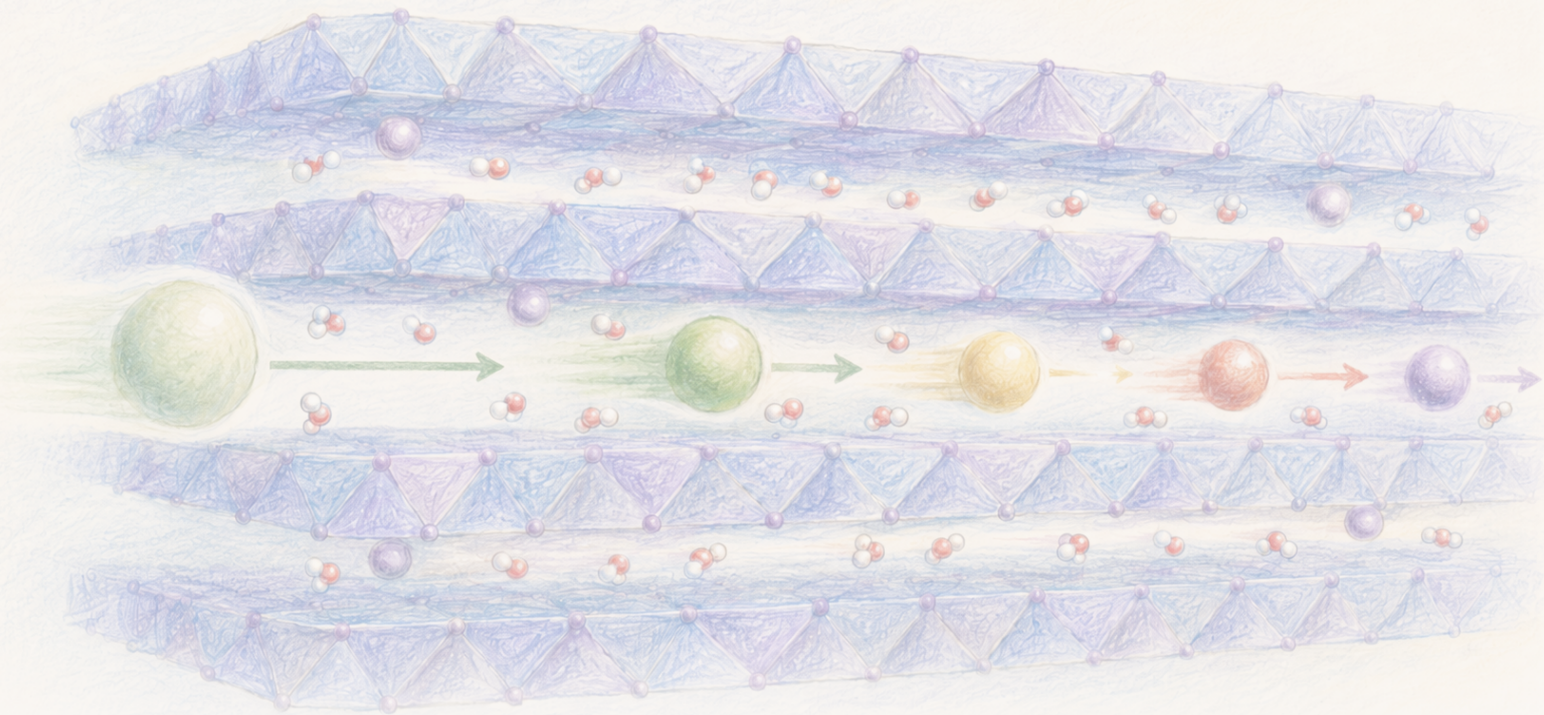




The CLEAN PAPER

WHAT THE PAPER SAYS · WHAT IT DOESN'T · WHY IT MATTERS

Egy vízzel telt ásványi csatorna rögzítése segített szétválasztani a hasonló ritkaföldfém-ionokat

A magnézium egy hidratált mangán-oxid rés szélességét a lantanoid-ion vízburkának méretéhez közel tartotta, és laboratóriumi vizsgálatokban javította egyes ionpárok dúsítását. A bemutatott munka milliliternyi oldatot és milligrammnyi anyagot használt; a folyamatos áramlású működés, a hosszú ciklusélettartam és a kereskedelmi környezeti teljesítmény továbbra sincs bizonyítva.

