

1

Strukturen anorganischer Werkstoffe

1.1 Charakteristika anorganischer Werkstoffe

Die Vielfalt existierender Materialien/Werkstoffe kann geordnet werden, wenn man sie nach ihren verschiedenen Gebrauchs- bzw. Werkstoffeigenschaften klassifiziert und damit in Gruppen einteilt. Hinsichtlich der Gebrauchseigenschaften unterscheidet man nach Struktur- und Funktionsmaterialien. Bei den Strukturwerkstoffen steht die strukturelle (mechanische) Integrität eines aus dem Werkstoff hergestellten Gegenstandes bei seinem Gebrauch im Zentrum, während dieses bei den Funktionswerkstoffen sonstige physikalische bzw. chemische Eigenschaften wie z. B. magnetische, elektrische oder optische Eigenschaften sind.

Eine häufig zur Klassifizierung herangezogene besondere Werkstoffeigenschaft ist die spezifische elektrische Leitfähigkeit σ fester Stoffe bei Raumtemperatur (Tab. 1.1). Ihre Werte variieren so stark wie die kaum einer anderen Eigenschaft von Stoff zu Stoff, nämlich über 26 Zehnerpotenzen hinweg, wobei man Werte zwischen 10^{-18} und fast $10^8 \Omega^{-1}\text{m}^{-1}$ finden kann. Das hat dazu geführt, die Werkstoffe je nach Leitfähigkeit einfach in Metalle (höchste Leitfähigkeiten), Halbleiter („mittlerer“ Wertebereich) und Isolatoren (Leitfähigkeiten kleiner $10^{-10} \Omega^{-1}\text{m}^{-1}$) einzuteilen.

Geht man den physikalischen Ursachen nach, warum die Eigenschaften der festen anorganischen Werkstoffe ein so außerordentlich breites Wertespektrum aufweisen, so wird man letztlich feststellen, dass diese in der Natur der chemischen Bindung zwischen den atomaren Bausteinen der Festkörper zu suchen sind. Man unterscheidet dabei

- die metallische Bindung, bei der praktisch frei bewegliche Elektronen mit ihren negativen Ladungen die Bindung zwischen den positiv geladenen Ionenrümpfen vermitteln,

- die atomare oder kovalente Bindung, bei der lokalisierte Elektronenpaare zwischen den atomaren Bindungspartnern starke Bindungen bewirken und
- die Ionenbindung, die durch eine elektrostatische Wechselwirkung unterschiedlich geladener Ionen im Festkörper zustande kommt.

Die beiden erstgenannten Bindungsarten können sowohl bei Elementen als auch Verbindungen auftreten, die Ionenbindung nur bei Verbindungen zwischen Elementen mit großen Unterschieden der Elektronegativitäten.

Diese Bindungstypen können „rein“ auftreten (metallische Bindung: Cu, Ag, Au; kovalente

Tab. 1.1 Spezifische elektrische Leitfähigkeit ausgewählter Stoffe bei Raumtemperatur

Stoffgruppe	Stoff	Leitfähigkeit [$\Omega^{-1}\text{m}^{-1}$]
Isolatoren	Bernstein	10^{-18}
	Glimmer, Kochsalz	10^{-15}
	Plexiglas	10^{-13}
	Glas	10^{-12}
Halbleiter	Silicium	10^{-2}
	Germanium	1
	InSb dotiert	10^4 – 10^5
Metalle	Sb_2Te_3	$3 \cdot 10^5$
	Bismut	$8,6 \cdot 10^5$
	Antimon	$2,6 \cdot 10^6$
	Chrom	$7,1 \cdot 10^6$
	Nickel	$16,3 \cdot 10^6$
	Aluminium	$36,2 \cdot 10^6$
	Kupfer	$61,0 \cdot 10^6$
	Silber	$66,7 \cdot 10^6$

Bindung: Diamant, Silicium; Ionenbindung: NaCl, LiF) oder „gemischt“, d. h. als Hybride, wobei die Hybridbindungen oft fester sind als die sie bildenden reinen Bindungsarten (GaAs als Hybrid aus kovalenter und Ionenbindung; TiN als Hybrid aus metallischer und Ionenbindung; Se oder Bi als Hybride aus metallischer und kovalenter Bindung).

Während der Begriff „metallische Werkstoffe“ (reine Metalle, metallische Legierungen, intermetallische Verbindungen) relativ gut definiert ist (es sind Stoffe mit dominierender metallischer Bindung), ist das für die anderen anorganischen Werkstoffe nicht so einfach machbar. Man spricht daher in diesen Fällen pauschal von „anorganisch nichtmetallischen Werkstoffen“ und verwendet nicht selten dafür den Begriff „keramische Werkstoffe“, auch wenn die in der Fachliteratur gegebenen Definitionen für Keramiken sehr vielfältig und meist enger gefasst sind. Jedoch eine Gemeinsamkeit haben all diesen „keramischen“ Werkstoffe: Die Elektronen in diesen Systemen sind im Gegensatz zu den metallischen Werkstoffen lokalisiert. Das hat Konsequenzen für die Eigenschaften dieser Werkstoffe, auf die noch einzugehen ist.

Auf eine Gruppe von in der Technik besonders wichtigen Werkstoffen soll noch verwiesen werden, die Halbleiter. Bei ihnen sind die Elektronen bei einer Temperatur nahe 0 K lokalisiert. Jedoch werden mit steigender Temperatur durch thermische Aktivierung mehr und mehr delokalisierte, d. h. in einem elektrischen Feld leicht bewegliche Elektronen gebildet, die zu einer mit der Temperatur zunehmenden elektrischen Leitfähigkeit führen. Das unterscheidet sie von den Metallen, deren bewegliche Elektronen in ihrer Konzentration praktisch unabhängig von der Temperatur sind und die eine mit der Temperatur abnehmende elektrische Leitfähigkeit zeigen. Delokalisierte und damit leicht bewegliche Elektronen können in Halbleitern auch auf dem Wege der Dotierung mit Elementen differierender Wertigkeiten erzeugt werden. Auch in diesem Falle ist eine thermische Aktivierung der Ladungsträger notwendig. Halbleiter weisen in der Regel kovalente bzw. dominierend kovalente Bindungen zwischen den Atomen auf.

Je nach der Art der Bindung bilden sich im Festkörper ausgehend von einem Atom/Ion unterschiedliche Nachbarschaften (Koordinationen) aus, oder anders ausgedrückt, die Bindungsart entscheidet zusammen mit geometrischen Gegebenheiten (z. B. Radien der Atome bzw. Ionen) über die Koordination insbesondere in der nächsten Nachbarschaft. Diese Koordination ist aber die Basis für die sich ausbildenden Festkörperstrukturen,

die grundsätzlich in drei Kategorien eingeteilt werden können:

1. *Kristalline Strukturen*: Die Atome bzw. Ionen sind im Festkörper dreidimensional periodisch angeordnet. Abb. 1.1 zeigt die Kristallstruktur der Legierung Inconel 718, aufgenommen mit hochauflösender Transmissionselektronenmikroskopie.

Die Struktur lässt sich beschreiben durch ein dreidimensional periodisches Gitter, in dessen Gitterpunkten die Atome/Ionen bzw. Moleküle bzw. Molekülgruppen angeordnet sind (Raumgitter). Wesentliches Kennzeichen der kristallinen Struktur ist ihre Translationssymmetrie, was bedeutet, dass eine Verschiebung des Systems um sogenannte Gittervektoren (Verbindungsvektoren zwischen äquivalenten Gitterpunkten) zur Identität der Struktur bzw. der Besetzung der Gitterpunkte führt (siehe Abschnitt 1.3). Da die vorliegenden Prinzipien der Koordination im ganzen Kristall realisiert werden, besitzt dieser eine sogenannte Fernordnung.

2. In einem *amorphen Festkörper* ist die nächste Nachbarschaftsbeziehung nicht mehr streng geregelt, es treten z. B. Schwankungsbereiche für die Abstände zu den nächsten Nachbarn und deren Zahl auf. Man kann zwar die Besetzung in der nächsten Nachbarschaft mit einiger Sicherheit vorhersagen, doch je weiter man sich vom Ausgangspunkt entfernt, desto unbestimmter werden die Angaben zu den Atom-/Ionen-Positionen bzw. den Besetzungen. Es existiert keine Fernordnung mehr, nur noch eine sogenannte Nahordnung.

3. Ein selten auftretender Fall sind die *Quasikristalle*. In ihnen stellt man zwar eine weitreichende Ordnung bezüglich der Positionen der Atome/Ionen fest (Fernordnung), es ist aber keine dreidimensional periodische. Damit fehlt die für kristalline Strukturen kennzeichnende Translationssymmetrie. Das ist

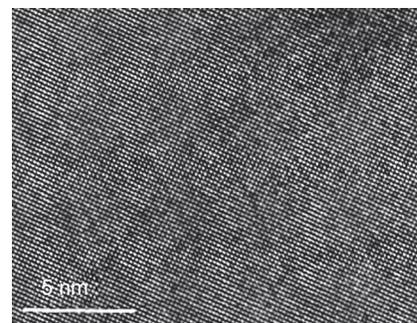


Abb. 1.1 Kristallstruktur der Legierung INCONEL 718, (HTEM) [1] M. Motylenko: Institut für Werkstoffwissenschaft, TU Bergakademie Freiberg

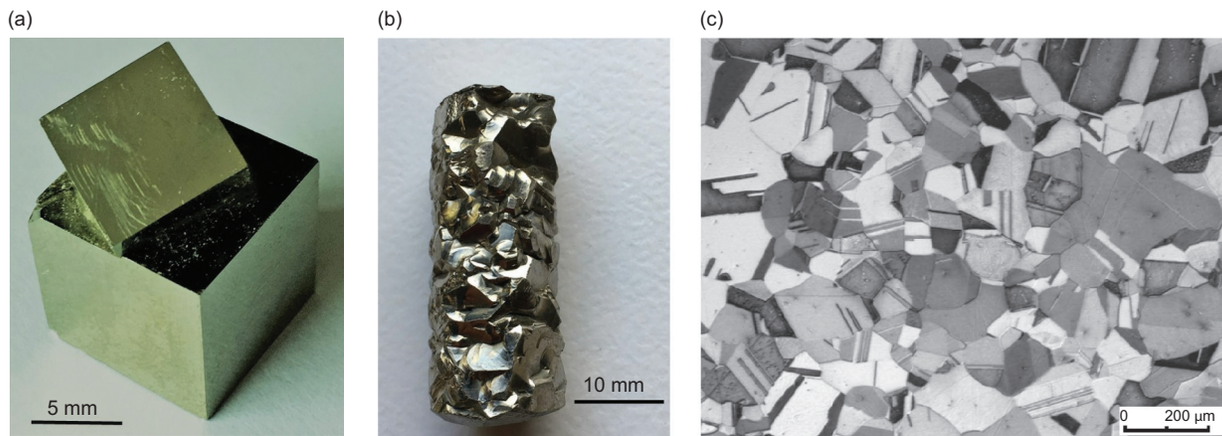


Abb. 1.2 Kristalline Strukturen: (a) zwei miteinander verwachsene würfelförmige Pyritkristalle, (b) Mehrkristall (elektronenstrahlerschmolzenes Zirkonium), (c) lichtmikroskopische Aufnahme eines Schlicfs von vielkristallinem Messing

verknüpft mit dem Auftreten von Symmetrien, die es in kristallinen Strukturen nicht gibt (z. B. fünfzählige Achsen). Materialien mit quasikristalliner Struktur sind selten (z. B. Legierungen im Konzentrationsbereich von $\text{Al}_{80}\text{Mn}_{20}$, $\text{Al}_{65}\text{Cu}_{20}\text{Co}_{15}$, $\text{Ti}_{45}\text{Zr}_{40}\text{Ni}_{15}$) und werden bisher technisch kaum genutzt.

Der überwiegende Teil der Werkstoffe ist kristallin. Dabei kann der betrachtete Werkstoff aus einem einzigen Kristall bestehen, dann spricht man von einem *Einkristall* (Abb. 1.2a). Einkristalle findet man häufig in der Natur, man erkennt sie leicht an der Ausbildung von ebenen, unter bestimmten Winkeln zueinander angeordneten (Wachstums-) Flächen. Die technisch erzeugten Einkristalle (z. B. nach dem Czochralski-Verfahren gezüchtete Si-Einkristalle) lassen oft diese Ebenmäßigkeit der äußeren Begrenzungsflächen vermissen, ohne dass damit der einkristalline Charakter verloren gegangen ist.

Gelegentlich findet man Aggregate, bei denen über den Querschnitt nur wenige einkristalline Bereiche auftreten (Abb. 1.2b). Sie werden auch als Mehrkristalle bezeichnet.

Die meisten kristallinen Werkstoffe sind *Viel- oder Polykristalle*. Sie bestehen aus lückenlos aneinandergefühten Bereichen mit einer bestimmten für Festkörper typischen Ordnung, getrennt durch Grenzflächen. Diese Bereiche können alle der gleichen Phase¹ angehören oder auch verschiedenen. Meist sind sie einkristallin (genannt *Kristallite* bzw. *Körner*), jedoch können sie auch amorpher Natur oder quasikristallin sein. Abb. 1.2c zeigt das mikroskopisch sichtbar gemachte „Gefüge“ von polykristallinem Messing. In diesem Falle sind

zahlreiche, etwa 50–100 μm große einkristalline Bereiche von Cu-Zn-Mischkristallen lückenlos aneinandergefügt (s. auch Abschnitt 1.11).

1.2 Grundeigenschaften der anorganischen Werkstoffe

1.2.1 Metallische Werkstoffe

Die Frage nach dem Wesen der Metalle wird in der Regel damit beantwortet, dass man die typischen Eigenschaften dieser Stoffgruppe nennt. Zu ihnen gehören:

- das hohe Reflexionsvermögen bzw. der charakteristische „metallische“ Glanz, gepaart mit Undurchsichtigkeit,
- eine hohe elektrische und thermische Leitfähigkeit und
- eine im Allgemeinen gute plastische Verformbarkeit.

Diese Grundeigenschaften, durch die sich die Metalle von anderen Werkstoffgruppen deutlich unterscheiden, können durch Legierungsbildung sowie gezielte Vor- und Nachbehandlungen in weiten Grenzen variiert und damit technischen Anforderungen an metallische Werkstoffe optimal angepasst werden.

Betrachten wir zunächst die *elektrische Leitfähigkeit* als die für Metalle typischste Eigenschaft. Wie Tab. 1.1 ausweist, liegen die Leitfähigkeiten der Metalle bei Raumtemperatur im Bereich von etwa 10^5 bis $6 \cdot 10^7 \Omega^{-1}\text{m}^{-1}$ und damit um mehr als 10 Zehnerpotenzen über denen

1. Unter einer Phase versteht man die Gesamtheit aller Bereiche eines stofflichen Systems mit gleicher Struktur und damit mit gleicher chemischer Zusammensetzung und gleichen physikalischen Eigenschaften (s.a. Abschnitt 1.4.1).

der Isolatoren. Die Abgrenzung zwischen Metallen und Halbleitern fällt dagegen nicht so leicht, insbesondere wenn man dotierte Halbleiter in Betracht zieht. Eine Reihe von Metallen wie z. B. Bismut (Wismut) und Antimon, die auch als Halbmetalle bezeichnet werden, haben relativ geringe Leitfähigkeiten, die im Bereich der Kennwerte für halbleitende Substanzen liegen. Eine Unterscheidung zwischen diesen Gruppen kann jedoch einfach über das Vorzeichen des Temperaturkoeffizienten der Leitfähigkeit vorgenommen werden: Metalle haben stets einen negativen Temperaturkoeffizienten (Erniedrigung der Leitfähigkeit mit steigender Temperatur), Halbleiter dagegen einen positiven (Erhöhung der Leitfähigkeit durch wachsende Ladungsträgerdichten mit steigender Temperatur).

Die *thermischen Leitfähigkeiten* der Metalle κ sind um zwei bis drei Zehnerpotenzen höher als die typischer Isolatoren. Sie betragen z. B. für Silber 422, für Bismut 8, für Glas 0,6 und für Polyvinylchlorid $0,16 \text{ Wm}^{-1}\text{K}^{-1}$.

Während Metalle ein *optisches Reflexionsvermögen* R_{opt} von mehr als 60 % erreichen (Silber: 94 %, Kupfer: 83 %, Eisen: 57 %), weisen Ionenkristalle Werte von ≤ 30 % auf. Gewöhnliches Glas reflektiert nur etwa 4 % des auffallenden Lichts, ist dafür aber in hohem Maß lichtdurchlässig (transparent).

