

AI+时代材料基因工程与智能科学的研究进展与挑战

武雅洁^{1,2}, 李佩璇^{1,2}, 卢佳琦^{1,2}, 刘 硕^{1,2}, 樊晓倩^{1,2}, 王 毅^{1,2}, 李金山^{1,2}

(1. 西北工业大学 中国-哈萨克斯坦材料基因工程与智能科学“一带一路”联合实验室 陕西 西安 710072 2. 西北工业大学 凝固技术全国重点实验室 陕西 西安 710072)

摘 要: 新材料作为战略性、基础性产业,是加快发展新质生产力、扎实推进高质量发展的重要产业方向。材料基因工程(materials genome engineering, MGE)深度融合了计算模拟、高通量实验与数据科学,显著提升了新材料的研发效率,其材料数据库与跨尺度模型正成为人工智能在材料设计、性能预测等环节深度应用构建的技术基座。随着人工智能技术的飞速发展,MGE 与智能科学的结合正迎来前所未有的机遇与挑战。本文综述了在 AI+ 时代,材料人工智能的出现背景与历史,以及材料数据基础设施和所使用的 AI 技术,整理了机器学习和自然语言处理等技术在材料逆向设计与筛选、物性预测与表征分析和性能优化等方面的应用,介绍了自主实验室系统的范式创新。最后,展望并提出了 AI 在材料科学领域面临的挑战,以及未来的完善方向和建议。

关键词: 材料基因工程; 人工智能; 数字化贯通; 智能科学

中图分类号: T-01

文献标识码: A

文章编号: 1000-8365(2026)01-0001-15

Research Progress and Challenges of Materials Genome Engineering and Intelligent Science in the AI+ Era

WU Yajie^{1,2}, LI Peixuan^{1,2}, LU Jiaqi^{1,2}, LIU Shuo^{1,2}, FAN Xiaoqian^{1,2}, WANG William Yi^{1,2}, LI Jinshan^{1,2}

(1. China-Kazakhstan Belt and Road Joint Laboratory on Materials Genome Engineering and Intelligent Science, Northwestern Polytechnical University, Xi'an 710072, China; 2. National Key Laboratory of Solidification Processing, Northwestern Polytechnical University, Xi'an 710072, China)

Abstract: As a strategic and fundamental industry, new materials represent a crucial industrial direction for accelerating the development of new-quality products and steadily promoting high-quality development. Materials genome engineering (MGE) deeply integrates computational simulation, high-throughput experiments, and data science, significantly enhancing the R&D efficiency of new materials. Its material databases and cross-scale models are becoming the technological foundation for the in-depth application of artificial intelligence in material design, performance prediction, and other aspects. With the rapid development of artificial intelligence technology, the combination of MGE and intelligent science is facing unprecedented opportunities and challenges. This paper reviews the background and history of the emergence of artificial intelligence in materials in the AI+ era, as well as its material data infrastructure and the AI technologies used. It summarizes the applications of technologies such as machine learning and natural language processing in material reverse design and screening, physical property prediction and characterization analysis, and performance optimization. It also introduces the paradigm innovation of autonomous laboratory systems. Finally, this paper looks ahead to the potential challenges that AI may face in the field of materials science and proposes directions and suggestions for future improvement.

Key words: materials genome initiative; artificial intelligence; digital integration; intelligent science

收稿日期: 2025-06-19

作者简介: 武雅洁, 2000 年生, 硕士生. 研究方向为第一性原理计算. Email: wuyajie0528@mail.nwpu.edu.cn

通信作者: 王 毅, 1982 年生, 博士, 教授. 研究方向为极端条件先进材料的材料基因工程(MGE)& 集成计算材料工程(ICME).
Email: wywang@nwpu.edu.cn

引用格式: 武雅洁, 李佩璇, 卢佳琦, 刘硕, 樊晓倩, 王毅, 李金山. AI+ 时代材料基因工程与智能科学的研究进展与挑战[J]. 铸造技术, 2026, 47(1): 1-15.

WU Y J, LI P X, LU J Q, LIU S, FAN X Q, WANG W Y, LI J S. Research progress and challenges of materials genome engineering and intelligent science in the AI+ Era[J]. Foundry Technology, 2026, 47(1): 1-15.

人工智能(artificial intelligence, AI)的崛起已然势不可挡,正在颠覆人们对世界的认知和科学研究的方式^[1]。2024 年诺贝尔物理学奖授予了约翰·霍普菲尔德和杰弗里·辛顿,他们基于物理学原理开创了神经网络与深度学习的理论框架,为 AI 的发展奠定了坚实的基础。化学奖获得者戴维·贝克·德米斯·哈萨比斯和约翰·江珀^[2]利用 AI 突破了蛋白质设计与结构预测的世纪难题,极大地加速了药物设计、疾病机制解析及新材料研发的进程。这些成就不仅展示了 AI 与基础科学的深度融合在科学研究中的革命性作用,也标志着人类正进入“AI for Science”的新纪元。

新材料作为战略性、基础性产业,是现代化产业体系 and 新型工业化的重要支撑,是加快发展新质生产力、扎实推进高质量发展的重要产业方向^[3-4]。人类历史上的技术革命均以材料突破为先导,材料的革新直接定义文明阶段:石器时代→青铜时代→铁器时代→钢铁时代→先进材料时代。第一次工业革命时期,钢铁冶炼技术的突破性进展及其规模化生产为蒸汽机大规模制造与铁路网络快速扩张奠定了材料基础^[5];20 世纪末开启的信息技术革命浪潮中,作为集成电路基底的超高纯度单晶硅,以及基于氮化镓(GaN)宽禁带半导体的高频高功率器件,

分别成为驱动计算机算力跃升^[6-7]与 5G 通信标准全球部署^[8]的核心材料基石;新能源时代,锂离子电池正极材料影响其能量密度与循环寿命的协同优化,并直接制约电动汽车的续航能力与全生命周期成本^[9-10],进而成为全球交通领域电动化转型速率的关键影响变量。

但长期以来,新材料研发依赖于理论探索和经验积累,需要经历反复实验,导致研发周期漫长、成本高。在这一背景下,AI 对材料领域的赋能显得尤为重要。正如基因测序技术破译了生命密码,AI 驱动的“材料基因组”(materials genome engineering, MGE)正以数据与算法为双螺旋,重构人类认知和设计物质的底层逻辑,如图 1 所示^[11]。2024 年诺贝尔物理学奖的神经网络模型与化学奖的蛋白质计算工具,共同指向一个核心方向:通过建立材料“成分-结构-性能”的全局映射关系,将传统依赖经验试错的研发模式升级为“预测-验证-优化”的智能循环。例如,基于深度学习的原子级模拟可精准预测合金的力学行为,而生成式对抗网络(generative adversarial networks, GAN)能自动设计满足特定功能的分子结构组合。这种“材料基因组”研究框架,已推动高通量计算与自动化实验的深度融合,使新材料的发现周期从数十年缩短至数月^[12]。

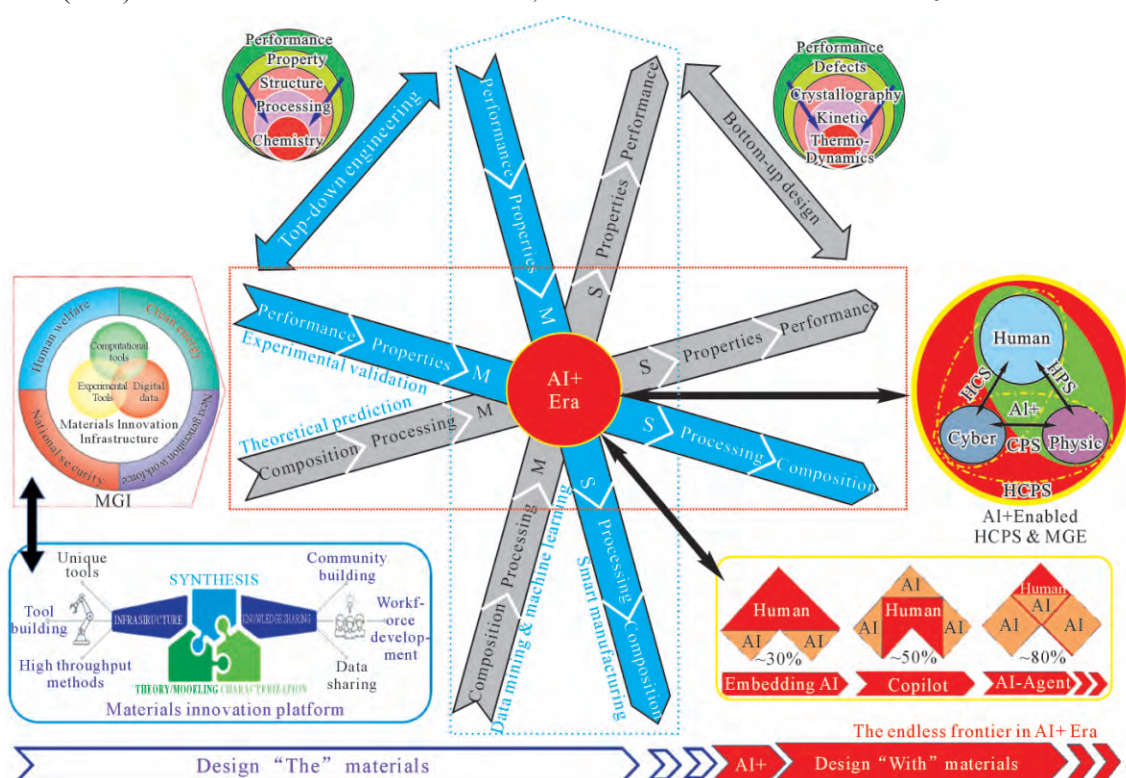


图 1 人工智能加速材料设计—新材料的智能设计和制造范式从知识赋能数据驱动的综合计算材料工程(integrated computational materials engineering, ICME)到 AI 赋能跨尺度协同,驱动了材料研发范式的根本性跃迁^[11]

Fig.1 Artificial intelligence accelerates materials design - the intelligent design and manufacturing paradigm of new materials shifted from knowledge-enabled and data-driven ICME to AI-enabled cross-scale collaboration, driving a fundamental leap in the materials R&D paradigm^[11]

近年来,各国政府纷纷出台相关政策,积极推动 AI 的发展及其与材料科学的融合发展,如图 2 所示^[13]。2011 年,美国启动了“材料基因组计划”(materials genome initiative, MGI),旨在通过 AI 和大数据技术加速新材料的研发,降低研发成本和风险^[14]。2014 年又将“材料基因组计划”提升为“国家战略”^[15]。2018 年,美国国家航空航天局(national aeronautics and space administration, NASA)发布《2040 愿景:材料体系多尺度模拟仿真与集成路径》^[16],该项规划是 NASA 针对材料基因计算的有效分解和具体行动路径。紧随其后欧盟在 2018 年发布了《欧盟人工智能战略》^[17],强调 AI 在科学研究和工业创新中的重要作用,并投入大量资金支持相关研究。德国于 2023 年颁布了《人工智能行动计划》^[18]旨在推动德国在人工智能领域的发展,提升其在全球的竞争力。2024 年英国谷歌旗下人工智能公司 DeepMind 发布《一个新的发现黄金时代:抓住人工智能助力科学的机遇》^[19]指出 AI 的应用不仅能够加速科学发现,还能推动社会进步。日本也在 2025 年 3 月的 AI 战略会议与 AI 制度研究会议发布了《AI 战略 2025 中期总结》^[20],旨在“构建全球最易开发与应用的 AI 生态”。中国于 2015 年启动了“材料基因工程关键技术支撑平台”重点专项,开展材料基