Written by Laura Nesso · Cross-checked by Cinzia Vaglio · Edited by Michele Renda · Figures by Laura Nesso and Nova Vela · AI-assisted, human-reviewed

Paper: *Pinning angstrom-size solid ionic channels for rare-earth element separation*, Siqi Zou, Jiadong Liu, Woo Cheol Jeon, Maoyu Wang, Ronghui Wu, Yu Han, Gangbin Yan, Grant T. Hill, Xiaolin Yue, Hua Zhou, George C. Schatz & Chong Liu, *Nature Chemical Engineering* 3, 402-413 (2026) · DOI: 10.1038/s44286-026-00418-8

Egy vízzel telt ásványi csatorna rögzítése segített szétválasztani a hasonló ritkaföldfém-ionokat

A ritkaföldfém-ionokat ugyanazért nehéz elválasztani egymástól, amiért távolról nehéz megkülönböztetni a testvéreket: a különbségek valóságosak, de kicsik.

A lantanoidák egymás mellett helyezkednek el a periódusos rendszerben, és rendszerint azonos töltésű ionokat képeznek. Méretük fokozatosan változik a sorozat mentén, miközben kémiai viselkedésük hasonló marad. Az ipari finomítás ezért sok, egymást követő szétválasztási lépésre támaszkodik.

Egy új laboratóriumi vizsgálat a bezártság felől közelítette meg ezt a problémát. A kutatók egymásra rétegzett mangán-oxid lapokat használtak, amelyek között vízzel telt rés volt. Egy ritkaföldfém-ion vízmolekulák burkába ágyazva közelíti meg ezt a rést. Támasztás nélkül a lapok eltávolodhatnak egymástól, hogy helyet adjanak neki. A magnéziumionok merevítőként viselkedtek: amikor a lapok között maradtak, segítettek keskenyen tartani a rést. A különböző ritkaföldfém-ionoknak így eltérő energiaköltséget kellett „megfizetniük” ahhoz, hogy vízburkuk egy részét elveszítsék, belépjenek a csatornába és a szilárd anyag oxigénatomjaihoz kötődjenek.

The separation trick was holding the wet gap narrow

Structure, electrochemistry and calculations support the mechanism from different angles.

UNPINNED CHANNEL

selected light lanthanides
expand the water-rich interlayer
more room changes dehydration,
coordination and binding
neighboring-pair preference
remains modest

MAGNESIUM-PINNED CHANNEL

retained Mg²⁺ helps keep
the buserite gap narrow
confinement changes dehydration,
coordination and binding
selected neighboring-pair
enrichment increases

EVIDENCE IS ASSEMBLED, NOT FILMED

- X-ray: solid structure
- electrochemistry: insertion and separation
- DFT: hydration and binding interpretation

Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

A rögzítetlen és a magnéziummal rögzített csatornák szerkezeti, elektrokémiai és számítási eredményekkel alátámasztott mechanisztikus értelmezések. Egyetlen kísérlet sem figyelte meg közvetlenül a teljes molekuláris folyamatot.

The Clean Paper CC BY 4.0

Egy vizsgált pár, a lantán és a neodímium esetében ez a **rögzítés** 1,6-ról **5,4-re** növelte a dúsítási

tényezőt. Lantán és prazeodímium esetében 1,5-ről **4,2-re** emelkedett. A dúsítási tényező azt hasonlítja össze, milyen arányban van jelen a két ion a szétválasztás után ahhoz képest, ahogyan előtte voltak jelen. Az 1-es érték azt jelentené, hogy nincs preferencia; az 5,4 azt jelenti, hogy a befogott anyag a kiindulási elegyhez képest 5,4-szer erősebben részesítette előnyben a neodímiumot a lantánal szemben.

Ezek érdemi, konkrét ionpárokra vonatkozó laboratóriumi eredmények. Nem bizonyítják, hogy mostantól minden ritkaföldfém tisztán elválasztható, hogy folyamatos áramlású eljárást demonstráltak, vagy hogy kiváltható az oldószeres extrakció.