Die für eine nachweisbare *plastische Verformung* bei Raumtemperatur notwendige kritische Schubspannung metallischer Einkristalle nimmt Werte zwischen 0,1 und 20 MPa an, dagegen sind die meisten Halbleiter und vor allem die Ionenkristalle bei dieser Temperatur praktisch nicht oder nur sehr schlecht verformbar. Sie verhalten sich spröde, d. h. sie gehen bei entsprechender mechanischer Beanspruchung ohne vorausgehende merkliche plastische Deformation zu Bruch.

Womit lassen sich diese charakteristischen Eigenschaften der Metalle erklären? Ursache ist die metallische Bindung zwischen den atomaren Bausteinen der festen aber auch der flüssigen Metalle. Metallatome geben bei hinreichender gegenseitiger Annäherung, wie sie bei der Bildung von kondensierten Phasen stattgefunden hat, leicht einen Teil ihrer Hüllenelektronen ab. Es bildet sich ein Gerüst von positiv geladenen Ionenrümpfen, zwischen denen sich die abgegebenen Elektronen unlokalisiert, d. h. quasi frei mit Geschwindigkeiten im Bereich von 1000 kms^{-1} bewegen können (Abb. 1.3). Sie bilden das sogenannte Elektronengas. Dieses Elektronengas mit seiner negativen Ladung vermittelt die Bindung zwischen den positiven Ionenrümpfen; es tritt eine ungerichtete elektrostatische Wechselwirkung auf. Diese Wechselwirkung ist außerdem unabgesättigt, d. h. die Zahl der nächsten Nachbarn, die sogenannte Koordinationszahl, wird letztlich nur durch die geometrischen

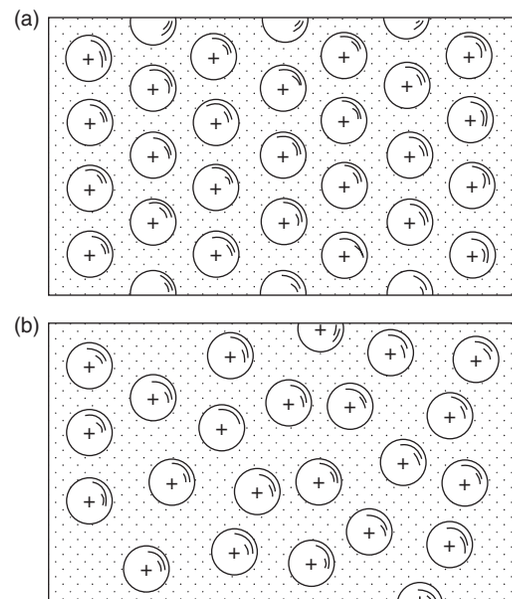


Abb. 1.3 Schematische Darstellung des metallischen Bindungszustands: Zwischen den positiven Ionenrümpfen bilden die delokalisierten Elektronen das sogenannte Elektronengas: (a) kristalliner (ferngeordneter) Zustand, (b) amorpher (nahgeordneter) Zustand

Gegebenheiten begrenzt. Sie strebt maximale Werte an, da auf diese Weise der Energiezustand des Systems minimiert werden kann.

Für den metallischen Zustand ist es nicht notwendig, dass die Ionenrümpfe eine strenge räumliche Ordnung bzw. dreidimensionale Periodizität mit großer Reichweite, d. h. eine Fernordnung aufweisen, wie sie in kristallinen Körpern realisiert wird, sondern er tritt auch dann auf, wenn die Ionenrümpfe zueinander nur nahgeordnet sind, wie es von metallischen Schmelzen und festen metallischen Gläsern her bekannt ist. Auch tritt dieser metallische Bindungszustand nicht nur bei gleichartigen Atomen auf, d. h. bei reinen Metallen, sondern auch bei ungleichartigen Partnern (z. B. in Mischkristallen und intermetallischen Verbindungen). Bestimmte metallische Legierungssysteme neigen zur Ausbildung von Quasikristallen.

Die eingangs genannten typischen metallischen Eigenschaften sind Folge dieses metallischen Bindungszustands, wie nachfolgend kurz erläutert werden soll.

Die Elektronen des Elektronengases bewegen sich nahezu frei zwischen den positiven Ionenrümpfen. Bei Anlegen eines elektrischen Felds E (einer äußeren Spannung) wirkt auf diese Elektronen eine Kraft, die sie leicht in Feldrichtung driften lässt, was zum Transport von elektrischer Ladung in dieser Richtung führt. Es entsteht ein elektrischer Stromfluss. Die leichte Beweglichkeit der freien Elektronen bei einer angelegten Spannung/Feldstärke ist die Ursache für die gute elektrische Leitfähigkeit der Metalle. Diese wird im Wesentlichen

bestimmt durch N_{el} (Zahl der Leitfähigkeitselektronen pro Volumeneinheit) und deren Beweglichkeit μ_{el} . Die Stromdichte j (Ladungsmenge, die pro Zeiteinheit durch die Einheitsfläche tritt) ergibt sich zu

$$j = N_{\text{el}} e_0 \mu_{\text{el}} E = \sigma E \quad (1.1)$$

e_0 Elementarladung, $1,6 \cdot 10^{-19}$ A s

σ spezifische elektrische Leitfähigkeit, (Kehrwert: spezifischer elektrischer Widerstand ρ)

E elektrische Feldstärke

Beziehung 1.1 stellt das verallgemeinerte geometrieunabhängige Ohm'sche Gesetz dar: j entspricht dem Strom I , E der Spannung U und σ^{-1} dem elektrischen Widerstand R ($I = R^{-1} U$).

Da die Ladungsträgerdichte bei den Metallen von der Temperatur praktisch unabhängig ist, bestimmt die Temperaturabhängigkeit der Elektronenbeweglichkeit die der elektrischen Leitfähigkeit. Aufgrund der mit der Temperatur wachsenden Wechselwirkung der Elektronen mit den thermischen Gitterschwingungen und Gitterfehlern aller Art sinkt mit zunehmendem T die Beweglichkeit der Elektronen und damit die elektrische Leitfähigkeit.

Die hohe Beweglichkeit und Konzentration der Leitfähigkeitselektronen führt auch zu einer großen thermischen Leitfähigkeit der Metalle. Entsprechend dem Wiedemann-Franz'schen Gesetz ist bei nicht zu tiefen Temperaturen, d. h. bei Dominanz der elektronenbedingten Wärmeleitung, das Verhältnis aus thermischer (κ) und elektrischer Leitfähigkeit direkt proportional zur Temperatur T bzw. bei gegebener Temperatur für alle Metalle konstant.

$$\kappa/\sigma = K_{\text{W}} \cdot T \quad (1.2)$$

$$K_{\text{W}} = 2,44 \cdot 10^{-8} \text{ V}^2 \text{ K}^{-2}$$

Die elektrostatische Wechselwirkung zwischen den Ionenrümpfen und dem Elektronengas ist ungerichtet und wegen der Gleichartigkeit der Bindungspartner nicht abgesättigt. Das führt zu einer möglichst hohen Zahl nächster Nachbarn, weshalb sich die atomaren Strukturen der Metalle durch eine hohe Packungsdichte der Atome auszeichnen, wie sie von Substanzen mit gerichteten bzw. abgesättigten Bindungen (Ionen- bzw. Kovalenzbindungen) nicht erreicht wird.

Die quasifreien Elektronen des Elektronengases können sehr leicht durch wechselnde elektrische Felder, d. h. durch elektromagnetische Strahlungen wie Licht, zu Schwingungen angeregt werden (Entstehung elektrischer Dipole). Infolgedessen strahlen sie ihrerseits elektromagnetische Wellen mit gleicher Frequenz ab, die als reflektierte Strahlung wahrgenommen werden. Diese Tatsache

und die hohe Konzentration der Leitfähigkeitselektronen erklären das hohe Reflexionsvermögen der Metalle (Tab. 1.2). Als Regel gilt dabei, dass Metalle mit hoher elektrischer Leitfähigkeit auch ein hohes Reflexionsvermögen besitzen (Silber). Andererseits bedeutet das auch, dass Metalle praktisch undurchsichtig (opak) sind. Nur der nicht reflektierte Anteil des Lichts dringt in das Metall ein und wird in ihm außerdem noch stark absorbiert.

Wegen der ungerichteten Bindung lassen sich die Bindungen zwischen benachbarten Ionenrümpfen leicht verändern („verbiegen“), was bedeutet, dass die Ionenrümpfe relativ leicht gegeneinander verschoben werden können. Deswegen sind Versetzungen als eine besondere Gitterfehlerart, die eine plastische Deformation von Kristallen ermöglichen, leicht beweglich (s. Abschnitt 1.9.3). Die Folge davon ist, dass die für eine plastische Deformation notwendige minimale Schubspannung verhältnismäßig gering ist (Tab. 1.3). Metalle lassen sich bekanntlich gut plastisch verformen.

Tab. 1.2 Optisches Reflexionsvermögen R_{opt} von Materialien

Material	R_{opt} [%]
Ag	94
Mg	93
Cu	83
Al	83
Ni	62
Fe	57
TiC	47
Fe ₃ C	56
TiO ₂	20
Fe ₃ O ₄	21
Al ₂ O ₃	7,6
SiO ₂	4

Tab. 1.3 Kritische Schubspannungen τ für die plastische Verformung von einkristallinen Metallen (Raumtemperatur)

Metalle	τ [MPa]
Cu	0,2
Cu-14 Atom-% Al	20
Al	0,1
Ni	5
Mg, Cd	0,5
Fe	5–10
V	20

1.2.2 Keramische Werkstoffe

Unter dem Begriff „Keramische Werkstoffe“ sollen hier alle nichtmetallisch-anorganischen Werkstoffe verstanden werden, d. h. Werkstoffe, die dominierend ionische bzw. kovalente Bindungen und ihre Mischformen aufweisen. Es sind vielfach Verbindungen zwischen Metallen/Halbmatalen und Nichtmetallen (Sauerstoff, Stickstoff, Kohlenstoff, Silicium, Bor u. a.). Es können aber auch Verbindungen zwischen Nichtmetallen selbst sein (z. B. SiC, Si₃N₄ u.a. m.). Sie sind vorwiegend kristallin, nicht selten aber auch amorph.

Somit sind unter dem Begriff „keramische“ bzw. „anorganisch-nichtmetallische Werkstoffe“ klassische Tonkeramiken und Porzellane, Nitride, Oxide, Boride und Karbide, Silikate, Email und Gläser, Bindemittel und Baustoffe, Feuerfestmaterialien und vieles mehr zusammengefasst worden. Den Keramiken ist gemeinsam, dass sie keine freien, d. h. delokalisierte Elektronen besitzen. Die Folgen davon sind:

- schlechte bzw. verschwindende elektrische Leitfähigkeit;
- geringe Wärmeleitfähigkeiten: Wärmetransport nur über Gitterschwingungen (Phononenleitung), die nur bei Materialien mit niedriger Ordnungszahl groß werden (z. B. Diamant, Berylliumoxid, Borkarbid, Bornitrid);
- niedrige mittlere Ordnungszahlen und Dichten;
- chemische Beständigkeit (Säurebeständigkeiten oft höher als Beständigkeiten in alkalischen Medien);
- schlechte Verschiebbarkeit der atomaren Bindungspartner gegeneinander, was zu hohen kritischen Schubspannungen führt, die meistens deutlich höher sind als die kritischen Bruchspannungen (Keramiken haben in der Regel hohe Härten und sind auch bei erhöhten Temperaturen spröde.);
- oft optische Transparenz und damit geringes Reflexionsvermögen;
- mittlere und hohe Schmelztemperaturen bzw. geringe thermische Ausdehnungskoeffizienten;
- Glasbildung oft leicht möglich (Gläser, amorphe Strukturen);
- Spezielle physikalische Eigenschaften (Ferromagnetika, Ferroelektrika, Dielektrika, Piezoelektrika, Thermoelektrika etc.)

1.3 Struktur kristalliner Materialien (Kristallographie)

Als Kristall bezeichnet man einen homogenen Festkörper, dessen atomare Bausteine eine regelmäßige,

dreidimensional periodische Anordnung aufweisen, die sich über das gesamte Kristallvolumen erstreckt. Aus dieser Definition eines Kristalls folgt unter anderem, dass

- sich die Schwerpunktlagen der atomaren Kristallbausteine (Atome, Ionen, Moleküle) durch ein räumliches Punktgitter im mathematischen Sinn beschreiben lassen (Raumgitter),
- sich der Kristall durch eine Fernordnung seiner Bausteine auszeichnet (ausgehend von einem Gitterpunkt kann bei Kenntnis der sogenannten Gitterparameter die Position aller Gitterpunkte berechnet werden),
- Symmetriebeziehungen zwischen Elementen des Raumgitters existieren und
- die Eigenschaften der Kristalle im Allgemeinen richtungsabhängig sind (Anisotropie).

In einem räumlichen Punktgitter (Raumgitter) existieren (Abb. 1.4)

- ✓ Gitterrichtungen als Verbindung von Gitterpunkten, entlang denen eine periodische Atomanordnung auftritt (Gittergerade);
- ✓ Gitterebenen (Netzebenen) als ebene Anordnungen von Gitterpunkten, wobei diese ein zweidimensional periodisches Netz bilden und
- ✓ elementare parallelepipedische Gitterzellen (Elementarzellen), die in drei Dimensionen raumfüllend periodisch wiederkehren.

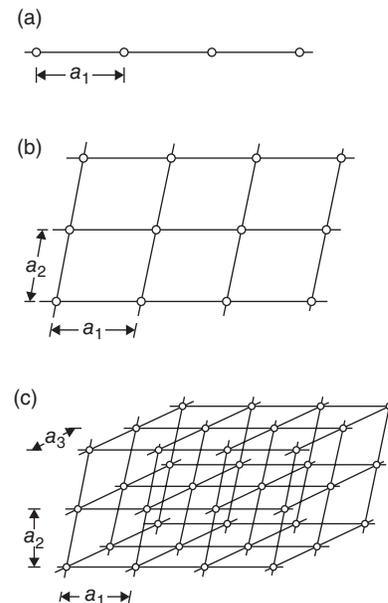


Abb. 1.4 Erklärung eines Raumgitters: (a) Gittergerade mit Translationsperiode a_1 , (b) Netzebene mit Translationsperioden a_1 und a_2 , (c) Raumgitter mit Translationsperioden a_1 , a_2 und a_3

Die wichtigste Eigenschaft des Raumgitters ist seine Translationsfähigkeit. Als *Translation* bezeichnet man eine solche Verschiebung des Gitters in einer durch zwei Gitterpunkte vorgegebenen Gitterrichtung, die nach einem bestimmten Verschiebungsbetrag das Gitter wieder mit seiner Ausgangsstellung zur Deckung bringt (Erreichen der Identität). Die kleinstmögliche Verschiebung in dieser Gitterrichtung, die diese Bedingung erfüllt, heißt Translationsperiode (\mathbf{T}). Alle Verschiebungen um ein ganzzahliges Vielfaches einer Translationsperiode führen ebenfalls zur Identität mit der Ausgangsstellung. Abb. 1.4 a veranschaulicht eine Gittergerade eines Raumgitters mit der Translationsperiode $\mathbf{T}_1 = \mathbf{a}_1$. Kristallographisch ungleichwertige Gitterrichtungen weisen eine unterschiedliche Translationsperiode auf. Da es unendlich viele Gitterpunkte gibt, existieren ebenfalls unendlich viele Gitterrichtungen.

Zwei sich in einem Punkt schneidende Gitterrichtungen mit den Translationsperioden \mathbf{T}_1 und \mathbf{T}_2 legen eine sogenannte Gitterebene fest, auf der die Gitterpunkte netzartig angeordnet sind. Sie wird daher auch als *Netzebene* bezeichnet. Die aus den Translationsperioden $\mathbf{T}_1 = \mathbf{a}_1$ und $\mathbf{T}_2 = \mathbf{a}_2$ gebildeten elementaren Netzmaschen wiederholen sich zweidimensional periodisch (Abb. 1.4b).

Fügt man letztlich eine Translation um \mathbf{T}_3 in einer Richtung hinzu, die nicht in der Netzebene mit \mathbf{T}_1 und \mathbf{T}_2 liegt, baut sich ein Raumgitter auf, das als parallele äquidistante Aufeinanderfolge von identischen Netzebenen aufzufassen ist (Netzebenenachsen, Abb. 1.4 c). Die drei Translationsperioden \mathbf{T}_i definieren ein sechsseitiges Parallelepiped, dessen Flächen Parallelogramme aus je zwei \mathbf{T}_i darstellen.

In jedem Raumgitter lassen sich nun drei Translationsperioden mit kleinsten Beträgen \mathbf{T}_i finden. Die Kanten des zugehörigen Parallelepipeds schließen dann möglichst große und einfache Winkel α_i ein. Das sich aus diesen drei Grundvektoren des Raumgitters bildende Parallelepiped heißt *Elementarzelle*, die in drei Dimensionen periodisch aneinander gefügt, das Raumgitter ergibt. Die Elementarzellen beinhalten alle relevanten Strukturinformationen eines Kristalls.