因工程基础理论、关键技术与装备、验证性示范应用的研究,布局了示范性创新平台的建设^[4],并于 2024 年发布了《新材料大数据中心总体建设方案》^[21],为 AI 赋能材料科学提供了全面的政策支持和技术保障。这些政策的出台,不仅促进了 AI 技术的快速发展,也为材料科学领域的创新提供了强有力的支持。

习近平总书记指出“要以智能制造为主攻方向推动产业技术变革和优化升级,促进我国产业迈向全球价值链中高端”。自 2015 年我国启动“材料基因工程关键技术支撑平台”重点专项以来,以数据驱动为核心的研发范式革新已全面展开。在基础数据建设层面,由中国科学院物理研究所牵头建设的 Atomly 材料数据库^[22]已收录无机晶体材料超 30 万种,其数据维度覆盖电子结构、力学性能等关键参数,成为全球权威材料数据库之一。同时,北京大学先进材料学院推出的开放平台 MaterialGo^[23]、机量子建立的 Dcaiku^[24]等专业化数据库的协同发展,构建起覆盖金属、高分子、复合材料的全品类数据图谱。在技术平台构建方面,北京材料基因工程高精尖创新中心、深圳材料基因工程及大数据研究院等区域创新枢纽已形成“基础研究-工程验证-产业转化”的全链条服务范式。2023 年落成的 AI plus 高分子软件平台创新性地整合材料信息学、机器学习与

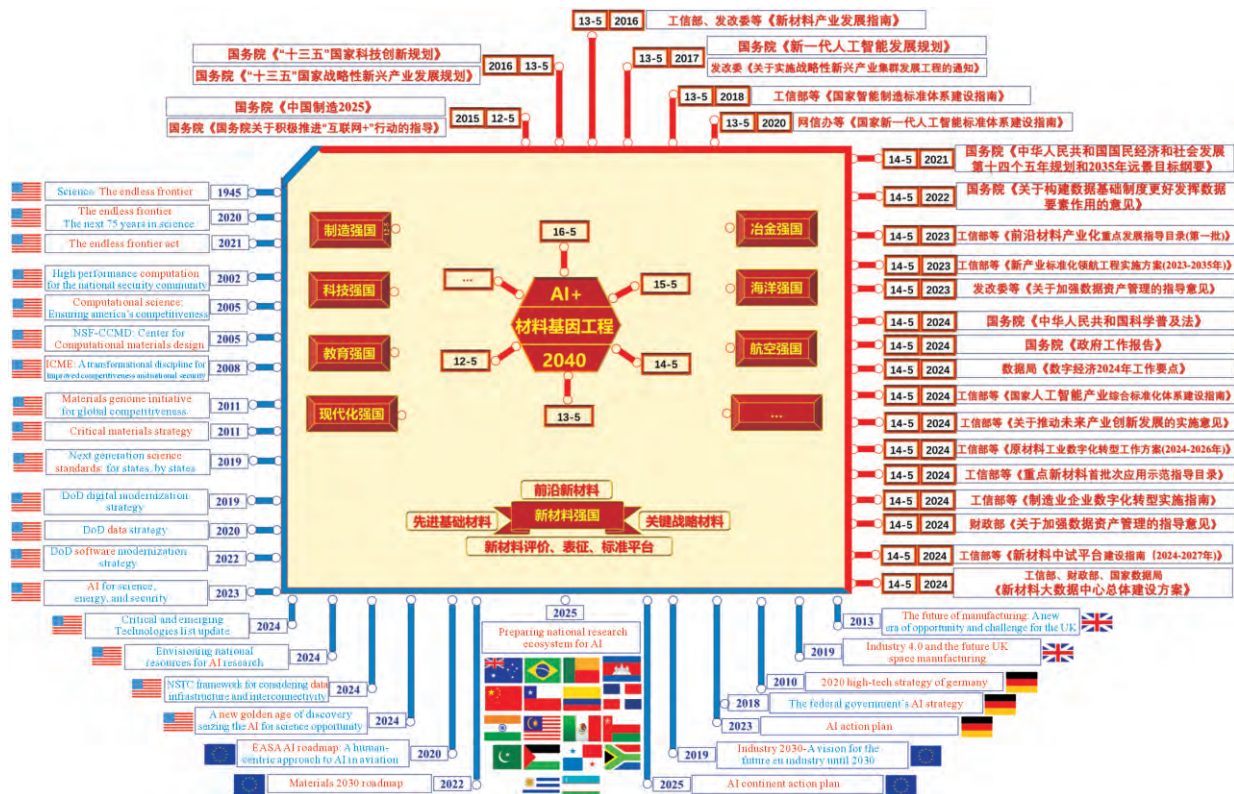


图 2 “强国战略”驱动材料基因工程融合创新加速关键材料工程化的政策与行动纲要及我国 AI 发展与应用的战略规划路线^[13]

Fig.2 Policy and action outline for the “Strong Country Strategy” to drive the fusion and innovation of material genome engineering and accelerate the engineering of key materials and the strategic planning roadmap for the development and application of artificial intelligence in China^[13]

工艺仿真系统,实现了从分子结构设计到成型工艺优化的全流程数字化闭环,将特种工程塑料的研发周期缩短 70%以上^[25]。这些系统性突破为我国新材料研发向智能科学范式转型注入了强劲动能。

本文通过探讨政策驱动下 AI 技术对传统研究范式的颠覆性变革路径,揭示 AI 迭代升级与材料科学研究的深度融合机制。总结归纳了 AI 技术在材料科学领域的不同应用场景,既能突破传统试错法在组分-结构-性能关联建模中的维度限制,成功逆向设计与筛选材料,又能融合第一性原理计算与迁移学习的多物理场物性预测体系,实现材料物性的精准推演与表征分析,还能通过贝叶斯优化算法来提升材料的性能。最后,介绍了自主实验室系统的范式创新,展望了 AI+ 时代材料基因工程领域的智能科学发展,并对可能面临的挑战进行了总结。

1 材料人工智能的出现

1.1 背景与历史

在大数据与 AI 的深度耦合下,催生出了材料人工智能(AI for materials, AI4Mater)领域,开创性地构建了计算设计-数据科学-实验验证三位一体的创新闭环^[26]。这种以智能算法为中枢的创新范式革命,不仅实现了材料全生命周期(设计→合成→表征→应用)的数字化贯通,更通过强化计算模拟与智能实验系统的协同进化,推动着材料研发新范式。AI4Mater 的发展史如图 3 所示^[26],在 2016 年以前处于算法探索阶段,研究者主要聚焦于机器学习基础工具链的构建,尝试将主动学习、强化学习等算法引入材料数据分析。到了 2016 年逐渐形成数据驱动材料研发的新阶段,高通量计算与实验技术的突破催生了材料大数据时代,研究者的重心开始转

向结构-性能关联型模型的深度挖掘。以数据为核心的材料组分设计和工艺优化方法实现了规模化应用,新材料的发现效率也得到了提升,“计算-数据”双轮驱动的模式逐渐走向成熟。2020 年至今,处在了 AI 与材料研发深度融合的智能闭环集成阶段,生成式对抗网络和跨尺度模拟算法与自主实验系统的深度融合,推动着材料研发迈向新阶段^[27]。AI 通过现有材料的表征和计算平台进行数据采集,利用模型进行数据分析,最终根据确定的数据特征生成新材料。一路以来 AI 技术的发展与融合对材料科学领域研究产生着重大的影响。

1.2 数据管理

数据科学在材料研究中一直发挥着重大作用,传统研究范式遵循“假设构建→实验验证→数据分析”的循环迭代路径,其效率受限于研究者的认知边界与试错成本。随着计算材料学的突破,密度泛函理论的精度提升与分子动力学的跨尺度模拟,使得可筛选的数据通量呈指数级增长,且数据的复杂性和多样性提升^[28]。MGI 的提出标志着数据密集型研发范式的确立,又通过构建 MGE 技术体系,实现了多源异构数据的深度整合。在此过程中,实验和理论计算积累的大量数据成为了实现数据密集型研发范式的前提^[29],因为像 GNoME^[30]等高性能模型都需要基于数以万计的高质量材料数据进行训练。其次,高通量计算同样也需要大量可靠结构作为初始输入,才得以通过计算结果来分析材料的演化规律。同样的, AI4Mater 系统的底层支持也是材料数据的基础设施,涵盖数据处理工具、数据存储库、电子协作平台以及标准和协议。近年来,随着材料数据复杂性和多样性的增加,传统的数据库设计方法已无法满足需求,新型的数据库系统如 MGEDATA^[31]应运而生。这

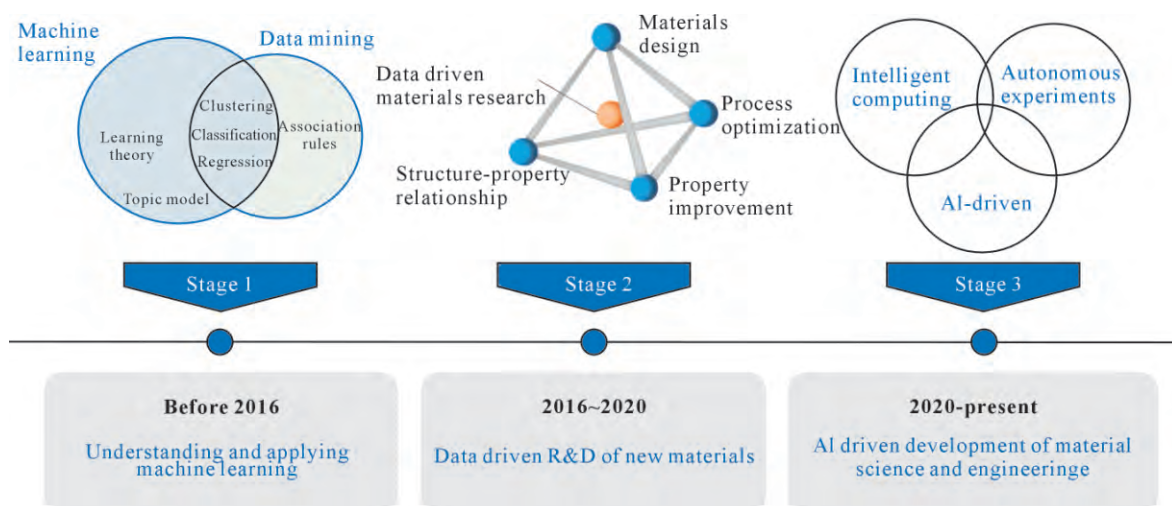


图 3 AI4Mater 的发展史^[26]

Fig.3 Development history of AI4Mater^[26]