A tanulmány legerősebb ötlete kisebb, mint egy finomító: megakadályozni, hogy egy nedves ásványi rés kitáguljon.

Egy ion vízben nagyobb, mint a csupasz atom

A ritkaföldfémek közé a lantanoidák, valamint a szkandium és az ittrium tartoznak. A vizsgálat tizenkét pozitív töltésű lantanoid-iont tesztelt a lantántól az itterbiumig. A cériumot azért hagyták ki, mert könnyen változtatja oxidációs állapotát, a radioaktív prométiumot pedig szintén kizárták.

Vízben egy ion nem magányosan mozog. A vízmolekulák a töltése köré rendeződnek, és **hidratációs burkot** képeznek. Ahhoz, hogy egy szűk csatornába belépjen és a szilárd anyaghoz kötődjön, az ionnak át kell rendeznie vagy részben le kell vetnie ezt a vízréteget. Ennek energiaköltsége az iontól és a környezetétől egyaránt függ.

A méreteket **ångströmben** (Å) adják meg. Egy ångström a méter tízmilliárdod része ($1 \text{ Å} = 10^{-10} \text{ m}$). A vizsgált lantanoidák első hidratációs burkának átmérőjét nagyjából **6,6–7,1 Å**-nek adták meg.

A kutatók egy hidratált, réteges mangán-oxidot, buseritet használtak. Az egymásra rakódó rétegek távolsága — az egyik ismétlődő rétegpozíciótól a következőig mérve — körülbelül **9,6–9,7 ångström** volt. Maga a réteg azonban helyet foglal. A rétegek közötti ténylegesen szabad, vízzel telt rés mindössze körülbelül **6,8–6,9 ångström** volt.

Ez a különbség fontos. A 9,7 ångströmes rétegtávolság nem jelent 9,7 ångström széles nyitott csatornát.

Néhány könnyebb lantanoida hatására a szerkezet vízben gazdagabb fázissá tágult. Itt a rétegek közötti távolság körülbelül **11,2 ångström**, a becsült szabad rés pedig körülbelül **8,42 ångström** volt. Egy keskenyebb rokon szerkezet, a birnessit szabad rése körülbelül **4,42 ångström** volt.

The ion enters with water around it

Approximate dimensions connect hydration and confinement without making a rigid sieve.

HYDRATED ION

first water-shell diameter
6.6-7.1 angstroms
water molecules must rearrange
or partly leave during binding

PINNED FREE GAP

space between solid sheets
6.8-6.9 angstroms
from 9.6-9.7 angstrom
sheet-to-sheet spacing

EXPANDED FREE GAP

water-rich phase
about 8.42 angstroms
from about 11.2 angstrom
sheet-to-sheet spacing

MECHANISTIC COMPARISON, NOT A SIZE-ONLY FILTER

- free gap and interlayer spacing are different measurements
- hydration, coordination and binding also affect selectivity

Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

Az összehasonlítás a hidratációs burok hozzávetőleges átmérője és a szabad, vízzel telt rés között történik, nem a csupasz ion és a teljes rétegtávolság között. A méret a mechanizmus egyik része, nem a teljes magyarázat.

The Clean Paper CC BY 4.0

Az ásvány alkalmazkodhat az ionhoz

Magnéziumos rögzítés nélkül a csatorna nem merev szita: az egymásra rakódó rétegek elmozdulhatnak. A kísérletekben a könnyebb lantán-, prazeodímium- és neodímiumionok több víz felvételére és nagyobb kitágulásra készítették az anyagot. Az európiumtól az itterbiumig terjedő nehezebb ionok inkább változatlanul hagyták a keskenyebb csatornát. A samárium a két viselkedés között helyezkedett el.

A tanulmány az első választ **I. csoportnak**, a másodikat **II. csoportnak** nevezi. Ezek azt jelölik, hogyan reagált ez a konkrét anyag az ionokra, nem pedig a periódusos rendszer csoportszámait. A határ más kísérleti körülmények között el is tolódhat.

Ez a szerkezeti különbség segített a két csoport közötti párok elválasztásában. Közvetlen ioncserénél a közölt dúsítási tényező **7,8** volt lantán és diszprózium között, **5,7** prazeodímium és diszprózium között, **4,5** neodímium és diszprózium között, valamint **2,6** neodímium és európium között.