Symmetrie der Raumgitter bedeutet, dass es zu jeder Gitterrichtung weitere gibt, die bezüglich ihrer atomaren Belegung bzw. Translationsperioden und damit ihrer physikalischen Eigenschaften gleichwertig bzw. identisch sind. Mit anderen Worten: Es gibt sogenannte Symmetrieeoperationen, deren Anwendung das unendlich gedachte Raumgitter wieder mit sich selbst zur Deckung bringt. Zu diesen Operationen zählen

- die bereits erwähnte Translation,
- die Spiegelung,
- die Drehung,
- die Inversion und
- bestimmte Verknüpfungen dieser Operationen untereinander.

Vielfach lassen sich in einem Raumgitter Ebenen finden, an denen durch einfache Spiegelung die Gitterpunkte des einen Halbraums in die des anderen identisch überführt werden können (Abb. 1.5). Solche Ebenen bezeichnet man als Spiegelebenen, diese Symmetrieeoperation selbst als *Spiegelung*.

Eine weitere Gruppe von Symmetrieeoperationen bilden die *Drehungen*. Sie werden durch Drehachsen verschiedener Zähligkeiten n charakterisiert, wobei n den Drehwinkel φ_n bestimmt, um den das Gitter mindestens bis zu seiner Identität mit der Ausgangsposition gedreht werden muss. Er beträgt $\varphi_n = 360^\circ / n$ bzw. $\varphi_n = 2\pi/n$. Zum Beispiel erreicht man bei einer sechszähligen Drehachse nach einer Drehung um $2\pi/6$ oder 60° eine Identitätslage, bei einer vierzähligen dagegen nach $2\pi/4$ oder 90° . Das bedeutet, dass sich für diese Beispiele bei einer vollen Drehung sechs bzw. vier gleichwertige, identische Positionen für das Gitter ergeben. Die mit den Translationseigenschaften der Raumgitter verträglichen Zähligkeiten der Drehachsen betragen 2, 3, 4 oder 6 (Abb. 1.6).

Als *Inversion* bezeichnet man die Spiegelung an einem Punkt, Inversionszentrum genannt (Abb. 1.7). Identität zweier Gitterpunkte liegt dann vor, wenn ihre Verbindungslinie durch das Inversionszentrum verläuft und ihr Abstand zu diesem jeweils gleich groß ist.

Kombiniert man diese neben der Translation existierenden Symmetrieelemente miteinander, so stellt man fest, dass nur 32 verschiedene Kombinationsmöglichkeiten, Punktgruppen genannt, existieren, die die Bedingungen für ein Raumgitter erfüllen. Diese Kombinationen entsprechen den aus der Kristallographie

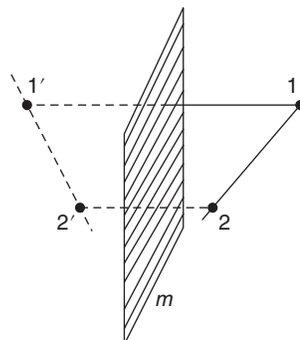


Abb. 1.5 Spiegelung zweier Punkte 1 und 2 an einer Spiegelebene m

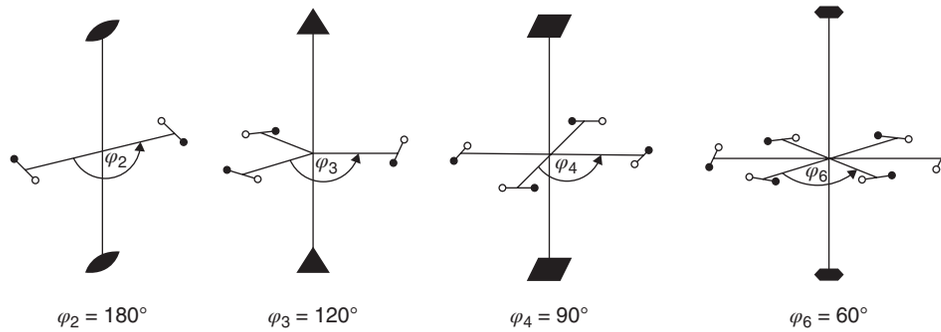


Abb. 1.6 Drehachsen mit Zwei-, Drei-, Vier- und Sechszähligkeit

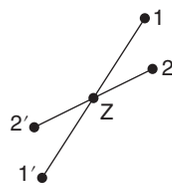


Abb. 1.7 Inversion; Spiegelung an einem Punkt Z

bekannten 32 Kristallklassen. Zu ihrer Beschreibung verwendet man 7 verschiedene Koordinatensysteme aus den Grundvektoren \mathbf{a}_i , die mit einer Ausnahme nicht mit einem dem kartesischen Koordinatensystem analogen System beschrieben werden können. Sie weisen eine unterschiedliche Metrik bezüglich der \mathbf{a}_i bzw. Achsenwinkel auf, die von der Rechtwinkligkeit abweichen. Entscheidend für die Zuordnung zu den Kristallsystemen sind die Beträge der elementaren Translationen \mathbf{a}_i und die Winkel α_i zwischen ihnen. (Die Wahl der drei

elementaren Translationen soll so erfolgen, dass ihre Beträge möglichst klein sind und ihre Richtungen hohe Symmetrie aufweisen.) Die Beträge \mathbf{a}_i und die Winkel α_i werden als Gitterparameter bezeichnet. Bei der Definition der Achsenwinkel α_i gilt folgende Konvention: Der Winkel α_1 wird von den Achsen \mathbf{a}_2 und \mathbf{a}_3 eingeschlossen, der Winkel α_2 von \mathbf{a}_3 und \mathbf{a}_1 sowie der Winkel α_3 von \mathbf{a}_1 und \mathbf{a}_2 .

In Tab. 1.4 sind die möglichen Kristallsysteme zusammengestellt (vergleiche auch Abb. 1.8).

Die rhomboedrische Elementarzelle kann aus einem Würfel abgeleitet werden, der in der Richtung einer Raumdiagonalen gestaucht bzw. gestreckt wurde. Dieses Raumgitter lässt sich auch mit einem Achsensystem beschreiben, das dem hexagonalen entspricht. Allerdings tritt dann in \mathbf{a}_3 -Richtung nur eine dreizählige Achse auf, weshalb man das rhomboedrische System auch dem trigonalen Untersystem des hexagonalen Systems zuordnen

Tab. 1.4 Kristallsysteme

System	Gitterparameter	Wesentliche Symmetrieelemente
kubisch	$\mathbf{a}_i = \mathbf{a}$ $\alpha_i = 90^\circ$	4 dreizählige Achsen in Richtung der Raumdiagonalen der würfelförmigen Elementarzelle
tetragonal	$\mathbf{a}_1 = \mathbf{a}_2 \neq \mathbf{a}_3$ $\alpha_1 = \alpha_2 = \alpha_3 = 90^\circ$	vierzählige Achse in \mathbf{a}_3 -Richtung
hexagonal	$\mathbf{a}_1 = \mathbf{a}_2 \neq \mathbf{a}_3$ $\alpha_1 = \alpha_2 = 90^\circ; \alpha_3 = 120^\circ$	sechszählige Achse in \mathbf{a}_3 -Richtung
rhomboedrisch	$\mathbf{a}_1 = \mathbf{a}_2 = \mathbf{a}_3$ $\alpha_1 = \alpha_2 = \alpha_3 \neq 90^\circ$	dreizählige Achse in Richtung der längsten bzw. kürzesten Raumdiagonalen der Elementarzelle
orthorhombisch	$\mathbf{a}_1 \neq \mathbf{a}_2 \neq \mathbf{a}_3$ $\alpha_1 = \alpha_2 = \alpha_3 = 90^\circ$	in Richtung der \mathbf{a}_i zweizählige Achsen bzw. senkrecht zu diesen Spiegelebenen
monoklin	$\mathbf{a}_1 \neq \mathbf{a}_2 \neq \mathbf{a}_3$ $\alpha_1 = \alpha_3 = 90^\circ; \alpha_2 \neq 90^\circ$	zweizählige Achse in \mathbf{a}_2 -Richtung
triklin	$\mathbf{a}_1 \neq \mathbf{a}_2 \neq \mathbf{a}_3$ $\alpha_1 \neq \alpha_2 \neq \alpha_3 \neq 90^\circ$	nur Inversionszentrum

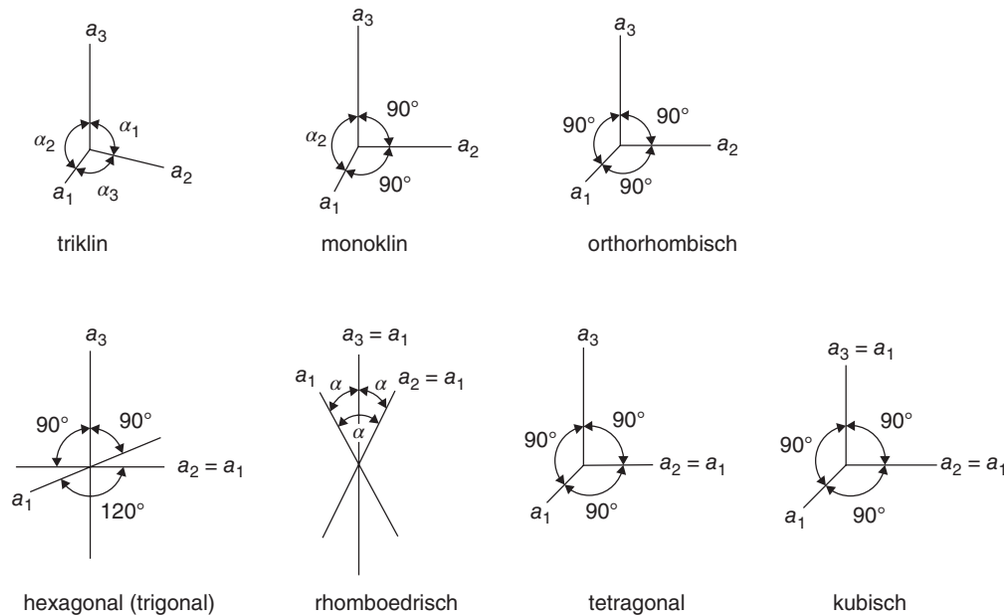


Abb. 1.8 Kristallographische Achsensysteme

kann. Unter dieser Bedingung kommt man mit sechs Koordinaten- bzw. Kristallsystemen aus.

Die Elementarzellen für die Kristallsysteme enthalten nicht nur in ihren Eckpunkten gleichwertige Gitterpunkte (Äquivalentpositionen), in denen die Schwerpunkte der Atome/Ionen bzw. Moleküle angeordnet sind, sondern teilweise auch in den Flächen- bzw. Raummitten. Die sich daraus ergebenden 14 verschiedenen Möglichkeiten werden Bravais-Typen genannt und sind in Abb. 1.9 dargestellt. Ein gleichwertiger Gitterpunkt in der Raummittle der Elementarzelle führt zu einem innen- bzw. raumzentrierten Gitter, das durch das Symbol I gekennzeichnet wird. Ist die Mitte nur eines Flächenpaars mit einem gleichwertigen Gitterpunkt belegt, spricht man von einem basiszentrierten Gitter (Symbol C bzw. S). Treten auf allen sechs Flächen der Zelle zentrierte Positionen auf, ergibt sich das (allseitig) flächenzentrierte Gitter mit dem Symbol F. Primitive Gitter mit dem Symbol P weisen keinerlei Zentrierungen auf. Zur Kennzeichnung des Kristallsystems verwendet man die Symbole c für das kubische, t für das tetragonale, h für das hexagonale, o für das orthorhombische, m für das monokline und a für das triklin Kristallsystem. Für das kubisch flächenzentrierte Gitter lässt sich also einfach cF schreiben, für das basiszentrierte orthorhombische Gitter oC usw. (s. Abb. 1.9). Das kubisch flächenzentrierte Gitter wird außerdem oft mit „kfz“ und das kubisch raumzentrierte mit „krz“ abgekürzt. Das Symbol hR steht für die rhomboedrische Elementarzelle.

Bei den primitiven Elementarzellen (EZ) sind nur die acht Eckpunkte Äquivalentpositionen (ÄP). Da an jeder

Ecke einer EZ insgesamt acht EZ zusammentreffen, bedeutet das, dass jede ÄP nur zu einem Achtel einer Zelle zugerechnet werden kann. Daher ergibt sich bei allen primitiven EZ nur eine ÄP/EZ. Bei den raum- oder innenzentrierten Zellen kommt die zentrierte Position hinzu, sie haben also zwei ÄP/EZ. Bei Flächenzentrierungen gilt, dass jede Flächenmitte nur zur Hälfte der Zelle angehört. Damit ergeben sich für die basiszentrierten Zellen zwei ÄP/EZ und für die allseitig flächenzentrierten vier ÄP/EZ.

Mit der Festlegung der Äquivalentpositionen bzw. dem Bravais-Typ ist die Beschreibung der tatsächlichen Atom-/Ionenpositionen in der Elementarzelle in einfacher Weise möglich. In jede dieser Äquivalentpositionen wird im einfachsten Fall ein einzelnes Atom (z. B. Cu, Al, Fe), meist aber eine Gruppe von Atomen/Ionen gesetzt, wobei in dieser Gruppe im Fall von Verbindungen mindestens einmal ihre Formeleinheit enthalten sein muss (z. B. ein Cl^- - und ein Na^+ -Ion im Fall von NaCl). Diese Gruppe wird Basis genannt. Die vollständige Beschreibung der Besetzung einer Elementarzelle ergibt sich somit aus der Angabe des Bravais-Typs mit seinen Äquivalentpositionen und der Angabe der geometrischen Orte der Atome/Ionen in der Basis. Die Angabe, es handle sich um ein kubisch flächenzentriertes Gitter (cF) bedeutet also nicht, dass entsprechend der vier Äquivalentpositionen nur vier Atome in der Elementarzelle enthalten sind. Das trifft nur zu, wenn die Basis aus einem Atom wie z. B. bei Cu, Ni, Al, Au, Ag besteht. Enthält die Basis N Atome, dann sind es $N \times 4$ Atome/EZ. So befinden sich beim kubisch flächenzentrierten

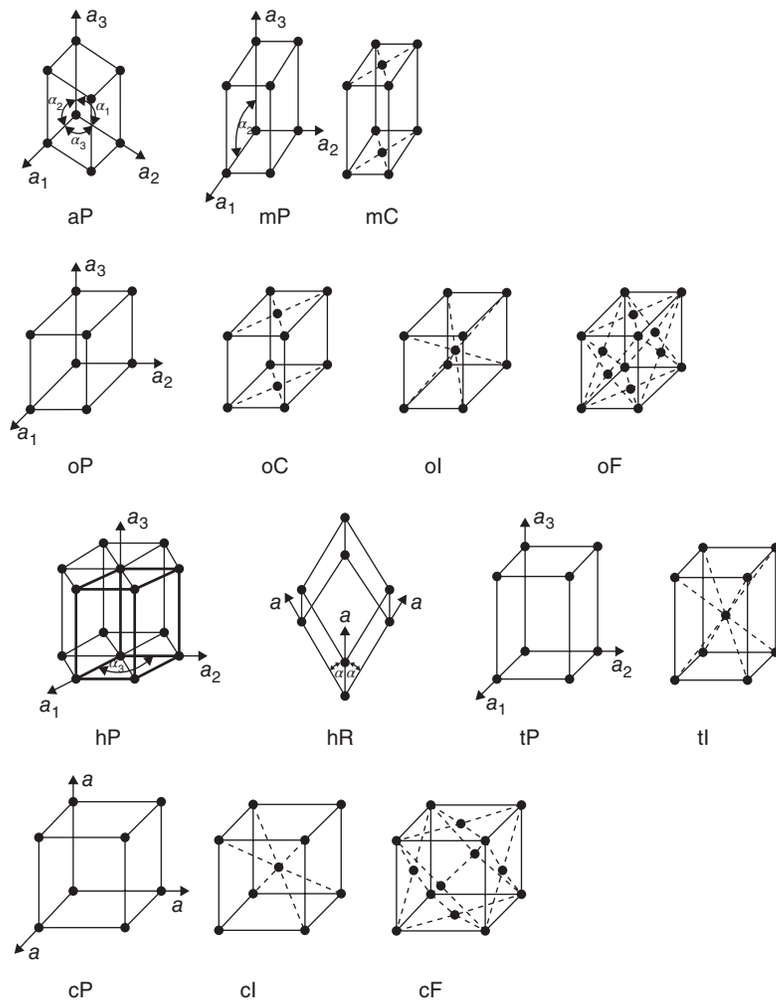


Abb. 1.9 Bravais-Typen der Elementarzellen

Carbid Cr_{23}C_6 eben nicht vier, sondern $4 \times (23 \text{ Cr-Atome} + 6 \text{ C-Atome}) = 116$ Atome in der Elementarzelle. Auf jede Äquivalentposition wird mindestens einmal die komplette Formeleinheit gesetzt.