些系统通过提供可重用的数据类型,实现了材料数据模式的后定义和标准化存储,极大地促进了材料数据的开放共享和无缝连接。

1.3 AI 技术的创新

为了简化材料研发周期, AI 是一个强有力的辅助工具,通过数据共享来预测和筛选先进材料的物理化学性质,从而加快新材料的合成和生产。如今 AI 技术通过模拟、扩展和辅助人类智能,构建了涵盖机器学习(machine learning, ML)^[32]、深度学习(deep learning, DL)^[33]、计算机视觉(computer vision, CV)^[34]和自然语言处理(natural language processing, NLP)^[35]等核心方法的技术矩阵。这些技术相互交织,共同推动了 AI 在材料研究领域的广泛应用和发展。作为数据驱动型人工智能的核心范式, ML 基于统计学习理论构建的监督学习、无监督学习、半监督学习与强化学习的技术网络^[36-37],在材料科学领域已实现新型稳定材料预测^[38-39]、高通量性质计算及跨尺度建模等突破^[40-44]。而 CV 技术更是基于多尺度特征融合技术解析获得视觉信息,例如, U-Net 能对复杂金相图像高精度分割,并基于此准确测量金属晶粒尺寸^[45];基于改进 YOLOv5 算法和 RealSense 深度相机的机器人焊接引导系统^[46],通过嵌入坐标注意力模块提高焊缝检测精度,并结合深度信息实现焊缝的精确定位,显著提升了焊接机器人的自动化和智能化水平。快速发展的 NLP 通过注意力机制与

预训练模型突破了文本语义解析瓶颈, transformer 和预训练语言模型(如 BERT^[47]、GPT 系列)在 DL 技术的推动下,在自然语言理解任务中表现出色,显著提升了机器翻译、文本生成和问答系统的性能^[48-49]。尤其是大语言模型(large language models, LLMs)的爆发式创新标志着材料研究范式的转变^[50],如图 4 所示^[51], LLMs 在合金设计和材料研究中的应用有 4 个级别,具体包括 级应用: LLMs 全面检索、总结并在一定程度上分析大量的参考文献,这通常是合金制造设计的第一步。 级应用: LLMs 可以提供以词向量为代表的补充特征,以提高特定机器学习模型的准确性。 级应用: LLMs 可以产生想法和假设,验证科学概念,设计合金,并提出合成和加工它们的建议方法。 级应用:涉及到基于 LLM-agent 的金属材料设计与制造的整个工作流程的开发,包括它的自主执行。综上所述的 AI 技术通过算法协同与数据共享,共同推动了材料研发从“试错迭代”向“预测设计”的范式跃迁。

2 AI 助力材料领域研究

材料创新是推动科技进步和产业发展的关键驱动力。新材料的发现和应用不仅能够显著提升现有产品的性能,还能开辟全新的技术领域和市场机会。传统实验在发现和表征新材料方面发挥着关键作用,但由于实验消耗大、周期长,依赖实验设备的配置,对材

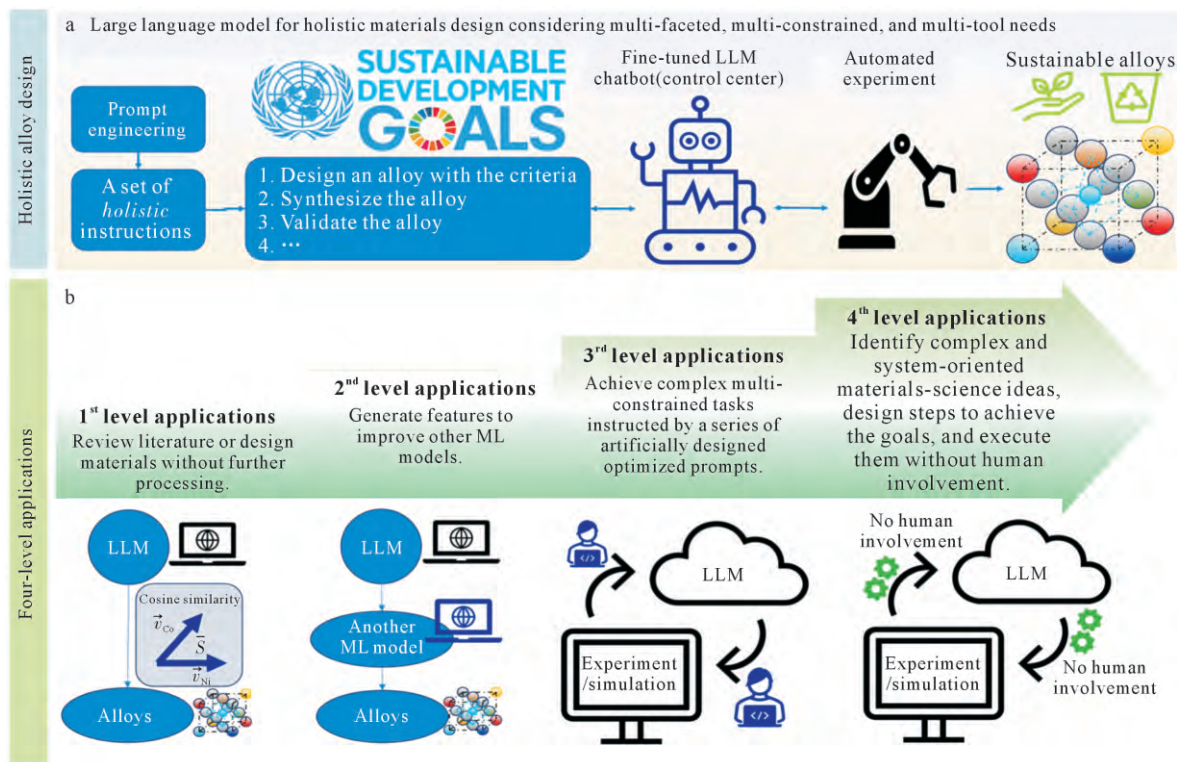


图 4 基于 LLMs 的自动化合金设计^[51]

Fig.4 Automated alloy design based on large language models (LLMs)^[51]

料探索范围有限^[52]。计算方法的出现推动了材料科学的第一次计算革命^[53],特别是基于密度泛函理论的第一性原理计算^[54-55]、蒙特卡罗模拟^[56]和分子动力学模拟^[57],使研究人员能够更有效地探索相和组成空间。如图5所示,将实验和计算机模拟相结合,可以大大缩短材料设计的时间和成本^[58],如图5所示,工艺-组织-性能的循环为材料的创新和改进提供了可能^[59]。AI技术的融入,推动了材料科学领域的第二次计算革命^[37],以前所未有的深度重塑材料科学的研究范式,通过算法驱动的高维数据分析与跨尺度建模能力,将传统试错型材料研发转化为智能化的理性设计^[60-62]。

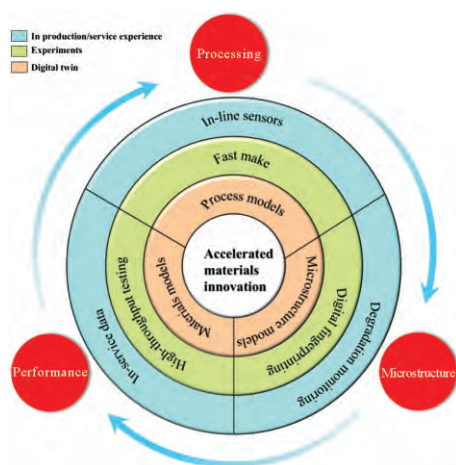


图5 工艺-组织-性能的循环为材料的创新和改进提供了可能:该方法将高通量实验捕获的过程-微观结构-性能数据(绿色圆圈)与计算材料科学模型(橙色圆圈)联系起来,贯通制造和全寿命监测的出现将提供直接来自生产和服役数据(蓝色圆圈)的微观结构和性能信息^[59]

Fig.5 The cycle of process-microstructure-property provides the possibility for the innovation and improvement of materials. This method links the process, microstructure, and property data captured by high-throughput experiments (green circles) with computational materials science models (orange circles). The emergence of through-manufacturing and full-life monitoring will provide information on microstructure and properties directly from production and service data (blue circles)^[59]

2.1 材料的逆向设计与筛选

随着AI技术的飞速发展,其在材料科学领域的应用日益广泛,特别是在材料逆向设计与筛选方面展现出巨大潜力。通过高效的数据处理和智能算法,AI能够在逆向设计中提供创新性的解决方案,同时显著提升材料筛选的效率和准确性。

在材料逆向设计方面,龚新高院士团队^[63]解决了传统材料设计方法中需要预先指定原子组成、化学计量比和晶体结构的局限性,以及全空间优化中离散变量和连续变量组合带来的复杂性问题,提出了名为全空间逆向材料设计的新方法FSIMD。如图6所示,结合了通用机器学习势能、通用性质模型和

优化算法,能够在无需预先指定原子组成、化学计量比和晶体结构的情况下,自动化设计具有目标物理性质的材料,为逆向材料设计提供了一种高效的新途径。同样,DeepMind研究团队^[64]基于大规模图神经网络和深度学习技术,解决了材料发现的瓶颈以及机器学习在材料科学中应用的局限性,开发了一种创新框架GNoME,用于加速无机晶体材料的发现,最终发现了超过220万种新的稳定晶体结构,其中共有42.1万种为稳定晶体,显著扩展了已知稳定晶体的数量。上海交通大学研究团队^[65]将强化学习和条件变分自编码器相结合,高效地探索合金设计的大成分空间。他们应用强化学习逆向设计出了具有高相变焓的TiNi基相变合金,高效地从超过2亿种候选材料中筛选出具有最高相变焓的多组分合金,通过迭代优化与实验验证相结合,超越了传统的设计方法。

在材料筛选方面,Pennington等^[66]基于无监督词嵌入Word2vec^[67-68]/GloVe^[69]的材料知识挖掘框架,通过分析330万篇材料科学领域的文章摘要,构建200维语义向量空间,成功揭示元素周期律及材料结构-性能关联,筛选出了10种候选材料,其最大功率因子达已知材料平均值的3.6倍。而中国科学技术大学团队^[70]更是设计出首个AI驱动的自动化化学家系统,它集成了火星矿石预处理、催化剂自主合成与高通量测试为一体,通过结合机器学习与贝叶斯优化,在 3×10^6 级配方空间中实现了将筛选效率提升五个数量级。该系统通过结合机器学习模型和贝叶斯优化算法,利用第一性原理计算数据和实验测量数据,从超过300万种可能的组合中自动筛选出最佳催化剂配方。中国人民大学高泽峰教授团队^[71]通过从Materials Project数据库中筛选出91649种潜在的磁性材料,并利用对称性分析进一步缩小范围,构建了包含68116种材料的预训练数据集和42377种候选材料的数据集。通过AI模型预测和第一性原理电子结构计算验证,成功筛选出了50种新的变磁性材料,还首次发现了4种i-wave变磁性材料,填补了该领域的研究空白。Davies等^[72]通过量化无机材料成分空间,利用电荷中性和电负性平衡等化学规则,将四元材料候选数量从超过 10^{12} 种减少到 10^{10} 种。开发并利用SMACT开源的Python工具包,筛选出了新型适用于太阳能驱动水分解的光电解水材料 $\text{Sn(II)}_3\text{S}_4\text{Cl}_2$,还通过结构类比和化学替换的方法,预测筛选出了数千种新的钙钛矿材料。