A legtöbb szomszédos pár jóval nehezebbnek bizonyult, körülbelül 1,1-es dúsítási tényezőkkel. Az 1-hez közeli tényező csekély preferenciát jelent. Az anyag könnyebben különböztette meg azokat az ionokat, amelyek eltérő csatornaszerkezetet részesítettek előnyben, mint azokat, amelyek ugyanazon választcsoportban közel helyezkedtek el egymáshoz.

A magnézium rögzíti a csatornát

A kutatók ezután **elektrokémiai interkalációt** alkalmaztak: olyan elektromos reakciót, amely ionokat juttat a szilárd rétegek közé. A magnéziumionok a csatornában maradtak, miközben a ritkaföldfém-ionok beléptek. A bent maradó magnézium segített megakadályozni a buserit rétegtávolságának tágulását.

Ebben a keskenyebb, nedves részben egy beérkező hidratált ionnak kevesebb helye van. A javasolt mechanizmus a bezártságot, a részleges dehidratációt, a koordinációt és a kötődést kombinálja. A **koordináció** az iont közvetlenül körülvevő és vele kölcsönható közeli atomokat — gyakran oxigénatomokat — jelenti.

A bizonyíték többféle vizsgálatból származik. Röntgenmérések követték a szilárd szerkezetet. Elektrokémiai kísérletek mérték az ionok beépülését és szétválasztását. A **sűrűségfunkcionál-elmélet**, egy kvantummechanikai számítási módszer, a szerkezeteket, hidratációt és kötődést hasonlította össze. A számítások segítenek értelmezni a mechanizmust; nem jelentenek közvetlen „filmet” arról, ahogy egy ion végighalad a csatornán.

A mechanizmus nem egyszerűen annyi, hogy „a kisebb ion átjut, a nagyobb fennakad”. A vízburok, a rétegek válasza, a dehidratáció energiaköltsége és az, hogyan koordinálódik az ion a szilárd anyaghoz, mind hozzájárulnak.

A rögzítés javította egyes szomszédos párok szétválasztását

A legnagyobb kiemelt változás a lantán és neodímium között jelentkezett: a dúsítás **1,6 +/- 0,1** értékről magnéziumos rögzítéssel **5,4 +/- 0,1** értékre nőtt. A lantán–prazeodímium pár **1,5 +/- 0,1**-ről **4,2 +/- 0,1**-re, a neodímium–szamárium pár pedig **1,6 +/- 0,1**-ről **2,9 +/- 0,1**-re emelkedett.

Pinning changes pair-specific enrichment

Three laboratory protocols compared for each 1:1 lanthanide mixture

- Direct ion exchange
- Intercalation after ion exchange
- ◆ Mg-pinned intercalation



Enrichment factor is not purity or recovery.

Points are means; whiskers show +/- s.d. (n = 3). Conditions are comparisons, not sequential stages.

Minden sor három külön laboratóriumi protokollt hasonlít össze, nem egyetlen folyamat egymást követő szakaszait. Az 1-es tényező azt jelenti, hogy nincs preferencia; a magasabb értékek erősebb, adott ionpárra jellemző dúsítást jeleznek. A pontok az átlagokat, a bajuszok pedig a +/- szórást mutatják (n = 3).

The Clean Paper CC BY 4.0

pH 2 mellett a lantán-neodímium érték **5,6 +/- 0,2** volt. Az elektromos sebesség ötszörösére, 0,1C-ről 0,5C-re emelése **5,4 +/- 0,1-ről 4,3 +/- 0,4**-re csökkentette. A C-ráta az alkalmazott elektromos áramot az anyag kapacitásához viszonyítja. A nagyobb ráta kevesebb időt hagy az ionoknak és a szilárd anyagnak a válaszra.

Egyetlen szám sem írja le univerzálisan az anyagot. A dúsítás az ionpártól, a szilárd szerkezetétől, a savasságtól és a működési rátától függ.