Mit der Charakterisierung von Kristallgittern durch Angabe des Bravais-Typs ergibt sich nach Pearson ein einfaches System der Typisierung von Kristallstrukturen. Vorangestellt wird die Symbolik für das zutreffende Bravais-Gitter (z. B. cF für ein kubisches, allseits flächenzentriertes Gitter), ergänzt durch die Zahl der Atome/Ionen in der Elementarzelle (z. B. 8). cF8 bedeutet somit, dass eine kubisch flächenzentrierte Zelle (mit 4 Äquivalentpositionen) 8 Atome enthält und somit auf jeder Äquivalentposition eine Basis von 2 Atomen untergebracht ist. Sind es gleichartige Atome, z. B. Kohlenstoffatome, dann handelt es sich um die Struktur des Diamanten (siehe Abb. 1.22a), sind es zwei verschiedene Atome, z. B. Zn und S, dann handelt es sich um die sogenannte kubische

ZnS-Struktur, wie sie in Abb. 1.22b) zu sehen ist. GaAs, InP oder GaN als isotype Verbindungen zu ZnS erhalten das gleiche Symbol, es steht für alle Strukturen dieses Typs. Das elementare Cu weist ein kubisch flächenzentriertes Gitter mit insgesamt 4 Cu-Atomen in der Elementarzelle auf. Diesem Strukturtyp cF4 gehören zahlreiche Metalle wie Au, Ag, Ni, Al, Pb und andere an. Das bereits erwähnte Carbid Cr_{23}C_6 hat eine Struktur des Typs cF116 (s. o.). Diese Strukturtypisierung ist einfach, aber nicht eindeutig, da über die Struktur der betreffenden Basis in Verbindungen keine Aussagen gemacht werden.

Noch heute wird oft zur Beschreibung von Strukturtypen ein System verwendet, das einfach eine Katalogisierung der Strukturtypen darstellt. Man stellt einen Großbuchstaben voran und numeriert einfach die zugehörigen Strukturen etwa so, wie sie in zeitlicher Folge aufgeklärt wurden. Folgende Buchstaben finden Verwendung:

A – Elemente; B – AB-Verbindungen; C – AB₂-Verbindungen;
 D – A_mB_n-Verbindungen; E – Verbindungen aus 3 und mehr Elementen;
 F – Verbindungen mit 2-oder 3-atomigen Komplexen;
 G – Verbindungen mit 4-atomigen und H – mit 5-atomigen Komplexen
 L – Legierungen; M – Mischkristalle; S – Silikate

Angefügt wird fortlaufend schlicht eine Zahl, sodass man z. B. mit einer Angabe C15 (für den Cu₂Mg -Typ) in den sogenannten Strukturberichten² die vollständige Beschreibung der Elementarzellenstruktur finden kann. Beispiele: A1 (Cu-Typ, Abb. 113a), A2 (Wolfram-Typ, Abb. 113 d), A3 (Mg-Typ, Abb. 113c), A4 (Diamant-Typ, Abb. 122a); B1 (NaCl-Typ, Abb. 124a); B2 (CsCl-Typ, Abb. 124b). Dieses System wird heute nicht mehr eingepflegt, findet sich aber immer noch in der Literatur.

Die Charakterisierung der Raumgitter durch drei Grundvektoren, die die Elementarzellen bilden, erlaubt eine einfache geometrische Beschreibung von Gitterpunkten, Gitterrichtungen (Gittergeraden) und Netzebenen (Gitterebenen) und deren geometrische Verknüpfungen. Dabei nutzt man Vektoren bzw. die Vektorrechnung, wobei allerdings zu beachten ist, dass die verwendeten Koordinatensysteme mit Ausnahme des kubischen keinen kartesischen Charakter haben. Das macht die konkreten Beziehungen oft etwas unübersichtlich.

1.3.1 Gitterpunkte

Die Position eines Gitterpunkts wird durch seinen Ortsvektor \mathbf{r} gekennzeichnet, der den Ursprung des Koordinatensystems mit eben diesem Gitterpunkt verbindet.

$$\mathbf{r} = x_1 \mathbf{a}_1 + x_2 \mathbf{a}_2 + x_3 \mathbf{a}_3 \quad (1.3)$$

Bei gegebenem Kristallsystem reicht es aus, wenn zur Positionsbeschreibung nur die drei Koordinaten x_i angegeben werden. Diese Koordinaten sind ganzzahlig, wenn die Gitterpunkte die Ecken der Elementarzellen bilden. Für die anderen Gitterpunkte trifft das nicht zu. So haben z. B. die Raummitten einer Elementarzelle die Koordinaten $1/2 \ 1/2 \ 1/2$, die Flächenmitten $1/2 \ 1/2 \ 0$, $1/2 \ 0 \ 1/2$ und $0 \ 1/2 \ 1/2$. Damit ergeben sich für die Bravais-Zellen folgende Koordinaten:

- primitive EZ: nur 0 0 0;
- basiszentrierte EZ: 0 0 0, $1/2 \ 1/2 \ 0$;
- raum- oder innenzentrierte EZ: 0 0 0, $1/2 \ 1/2 \ 1/2$;
- flächenzentrierte EZ: 0 0 0, $1/2 \ 1/2 \ 0$, $1/2 \ 0 \ 1/2$, $0 \ 1/2 \ 1/2$.

1.3.2 Gittergeraden

Eine Gittergerade wird durch den Vektor \mathbf{T} zwischen zwei beliebigen Gitterpunkten festgelegt. Wegen der Translationssymmetrie des Raumgitters kann einer der beiden Gitterpunkte durch Parallelverschiebung des Vektors \mathbf{T} in den Ursprung verlegt werden, sodass sich folgende Definition ergibt:

$$\mathbf{T} = u\mathbf{a}_1 + v\mathbf{a}_2 + w\mathbf{a}_3 \quad (1.4)$$

Auch hier ist es ausreichend, wenn nur die drei Richtungsindizes in der Form $[u \ v \ w]$ angegeben werden (hier Verwendung eckiger Klammern!). Negative Komponenten werden durch einen Querstrich über dem entsprechenden Index gekennzeichnet. Kehrt man alle Vorzeichen der Indizes um, erhält man die zugehörige Gegenrichtung.

Als Beispiele seien die Kanten, die Flächendiagonalen und die Raumdiagonalen einer parallelepipedischen Elementarzelle angegeben:

- Kanten: $[1 \ 0 \ 0]$, $[0 \ 1 \ 0]$, $[0 \ 0 \ 1]$;
- Flächendiagonalen: $[1 \ 1 \ 0]$, $[\bar{1} \ 1 \ 0]$, $[1 \ 0 \ 1]$, $[1 \ 0 \ \bar{1}]$, $[0 \ 1 \ 1]$, $[0 \ 1 \ \bar{1}]$;
- Raumdiagonalen: $[1 \ 1 \ 1]$, $[1 \ 1 \ \bar{1}]$, $[1 \ \bar{1} \ 1]$, $[\bar{1} \ 1 \ 1]$.

Nur in primitiven Gittern sind die u , v , w immer ganze Zahlen. Hat der Translationsvektor bei zentrierten Gittern zunächst nicht ganzzahlige Komponenten, so werden die Komponenten mit einem gemeinsamen Multiplikator ganzzahlig und teilerfremd gemacht. So hat der Vektor, der den Ursprung einer Elementarzelle mit dem zentrierten Punkt in der Vorderfläche des Parallelepipedes verbindet, zunächst die Komponenten $[1 \ 1/2 \ 1/2]$. Daraus wird nach Multiplikation mit dem Faktor 2 dann $[2 \ 1 \ 1]$.

Setzt man die $u \ v \ w$ in spitze Klammern (z. B. $\langle u \ v \ w \rangle$), so ist die Gesamtheit aller Gitterrichtungen gemeint, die für die gegebene Kristallklasse bzw. Symmetrie kristallographisch gleichwertig sind. Will man z. B. die Gesamtheit der Kantenrichtungen des Würfels (s. oben) bezeichnen, dann verwendet man dafür kurz die Symbolik $\langle 1 \ 0 \ 0 \rangle$.

Jede Gitterrichtung wird durch ihre Translationsperiode charakterisiert. Sie stellt den Betrag des Gittervektors \mathbf{T} dar, wenn dieser zwei Gitterpunkte verbindet, zwischen denen keine anderen gleichwertigen liegen. Bezüglich der Berechnung der \mathbf{T} für die verschiedenen Kristallsysteme und der Winkel zwischen Gittergeraden sei auf Abschnitt 1.12 verwiesen.

2. Strukturberichte Bde I – VII; Akademische Verlagsgesellschaft Leipzig.

1.3.3 Netzebenen (Gitterebenen)

Die räumliche Lage einer Netzebene ist durch die Angabe von drei in ihr liegenden Gitterpunkten eindeutig bestimmt. Dazu verwendet man am besten die Schnittpunkte der Netzebene mit den drei kristallographischen Hauptachsen \mathbf{a}_i , die die sogenannten Achsenabschnitte markieren (Abb. 1.10). Diese Abschnitte sind Vielfache der Grundvektoren und betragen $m_1 \mathbf{a}_1$, $m_2 \mathbf{a}_2$ und $m_3 \mathbf{a}_3$.

Nun ist es für die Charakterisierung einer Netzebene zweckmäßig, nicht die m_i , sondern ihre Reziprokwerte $1/m_i$ anzugeben. Sie sind rationale Zahlen und können somit durch Multiplikation mit einem Faktor $p = m_1 m_2 m_3$ stets ganzzahlig und anschließend teilerfremd gemacht werden. Man nennt die sich so ergebenden Zahlen die Miller-Indizes h, k und l . Für sie gilt

$$h : k : l = p (1/m_1 : 1/m_2 : 1/m_3) = m_2 m_3 : m_3 m_1 : m_1 m_2 \quad (1.5)$$

Die drei Miller-Indizes werden in runde Klammern gesetzt, um sie von der Symbolik für Gitterrichtungen in eckigen Klammern unterscheiden zu können. Ein Strich über einem Index bedeutet, dass der betreffende Abschnitt im negativen Bereich des Achsensystems liegt. Achsenabschnitte, die im Unendlichen liegen (Ebene verläuft parallel zur betreffenden Achse), ergeben einen Miller-Index gleich null. Will man die Gesamtheit der kristallographisch gleichwertigen Netzebenen angeben, verwendet man geschweifte Klammern. So umfasst die Angabe $\{1\ 0\ 0\}$ für das kubische Kristallsystem alle sechs Flächen des Würfels, d. h. die Flächen $(1\ 0\ 0)$, $(\bar{1}\ 0\ 0)$, $(0\ 1\ 0)$, $(0\ \bar{1}\ 0)$, $(0\ 0\ 1)$ und $(0\ 0\ \bar{1})$. Die Zahl der kristallographisch gleichwertigen Flächen bezeichnet man als Flächenhäufigkeit.

Wegen der Translationseigenschaft der Kristallgitter existiert zu jeder konkreten Netzebene $(h\ k\ l)$ eine unendlich große Zahl von kristallographisch gleichwertigen, parallel und mit definiertem Abstand zueinander verlaufenden Netzebenen. Sie bilden eine sogenannte Netzebenencharakteristik mit dem Netzebenenabstand d_{hkl} . Dieser Netzebenenabstand ist ein wesentliches

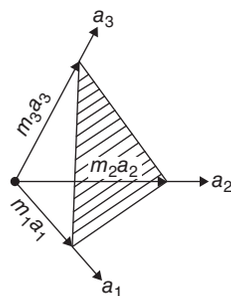


Abb. 1.10 Zur Ableitung der Miller-Indizes einer Netzebene

Charakteristikum der Netzebenencharakteristik und kann aus den Miller-Indizes $h\ k\ l$ und den Gitterparametern \mathbf{a}_i und α_i berechnet werden. Für das kubische Kristallsystem gilt

$$d_{hkl} = \mathbf{a} (h^2 + k^2 + l^2)^{-1/2} \quad (1.6)$$

Entsprechende Beziehungen für andere Kristallsysteme sind in Abschnitt 1.12 zu finden.

1.3.4 Elementarzellenvolumen

Das Volumen einer parallelepipedischen Elementarzelle ergibt sich im allgemeinen Fall (triklines Kristallsystem) zu

$$V_{EZ} = \mathbf{a}_1 \mathbf{a}_2 \mathbf{a}_3 [1 - (\cos^2 \alpha_1 + \cos^2 \alpha_2 + \cos^2 \alpha_3) + 2 \cos \alpha_1 \cos \alpha_2 \cos \alpha_3]^{1/2} \quad (1.7)$$

Für das orthorhombische System ergibt sich daraus wegen $\alpha_i = 90^\circ$ bzw. $\cos \alpha_i = 0$ die einfache Beziehung

$$V_{EZ} = a_1 a_2 a_3 \quad (1.8)$$

und für das hexagonale System

$$V_{EZ} = a_1^2 a_3 \sqrt{3}/2 \quad (1.9)$$

1.3.5 Kristallformen

Im kubischen Kristallsystem bildet die Gesamtheit der kristallographisch gleichwertigen Ebenen vom Typ $\{h\ k\ l\}$ jeweils ein regelmäßiges Polyeder, das, sofern es alle diese Flächen enthält, die volle Symmetrie des kubischen Kristallsystems widerspiegelt. Häufig auftretende Formen sind (Abb. 1.11):

- das *Hexaeder* (Würfel, Kubus,) mit seinen sechs Flächen vom Typ $\{1\ 0\ 0\}$,
- das *Oktaeder* mit seinen acht Flächen vom Typ $\{1\ 1\ 1\}$ und
- das *Rhombendodekaeder* mit seinen zwölf Flächen vom Typ $\{1\ 1\ 0\}$.

Natürlich können Polyeder auch durch die Kombination mehrerer Ebenentypen $\{h\ k\ l\}$ gebildet werden. Beispiel hierfür ist das 14-flächige *Kuboktaeder*, das sechs $\{1\ 0\ 0\}$ -Ebenen und acht $\{1\ 1\ 1\}$ -Ebenen enthält.

In den nichtkubischen Kristallsystemen benötigt man für die Ausgestaltung von Polyedern meist mehrere Ebenentypen $\{h\ k\ l\}$, da die drei elementaren Kristallachsen nicht mehr gleichwertig sind. So wird im tetragonalen Kristallsystem ein sechsflächiger prismatischer Körper durch $\{1\ 0\ 0\}$ -Ebenen und $\{0\ 0\ 1\}$ -Ebenen begrenzt.

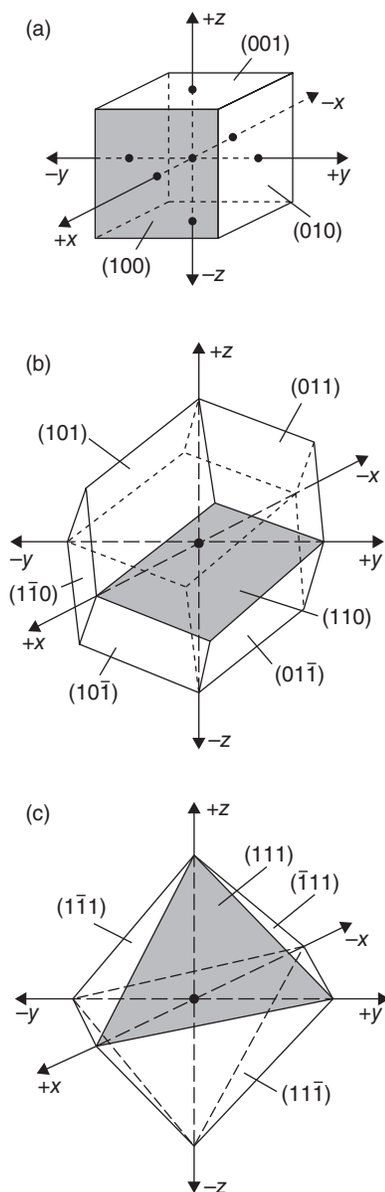


Abb. 1.11 Kubische Kristallformen: (a) Würfel oder Hexaeder (begrenzende Flächen sind Quadrate), (b) Zwölfflächner oder Rhombendodekaeder (begrenzende Flächen sind Rhomben), (c) Achtflächner oder Oktaeder (begrenzende Flächen sind gleichseitige Dreiecke)

1.4 Strukturen metallischer Werkstoffe

1.4.1 Legierungsbildung bei metallischen Werkstoffen

Wesentlich für die weite Verbreitung metallischer Werkstoffe in der Technik ist die Möglichkeit der Legierungsbildung zwischen verschiedenen Metallen bzw. mit Nichtmetallen. Darunter versteht man eine innige Mischung aus mehreren Metallen bzw. Metallen und

Nichtmetallen, wobei die Dominanz der metallischen Bindung zwischen den Atomen erhalten bleibt, jedoch sich die Eigenschaften der Legierungen gegenüber denen der reinen Komponenten (Metallen) stark verändern können.