2.2 材料的物性预测与表征分析

基于DFT和ML的方法在物性预测和表征分

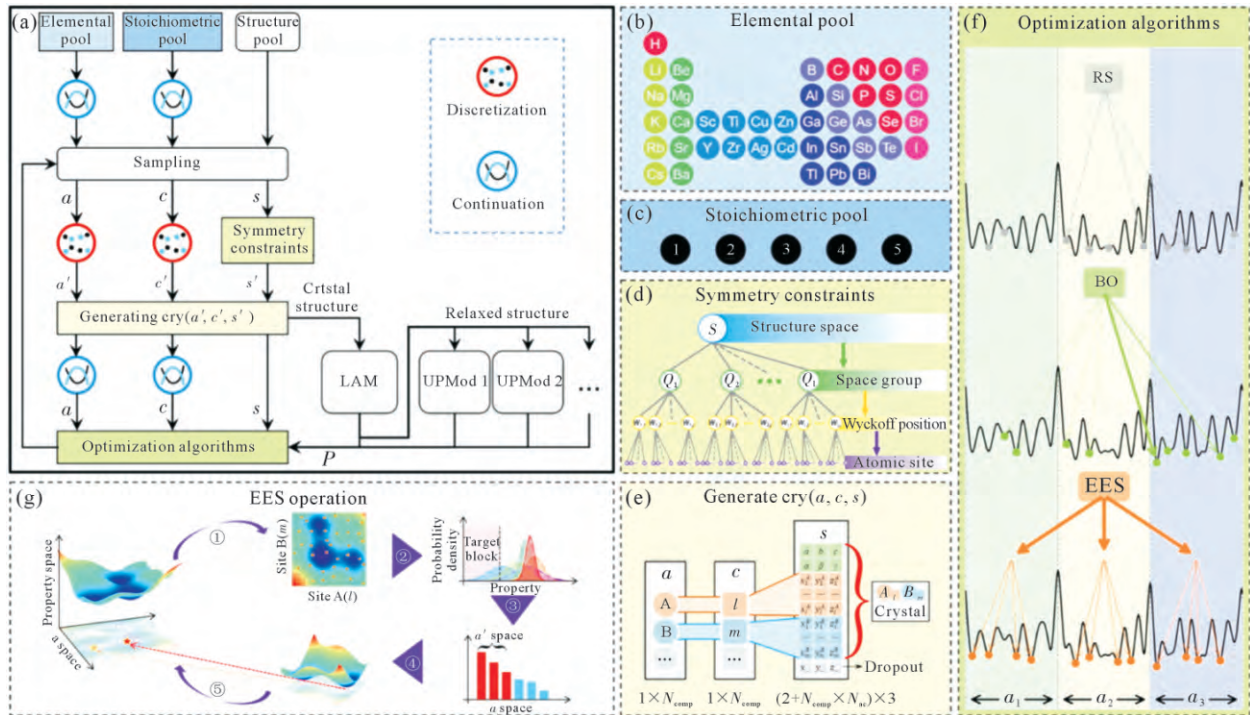


图6 FSIMD架构:(a) FSIMD 工作流程,主要包括采样生成晶体结构、利用通用机器学习势和通用属性模型进行能量和性质预测以及全空间优化。对 a 和 c 进行离散化和延拓操作,统一生成晶体结构前后的数据类型;(b) 研究过程中使用的 42 种元素;(c) 原子计数池;(d) 生成晶体结构的对称性约束;(e) 晶体数据结构示意图;(f) 随机搜索(RS)、贝叶斯优化(BO)和元素增强采样(EES)探索全空间的性能示意图;(g) EES 操作流程^[63]

Fig.6 FSIMD architecture: (a) FSIMD workflow, which mainly includes sampling to generate crystal structures, uses general machine-learning potentials and general property models for energy and property prediction, and full-space optimization. Discretize and extend a and c to unify the data types before and after generating crystal structures; (b) 42 elements used in the research process; (c) atomic counting pool; (d) symmetry constraints for generating crystal structures; (e) schematic diagram of the crystal data structure; (f) schematic diagram of the performance of random search (RS), Bayesian optimization (BO), and element-enhanced sampling (EES) in exploring the full space; (g) flow chart of the EES operation^[63]

析中发挥着至关重要的作用。DFT 通过计算电子结构,能够准确预测材料的物理和化学性质,为新材料的设计提供理论基础。而 ML 则通过大数据分析和模式识别,能够快速筛选出具有特定性能的材料,并优化其结构和性能。结合 DFT 和 ML,不仅可以提高预测的准确性和效率,还能在复杂材料系统中发现新的物性规律,为材料科学的发展带来革命性的突破。

在材料物性预测方面,段文晖院士团队^[73]提出了一种基于深度学习的 DFT 哈密顿量的通用材料模型 DeepH。如图 7 所示,通过构建大规模材料数据库和改进的 DeepH-2 方法,实现了对复杂材料结构与性质关系的高效建模。首次实现跨元素、跨结构的电子态精准预测,使用了约 10 000 种固体材料的数据集,并引入等变变换器架构和规范等价性调整损失函数,成功训练出一个能够处理多种元素和结构的通用模型,预测 DFT 哈密顿量的平均绝对误差低至 2.2 meV。针对光电材料设计(如发光二极管(LED)^[74]、光伏^[75-76]、闪烁体^[77]等)中带隙需精准预测的需求,休斯顿大学研究团队^[78]利用支持向量分类将金属与非金属区分开来,随后通过支持向量回归预测非金属的带隙的机器学习模型,训练了 3 896

个实验测量的带隙值(涵盖 2 458 种独特成分),该模型在区分金属和非金属方面达到了 92%的准确率,并且在预测非金属带隙时,其预测结果与实验值非常接近。Kalidindi^[79]开发出了能够将新兴数据分析工具与材料科学和工程领域中使用的工具集协同使用的人工智能材料知识系统 AI-MKS 框架,通过整合多点空间相关性与高斯过程回归,构建跨尺度关联模型,实现从微结构特征到宏观性能的精准预测。Häse 等^[80]通过整合机器学习与量子力学模型,构建了激发能量转移和电荷转移性质预测的新范式。基于模式识别的高效算法不仅能够以传统计算 1/10 的成本预测分子电子结构,还可实现光收集材料的高通量筛选。通过图神经网络耦合密度泛函理论,实现光诱导电荷转移路径预测精度提升 40%。Ryan 等^[38]基于深度神经网络构建晶体结构预测模型,通过多视角原子指纹数据解析晶体拓扑结构,实现化学元素的精准区分与原子位点相似性识别。模型基于晶体环境特征训练,可自动提取与元素化学性质相关的描述符,并揭示元素周期表趋势,如镧系元素、碱金属的聚类规律。Pun 等^[81]将物理信息人工神经网络势能模型,融合键序势物理框架与深度神经网络

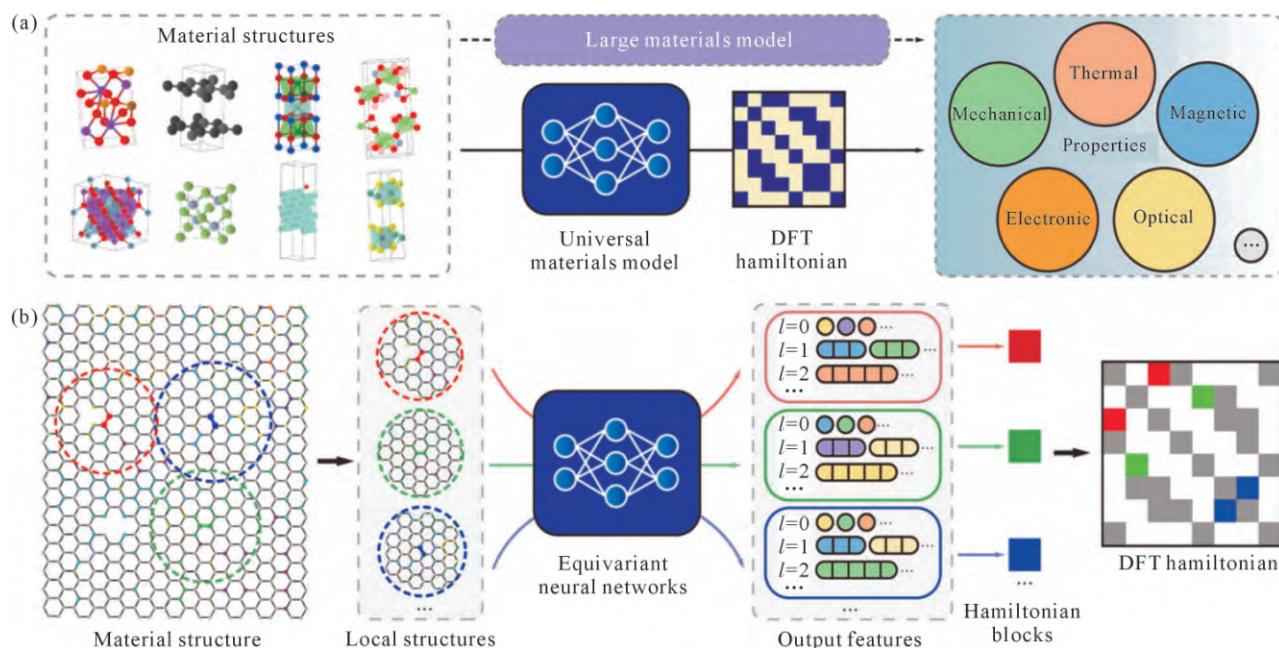


图 7 DeepH 模型核心思想:(a, b) 通过深度学习方法,利用局部结构信息来预测 DFT 哈密顿量,从而实现对材料性质的高效预测^[73]

Fig.7 Core idea of the DeepH model: (a, b) through deep learning methods, local structural information is used to predict the DFT Hamiltonian, thereby achieving efficient prediction of material properties^[73]

络,突破了传统机器学习势能模型物理可解释性差与外推能力弱的瓶颈。针对铝体系,基于原子密度/偶极矩等局部参数构建 PINN 模型,在 DFT 数据集训练下,能量预测均方根误差较纯神经网络降低40%,原子力精度提升 30%,表面能预测误差 $\pm 0.02 \text{ J/m}^2$ 。

在材料表征分析方面,基于 DFT 和 Tersoff-Hamann 方法,Choudhary 等^[82]创建了涵盖 716 种可剥离二维材料的计算 STM 图像数据库 JARVIS-STM,通过 DFT 系统生成原子级精度虚拟图像。开发的卷积神经网络模型实现布拉维晶格智能分类,在 5 类晶系测试集中准确率达 90%,成功解析 2H-MoS₂ 等 9 种实验样品晶格类型。JARVIS 开源平台(<https://jarvis.nist.gov/jarvisstm>)为二维材料界面电子态研究提供了高精度基准与智能解析工具。同样,为解决核磁共振光谱学中手动解析和验证结构的低效和易错问题,Mestrelab 等^[83]首创出能够用于热分析数据评估与效应鉴别的工具 AIWizard。它通过全局光谱去卷积技术先预处理数据并自动编辑峰值列表,然后结合多种数据分析技术来分析表征结果,该方法能够高效处理复杂的核磁共振数据。这种方法不仅显著减少了人工干预的需求,还通过综合分析多种数据源提高了验证的效率和准确性,为核磁共振光谱学及其他领域的自动化分析提供了新的可能性。在材料科学中,合金微观结构图像分割对于理解合金性能至关重要,而传统的监督学习算法和基于大模型的微调方法都需要特定任务下的标注数据和额外训

练,这限制了其泛化能力和应用范围。为解决这一问题,Ma 等^[84]提出了一种结合分割模型 SAM 和领域知识的合金微观结构图像分割方法,无需额外训练即可实现快速且准确的分割。该方法不仅在分割精度上与监督模型相当,还具有良好的泛化能力和对数据量的低依赖性,为合金微观结构的定量分析提供了新的思路和工具。

2.3 材料的性能优化

通过 ML 算法,AI 能够分析大量实验数据和模拟结果,识别出影响材料性能的关键因素,并提出优化方案。这不仅能够显著提高材料的力学、热学和电学性能,还能对生产过程优化提出优化建议,降低成本和提高效率。