A tanulmány azt is vizsgálta, hogyan viselkedik az anyag nagy mennyiségben jelen levő, nem ritkaföldfém-ionok mellett. A kiindulási elegyekben minden ritkaföldfém-ionra 1 000 versengő ion jutott. A közölt szelektivitási érték körülbelül **1 200** volt nátriummal, **6 500** kalciummal és **1 700** magnéziummal szemben.

Ez hasznos bizonyíték arra, hogy ilyen laboratóriumi körülmények között a gyakori ionok nem feltétlenül nyomják el automatikusan a szétválasztást. Nem egy teljes, ércből származó folyadék tesztje, annak összes fémjével, savasságával és szennyeződésével együtt.

A dúsítás, szétválasztás, tisztaság, eltávolítás és visszanyerés eltérő eredményeket jelent

A tanulmányban több teljesítménymutató szerepel, és ezek nem helyettesíthetők egymással.

A **dúsítási tényező** a két ion szétválasztás utáni arányát hasonlítja össze a szétválasztás előtti arányukkal. Az 5,4-es érték azt jelenti, hogy a befogott anyag az adott pár egyik tagját 5,4-szer erősebben részesítette előnyben, mint a kiindulási keverék.

A **szétválasztási tényező** azt is figyelembe veszi, mi marad a folyadékban: minden ion esetében összehasonlítja a befogott mennyiséget a be nem fogott mennyiséggel, majd ezt a két mérleget viszonyítja egymáshoz. Emiatt növekedhet akkor is, amikor több anyagot távolítanak el, még ha a dúsítási tényező más mintázatot követ is.

A **tisztaság** egy kiválasztott ion részaránya a visszanyert frakcióban. Kétlépcsős demonstrációk a megadott eljárásokban körülbelül **97,0%-os neodímiumtisztaságot** és **92,3%-os diszpróziumtisztaságot** értek el.

Az **eltávolítás** azt mutatja meg, a kiindulási oldatból mekkora hányadot távolítottak el. Egy neodímium–diszprózium tesztben nyolc egymást követő, egyenként 10 milligrammos poradag a **diszprózium 72%-át** távolította el, és 10,8-as kumulatív szétválasztási tényezőt eredményezett.

A **visszanyerés** azt kérdezi, a befogott ion mekkora része szabadítható fel később. Fordított ioncserével egy neodímium–diszprózium műveletben **80%-ot**, elektrokémiai eltávolítással egy lantán–neodímium műveletben **89%-ot** nyertek vissza.

A visszanyerés a folyamat megfordíthatóságát mutatja. Nem bizonyítja, hogy egy elektróda hányszor használható újra a teljesítmény megőrzésével.

Four strong numbers, four different denominators

These evidence cards come from different experiments; they are not process steps.

ENRICHMENT

La-Nd
5.4 +/- 0.1
captured ratio divided
by starting ratio

PURITY

neodymium
about 97.0%
target share in a
recovered fraction

DEPLETION

dysprosium
72%
share removed from
the starting solution

RECOVERY

La-Nd operation
89%
share of captured
rare-earth ions released

A LARGE VALUE IN ONE CARD CANNOT REPLACE THE OTHERS

- high depletion can coexist with low purity
- one recovery operation does not establish cycle life

Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

A négy közölt mérőszám eltérő nevezőket használ és különböző kísérletekből származik. Ezek különálló bizonyítékkártyák, nem egyetlen folyamat egymást követő szakaszai.

The Clean Paper CC BY 4.0

Miért jelenthet két látványos százalék egészen mást?

Tegyük fel, hogy egy eljárás a kiindulási folyadékból egy ion 90%-át eltávolítja. Ez magas eltávolítás. Ha sok nem kívánt ion is vele együtt kerül ki, a visszanyert anyag tisztasága ettől még alacsony lehet. Fordítva: egy nagyon tiszta, kis frakció gyenge visszanyerést jelenthet, ha a célion nagy része az oldatban maradt. Egy folyamat értékeléséhez minden ilyen mérleget látni kell, nem csak a legnagyobb számot.

A bemutatott berendezés továbbra is főzőpoharas kísérlet

A méretezésre irányuló elektrokémiai vizsgálatok **5 milliliter** oldattal indultak, amely iononként literenként 25 millimól koncentrációt tartalmazott. Az elektródákon nagyjából **25–40 milligramm** aktív anyag volt.