Um besser verstehen zu können, welche Erscheinungen bei der Legierungsbildung auftreten können, ist es notwendig, näher zu erläutern, was man unter einer Phase versteht. Dabei geht man davon aus, dass in stofflichen Systemen in der Regel Bereiche mit unterschiedlichen Strukturen (verschiedene Kristallstrukturen, aber auch verschiedene amorphe Bereiche) vorliegen. Als Phase fasst man nun die Gesamtheit aller jener Bereiche des Systems zusammen, die eine gleiche bzw. gleichartige Struktur haben. Das Kennzeichen für eine Phase ist also deren Struktur. Daraus folgt natürlich, dass bei Gleichheit der Struktur zwangsläufig die thermodynamischen Eigenschaften (s. Kap. 3), die chemische Zusammensetzung und letztlich die physikalisch-chemischen Eigenschaften gleich sind. Die Gleichheit der chemischen Zusammensetzung von Bereichen eines Systems bedeutet umgekehrt nicht, dass diese Bereiche einer Phase zuzuordnen wären. Man beobachtet sehr häufig, dass z. B. reine Metalle in Abhängigkeit von Temperatur und Druck unterschiedliche Strukturen, d. h. unterschiedliche Phasen ausbilden. So existiert reines Eisen in mehreren Strukturvarianten (Modifikationen genannt): α -Fe (ferromagnetisch, krz), β -Fe (paramagnetisch, krz), γ -Fe (kfz), δ -Fe (krz bei hohen Temperaturen) und ϵ -Fe (hdP bei hohen Drücken). Auch bei chemischen Verbindungen beobachtet man nicht selten in Abhängigkeit von Druck und Temperatur verschiedene Strukturen; auch sie bilden verschiedene Phasen aus. Als Beispiel sei SiO_2 genannt, für das 12 Strukturmodifikationen, d. h. 12 Phasen bekannt sind. Alle diese Erscheinungen fasst man unter dem Begriff der Polymorphie (Vielgestaltigkeit) zusammen (s. Abschnitt 1.8).

Eine metallische Legierungsbildung im festen Zustand kann zu folgenden Erscheinungen führen:

1. Die beteiligten Komponenten gehen praktisch keine Mischung im atomaren Bereich ein, d. h. sie liegen in der Legierung als getrennte, reine Phasen vor. Beispiele sind die Systeme: Cu—Pb, Fe—Pb, Cu—W. Eine Legierung aus Fe und Pb besteht demnach bei Raumtemperatur aus Eisenkörnern, die praktisch kein Blei enthalten, und aus Bleikörnern, in denen praktisch kein Eisen gelöst ist. Bei genauer Analyse muss man jedoch feststellen, dass sich immer geringe Löslichkeiten der festen Metalle ineinander ergeben, also im streng thermodynamischen Sinn Mischphasen gebildet werden. Diese Löslichkeiten können aber

- wie in den genannten Beispielen so gering sein, dass sie aus praktischer Sicht vernachlässigbar erscheinen.
- Die Komponenten gehen atomare Mischungen ein, wobei die zu einem Basismetall zulegierten Komponenten auf Gitterplätzen und Zwischengitterplätzen des Basismetalls (Matrix) statistisch verteilt sind. Es bilden sich sogenannte Mischkristalle (Mischphasen) mit der Kristallstruktur des Basismetalls aus, die als feste Lösungen anzusehen sind. In Mischkristallen kann eine begrenzte (z. B. Cu—Zn, Fe—Cr) oder eine lückenlose Löslichkeit für die zulegierten Komponenten auftreten (z. B. Ni—Cu).
 - Die Komponenten bilden bei bestimmten Zusammensetzungsverhältnissen chemische Verbindungen, die sich in ihrer Struktur von der der beteiligten Elemente unterscheiden. Solche chemischen Verbindungen mit dominierend metallischem Bindungscharakter bezeichnet man als intermetallische Verbindungen bzw. intermetallische Phasen. Beispiele dafür sind die Phasen Ni_3Al , CuZn oder Mg_2Sn . Oft treten diese Phasen mit einem deutlichen Homogenitätsbereich um die stöchiometrische Zusammensetzung auf, was als eine Mischkristallbildung der Phase mit ihren eigenen Komponenten aufgefasst werden kann.

1.4.2 Strukturen metallischer Elemente

Die metallische Bindung ist ihrem Wesen nach ungerichtet und nicht abgesättigt. Das ist die Ursache dafür, dass in metallischen Strukturen bzw. Kristallen eine hohe Koordinationszahl (Zahl der nächsten Nachbarn eines Atoms/Ions im Kristall) und damit eine hohe Packungsdichte der Atome (Zahl der Atome/Ionen pro Volumeneinheit) zu beobachten ist. Eine abstoßende elektrostatische Wechselwirkung zwischen den Ionenrümpfen kann wegen des zwischen ihnen befindlichen Elektronengases nicht auftreten (siehe Abschnitt 1.2.1).

Die Kristallstruktur der meisten Metalle lässt sich einfach mit dem Modell dichtest gepackter Kugeln erklären. Dabei ergeben sich zwei Grundvarianten: die kubisch dichteste Packung (kdP) und die hexagonal dichteste Packung (hdP). Sie können beide als Stapelung dichtest gepackter Atomebenen aufgefasst werden, innerhalb derer die Atome untereinander mit jeweils sechs nächsten Nachbarn in Kontakt stehen (Abb. 1.12).

Erfolgt eine Stapelung dieser Ebenen so, dass sie mit ihren Atom Schwerpunkten die in Abb. 1.12 mit A, B oder C gekennzeichneten Positionen in der Folge ... A—B—C—A—B—C ... besetzen (Dreier-Periodizität der Stapelung), entsteht die kubisch dichteste Kugelpackung mit einem kubisch flächenzentrierten Gitter

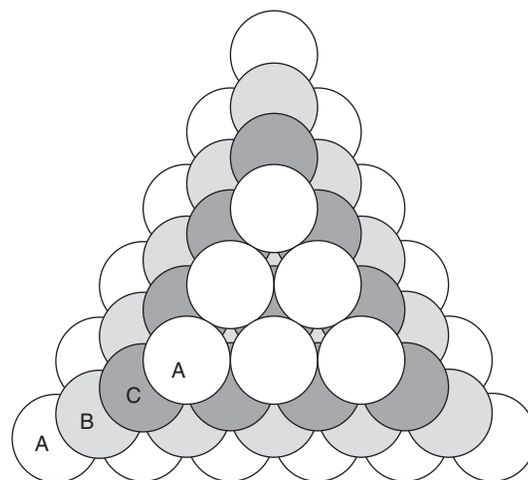


Abb. 1.12 Stapelung von Ebenen mit dichtester Kugelpackung

(kfz), wie es in Abb. 1.13a dargestellt ist. Es hat die Koordinationszahl 12 und damit eine Raumerfüllung von 74 %. Die dichtest gepackten Ebenen sind die $\{1\ 1\ 1\}$ -Ebenen. Wichtige Metalle, die eine solche kubisch flächenzentrierte Struktur aufweisen, sind: Al, Ag, Au, Ni, Cu, Pb und Pt. 24 % aller nicht-radioaktiven Metalle weisen diese Struktur auf. Nach ihrem repräsentativen Vertreter Cu wird dieser Strukturtyp auch der Cu-Typ genannt (sogenannter Strukturtyp A1).

Wird eine Stapelfolge ... A—B—A—B ..., ... B—C—B—C ... oder ... C—A—C—A ... realisiert (Zweier-Periodizität der Stapelung, Abb. 1.13b), erhält man die hexagonal dichteste Kugelpackung, deren Elementarzelle in Abb. 1.13c dargestellt ist. Die dichtest gepackten Ebenen sind die $\{0\ 0\ 1\}$ -Ebenen. Auch diese Struktur hat die Koordinationszahl 12 und erreicht bei einem idealen Achsenverhältnis von $a_3/a_1 = \sqrt{8/3} = 1,633$ die Packungsdichte von 74 %. Weichen die Achsenverhältnisse als Ausdruck nicht mehr rein metallischer Bindung von diesem idealen Wert ab (Auftreten gerichteter Bindungsanteile), verringert sich die Raumerfüllung. So hat das hexagonale Metall Zink mit dem Achsenverhältnis 1,856 nur noch eine Raumerfüllung von 64 %. 41 % der insgesamt 59 nicht-radioaktiven Metalle besitzen bei Raumtemperatur eine hexagonale Struktur, darunter Zn, Ti, Zr, Mg, Be, Cd und Co. Dieser Strukturtyp wird auch als Mg-Typ (A3) bezeichnet.

Eine hohe Packungsdichte von 68 % erreicht man auch bei einer Anordnung gleich großer Kugeln in einem kubisch raumzentrierten Gitter (Abb. 1.13d). Es hat eine Koordinationszahl von 8. Diese Struktur besitzen 27 % der nicht-radioaktiven Metalle, unter ihnen Fe, V, Cr, Mo und W. Sie wird auch als W-Typ bezeichnet (A2).

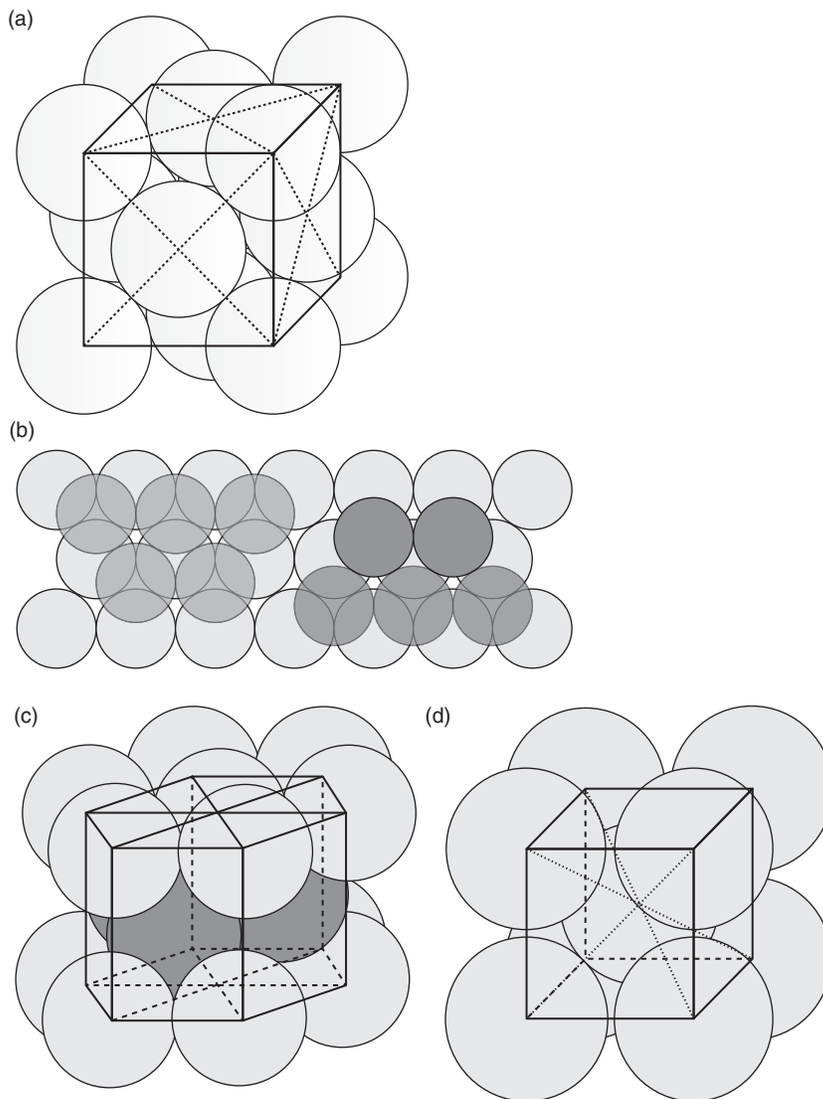


Abb. 1.13 Wesentliche Elementarzellen der Metalle: (a) kubisch flächenzentriertes Elementgitter (A1), (b) Stapelvarianten für hexagonal dichteste Kugelpackungen, (c) hexagonal dichtest gepacktes Elementgitter (A3), (d) kubisch raumzentriertes Elementgitter (A2)

Nur 10 % der Metalle kristallisieren in Strukturen, die nicht den hier genannten Typen zuzuordnen sind (z. B. Sn bei Temperaturen oberhalb 13,6 °C, Ga, Bi, In, Hg, Mn).

Die Radien r der kugelig angenommenen Metallatome bestimmen die Elementarzellenparameter a . Dabei gilt, dass die Atome in den dichtest gepackten Gitterrichtungen, d. h. in den Gitterrichtungen mit den kürzesten Translationsperioden, sich gegenseitig berühren. Bei der kfz Kugelpackung kontaktieren die Kugeln (Atome) entlang der $\langle 110 \rangle$ -Richtungen, die die Diagonale der Würfelflächen darstellen. Dabei gilt, dass die Diagonale der Würfelflächen gleich dem Vierfachen des Atomradius ist und gleichzeitig das $\sqrt{2}$ -fache der Kantenlänge a der Elementarzelle beträgt. Daraus folgt

$$4r = a\sqrt{2} \text{ bzw. } r = \frac{1}{4}\sqrt{2}a \quad (1.10)$$

Aus dem Gitterparameter a , der z. B. mithilfe der Röntgendiffraktometrie mit hoher Genauigkeit bestimmt werden kann (s. Abschnitt 2.6), lassen sich somit die Atomradien bzw. Atomdurchmesser leicht ableiten (Tab. 1.5).

Ähnliche Überlegungen lassen sich auch für das kubisch raumzentrierte Elementgitter anstellen. Hier berühren sich die Kugeln/Atome in den Raumdiagonalen der Elementarzelle, d. h. in den dichtest gepackten $\langle 111 \rangle$ -Richtungen, sodass gilt:

$$r = \frac{1}{4}\sqrt{3}a \quad (1.11)$$

Im Fall der hexagonal dichtesten Kugelpackung stellen bei idealem Achsverhältnis ($a_3/a_1 = 1,63$) die $\langle 100 \rangle$ -Richtungen die kürzesten Abstände zwischen zwei Atomen dar:

$$r = \frac{1}{2}a_1 \quad (1.12)$$

Tab. 1.5 Atomdurchmesser ausgewählter Metalle (einschließlich C und Si)

Element	Relative Atommasse	Bravais-Gitter	Koordinationszahl	Atomdurchmesser [nm]
Aluminium	26,982	cF	12	0,2864
Blei	207,19	cF	12	0,3500
Chrom	51,996	cI	8	0,2498
Eisen	55,847	cI	8	0,2483
Gold	196,967	cF	12	0,2884
Cadmium	112,40	hP	12	0,2979
Cobalt	58,933	hP	12	0,2507
Kohlenstoff	12,011			
Diamant		cF	4	0,1545
Graphit		hP	6	0,2461
Kupfer	63,546	cF	12	0,2556
Magnesium	24,312	hP	12	0,3209
Molybdän	95,94	cI	8	0,2725
Nickel	58,71	cF	12	0,2492
Silber	107,868	cF	12	0,2889
Silicium	28,086	cF	4	0,2352
Titan	47,90	hP	12	0,2896
Wolfram	183,85	cI	8	0,2741
Zink	65,37	hP	12	0,2665

1.4.3 Metallische Mischkristalle und Überstrukturen

Weit verbreitet ist die atomare Lösung eines Zusatzelementes in einer kristallinen Grundstruktur, wobei sich der Gittertyp nicht ändert und die gelösten Atome praktisch statistisch im Gitter verteilt sind. Man bezeichnet solche Kristalle als Mischkristalle. Sie können auf dreierlei Art gebildet werden:

1. Der Einbau der zulegierten Komponente erfolgt durch örtlich regellose Substitution (Austausch) von Atomen des Basismetalls (Matrix) durch Atome des Legierungselements (Abb. 1.14). Das wesentliche Merkmal dieser sogenannten Substitutionsmischkristalle ist, dass die Zahl der Atome pro Elementarzelle im Vergleich zum Basismetall unverändert bleibt. Wegen der mehr oder weniger ausgeprägten Differenzen der Atomradien der Matrix- und der Legierungsatome wird man aber Verzerrungen in der Umgebung des substituierten Atoms und damit eine Veränderung der Gitterparameter feststellen (Abb. 1.15). Substitutionen können auch bei Verbindungen beobachtet werden. So kann z. B. Aluminium in TiN Titanatome (Bildung von $Ti_{1-x}Al_xN$) oder Kohlenstoff die Stickstoffatome (Bildung von $TiN_{1-y}C_y$) substituieren.