在智能监测领域,Zhang 等^[85]通过集成卷积神经网络与视觉变换器优势的 ConvNeXt 模型,实现了焊接缺陷 99.52%的高精度识别。并结合反向传播神经网络 BPNNs 建立了“焊接参数-电弧几何-焊缝厚度”的预测模型,使最大预测误差降低到 0.6 mm,较原先降低了 25%。整个技术体系形成“缺陷检测-工艺优化-程序自生成”的智能闭环,显著提升了焊接质量与效率,为智能焊接提供可靠的解决方案。在算法优化和调参领域,Lin 等^[86]通过元学习与贝叶斯优化以及学习历史数据集的建模经验,开发了可自动化选择算法和优化超参数的 Auto-MatRegressor 自动化建模方法,彻底解放了材料科学家的调参负担,并且显著提高了材料科学研究中机器学习模型

的构建效率和预测准确性,进一步精准筛选出性能优秀的材料。在增材制造领域,传统的3D打印技术在制造个性化可穿戴设备和生物医学植入物时面临挑战,尤其是在处理复杂、动态和非平面表面时,近年来开发出原位3D打印技术结合AI感知系统,可实现动态表面直接打印并通过实时感知与动态适应提升打印精度。AI驱动的原位打印技术通过环境状态预测与自适应控制,为智能医疗制造提供“感知-决策-执行”闭环解决方案,提升了3D打印后材料的性能^[87]。并且Gongora等^[88]集成了有限元分析与自主实验的混合优化框架,通过转移学习机制将数值仿真知识迁移至实验领域,利用模拟数据作为先验知识,显著减少了实验次数,并通过贝叶斯优化算法加速了增材制造结构力学性能的研究,实现了增材制造力学性能的高效优化。

在材料科学的演进历程中,材料的结构-性能关联解析、多尺度表征优化及工艺设计始终是制约研发效率的核心挑战。AI技术应运而生适应了现代工业对高性能材料快速迭代的需求。综上所述,AI技术的突破性发展为材料研究范式带来了根本性变革,基于机器学习的数据挖掘能力,研究者可突破传统试错法的局限,从海量材料数据中提取跨尺度关联规律。通过深度神经网络对表征数据的解析,不仅实现了微观结构到宏观性能的精准映射,更构建起“合成工艺-结构特征-服役性能”的智能预测模型。而强化学习算法的引入,则使工艺参数优化从经验驱动升级为数据驱动的闭环调控。AI正通过不同的计

算方法与软件显著提升着材料的研发效率。如图8所示^[12],随着高通量计算技术的突破,MGE通过整合量子力学、分子动力学等多尺度理论方法,构建了面向材料性能高效预测的模型、算法与计算软件体系。能够实现材料热力学、动力学、导电导热特性以及强度、疲劳等使役性能的预测,精准解析成分-工艺-结构-性能的复杂映射关系,为新材料研发提供跨尺度的理论支撑。在原子尺度上,基于DFT的计算工具,如维也纳从头计算模拟软件包(vienna ab-initio simulation package, VASP)^[89]可解构材料的电子结构与量子特性,揭示能带分布及化学键合机制。而分子动力学模拟平台,如大规模原子/分子并行模拟器(large-scale atomic/molecular massively parallel simulator, LAMMPS)^[90]则可以动态追踪原子运动规律,捕捉相变、扩散等微观演化过程。动力学蒙特卡洛方法则有效的衔接了原子与连续介质模型,解析着表面催化反应等随机过程。相场法则聚焦于微观组织演变,精准刻画晶界迁移、裂纹扩展等关键现象。面向宏观工程应用,有限元分析等工具通过数值求解材料在复杂载荷下的响应行为,为工程优化提供量化依据。这种多尺度协同的计算范式不仅显著缩短材料研发周期,更在航空航天装备、能源存储等前沿领域推动着突破性创新,彰显AI驱动材料科学发展的范式革新。

2.4 AI驱动的自动化实验室

在当今科技飞速发展的时代,实验室作为科学研究和技术创新的核心场所,正经历着一场深刻的

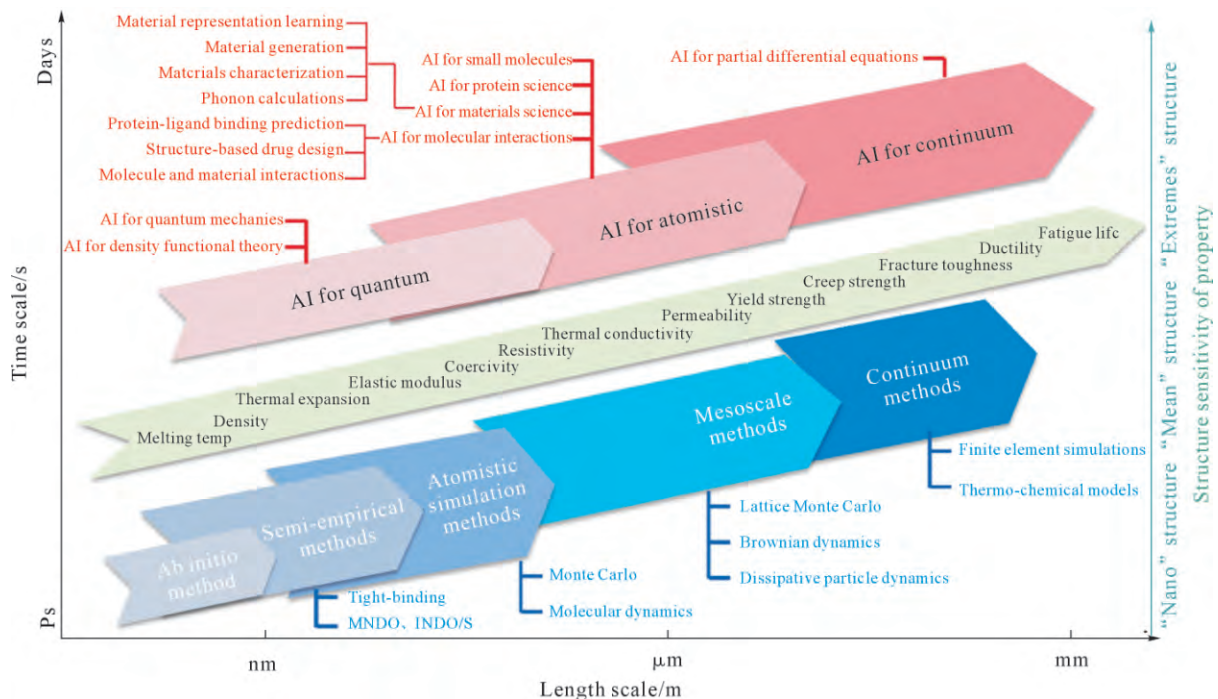


图8 人工智能赋能不同时间-空间尺度材料性质的计算方法与软件^[12]

Fig.8 Computational methods and software for material properties at different time-space scales empowered by artificial intelligence^[12]

变革。传统实验室依赖于人工操作和手动记录,效率低下且容易出现人为误差,难以满足现代科学研究对高通量、高精度和高效率的需求。随着 AI 技术的飞速发展,其在材料科学领域的应用已经从理论计算和数据分析拓展到了实验环节。AI 与自动化实验室的结合,正在成为材料研究领域的一个新兴且极具潜力的方向。该系统首先基于预定义的目标和条件,利用 AI 对实验数据进行分析 and 处理,并为实验制定计划。然后,机器人进行相关的实验操作并采集数据,系统再次对结果进行分析并调整实验方案。这一过程以反馈循环的方式持续进行,自动调节材料组成和制备工艺,以探索性能更好的新材料。此外,人类专家还可以与平台进行交互,提供领域知识和经验,指导实验方案的优化。同时,系统还可以将实验结果和分析结论实时反馈给研究人员,促进共同进步。计算、实验和数据的协同应用,进一步提升了实验系统的智能化水平。

Zhu 等^[70]设计出了首个 AI 驱动的自动化化学家系统 AI Chemist,用于自动化合成和智能优化火星矿石中的氧气进化反应催化剂。该系统结合了机器人自动化实验平台、机器学习与理论计算,能够从火星矿石中快速筛选出最优催化剂配方。AI Chemist 通过结合机器学习与贝叶斯优化,在 3×10^6 级配方空间中将发现最优合成公式的效率提高了五个数量级,相比传统试错法大幅减少了实验次数。合成的催化剂在 10 mA/cm^2 的电流密度下运行超过 550 000 s,过电位仅为 445.1 mV,显示出优异的稳定性和性能。

此外,该催化剂在模拟火星低温环境中也能稳定产生氧气,证明了其在火星恶劣条件下也具有实际应用的潜力。这一成果为火星原位资源利用提供了新的技术路径,并为未来在其他星球上进行化学合成和材料开发提供了重要的参考。

在新材料的发现过程中,计算筛选和实验实现之间存在巨大的速度差距。尽管高通量计算能够快速识别出有潜力的新材料,但这些材料的实验合成往往面临挑战,耗时且效率低下。因此,A-Lab 固态自主合成实验室^[91]被设计出来,如图 9 所示,通过系统集成计算、历史数据、机器学习和机器人自动化实验,实现了无机粉末材料的高效合成。在 17 天的运行中,A-Lab 成功从 58 个目标材料中筛选并合成了 41 种新型化合物,目标成功率达到 71%。其利用 DFT 计算的相稳定性数据,通过基于文献训练的 LLMs 提出合成配方,以及基于热力学的主动学习来优化失败的合成方法。该平台不仅显著加快了新材料的发现速度,还通过实验反馈优化了计算预测,为材料科学的发展提供了一个强大的工具。

为应对纳米材料合成的不可重复性、低产率和多分散性等问题,以及寻找到具有特定形状和性能的纳米材料的最优合成条件,解决因合成条件的高维度和敏感性而实验效率低下等问题。AI-EDISON 自主化学合成机器人系统^[92]应运而生,实现了金纳米颗粒多步合成的自主优化。如图 10 所示^[92],AI-EDISON 集成实时光谱分析与机器学习算法,系统通过