Egy elektróda a neodímium körülbelül 40%-át távolította el. Három sorba kapcsolt elektródával mintegy **90%-os eltávolítást** és **16,6 +/- 0,4** kumulatív szétválasztási tényezőt értek el. A működési rátától függően a reakciók **200 perctől 13 óráig** tartottak.

Ezeknek a méreteknak és időtartamoknak helyük van a fő történetben, mert ezek határozzák meg, mit demonstráltak ténylegesen.

A kiegészítő anyag tömegátadási korlátot is azonosít. Egy nagyobb koncentrációjú főzőpoharas cél esetében a teljes mennyiség 50%-ának eltávolításához becslés szerint **266 milligrammos elektródára**, vagyis **négyszetcentiméterenként 532 milligramm aktív anyagra** lett volna szükség. Ennyi anyagot a kis elektródára zsúfolva az oldott ionok nehezen érnék el az egész tömeget. A szerzők ezért hígabb oldatot választottak a főzőpoharas kísérlethez.

Egy hipotetikus átfolyásos cella csak becslésként jelenik meg. Egy feltételezett, 1,25 milliliteres, 5 × 5 centiméteres elektródával működő cellára a kiegészítő anyag körülbelül **20 percet 1C-n** vagy **40 percet 0,5C-n** becsül mintegy 90%-os eltávolításhoz. Ilyen átfolyásos cellával végzett kísérletről azonban nem számolnak be.



A létra egy határnál ér véget: bináris és több lépésből álló laboratóriumi bizonyítékok léteznek, míg az átfolyásos cella időzítése és a környezeti teljesítmény csak vetített vagy forgatókönyv-alapú, nem pedig üzemi léptékben demonstrált eredmény.

The Clean Paper CC BY 4.0

A környezeti összehasonlítás forgatókönyv, nem üzemi eredmény

A kiegészítő életciklus-értékelés olyan szétválasztási lépéseket hasonlít össze, amelyek ritkaföldfém-oxidokkal végződnek, és a bemeneteket **1 kilogramm neodímium-oxidra** vetítve adja meg.

Nem foglalja magában a bányászatot, az érc előkezelését vagy egy teljes kereskedelmi finomítási

láncot. A laboratóriumi folyamatot több forrásból összeállított feltételezésekkel modellezzük. A **10, 20 és 100 ciklusos** elektróda-élettartamok forgatókönyv- és érzékenységi értékek, nem ebben a vizsgálatban mért tartóssági adatok. A modell feltételezi, hogy a magnézium-visszanyerő oldat addig újrahasználható, amíg koncentrációja 10%-kal nem változik, **95%-os víz-visszaforogatást** feltételez, és kétórás, 450–600 Celsius-fokos kalcinálást is tartalmaz, holott a kalcinálást ebben a munkában nem demonstrálták kísérletileg.

Az **életciklus-értékelés** egy megadott rendszerhatáron belül számolja el a környezeti terheket. Az eredménye csak annyira átfogó, mint ez a rendszerhatár, és csak annyira megbízható, mint a felhasznált leltár- és méretezési feltételezések.

Az elemzés megmutathatja, hol számít az energia, az anyagfelhasználás és az újrahasználat. Azt nem tudja bizonyítani, hogy egy kereskedelmi változat kisebb környezeti terheléssel járna, mint az ipari oldószeres extrakció.

Egy mechanizmus, egy platform és hosszú mérnöki út

A tanulmány azt mutatja, hogy egy hidratált, réteges szilárd anyag réstávolsága és kémiai környezete szándékosan szabályozható úgy, hogy bizonyos lantanoida-szétválasztásokat javítson. A magnéziumos rögzítés nem egyszerűen még egy kémiai kötőhelyet adott: korlátozta azt a szerkezetet is, amelyen keresztül a vízburokkal körülvett ionoknak mozogniuk kellett.

Ez az eredmény gyakorlati kérdéseket nyit meg. Megmarad-e a teljesítmény valódi, ércből származó keverékekben? Gyárthatók-e elektródák használható anyagterheléssel? Mennyire stabil a mangán-oxid sok beépülési és felszabadítási cikluson át? Fenn tudja-e tartani egy folyamatos cella a szelektivitást, az áteresztőképességet és a vízmérleget? Hogyan néz ki a környezeti összehasonlítás mért, kísérleti üzemi léptékű leltáradatokkal?