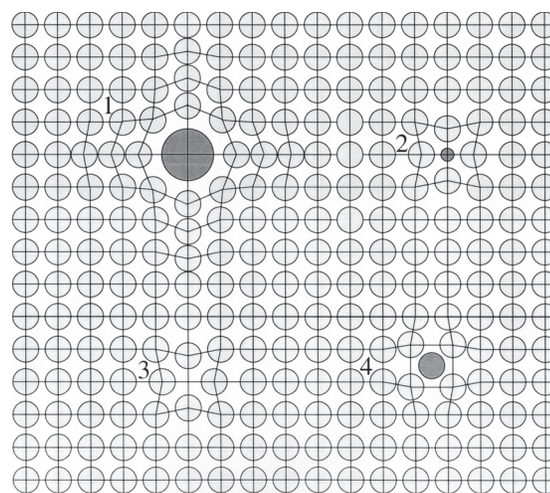


Abb. 1.14 Möglichkeiten der Mischkristallbildung: 1 Substitution durch ein größeres Atom, 2 Substitution durch ein kleineres Atom, 3 Leerstelle, 4 eingelagertes Atom

2. Die zulegierten Atome werden in vorhandene Gitterlücken des Basismetalls eingebaut bzw. eingelagert (Abb. 1.14). Es entstehen sogenannte Einlagerungsmischkristalle, bei denen die mittlere Zahl der Atome pro Elementarzelle im Vergleich zum Basismetall

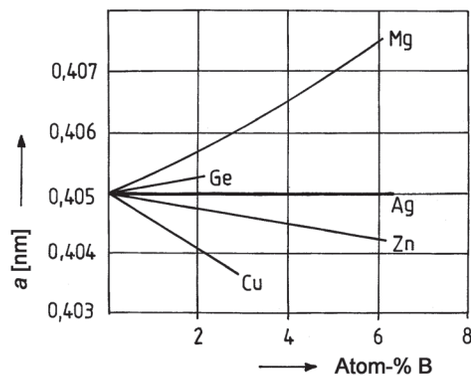


Abb. 1.15 Gitterparameter von Aluminiummischkristallen

vergrößert wird. Gelegentlich wird dafür auch die Bezeichnung Additionsmischkristall verwendet. Bei Einlagerungsmischkristallen beobachtet man stets eine Zunahme der Gitterparameter mit der Konzentration.

- Bei einer chemischen Verbindung können Leerstellen, d. h. unbesetzte Gitterplätze, im Gitter gebildet werden. Damit fehlen Atome einer oder mehrerer Komponenten der Verbindung, es tritt eine Abweichung von der korrekten stöchiometrischen Zusammensetzung auf. Die Zahl der Atome (besetzten Gitterplätze) pro Elementarzelle verringert sich in diesem Fall. Man bezeichnet das als Subtraktionsmischkristallbildung.

1.4.3.1 Substitutionsmischkristalle

Eine ausgeprägte Löslichkeit einer Komponente B in einem Basismetall A ist dann zu erwarten, wenn

- ✓ beide Komponenten im gleichen Gittertyp oder zumindest in einem verwandten Gittertyp kristallisieren,
- ✓ sich die Radien der kugelig gedachten Atome nur wenig voneinander unterscheiden (relative Radiendifferenzen nicht größer als 10 bis 15 %) und
- ✓ eine chemische Ähnlichkeit der Komponenten gegeben ist (Ähnlichkeit der Valenzelektronenstruktur).

Diese Regeln sind nicht als strenge Bedingungen aufzufassen und lassen sich auch nur schwer oder unzureichend quantifizieren. Sie erlauben aber in vielen praktischen Fällen eine zufrieden stellende Vorhersage über das zu erwartende Mischkristallverhalten.

Als Folge der Radiendifferenzen zwischen den Atomen des Basismetalls und der zulegierten (gelösten) Komponente ergeben sich in der Umgebung der substituierten Atome Gitterverzerrungen (Abb. 1.14, 1 und 2). Sie führen zu einer Änderung der Gitterparameter, die sich im Fall idealer Mischkristallbildungen linear

mit der Konzentration der Komponente B verändern (Vegard'sche Regel). Für kubische Substanzen gilt

$$\Delta a = a_{AB} - a_A = a_A x_B \left(\frac{r_B}{r_A} - 1 \right) \quad (1.13)$$

a_{AB}, a_A Gitterparameter des Mischkristalls bzw. des Basismetalls

r_A, r_B Atomradius des Basismetalls bzw. des zulegierten Elements

x_B Atomanteil des zulegierten Elements (Zahl der B-Atome bezogen auf die Gesamtzahl der Atome im System)

Abb. 1.15 zeigt die Konzentrationsabhängigkeiten der Gitterparameter von kubischen Aluminiummischkristallen. Für $r_B > r_A$ beobachtet man eine Zunahme des Gitterparameters mit steigendem x_B (Al—Mg, Al—Ge), für $r_B < r_A$ eine Abnahme (Al—Zn, Al—Cu) und für $r_B \approx r_A$ praktisch eine Unabhängigkeit (Al—Ag). Nicht selten beobachtet man, dass sich der Atomradius eines Metalls im Mischkristall von dem des reinen Metalls unterscheidet. So beträgt beispielsweise der Atomradius des Cu im elementaren Zustand $r_{Cu} = 0,1278$ nm, im Al—Cu-Mischkristall dagegen 0,1246 nm. Diese Änderungen der Atomradien im Mischkristall sind Ausdruck der dabei auftretenden Modifizierungen der Elektronenstruktur und zeigen eine Abweichung vom idealen Mischkristallverhalten an (reale Mischkristalle).

Die Mischkristallbildung wird durch eine Ähnlichkeit der Elektronenstruktur der Legierungspartner gefördert. Fehlt diese, führt das zu einer drastischen Reduzierung der Löslichkeiten, wie es im System Ag—W (große Differenz der Ordnungszahlen) zu verzeichnen ist. Obwohl der Atomradienunterschied hier nur 5 % beträgt, tritt aus diesem Grund eine sehr geringe gegenseitige Löslichkeit auf. Dagegen beobachtet man im System Ag—Zn (unmittelbare Nachbarschaft der Partner im Periodensystem) trotz eines Atomradienunterschieds von 8 % eine Löslichkeit bis zu 35 Atom-% Zn. Bei starken chemischen Affinitäten der Partner können die Bindungen zwischen den ungleichartigen Legierungspartnern bevorzugt werden, was die Mischkristallbildung fördert, aber auch zu Ordnungserscheinungen oder gar zur Bildung intermetallischer Phasen Anlass geben kann.

Das Verhalten realer Mischkristalle lässt sich am einfachsten mithilfe der Wechselwirkungsenergien zwischen den artgleichen (E_{AA} bzw. E_{BB}) und den artfremden (E_{AB}) Atomen beschreiben (Die Wechselwirkungsenergien haben ein negatives Vorzeichen!): Ist E_{AB} etwa so groß wie der Mittelwert der Wechselwirkungsenergien zwischen den arteigenen Atomen $\frac{1}{2}(E_{AA} + E_{BB})$, so stellt sich eine weitgehend statistische Verteilung der Partner auf die Gitterplätze ein (Abb. 1.16a). Bei $E_{AB} > \frac{1}{2}(E_{AA} + E_{BB})$

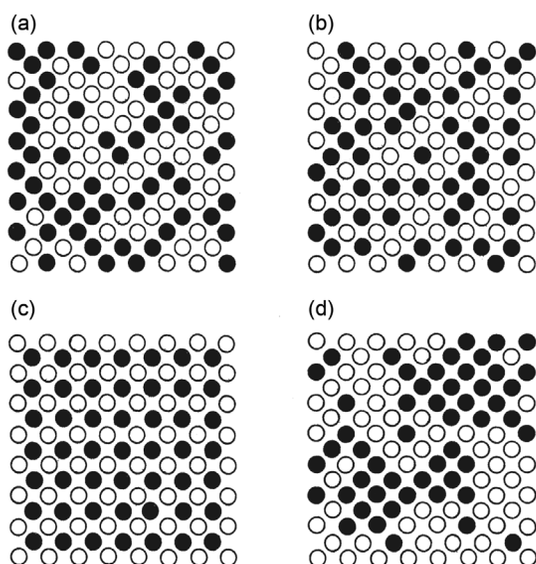


Abb. 1.16 Varianten der Elementsubstitution (a) idealer Mischkristall, (b) nahgeordneter Mischkristall, (c) ferngeordnete Überstruktur, (d) nahentmischter Mischkristall

werden die Bindungen zwischen den arteigenen Legierungspartnern bevorzugt, die Atome werden sich nach Möglichkeit mit arteigenen Nachbarn umgeben. In diesem Fall spricht man von einer Nahentmischung oder Clusterbildung (Abb. 1.16d), die letztlich bis zu einer vollständigen Entmischung bzw. Ausscheidung führen kann.

Wird $E_{AB} < \frac{1}{2}(E_{AA} + E_{BB})$, werden sich die Atome im Mischkristall so anordnen, dass sich jedes B-Atom mit möglichst vielen A-Atomen und umgekehrt umgeben wird, da damit die höchste Zahl der energetisch bevorzugten AB-Bindungen realisiert wird. Die Atomanordnung ist nicht mehr statistisch, sondern es bildet sich eine geordnete Verteilung der Komponenten aus (Abb. 1.16b, c). Findet eine Ordnung nur in der nächsten oder

übernächsten Nachbarschaft statt, spricht man von einer Nahordnung. In vielen Fällen ist die Ordnungstendenz jedoch so stark, dass der gesamte Kristall weit reichend geordnet wird; es tritt eine Fernordnung oder Überstruktur auf (Abb. 1.16c). Beispiele für Überstrukturen vom Typ A_3B sind Cu_3Au und Ni_3Fe , vom Typ AB $CuAu$ und $CuZn$. Die zugehörigen Elementarzellen sind in Abb. 1.17 dargestellt. Neben dem Auftreten einer kritischen Ordnungstemperatur, bei der ein Übergang vom ungeordneten Mischkristall in den geordneten stattfindet, ist für eine Überstruktur kennzeichnend, dass die Gitter des Mischkristalls und der Überstruktur in ihren geometrischen Beziehungen und Koordinationen gleich sind. Allerdings tritt bei Ausbildung einer Überstruktur eine Symmetrierniedrigung auf. So weist der Mischkristall mit 75 Atom-% Ni und 25 Atom-% Fe ein kubisch flächenzentriertes Gitter auf, die Überstruktur Ni_3Fe dagegen ein kubisch primitives Gitter, da hier die Atomposition mit den Koordinaten $0\ 0\ 0$ den Positionen $\frac{1}{2}\ \frac{1}{2}\ 0$, $0\ \frac{1}{2}\ \frac{1}{2}$ oder $\frac{1}{2}\ 0\ \frac{1}{2}$ nicht mehr äquivalent ist. Sogar eine Änderung des Kristallsystems kann auftreten, wie man es bei der tetragonalen Überstruktur $CuAu\ I$ beobachtet (Abb. 1.17b).

1.4.3.2 Einlagerungsmischkristalle

Die Kristallstrukturen der meisten reinen Metalle können als Kugelpackungen aufgefasst werden, wobei die Packungsdichte für die kubisch dichteste (kdP) und die hexagonal dichteste (hdP) Packung 74 %, für die kubisch raumzentrierte Struktur (krz) 68 % erreicht. Das bedeutet, dass zwischen den kugelförmig gedachten Atomen noch Freiräume bleiben, die als Zwischengitterplätze bzw. Gitterlücken bezeichnet werden. In diese können Atome mit geringen Atomradien wie Wasserstoff (0,045 nm), Kohlenstoff (0,077 nm), Stickstoff (0,070 nm)

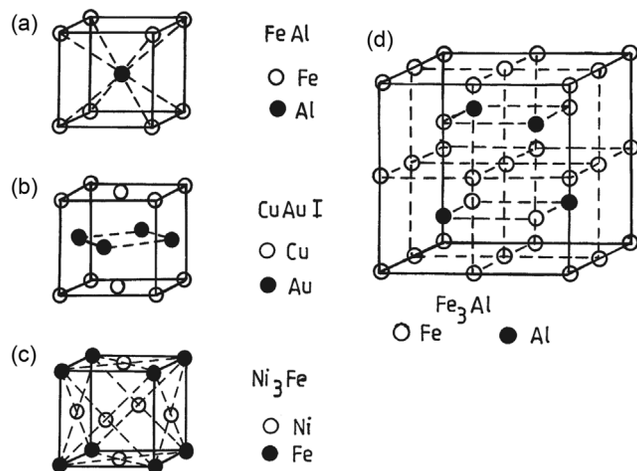


Abb. 1.17 Elementarzellen von Überstrukturen: (a) $FeAl$ (kubisch primitiv), (b) $CuAu\ I$ (tetragonal), (c) Ni_3Fe (kubisch primitiv), (d) Fe_3Al (kubisch flächenzentriert)

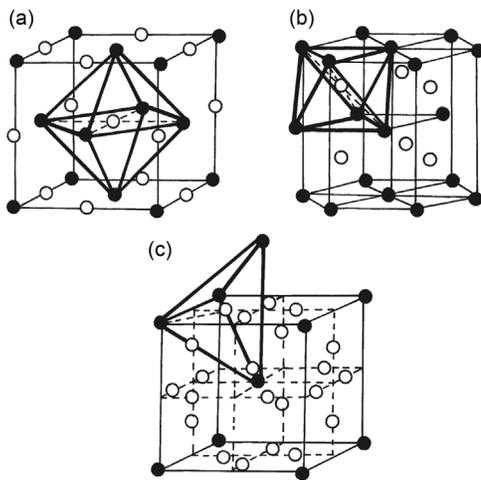


Abb. 1.18 Gitterlücken in der (a) kubisch dichtesten, (b) hexagonal dichtesten (c) kubisch raumzentrierten Kugelpackung

und Bor (0,088 nm) eingelagert werden (Abb. 1.18). Dieser Einbau auf Gitterlücken führt zu Einlagerungsmischkristallen, bei denen sich im Gegensatz zu den Substitutionsmischkristallen die Zahl der Atome pro Elementarzelle verändert (vergrößert). Anhand dieses Befunds können auch diese beiden Mischkristalltypen voneinander unterschieden werden. Eine ausgeprägte Neigung zur Bildung von Einlagerungsmischkristallen zeigen die Übergangsmetalle insbesondere mit den Elementen Kohlenstoff und Stickstoff.

In der kubisch dichtesten Kugelpackung (kdP) ist die Oktaederlücke die größte Gitterlücke (Abb. 1.18a). Sie befindet sich im Zentrum eines Oktaeders, gebildet durch die 6 benachbarten Atome z. B. in den Positionen $\frac{1}{2} \frac{1}{2} 0$; $\frac{1}{2} 0 \frac{1}{2}$; $0 \frac{1}{2} \frac{1}{2}$; $1 \frac{1}{2} \frac{1}{2}$; $\frac{1}{2} \frac{1}{2} 1$ und $\frac{1}{2} 1 \frac{1}{2}$. Das Zentrum dieser Lücke befindet sich in $\frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2}$. Innerhalb der Elementarzelle existieren insgesamt 4 kristallographisch gleichwertige Oktaederlücken. In diese Lücken können Kugeln mit $r_i = 0,41 r_A$ im Kontakt mit den benachbarten Atomen mit dem Radius r_A eingefügt werden.

Darüber hinaus existieren noch acht tetraedrische Lücken mit kleinerem Freiraum ($r_i = 0,23 r_A$). Ihre nächsten Nachbarn befinden sich z. B. in den Positionen $\frac{1}{2} 0 \frac{1}{2}$; $1 \frac{1}{2} \frac{1}{2}$; $1 0 1$ und $\frac{1}{2} \frac{1}{2} 1$ bzw. den kristallographisch äquivalenten Positionen für diese Tetraeder.

Bei der hdP befindet sich in Analogie zur kdP die 4 größten Gitterlücken im Zentrum eines Oktaeders z. B. mit den Positionen $0 0 1$; $0 \bar{1} 1$; $1 0 1$; $\frac{2}{3} \frac{1}{3} \frac{1}{2}$; $\frac{1}{3} \frac{2}{3} \frac{1}{2}$; $\frac{2}{3} \frac{2}{3} \frac{1}{2}$ (Abb. 1.18b). Für sie gilt wie bei der kdP $r_i = 0,41 r_A$. Die kleineren Tetraederlücken befinden sich im Zentrum der Tetraeder vom Typ $1 0 0$; $1 1 0$; $0 0 0$ und $\frac{2}{3} \frac{1}{3} \frac{1}{2}$.