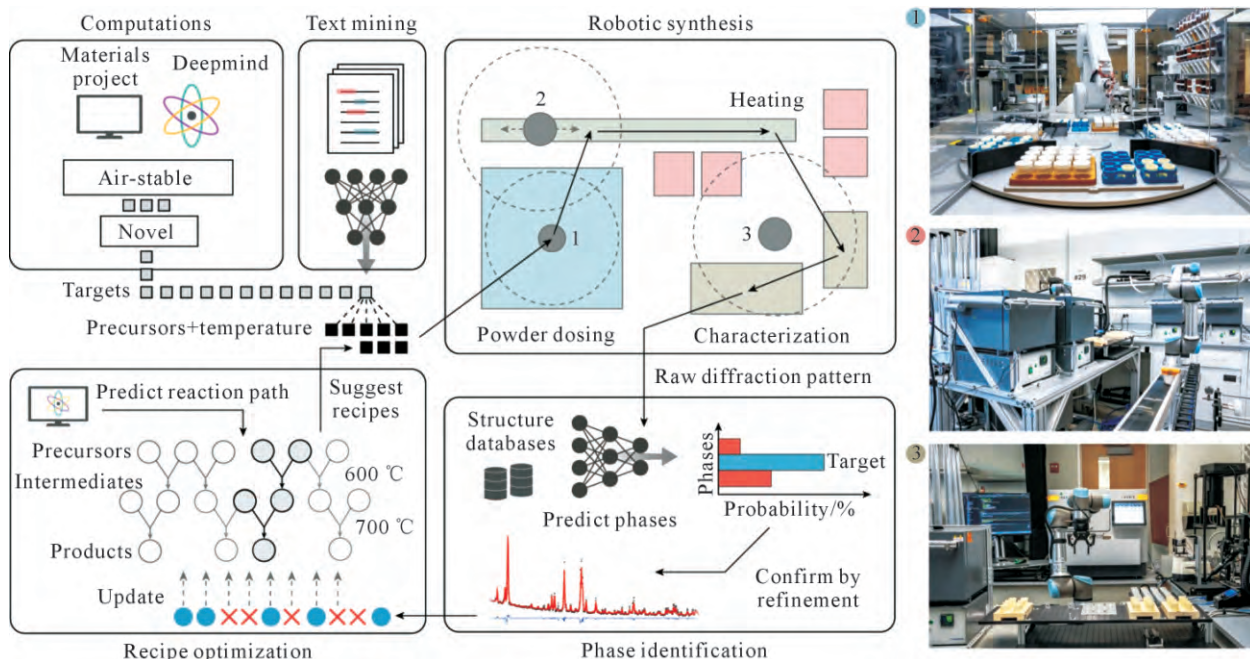


图 9 利用 A-Lab 进行自主材料发现,使用由 Materials Project 和 Google Deep Mind 的基态组成的 DFT 计算的凸包来识别空气稳定的未报告目标。利用文献中的合成数据训练的 ML 模型,提出每个目标的合成配方。再使用机器人实验室进行测试^[91]

Fig.9 Autonomous materials discovery via A-Lab uses the convex hull calculated via DFT, which is composed of the ground states from the Materials Project, and Google DeepMind to identify unreported air-stable targets. Synthesis recipes for each target are proposed via an ML model trained with synthesis data from the literature. Then, tests were conducted in a robotic laboratory^[91]

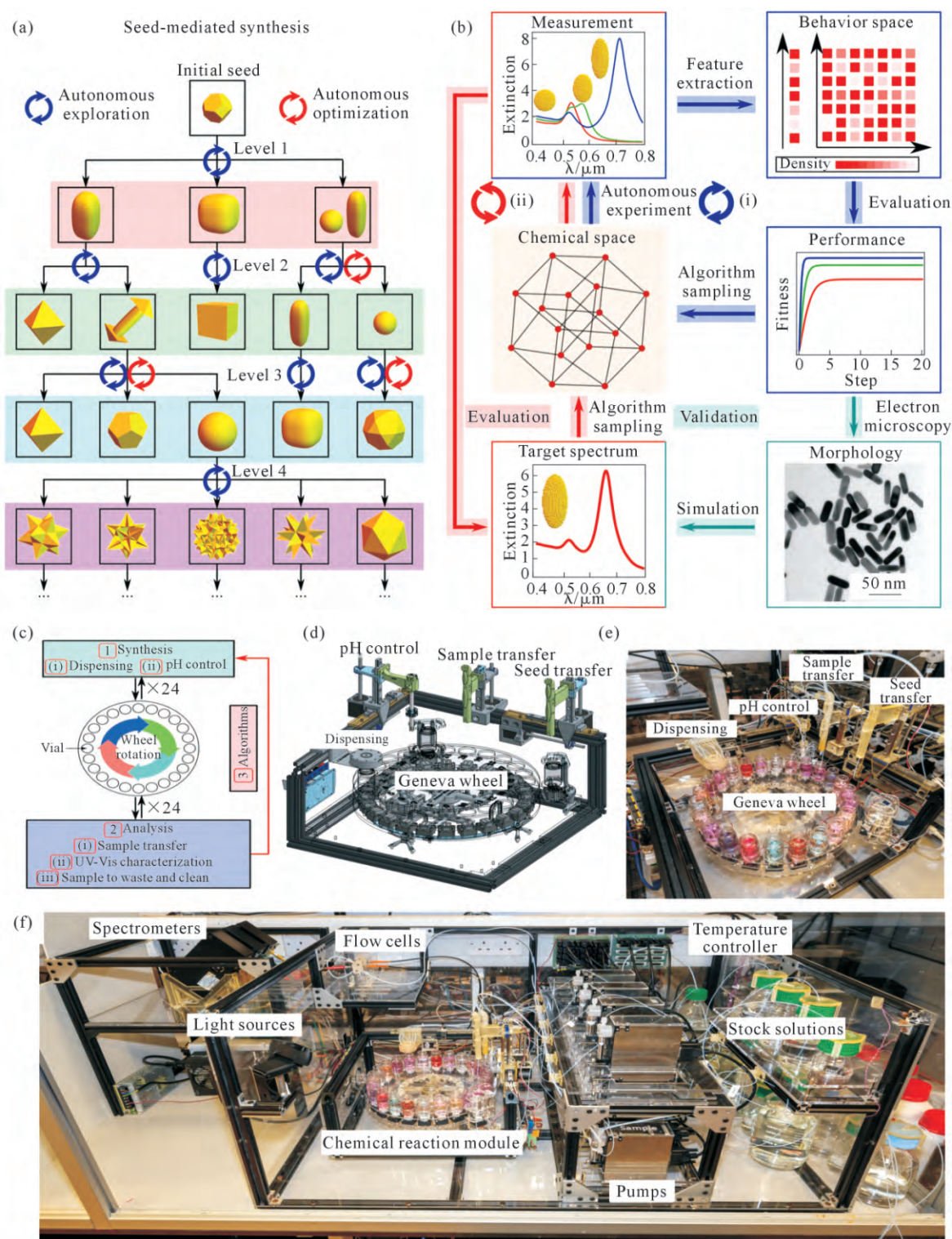


图 10 AI-EDISON 平台的设计和的工作原理:(a) 以金纳米颗粒(AuNPs)为例,展示了 3 个层次链接的化学合成空间在种子介导合成中的示意图;(b) 探索(蓝色循环)和优化(红色循环)的闭环方法;(c) 闭环的 3 个步骤:合成、分析以及通过算法设计新实验;(d, e) 由日内瓦轮驱动的化学反应模块的 CAD 设计和实验设置,该模块包含液体分配、pH 控制和溶液转移的单元;(f) 整个自主平台的整体设置,包括温度控制器、储备溶液、泵、化学反应模块、流动池、光源和光谱仪^[92]

Fig.10 Design and working principle of the AI-EDISON platform: (a) taking gold nanoparticles (AuNPs) as an example, a schematic diagram of the three-level linked chemical synthesis space in seed-mediated synthesis; (b) closed-loop method for exploration (blue cycle) and optimization (red cycle); (c) three steps of the closed loop: synthesis, analysis, and design of new experiments through algorithms; (d, e) CAD design and experimental setup of a chemical reaction module driven by a Geneva wheel, which contains units for liquid dispensing, pH control, and solution transfer; (f) overall setup of the entire autonomous platform, including a temperature controller, stock solutions, pumps, a chemical reaction module, a flow cell, a light source, and a spectrometer^[92]

质量多样性算法探索高维化学空间,结合紫外可见光谱反馈调控反应参数,在千次实验内发现了球形、

星形等 5 类纳米结构。

针对多目标优化过程中目标之间相互冲突问

题,自主驱动实验室 Ada^[93]通过 2 个机器人实现了金属薄膜导电性与加工温度的有效权衡以及从制备到表征的全流程自动化。结合自动化实验和 AI 算法,通过灵活操控多种实验变量,成功绘制了钼薄膜导电性和加工温度之间的帕累托前沿,并发现新的合成条件,使得在低于 200 °C 的温度下就能制备出金属薄膜,显著低于传统方法的 250 °C。此外,Ada 的发现被转化为一种可扩展的喷雾涂层工艺,能够在大面积基底上制备出均匀且导电性高的钼薄膜,这一成果不仅提高了实验效率,还有助于加速材料从实验室到工业应用的转化。

深圳社会人工智能与机器人研究所基于智能云实验室平台^[94]通过融合实验室自动化、云计算与人工智能技术,实现了无机钙钛矿纳米晶体光学活性的自主发现与机制解析。系统集成自动化合成装置与光谱表征模块,采用稳定噪声优化算法在 250 次实验循环内完成反应温度与前驱体浓度的参数寻优,成功制备出具有温度依赖性圆二色性信号的手性晶体。多智能体驱动的机器人 AI 化学家系统 ChemAgents^[95],基于 LLMs,实现了从文献挖掘到实验设计、计算模拟和机器人操作的全流程自动化。系统通过任务管理器和 4 个角色特定的智能体协作,高效筛选和优化实验条件,加速了功能性材料的发现。

自动化实验室通过引入先进的 AI 技术、智能控制系统和数据分析平台,实现了实验流程的自动化、标准化和智能化,极大地提高了实验效率、数据质量和科研创新能力。这种结合不仅能够加速材料的发现和优化过程,还能提高实验的效率和准确性,为材料科学的发展带来前所未有的机遇。

3 结论与展望

人工智能技术的快速发展正深刻变革材料科学的研究范式。通过 ML、DL 及 NLP 等技术,AI 已贯穿材料研发全链条,从材料的逆向设计与筛选、物性预测与表征分析,到性能优化与自动化实验实施,逐步实现从“试错迭代”向“预测设计”的范式跃迁。然而,AI 与材料科学的融合仍面临三重核心挑战。

(1)在技术层面上,需提升 AI 算法的准确性和鲁棒性以应对复杂的多尺度问题及不确定性,例如开发融合物理定律的模型(如物理信息神经网络)并结合强化学习与仿真工具以增强模型的泛化能力。

(2)在数据管理方面,急需高效收集、安全存储和协同共享海量的实验数据,重点在于构建标准化云平台数据库,可利用区块链技术确保数据的完整性与访问控制,以及部署智能传感器和物联网设备

以实现数据的自动化采集。

(3)针对跨学科人才短缺问题,高校应推动设立“材料信息学”交叉课程,企业参与提供联合培训与实习项目,以及建立产学研联盟以培养精通 AI 与材料实验的复合型人才并加速知识转移,从而系统化推动 AI 在材料科学中的可靠应用与创新突破。通过持续的技术创新和跨学科合作,有望突破材料性能极限,发现更多具有突破性功能的新材料,推动材料科学迈向一个新高度。

参考文献:

- [1] 余元玺,钟博子韬,洪亮. 人工智能的诺奖时刻:重塑科学的未来[J]. 物理, 2025, 54(1): 25-29.
YU Y X, ZHONG B Z T, HONG L. The nobel moment of artificial intelligence: Remodeling the future of science[J]. Physics, 2025, 54(1): 25-29.
- [2] JUMPER J, EVANS R, PRITZEL A, GREEN T, FIGURNOV M, RONNEBERGER O, TUNYASUVUNAKOOL K, BATES R, ZIDEK A, POTAPENKO A, BRIDGLAND A, MEYER C, KOHL S A A, BALLARD A J, COWIE A, ROMERA-PAREDES B, NIKOLOV S, JAIN R, ADLER J, BACK T, PETERSEN S, REIMAN D, CLANCY E, ZIELINSKI M, STEINEGGER M, PACHOLSKA M, BERGHAMMER T, BODENSTEIN S, SILVER D, VINYALS O, SENIOR A W, KAVUKCUOGLU K, KOHLI P, HASSABIS D. Highly accurate protein structure prediction with alphaFold[J]. Nature, 2021, 596(7873): 583-589.
- [3] 干勇. 加快科技创新, 开启新材料强国建设新篇章[J]. 前瞻科技, 2025, 4(1): 4-5.
GAN Y. Accelerate scientific and technological innovation to open a new chapter in building a powerful country in new materials[J]. Science and Technology Foresight, 2025, 4(1): 4-5.
- [4] 宿彦京,付华栋,白洋,姜雪,谢建新. 中国材料基因工程研究进展[J]. 金属学报, 2020, 56(10): 1313-1323.
SU Y J, FU H D, BAI Y, JIANG X, XIE J X. Progress in materials genome engineering in China[J]. Acta Metallurgica Sinica, 2020, 56(10): 1313-1323.
- [5] LARKE W. Iron and steel[J]. Nature, 1935, 136: 19-26.
- [6] TYRYSKHIN A M, TOJO S, MORTON J J L, RIEMANN H, ABROSIMOV N A, BECKER P, POHL H J, SCHENKEL T, THEWALT M L W, ITOH K M, LYON S A. Electron spin coherence exceeding seconds in high-purity silicon[J]. Nature Materials, 2012, 11(2): 143-147.
- [7] JHURIA K, IVANOV V, POLLEY D, ZHIYENBAYEV Y, LIU W, PERSAUD A, REDJEM W, QARONY W, PARAJULI P, JI Q, GONSALVES A J, BOKOR J, TAN L Z, KANTE B, SCHENKEL T. Programmable quantum emitter formation in silicon[J]. Nature Communications, 2024, 15(1): 4497.
- [8] LIU B, MAO M, KHANNA D, CHOI P, BOON C C, FITZGERALD E A. A highly efficient fully integrated GaN power amplifier for 5-GHz WLAN 802.11 ac application [J]. IEEE Microwave and Wireless Components Letters, 2018, 28(5): 437-439.
- [9] DENG J, BAE C, DENLINGER A, MILLER T. Electric vehicles

- batteries: Requirements and challenges[J]. *Joule*, 2020, 4(3): 511-515.
- [10] WU Y, XIE L, MING H, GUO Y, HWANG J Y, WANG W, HE X, WANG L, ALSHAREEF H N, SUN Y K, MING J. An empirical model for the design of batteries with high energy density[J]. *ACS Energy Letters*, 2020, 5(3): 807-816.
- [11] WANG W Y, ZHANG S, LI G, LU J, REN Y, WANG X, GAO X, SU Y, SONG H, LI J. Artificial intelligence enabled smart design and manufacturing of advanced materials: The endless Frontier in AI+ era[J]. *Materials Genome Engineering Advances*, 2024, 2(3): e56.
- [12] SCOTT T, WALSH A, ANDERSON B, O'CONNOR A, TASSEY G. Economic analysis of national needs for technology infrastructure to support the materials genome initiative [EB/OL]. [2025-6-18]. https://www.nist.gov/system/files/documents/2018/06/26/mgi_econ_analysis.pdf
- [13] 王毅,李高楠,刘哲,高兴誉,王洪强,宋海峰,杨明理,宿彦京, Margulan Ibraimov, 李金山. 材料基因工程与智能科学:AI+时代无尽前沿[J]. *科技导报*, 2025, 43(12): 95-111.
- WANG Y, LI G N, LIU Z, GAO X Y, WANG H Q, SONG H F, YANG M L, SU Y J, MARGULAN I, LI J S. Materials genome engineering and intelligent science: The endless frontier in AI+ Era [J]. *Science & Technology Review*, 2025, 43(12): 95-111.
- [14] White House Office of Science and Technology Policy. Materials genome initiative for global competitiveness[EB/OL]. 2011.https://obamawhitehouse.archives.gov/sites/default/files/microsites/ostp/materials_genome_initiative-final.
- [15] National Science and Technology Council, Committee on Technology and Subcommittee on the MGI Initiative. Materials genome initiative—Strategic plan[EB/OL]. [2026-6-18]. https://www.nist.gov/system/files/documents/2018/06/26/mgi_strategic_plan_-_dec_2014.
- [16] LIU X, FURRER D, KOSTERS J, HOLMES J. Vision 2040: A roadmap for integrated, multiscale modeling and simulation of materials and systems [R]. 2018. <https://ntrs.nasa.gov/citations/20180002010>.
- [17] COHEN I G, EVGENIOU T, GERKE S, UNIV D J, MINSEN P T, DR J. The European artificial intelligence strategy: Implications and challenges for digital health [J]. *The Lancet Digital Health*, 2020, 2(7): e376-e379.
- [18] BMBF. Aktionsplan Künstliche Intelligenz [EB/OL]. 2023. <https://ki-verband.de/wp-content/uploads/2023/11/Pressemitteilung-zur-Veroeffentlichung-des-Aktionsplans-KI-des-Bundesministeriums-fuer-Bildung-und-Forschung-BMBF>.
- [19] GRIFFIN C, WALLACE D, MATEOS-GARCIA J, SCHIEVE H, KOHLI P. A new golden age of discovery: Seizing the AI for science opportunity [J]. Google DeepMind, AI Policy Perspectives, 2024.https://storage.googleapis.com/deepmind-media/DeepMind.com/Assets/Docs/a-new-golden-age-of-discovery_nov-2024.
- [20] Cabinet Secretariat. Interim Report [EB/OL]. 2025. https://www8.cao.go.jp/cstp/ai/interim_report_en.
- [21] 新材料大数据中心总体建设方案[EB/OL]. 2024. <https://www.gov.cn/zhengce/zhengceku/202410/P020241030650699136214>. Overall construction plan for the big data center of new materials. [EB/OL]. 2024. <https://www.gov.cn/zhengce/zhengceku/202410/P020241030650699136214>.
- [22] 刘森,孟胜. Atomly.net 数据平台及其在无机化学中的应用[J]. *中国科学:化学*, 2023, 53(1): 19-25.
- LIU M, MENG S. Atomly.net materials database and its application in inorganic chemistry[J]. *Science Sinica(Chimica)*, 2023, 53(1): 19-25.
- [23] JIE J, WENG M, LI S, CHEN D, LI S, XIAO W, ZHENG J, PAN F, WANG L. A new material Go database and its comparison with other high-throughput electronic structure databases for their predicted energy band gaps[J]. *Science China Technological Sciences*, 2019, 62(8): 1423-1430.
- [24] LI R Z, LI B J, ZHANG G Z, JIANG J, LUO Y. A High-performance and flexible chemical structure & data search engine built on couch DB & elastic search [J]. *Chinese Journal of Chemical Physics*, 2018, 31(3): 341-349.
- [25] GAO L, WANG L, LIN J, DU L. An intelligent manufacturing platform of polymers: polymeric material genome engineering[J]. *Engineering*, 2023, 27: 31-36.
- [26] JIANG X, XUE D Z, WANG W Y, LIU J J, YANG M L, SU Y J. AI4Materials: Transforming the landscape of materials science and enigneering[J]. *Review of Materials Research*, 2025, 1(1): 100010.
- [27] LENG C, TANG Z, ZHOU Y G, TIAN Z, HUANG W Q, LIU J, LI K. Fifth paradigm in science: A case study of an intelligence-driven material design[J]. *Engineering*, 2023, 24: 126-137.
- [28] HAFNER J. Atomic-scale computational materials science[J]. *Acta Materialia*, 2000, 48(1): 71-92.
- [29] RAJAN K. Materials informatics: The materials “gene” and big data[J]. *Annual Review of Materials Research*, 2015, 45(1): 153-169.
- [30] GERMAN D M. The GNOME project: a case study of open source, global software development[J]. *Software Process: Improvement and Practice*, 2003, 8(4): 201-215.
- [31] GOWRI B S, NAIR S A H, KUMAR K P S. Hybrid arithmetic optimization algorithm with deep transfer learning based microarray gene expression classification model [J]. *International Journal of Information Technology*, 2024, 16: 3923-3928.
- [32] JORDAN M I, MITCHELL T M. Machine learning: Trends, perspectives, and prospects[J]. *Science*, 2015, 349(6245): 255-260.
- [33] LECUN Y, BENGIO Y, HINTON G. Deep learning[J]. *Nature*, 2015, 521(7553): 436-444.
- [34] JARVIS R A. A Perspective on range finding techniques for computer vision[J]. *IEEE Transactions on Pattern Analysis & Machine Intelligence*, 1983(2): 122-139.
- [35] NADKARNI P M, OHNO-MACHADO L, CHAPMAN W W. Natural language processing: an introduction[J]. *Journal of the American Medical Informatics Association*, 2011, 18(5): 544-551.
- [36] MNIH V, KAVUKCUOGLU K, SILVER D, RUSU A A, VENESS J, BELLEMARE M G, GRAVES A, RIEDMILLER M, FIDJELAND A K, OSTROVSKI G, PETERSEN S, BEATTIE C, SADIK A, ANTONOGLU I, KING H, KUMARAN D, WIERSTRA D, LEGG S, HASSABIS D. Human-level control through deep reinforcement learning[J]. *Nature*, 2015, 518(7540): 529-533.
- [37] SCHMIDT J, MARQUES M R G, BOTTI S, MARQUES M A L.