A kísérlet ezekre a kérdésekre nem válaszol. Viszont konkrétabbá teszi őket.

Az eredmény nem egy kész ritkaföldfém-finomító. Annak bizonyítéka, hogy néhány ångströmnyi szabályozott, vízzel telt tér megváltoztathat egy nehéz szétválasztást.

Röviden

A kutatók hidratált, réteges mangán-oxidot használtak kiválasztott lantanoid-ionpárok vízbeli szétválasztására. Az anyag szabad rése körülbelül 6,8–6,9 ångström volt, közel az ionok első hidratációs burkának közölt 6,6–7,1 ångströmes átmérőjéhez. A bent maradó magnézium segített rögzíteni a csatornát, és javította egyes párok dúsítását, többek között a lantán–neodímium párnál 1,6-ról 5,4-re, a lantán–prazeodímium párnál 1,5-ről 4,2-re. A vizsgálat nagy mennyiségben jelen levő konkurens ionokkal végzett tesztekéről, többlépcsős tisztaságról, egymást követő eltávolításról és visszanyerési műveletekről is beszámolt. A demonstrált lépték továbbra is 5 milliliteres főzőpoharas kísérlet volt 25–40 milligramm aktív anyaggal és 200 perctől 13 óráig tartó reakcióidőkkel. Az

átfolyásos cella idejét csak becsülték, a sok cikluson át tartó újrahasználatot nem tesztelték, az életciklus-összehasonlítás pedig laboratóriumi léptékű feltételezésektől függött. A cikk egy bezártságon alapuló mechanizmust és laboratóriumi platformot támaszt alá, nem az oldószeres extrakció ipari kiváltását.

Tárgyilagos mérleg

Mit mutat a tanulmány: A hidratált mangán-oxid körülbelül 6,8–6,9 ångströmes részének bent maradó magnéziummal történő rögzítése megváltoztatta kiválasztott lantanoidpárok szétválasztását. Szerkezeti mérések, elektrokémia és számítások egy olyan mechanizmust támasztanak alá, amelyben a bezártság, dehidratáció, koordináció és kötődés egyaránt szerepet játszik.

Mi teljesített a legjobban: A megadott körülmények között a lantán–neodímium dúsítás **5,4 +/- 0,1**, a lantán–prazeodímium pedig **4,2 +/- 0,1** értéket ért el. Más párok eltérően viselkedtek. Külön kísérletek tisztasági, eltávolítási és visszanyerési eredményeket adtak, eltérő nevezőkkel.

Mit nem mutat: Univerzális szeparátort minden ritkaföldfémhez; teljes érceredetű áram feldolgozását; demonstrált folyamatos átfolyásos cellát; sok cikluson át tartós elektródákat; az oldószeres extrakció kiváltását; vagy bizonyított kereskedelmi környezeti fölényt.

Fő léptékkorlátok: A demonstrált tesztek 5 milliliter oldatot, nagyjából 25–40 milligramm aktív anyagot és 200 perctől 13 óráig tartó időket használtak. Egy nagyobb koncentrációjú cél négyzetcentiméterenként 532 milligrammos anyagterhelési problémát vetett fel. Az átfolyási időket extrapolálták. Az elektróda-élettartam és az életciklus-értékelés fontos újrahasznosítási bemenetei feltételezések voltak.

Mennyi bizalma legyen egy általános olvasónak? Nagy bizalommal kezelhetők a megnevezett párok és körülmények laboratóriumi mérési eredményei. Közepes bizalom indokolt a javasolt molekuláris értelmezésben, mert közvetlen szerkezeti és elektrokémiai eredményeket számításokkal kombinál. Alacsony bizalommal lehet csak arra következtetni, hogy a jelenlegi adatok ipari áteresztőképességet, élettartamot vagy környezeti teljesítményt jósolnak.

Források

Zou et al., Pinning angstrom-size solid ionic channels for rare-earth element separation, Nature Chemical Engineering 3, 402–413 (2026)
<https://doi.org/10.1038/s44286-026-00418-8>