In einer Kugelpackung mit krz Gitter (Abb. 1.18c) umgeben die Atome in den Positionen $0 0 1$; $1 0 1$; $\frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2}$ und $\frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{3}{2}$ die größte, die tetraedrische Gitterlücke mit $r_i = 0,291 r_A$. Von dieser Art existieren 12. Die oktaedrische Lücke, umgeben von Atomen in $0 0 0$; $1 0 0$; $0 1 0$; $1 1 1$; $\frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2}$ und $-\frac{1}{2} -\frac{1}{2} -\frac{1}{2}$ fasst nur eingelagerte Kugeln mit $r_i = 0,155 r_A$. Es gibt 6 Lücken dieser Art pro Elementarzelle.

Auch für die Bildung von Einlagerungsmischkristallen lassen sich Regeln formulieren:

- ✓ Die Legierungsatome werden so eingelagert, dass möglichst geringe Verzerrungen des Grundgitters auftreten. Gewöhnlich werden daher die größten Gitterlücken besetzt. Die Löslichkeiten steigen, je geringer die erzeugten Gitterverzerrungen sind, d. h. je kleiner die relativen Atomradiendifferenzen zwischen r_E (Radius des Einlagerungsatoms) und r_L (Lückenradius) sind.
- ✓ Ist der Atomradius des einzulagernden Elements kleiner als der größte Lückenradius, werden Lücken mit kleinerem Innenradius belegt, denn die eingelagerten Atome müssen mit den benachbarten Wirtsatomen in Kontakt kommen, sie dürfen nicht „klappern“. Wasserstoff wird in Zirkon wegen $r_H/r_{Zr} = 0,29$ nicht in den oktaedrischen Gitterlücken, sondern in den tetraedrischen eingebaut.

Da die kdP und die hdP größere Gitterlücken aufweisen als das krz Gitter, ist zu verstehen, warum die kfz und die hexagonalen Metalle größere Löslichkeiten für interstitielle (eingelagerte) Atome zeigen als die krz Metalle. So beträgt die Kohlenstofflöslichkeit des kfz γ -Fe (Austenit) bei einer Temperatur von 723 °C 0,8 Masse-%, die des krz α -Fe (Ferrit) dagegen nur 0,02 Masse-%. Die maximale Löslichkeit des γ -Fe erreicht sogar 2,06 Masse-% bei 1147 °C. Ähnliches lässt sich auch im System Fe-N feststellen: α -Fe löst bei 591 °C etwa 0,1 Masse-% N, γ -Fe dagegen 2,35 Masse-%. Die größeren Löslichkeiten des Eisens für Stickstoff erklären sich aus dem geringeren Atomradius des Stickstoffs im Vergleich zu dem des Kohlenstoffs.

Wie auch bei den Substitutionsmischkristallen ist eine geordnete Verteilung der gelösten Atome auf die Gitterplätze möglich. Im Fall einer Fernordnung entstehen Verbindungen, die als Einlagerungsphasen bezeichnet und in Abschnitt 1.4.5 besprochen werden.

1.4.3.3 Subtraktionsmischkristalle

Als Gegenstück zu den bereits besprochenen Einlagerungsmischkristallen können die Subtraktionsmischkristalle angesehen werden. Sie treten insbesondere bei den in den Abschnitten 1.4.4 und 1.4.5 näher erläuterten intermetallischen Verbindungen und Einlagerungsphasen auf, die in der Regel deutliche Abweichungen

von den streng stöchiometrischen Zusammensetzungen aufweisen. Sie sind in vielen Fällen das Resultat eines Leerstelleneinbaus in eines der Teilgitter der beteiligten Komponenten. So neigen z. B. die Nitride der Übergangsmetalle dazu, durch einen erheblichen Leerstelleneinbau auf Stickstoffgitterplätzen bezüglich des Stickstoffs unterstöchiometrisch zu werden, ohne dass dabei die für diese Nitride typische Steinsalzstruktur verloren geht. Als Kennzeichen der Subtraktionsmischkristalle tritt dabei eine Verringerung der mittleren Zahl der Atome pro Elementarzelle auf, die z. B. für eine stöchiometrische Verbindung mit Steinsalzstruktur acht beträgt.

1.4.4 Intermetallische Verbindungen

Bei der Reaktion zweier oder mehrerer metallischer Elemente miteinander können im chemischen Sinn Verbindungen entstehen, die einen starken metallischen Bindungscharakter aufweisen. Man nennt sie intermetallische Verbindungen oder intermetallische Phasen. Ihre Kristallstruktur unterscheidet sich deutlich von der der reinen Elemente. Als Beispiel dafür sei die Phase β' -CuZn genannt. Sie weist eine Cäsiumchloridstruktur (cP) auf (Abb. 1.24b), während Cu eine kdP bzw. kfz und Zn eine hdP realisieren.

Die intermetallischen Verbindungen haben eine chemische Zusammensetzung, die in gewissen Grenzen stöchiometrischen Verhältnissen entspricht (z. B. Al_2Cu , Ag_5Zn_8 , FeCr), wobei sich diese nicht aus herkömmlichen Valenzbetrachtungen, wie sie z. B. für Ionenverbindungen gelten, ableiten lassen.

Wie auch die anderen chemischen Verbindungen können die intermetallischen Verbindungen (intermetallischen Phasen) in Daltonide und Berthollide unterteilt werden. Unter Daltoniden versteht man Verbindungen mit wohl definierter Stöchiometrie, d. h. sehr engem Homogenitätsbereich, für die das Dalton'sche Gesetz der multiplen Proportionen bezüglich der Atomanteile der Reaktionspartner sehr genau erfüllt ist. Ihre Zusammensetzung kann also gut mit Formeln der Art A_mB_n beschrieben werden.

Berthollide dagegen sind Verbindungen, deren Zusammensetzung mehr oder weniger stark von einer stöchiometrischen abweicht. So existiert die bereits erwähnte Verbindung β' -CuZn nicht nur mit einem Cu:Zn-Verhältnis von 1:1, sondern im Bereich von etwa 45 bis 50 Atom-% Zn. Ursachen für eine Stöchiometrieabweichung können sein:

- Substitution von Atomen auf spezifischen Gitterplätzen durch Atome einer anderen Art in der Verbindung

- der zusätzliche Einbau einer Atomart auf Gitterlücken (Zwischengitterplätzen) wie bei einer Einlagerungsmischkristallbildung.
- eine Nichtbesetzung eines Teiles der Gitterplätze, die für eine der chemischen Komponenten vorgesehen sind (Leerstelleneinbau bzw. Subtraktionsmischkristallbildung),

Nicht selten treten Kombinationen dieser Varianten auf. Die chemische Kennzeichnung einer solchen berthollidischen Verbindung erfolgt zweckmäßigerweise so, dass in der Formelangabe die Abweichung x von der stöchiometrischen Zusammensetzung, bezogen auf das betreffende Untergitter, sichtbar wird. So schreibt man z. B. für das nichtstöchiometrische stickstoffarme Titanitrid TiN_{1-x} und bringt damit zum Ausdruck, dass der Anteil x der Stickstoffgitterplätze nicht besetzt ist (Leerstellen im Stickstoffuntergitter).

Die Grenze zwischen den Daltoniden und den Bertholliden kann nicht quantifiziert werden; sie ist eigentlich nicht vorhanden, da alle chemischen Verbindungen mehr oder weniger ausgeprägte Homogenitätsbereiche aufweisen. Sie sind aber in vielen Fällen so eng, dass man aus praktischer Sicht von stöchiometrischen Verbindungen im Sinn der Daltonide sprechen kann.

Für die Deutung der sich bei der Bildung intermetallischer Verbindungen einstellenden Kristallstrukturen können drei wesentliche Argumente herangezogen werden:

1. *Prinzip der größten Packungsdichte:* Entsprechend dem Wesen der metallischen Bindung (ungerichtet, nicht abgesättigt) streben intermetallische Verbindungen wie die reinen Metalle nach einer hohen Koordinationszahl bzw. Packungsdichte. Da die Komponenten der intermetallischen Verbindungen in der Regel unterschiedliche Atomradien haben, ergeben sich Koordinationen und Raumerfüllungen, die sich von denen der Elementstrukturen wie kdP oder hdP wesentlich unterscheiden können. Betrachtet man als erste oder nächste Koordinationssphäre nicht nur die Gesamtheit der Nachbaratome, die den kleinsten Abstand zum betrachteten Atom haben, sondern bezieht in diese Koordinationssphäre auch diejenigen Atome ein, die sich in ihrem Abstand nur wenig vom kleinsten unterscheiden, findet man nichtreguläre Koordinationpolyeder, deren Koordinationszahlen noch oberhalb von 12 liegen können ($\text{KZ} = 14, 15$ oder 16). Als Beispiel dafür ist in Abb. 1.19 neben dem regulären Koordinationpolyeder für die kfz Elementstruktur der nichtreguläre für die Koordinationszahl 16 gezeigt, wie er z. B. für die A-Atome in zahlreichen AB_2 -Verbindungen vom Typ der Laves-Phasen zutrifft.

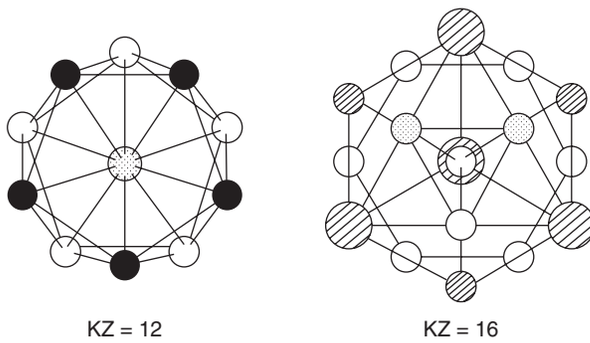


Abb. 1.19 Koordinationspolyeder für die Koordinationszahlen $KZ = 12$ und $KZ = 16$; Atome gleicher Ausmalung liegen in einer gemeinsamen Ebene parallel zur Zeichenebene. [2]

2. **Kritische Valenzelektronenkonzentrationen:** Als Valenzelektronenkonzentration (*VEK*) bezeichnet man die mittlere Zahl der Valenzelektronen pro Atom, bestimmt durch die chemische Zusammensetzung der Verbindung.

$$VEK = N_A x_A + N_B x_B + \dots \quad (1.14)$$

N Zahl der Valenzelektronen der Komponenten
 x Atomanteile (Molenbrüche) der Komponenten

Die maximal zulässige *VEK* einer Phase hängt von ihrer Struktur ab, was bedeutet, dass mit steigender *VEK* bei Erreichen eines kritischen Werts ein Umschlag der bis zu diesem Wert existenten Struktur in eine solche erfolgt, die eine höhere *VEK* zulässt. Dieses Verhalten ist typisch für die sogenannten Hume-Rothery-Phasen.

3. **Wertigkeitsdifferenzen:** Elemente bzw. Metalle der 4. – 7. Hauptgruppen des Periodensystems sind starke Anionenbildner und fördern daher in intermetallischen Verbindungen mit Metallen der niederen Hauptgruppen (Kationenbildner) eine starke ionische Bindungskomponente. Man bezeichnet diesen Typ der intermetallischen Verbindungen als Zintl-Phasen. Sie haben wie die Ionenverbindungen allgemein sehr enge Homogenitätsbereiche und einen salzartigen Charakter. Beispiele sind Mg_2Si oder Mg_2Sn , zwei Verbindungen, auf die man die üblichen Valenzregeln anwenden kann.

Betrachten wir einige wichtige Arten intermetallischer Verbindungen etwas näher.

1.4.4.1 Laves-Phasen

Die Laves-Phasen weisen eine Zusammensetzung AB_2 auf und kristallisieren in den miteinander verwandten Strukturtypen des $MgCu_2$ (Abb. 1.20), des $MgZn_2$ oder

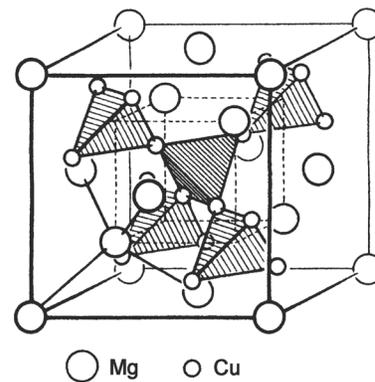


Abb. 1.20 Elementarzelle des $MgCu_2$; Jedes Mg-Atom ist von 4 Mg- und 12 Cu-Atomen und jedes Cu-Atom von 6 Mg- und 6 Cu-Atomen umgeben
 Beispiele: $MoFe_2$, $TiFe_2$, WFe_2 , $MgZn_2$, $MgCu_2$, $NbCr_2$, $TiCr_2$, $MgNi_2$

des $MgNi_2$. Sie bilden sich dann, wenn das Verhältnis der Atomradien r_A/r_B der beiden Partner nahe dem Wert $\sqrt{3/2} = 1,225$ liegt. Die Koordinationszahl für die A-Atome beträgt 16, für die B-Atome 12, sodass sich eine mittlere Koordinationszahl von $(16 + 2 \cdot 12)/3 = 13^{1/3}$ ergibt, die damit deutlich über der der dichtesten Kugelpackungen kdP bzw. hdP mit 12 liegt. Die Laves-Phasen sind das typische Beispiel dafür, dass die sich ausbildende Struktur durch das Prinzip der maximalen Packungsdichte bestimmt wird.

1.4.4.2 Hume-Rothery-Phasen

Die einwertigen Metalle Cu, Ag und Au (auch einige Übergangsmetalle wie Ni, Fe, Co) bilden mit den höherwertigen Metallen und Metalloiden der Gruppen IIb, IIIb, IVb, Vb eine Reihe von typischen Phasen aus, deren Stabilitätsgrenzen durch kritische Valenzelektronenkonzentrationen *VEK* gegeben sind (Tab. 1.6). Die Berechnung der *VEK* erfolgt unter der Voraussetzung, dass die Edelmetalle einwertig, die Übergangsmetalle nullwertig sind und die B-Metalle eine Wertigkeit entsprechend ihrer Gruppenzugehörigkeit besitzen (z. B. Cd zweiwertig, Al dreiwertig, Sn vierwertig). So beträgt die *VEK* für die Verbindung Cu_5Zn_8 $(5 \cdot 1 + 8 \cdot 2)/(5 + 8) = 21/13$, für die Verbindung $NiAl$ $(0 + 3)/(1 + 1) = 3/2 = 21/14$ und für die Verbindung $AgCd_3$ $(1 + 3 \cdot 2)/(1 + 3) = 7/4 = 21/21$.

Ein instruktives Beispiel für die in Tab. 1.6 aufgeführten Phasen liefert das System Cu-Zn. Die β' -Phase entspricht der Verbindung $CuZn$, die γ -Phase der Verbindung Cu_5Zn_8 und die ϵ -Phase der Verbindung $CuZn_3$.

Technisch wichtige Legierungssysteme, in denen sich Hume-Rothery-Phasen ausbilden, sind die Kupferlegierungen mit Zn (Messing), Sn (Sn-Bronzen) sowie Cd, Al und Si.

Tab. 1.6 Hume-Rothery-Phasen

Phase	VEK e/Atom	Kristallstruktur	Beispiele
α -Mischkristall	1–1.36	kfz	α -Messing (Cu-Zn-Mischkristall)
β	1,5 = 21/14	krz bzw. kpr ^a	β' -CuZn, NiAl, Cu ₃ Al
γ	1,62 = 21/13	γ -Messing-Typ ^b	Cu ₅ Zn ₈ , Cu ₉ Ga ₄
ϵ	1,75 = 21/12	hex.	CuZn ₃ , AgCd ₃ , Ag ₅ Al ₃
η	2	hex.	η -Zn-Cu-Mischkristall

^a kpr – kubisch primitiv bzw. cP.

^b Der γ -Messing- bzw. γ -Ms-Typ besitzt eine Elementarzelle, die aus einer krz Zelle durch Verdreifachung in allen drei Achsen hervorgeht, jedoch in den Positionen 0 0 0 und $\frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2}$ keine Atome aufweist. Die Zahl der Atome pro Elementarzelle beträgt daher 52.

1.4.4.3 σ -Phasen

σ -Phasen enthalten zwei oder mehr Übergangsmetalle, wobei sich ihre komplizierte tetragonale Struktur durch eine hohe effektive Koordinationszahl und eine Konzentration der äußeren s- und d-Elektronen zwischen 6,2 und 7 e/Atom auszeichnet. Wohl der bekannteste Vertreter ist die σ -FeCr-Phase, die sich in hoch chromhaltigen Stählen bei Temperaturen zwischen 600 und 900 °C ausbilden kann und zur unerwünschten Versprödung dieser Stähle führt. Bei gleichen Anteilen von Fe- und Cr-Atomen beträgt die Valenzelektronenkonzentration 7 e/Atom. An der Bildung der σ -Phase auf FeCr-Basis können sich auch die Metalle Mo, V, Ni und W substitutionell beteiligen.