- Recent advances and applications of machine learning in solid-state materials science[J]. *npj Computational Materials*, 2019, 5 (1): 83.
- [38] RYAN K, LENGUEL J, SHATRUK M. Crystal structure prediction via deep learning[J]. *Journal of the American Chemical Society*, 2018, 140(32): 10158-10168.
- [39] GRASER J, KAUWE S K, SPARKS T D. Machine learning and energy minimization approaches for crystal structure predictions: a review and new horizons[J]. *Chemistry of Materials*, 2018, 30(11): 3601-3612.
- [40] CARRETE J, LI W, MINGO N, WANG S, CURTAROLO S. Finding unprecedentedly low-thermal-conductivity half-Heusler semiconductors via high-throughput materials modeling[J]. *Physical Review X*, 2014, 4(1): 011019.
- [41] KIM C, PILANIA G, RAMPRASAD R. From organized high-throughput data to phenomenological theory using machine learning: the example of dielectric breakdown[J]. *Chemistry of Materials*, 2016, 28(5): 1304-1311.
- [42] ISAYEVO, OSES C, TOHER C, GOSSETT E, CURTAROLO S, TROPISHA A. Universal fragment descriptors for predicting properties of inorganic crystals[J]. *Nature Communications*, 2017, 8(1): 15679.
- [43] JU S, SHIGA T, FENG L, HOU Z, TSUDA K, SHIOMI J. Designing nanostructures for phonon transport via Bayesian optimization[J]. *Physical Review X*, 2017, 7(2): 021024.
- [44] JALEM R, KANAMORI K, TAKEUCHI I, NAKAYAMA M, YAMASAKI H, SAITO T. Bayesian-driven first-principles calculations for accelerating exploration of fast ion conductors for rechargeable battery application[J]. *Scientific Reports*, 2018, 8(1): 5845.
- [45] SHI P, DUAN M, YANG L, FENG W, DING L, JIANG L. An improved U-net image segmentation method and its application for metallic grain size statistics[J]. *Materials*, 2022, 15(13): 4417.
- [46] LI M, HUANG J, XUE L, ZHANG R. A guidance system for robotic welding based on an improved YOLOv5 algorithm with a RealSense depth camera[J]. *Scientific Reports*, 2023, 13 (1): 21299.
- [47] KOROTEEV M V. BERT: A review of applications in natural language processing and understanding[J]. *arXiv preprint arXiv: 2103.11943*, 2021.
- [48] JEAN S, CHO K, MEMISEVIC R, BENGIO Y. On using very large target vocabulary for neural machine translation[J]. *arxiv preprint arxiv: 1412.2007*, 2014.
- [49] BORDES A, CHOPRA S, WESTON J. Question answering with subgraph embeddings[J]. *arxiv preprint arxiv:1406. 3676*, 2014.
- [50] YU S, RAN N, LIU J. Large-language models: The game-changers for materials science research[J]. *Artificial Intelligence Chemistry*, 2024, 2(2): 100076.
- [51] PEI Z, YIN J, ZHANG J. Language models for materials discovery and sustainability: Progress, challenges, and opportunities[J]. *Progress in Materials Science*, 2025: 101495.
- [52] RAJAN K. Materials informatics[J]. *Materials Today*, 2005, 8(10): 38-45.
- [53] MARTIN R M. Electronic structure: basic theory and practical methods[M]. Cambridge: Cambridge University Press, 2020.
- [54] WOODLEYS M, CATLOW R. Crystal structure prediction from first principles[J]. *Nature Materials*, 2008, 7(12): 937-946.
- [55] JONES R O. Density functional theory: Its origins, rise to prominence, and future[J]. *Reviews of Modern Physics*, 2015, 87 (3): 897-923.
- [56] KROESE D P, RUBINSTEIN R Y. Monte Carlo methods[J]. *Wiley Interdisciplinary Reviews: Computational Statistics*, 2012, 4: 48-58.
- [57] BINDER K, HORBACH J, KOB W, PAUL W, VARNIK F. Molecular dynamics simulations[J]. *Journal of Physics: Condensed Matter*, 2004, 16(5): S429.
- [58] OLSON G B. Designing a new material world[J]. *Science*, 2000, 288(5468): 993-998.
- [59] BURNETT T L, WITHERS P J. Completing the picture through correlative characterization[J]. *Nature Materials*, 2019, 18(10): 1041-1049.
- [60] CURTAROLO S, HART G L W, NARDELLI M B, MINGO N, SANVITO S, LEVY O. The high-throughput highway to computational materials design[J]. *Nature Materials*, 2013, 12(3): 191-201.
- [61] SIMON JR C G, LIN-GIBSON S. Combinatorial and high-throughput screening of biomaterials[J]. *Advanced Materials*, 2011, 23(3): 369-387.
- [62] POTYRAILO R A, MIRSKY V M. Combinatorial and high-throughput development of sensing materials: the first 10 years[J]. *Chemical Reviews*, 2008, 108(2): 770-813.
- [63] CHENG G, GONG X G, YIN W J. An approach for full space inverse materials design by combining universal machine learning potential, universal property model, and optimization algorithm[J]. *Science Bulletin*, 2024, 69(19): 3066-3074.
- [64] MERCHANT A, BATZNER S, SCHOENHOLZ S S, AYKOL M, CHEON G, CUBUK E D. Scaling deep learning for materials discovery[J]. *Nature*, 2023, 624(7990): 80-85.
- [65] XIAN Y, DANP P, TIAN Y, JIANG X, ZHOU Y, DING X, SUN J, LOOKMAN T, XUE D. Compositional design of multicomponent alloys using reinforcement learning[J]. *Acta Materialia*, 2024, 274: 120017.
- [66] TSHITOYAN V, DAGDELEN J, WESTON L, DUNN A, RONG Z, KONONOVA O, PERSSON K A, CEDER G, JAIN A. Unsupervised word embeddings capture latent knowledge from materials science literature[J]. *Nature*, 2019, 571(7763): 95-98.
- [67] MIKOLOV T, CORRADO G, CHEN K, DEAN J. Efficient estimation of word representations in vector space[C]// *Proceedings of the International Conference on Learning Representations*, Scottsdale, USA: arXiv, 2013: 1-12.
- [68] MIKOLOV T, SUTSKEVER I, CHEN K, CORRADO G, DEAN J. Distributed representations of words and phrases and their compositionality[A]// *Advances in Neural Information Processing Systems 26*[C]. Nevada: Curran Associates, Inc., 2013: 3111-3119.
- [69] PENNINGTON J, SOCHER R, MANNING C. GloVe: Global Vectors for Word Representation[C]// *Conference on Empirical Methods in Natural Language Processing*, Doha, Qatar: Association for Computational Linguistics, 2014: 1532-1543.
- [70] ZHU Q, HUANG Y, ZHOU D, ZHAO L, GUO L, YANG R, SUN Z, LUO M, ZHANG F, XIAO H, TANG X, ZHANG X, SONG T, LI X,

- CHONG B, ZHOU J, ZHANG Y, ZHANG B, CAO J, ZHANG G, WANG S, YE G, ZHANG W, ZHAO H, CONG S, LI H, LING L L, ZHANG Z, SHANG W, JIANG J, LUO Y. Automated synthesis of oxygen-producing catalysts from Martian meteorites by a robotic AI chemist[J]. *Nature Synthesis*, 2024, 3(3): 319-328.
- [71] GAO Z F, QU S, ZENG B, LIU Y, WEN J R, SUN H, GUO P J, LU Z Y. AI-accelerated discovery of altermagnetic materials [J]. *National Science Review*, 2025, 12(4): nwaf066.
- [72] DAVIES D W, BUTLER K T, JACKSON A J, MORRIS A, FROST J M, SKELTON J M, WALSH A. Computational screening of all stoichiometric inorganic materials [J]. *Chem*, 2016, 1 (4): 617-627.
- [73] WANG Y, LI Y, TANG Z, LI H, YUAN Z, TAO H, ZOU N, BAO T, LIANG X, CHEN Z, XU S, BIAN C, XU Z, WANG C, SI C, DUAN W, XU Y. Universal materials model of deep-learning density functional theory Hamiltonian [J]. *Science Bulletin*, 2024, 69 (16): 2514-2521.
- [74] SCHUBERT E F, KIM J K. Solid-state light sources getting smart [J]. *Science*, 2005, 308(5726): 1274-1278.
- [75] POLMAN A, KNIGHT M, GARNETT E C, EHRLER B, SINKE W C. Photovoltaic materials: Present efficiencies and future challenges[J]. *Science*, 2016, 352(6283): aad4424.
- [76] AHN S J, JUNG S, GWAK J, CHO A, SHIN K, YOON K, PARK D, CHEONG H, YUN J H. Determination of band gap energy (E_g) of $\text{Cu}_2\text{ZnSnSe}_4$ thin films: On the discrepancies of reported band gap values[J]. *Applied Physics Letters*, 2010, 97(2): 021905.
- [77] CANNING A, CHAUDHRY A, BOUTCHKO R, GRONBECH-JENSEN N. First-principles study of luminescence in Ce-doped inorganic scintillators[J]. *Physical Review B*, 2011, 83(12): 125115.
- [78] ZHUO Y, MANSOURI T A, BRGOCH J. Predicting the band gaps of inorganic solids by machine learning[J]. *The Journal of Physical Chemistry Letters*, 2018, 9(7): 1668-1673.
- [79] KALIDINDI S R. Feature engineering of material structure for AI-based materials knowledge systems [J]. *Journal of Applied Physics*, 2020, 128(4): 041103.
- [80] HASE F, ROCH L M, FRIEDERICH P, ASPURU-GUZIK A. Designing and understanding light-harvesting devices with machine learning[J]. *Nature Communications*, 2020, 11(1): 4587.
- [81] PUN G P P, BATRA R, RAMPRASAD R, MISHIN Y. Physically informed artificial neural networks for atomistic modeling of materials[J]. *Nature Communications*, 2019, 10(1): 2339.
- [82] CHOUDHARY K, GARRITY K F, CAMP C, KALININ S V, VASUDEVAN R, ZIATDINOV M, TAVAZZA F. Computational scanning tunneling microscope image database[J]. *Scientific Data*, 2021, 8(1): 57.
- [83] COBAS C, SEOANE F, SYKORA S. Automatic structure verification (ASV) as an AI wizard: The milestones met and the challenges looming ahead[A]. 54th Experimental NMR Conference (ENC)[C]. California: Asilomar, 2013.
- [84] MA X, ZHANG Y, WANG C, XU W. Alloy microstructure segmentation through SAM and domain knowledge without extra training[J]. *Scripta Materialia*, 2025, 260: 116581.
- [85] ZHANG S, WANG W Y, WANG X, LI G, REN Y, GAO X, SUN F, TANG B, SONG H, LI J. Large language models enabled intelligent microstructure optimization and defects classification of welded titanium alloys[J]. *Journal of Materials Informatics*, 2024, 4(4): 34.
- [86] LIU Y, WANG S, YANG Z, AVDEEV M, SHI S. Auto-MatRegressor: Liberating machine learning alchemists [J]. *Science Bulletin*, 2023, 68(12): 1259-1270.
- [87] ZHU Z, NG D W H, PARK H S, MCALPINE M C. 3D-printed multifunctional materials enabled by artificial-intelligence-assisted fabrication technologies[J]. *Nature Reviews Materials*, 2021, 6(1): 27-47.
- [88] GONGORA A E, SNAPP K L, WHITING E, RILEY P, REYES K G, MORGAN E F, BROWN K A. Using simulation to accelerate autonomous experimentation: A case study using mechanics [J]. *Iscience*, 2021, 24(4): 102262.
- [89] HAFNER J. Materials simulations using VASP—a quantum perspective to materials science[J]. *Computer Physics Communications*, 2007, 177(1-2): 6-13.
- [90] HAMMOND K D. Parallel point defect identification in molecular dynamics simulations without post-processing: A compute and dump style for LAMMPS[J]. *Computer Physics Communications*, 2020, 247: 106862.
- [91] SZYMANSKI N J, RENDY B, FEI Y, KUMAR R E, HE T, MILSTED D, MCDERMOTT M J, GALLANT M, CUBUK E D, MERCHANT A, KIM H, JAIN A, BARTEL C J, PERSSON K, ZENG Y, CEDER G. An autonomous laboratory for the accelerated synthesis of novel materials[J]. *Nature*, 2023, 624(7990): 86-91.
- [92] JIANG Y, SALLEY D, SHARMA A, KEENAN G, MULLIN M, CRONIN L. An artificial intelligence enabled chemical synthesis robot for exploration and optimization of nanomaterials [J]. *Science Advances*, 2022, 8(40): eabo2626.
- [93] MACHEOD B P, PARLANE F G L, RUPNOW C C, DETTELBACH K E, ELLIOTT M S, MORRISSE T D, HALEY T H, PROSKURIN O, ROONEY M B, TAHERIMAKHSOUSI N, DVORAK D J, CHIU H N, WAIZENEGGER C E B, OCEAN K, MOKHTARI M, BERLINGUETTE C P. A self-driving laboratory advances the Pareto front for material properties[J]. *Nature Communications*, 2022, 13(1): 995.
- [94] LI J, LI J, LIU R, TU Y, LI Y, CHENG J, HE T, ZHU X. Autonomous discovery of optically active chiral inorganic perovskite nanocrystals through an intelligent cloud lab[J]. *Nature Communications*, 2020, 11(1): 2046.
- [95] SONG T, LUO M, ZHANG X, CHEN L, HUANG Y, CAO J, ZHU Q, LIU D, ZHANG B, ZOU G, ZHANG G, ZHANG F, SHANG W, FU Y, JIANG J, LUO Y. A multiagent-driven robotic AI chemist enabling autonomous chemical research on demand[J]. *Journal of the American Chemical Society*, 2025, 147: 12534-12545.

(责任编辑:李亚敏)