Die intermetallischen Verbindungen weisen nicht mehr rein metallische Bindungen zwischen den Metallatomen auf, sondern sind Beispiele für Mischbindungen, was bedeutet, dass kovalente bzw. ionische Bindungsanteile in merklichem Umfang auftreten und damit die Eigenschaften deutlich mitbestimmen. Sie haben nicht selten hohe Schmelz- bzw. Zersetzungspunkte, weshalb sie sich als Hochtemperaturwerkstoffe eignen (Systeme Ni—Al, Ni—Ti, Ti—Al, Fe—Al, Ni—Cr).

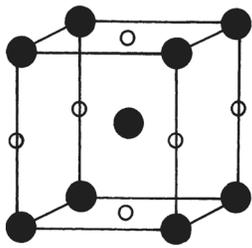
1.4.5 Einlagerungsphasen (Intermediäre Phasen)

Die Übergangsmetalle neigen stark zur Einlagerung der Nichtmetalle (Metalloide) Wasserstoff, Bor, Kohlenstoff und Stickstoff in Gitterlücken (s. Abschnitt 1.4.3.2).

Erfolgt diese Einlagerung in vollständig geordneter Art, entstehen Einlagerungsphasen, deren Strukturen mit denen der reinen Metalle eng verwandt sind (auch Hägg-Phasen genannt). Geometrische Bedingung für die Bildung der Einlagerungsphasen ist, dass das Radienverhältnis $r_x/r_A < 0,59$ bleibt. Übersteigt das Radienverhältnis diesen Wert, findet man wesentlich kompliziertere Strukturen, wie wir sie beim Fe₃C (Zementit) und den Chromcarbiden Cr₃C₂, Cr₆C, Cr₇C₃ und Cr₂₃C₆ antreffen ($r_C/r_{Fe} = 0,620$; $r_C/r_{Cr} = 0,616$). Typische Vertreter der Einlagerungsphasen weisen die Zusammensetzung M₈X, M₄X, M₂X und MX auf (M – Übergangselement, X – Nichtmetall). Diese Verbindungen treten insbesondere bei Nitriden der Übergangsmetalle auf. Folgende Beispiele seien aufgeführt:

- α' -Fe₁₆N₂ (Typ M₈X) Die Elementarzelle entspricht einer verzerrten achtfachen Zelle des krz Eisens (Verdoppelung in allen drei Achsenrichtungen und Verlegung des Koordinatenursprungs auf die Position 0 0 $\frac{1}{2}$ einer ursprünglichen Eisenzelle) mit einer Einlagerung von Stickstoffatomen in den Positionen 0 0 0 und $\frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2}$. Die Verzerrung des Grundgitters führt dabei zu einer tetragonalen Symmetrie.
- γ -Fe₄N (Typ M₄X): Es liegt eine kfz Anordnung der Fe-Atome vor; das Stickstoffatom befindet sich in der oktaedrischen Gitterlücke bei $\frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2}$; die Elementarzelle bleibt kubisch, ist aber durch das N-Atom in der Raummitte primitiv geworden.
- ϵ -Fe₂N (Typ M₂X): Die Eisenatome bilden eine hexagonal dichteste Kugelpackung; der Stickstoff besetzt maximal 50 % der vorhandenen oktaedrischen Lücken, wobei sich eine geordnete Verteilung unter Wahrung der hexagonalen Symmetrie einstellt. Isomorphe Verbindungen, d. h. Verbindungen mit gleicher Struktur sind Cr₂N, V₂N.
- CrN-(Typ MX): Alle vier oktaedrischen Lücken des kfz Chromgrundgitters werden mit Stickstoffatomen besetzt. Die Struktur entspricht der des Steinsalzes. Isomorphe Verbindungen: TiC, TiN, VC, VN.

Eine nichtstatistische Verteilung interstitiellen Kohlenstoffs findet sich auch in der thermodynamisch metastabilen Phase Martensit im System Fe-C, die durch eine diffusionslose Phasenumwandlung eines kohlenstoffhaltigen Austenits (kfz Fe-C-Mischkristall) als Folge einer raschen Abschreckung auf Raumtemperatur entsteht. Das Fe-Grundgitter des Martensits ist dem des krz α -Eisens verwandt, die C-Atome besetzen je nach C-Gehalt partiell nur die oktaedrischen Lücken in 0 0 $\frac{1}{2}$ und $\frac{1}{2} \frac{1}{2} 0$ (Abb. 1.21). Folge davon ist eine tetragonale Verzerrung bzw. Symmetrie des Gitters.



○ mögliche C-Positionen

Abb. 1.21 Mögliche Zwischengitterplätze des Kohlenstoffs im Fe-C-Martensit

Typisch für die Einlagerungsphasen sind größere Stöchiometrieabweichungen in dem Sinn, dass ein Teil der interstitiellen Atomen vorbehaltenen Gitterplätze unbesetzt bleibt. So tritt TiC nicht nur in seiner stöchiometrischen Zusammensetzung auf, sondern auch mit einem deutlichen Kohlenstoffunterschuss, der bis zu 50 % betragen kann (TiC_{1-x} mit $x \leq 0,5$). Die Steinsalzstruktur bleibt dabei erhalten, was auf eine statistische Verteilung der Leerstellen im C-Untergitter hinweist. Gleiches beobachtet man beim Titanitrid oder beim hexagonalen Fe_2N ($\epsilon\text{-Fe}_2\text{N}_{1-x}$ mit $x \leq 0,4$).

Eine Substitutionsmischkristallbildung zwischen verschiedenen isomorphen Einlagerungsphasen ist verbreitet, wobei sich sowohl die Metall- als auch die Nichtmetallatome gegenseitig ersetzen können. Das kann durch Formelschreibweisen wie $\text{Ti}(\text{C},\text{N})$, $(\text{Ti},\text{V})\text{C}$ ausgedrückt werden, wobei die von einem Komma getrennten Elemente sich gegenseitig substituieren können.

1.5 Strukturen bei kovalenter Bindung

Die kovalente Bindung (auch als Atombindung bezeichnet) basiert auf Elektronenpaaren als Bindungsbrücken zwischen den Bindungspartnern, wobei bei Elementen jeder Partner für jede ausgebildete Bindung ein Elektron beisteuert. Die Elektronenspins der Paare sind antiparallel. Werden mehrere Bindungen von einem Atom ausgehend gebildet, dann sind die Bindungsrichtungen räumlich so weit wie möglich voneinander entfernt (Ausbildung maximaler Bindungswinkel), um die elektrostatische Abstoßung der Bindungselektronenpaare untereinander zu minimieren. Ziel dabei ist, dass jedes Atom eine von den Edelgasen her bekannte stabile Achterschale für die Außenelektronen ausbildet, d. h. dass die Zahl der Valenzelektronen N plus die Zahl Z der durch die gebildeten Bindungen zusätzlich in die unmittelbare Nähe des betrachteten Atoms gebrachten Elektronen acht betragen soll. Die Zahl der Bindungen

Z ergibt sich somit aus der Differenz der Valenzelektronenzahl (bestimmt durch die Gruppe im periodischen System der Elemente) zur Zahl 8, d. h. zu

$$Z = 8 - N \quad (1.15)$$

Die Zahl der ausgebildeten Bindungen Z ist gleich der Zahl der nächsten Nachbarn (Koordinationszahl $KZ = Z$) die Winkel zwischen den Bindungsrichtungen betragen näherungsweise 180° für $Z = 2$, 120° für $Z = 3$ und 109° für $Z = 4$.

Kovalente Bindungen zwischen gleichartigen Atomen (Elementstrukturen) beobachtet man, wenn $N \geq 4$ wird. Bei $N = 7$ (eine Bindung pro Atom, $Z = 1$) bilden sich einfache zweiatomige Moleküle aus, wie wir es von den Halogenen her kennen (F_2 , Cl_2 , Br_2 , J_2). Sieht man von der Molekülbildung des gasförmigen Sauerstoffs ab, so findet man bei $N = 6$ zwei sich räumlich entgegen stehende Bindungen pro Atom ($Z = 2$). Diese Elemente bilden daher bevorzugt kovalent gebundene Ketten (z. B. Schwefel, Selen, Tellur), die im festen Zustand durch schwache Van-der-Waals-Bindungen verknüpft werden. Folge davon sind niedrige Schmelzpunkte. Elemente mit $N = 5$ wie Phosphor, Arsen und Antimon, die drei Bindungen pro Atom realisieren können ($Z = 3$), neigen zur Ausbildung von ebenen Netzstrukturen bzw. von netzartig vermaschten Zickzackketten der Atome (Bindungswinkel kleiner 120°). Im festen Zustand werden diese ebenen bzw. gezackten Netze wieder durch schwache Van-der-Waals-Kräfte verknüpft. Auch hier sind die Schmelzpunkte relativ niedrig.

Allein die vierwertigen Elemente wie Kohlenstoff, Silicium, Germanium und Zinn (unterhalb $13,6^\circ\text{C}$) mit ihren vier Bindungen, die sich tetraedrisch um jedes Atom mit Bindungswinkeln von 109° anordnen, sind in der Lage, räumliche kovalent gebundene Strukturen zu bilden (tetraedrische Koordination, $KZ = 4$, Diamantstruktur s. Abb. 1.22a). Sie haben verglichen mit den oben genannten fünf- und sechswertigen Elementen relativ hohe Schmelzpunkte (Ausnahme Zinn, das oberhalb $13,6^\circ\text{C}$ metallisch wird).

Eine tetraedrische Koordination mit einer der Diamantstruktur verwandten, nämlich der Zinkblendstruktur (Abb. 1.22b) bzw. Wurtzitstruktur findet man auch bei binären Verbindungen von Hauptgruppenelementen, sofern die mittlere Valenzelektronenzahl vier beträgt (Grimm-Sommerfeld-Phasen). Beispiele dafür sind die A^3B^5 -Verbindungen³ wie GaP, GaAs oder InSb und die A^2B^6 -Verbindungen wie ZnS, CdSe oder CdTe.

3. Die hochgestellten Zahlen geben die Wertigkeit des betreffenden Elementes an.

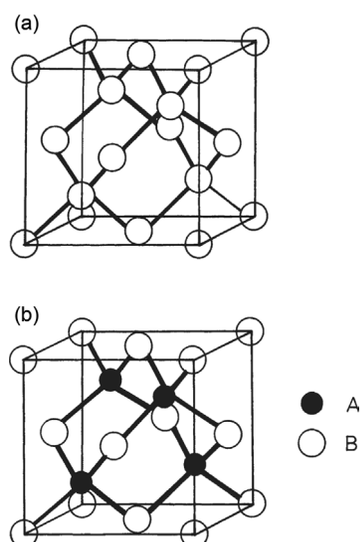


Abb. 1.22 Tetraedrisch koordinierte Strukturen: (a) Diamantstruktur (A₄), (b) Zinkblendestruktur (B₃)

In dieser Gruppe sind auch Mischkristalle vom Typ (A_xB_{1-x})³C⁵ mit diamantähnlicher Struktur von technischer Bedeutung. Für diese haben sich Bezeichnungen wie AlGaAs oder InGaAs und InGaN eingebürgert.

Wegen der geringen Koordinationszahl von 4 ist die Packungsdichte der Atome in Festkörpern mit Diamant- bzw. Zinkblendestruktur im Vergleich zu den Metallen niedrig. Nimmt man z. B. für C, Si oder Ge an, dass sich die Atome als Kugeln darstellen lassen, die sich in $\langle 111 \rangle$ -Richtungen berühren (Abstand = $\frac{1}{4}\sqrt{3}a$), dann nehmen diese Kugeln nur 34 % des gesamten Raumes ein (Raumerfüllung 34 %).

Bei einer Valenzelektronenzahl $N < 4$ kann sich eine räumliche kovalente Bindung nicht mehr ausbilden.

1.6 Strukturen bei Ionenbindung

Insbesondere die Elemente der 1. bis 3. Gruppe sowie der 6. und 7. Gruppe des Periodensystems sind bestrebt, in den Ionenzustand überzugehen, d. h. durch Abgabe bzw. Aufnahme von Elektronen edelgasähnliche stabile äußere Elektronenkonfigurationen auszubilden. Die positiv geladenen Ionen (Kationen) und die negativ geladenen (Anionen) treten bei gegenseitiger Annäherung in eine starke elektrostatische Wechselwirkung, die als Ionenbindung bezeichnet wird. Die elektrostatische Wechselwirkung ist nicht gerichtet. In einem Ionenkristall, in dem aus Gründen der Ladungsneutralität die Zahl der Kationenladungen gleich der Zahl der Anionenladungen sein muss, ordnen sich die Ionen so an, dass

ein Kation von möglichst vielen Anionen und umgekehrt umgeben ist, wobei jedoch gleich geladene Ionen nicht unmittelbar in enge Nachbarschaft geraten dürfen. Würden in der nächsten Nachbarschaft (erste Koordinationssphäre) gleichartige Ionen eng aneinander rücken, käme es zu einer starken abstoßenden Wirkung und damit zu einer Instabilität der Struktur. Um das zu verhindern, müssen in der übernächsten Nachbarschaft (zweite Koordinationssphäre) Ionen mit entgegengesetztem Vorzeichen für eine Abschirmung der Abstoßung der Ionen in der ersten Koordinationssphäre sorgen (alternierende Anordnung der verschieden geladenen Ionen). In diesem Sinn ist die ionische Bindung abgesättigt, d. h. in der Zahl der nächsten Nachbarn begrenzt.

Für ionische Verbindungen ergeben sich oft die typischen Koordinationszahlen von vier, sechs bzw. acht. Welche dieser Varianten sich ausbilden wird, hängt von dem Verhältnis der Radien der Ionen ab. Meist haben die Kationen (r_K) kleinere Radien als die Anionen (r_A); die Kationen bilden so in der Regel das Zentrum, um das sich die größeren Anionen als Koordinationspolyeder anordnen.

Aus rein geometrischen Überlegungen zu den zentralen Freiräumen in der Mitte von Koordinationspolyedern

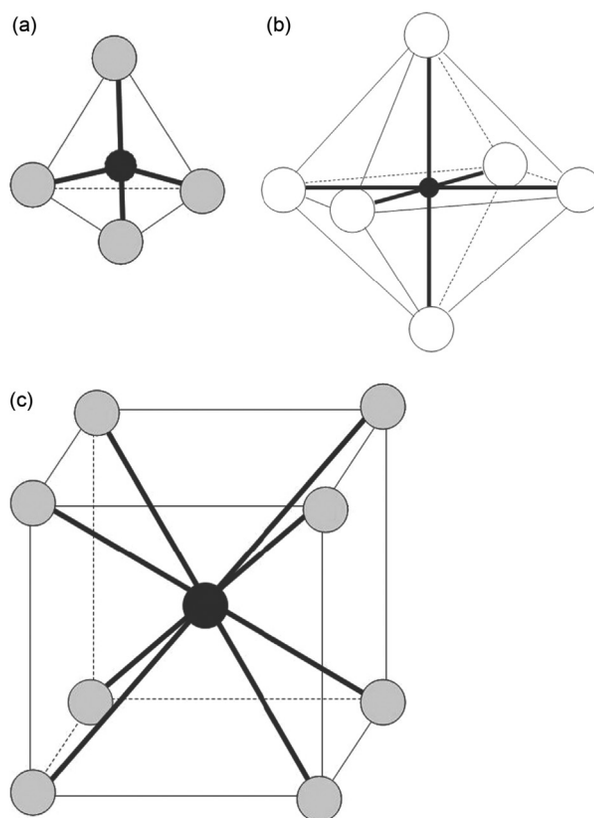


Abb. 1.23 Radienabhängigkeit der Koordination bei Ionenbindung: (a) tetraedrische Koordination, (b) oktaedrische Koordination, (c) hexaädrische Koordination

ergeben sich folgende Regeln, gültig für zwei Arten der beteiligten Ionen: Wenn r_K/r_A 0,225 bis 0,414 beträgt, wird man eine tetraedrische Koordination (KZ 4) finden (z. B. $\text{Si}^4\text{-O}^{2-}_4$ -Tetraeder, Abb. 1.23a). Liegt das Verhältnis zwischen 0,414 bis 0,732, stellt sich eine oktaedrische Koordination mit der KZ 6 ein (Abb. 1.23b). Ein hexaädrischer Koordinationspolyeder KZ = 8 ergibt sich für Verhältnisse zwischen 0,732 und 0,904 (Abb. 1.23c). Die oktaedrische Koordination entspricht der Natriumchlorid- bzw. Steinsalzstruktur, die hexaädrische der Cäsiumchloridstruktur, die in Abb. 1.24 dargestellt wurden.

Insbesondere dann, wenn die Ionenladungen und Radiendifferenzen groß sind, beobachtet man bei den Ionen Polarisationserscheinungen (lokale Ladungsverchiebungen besonders bei Anionen), was bedeutet, dass die Schwerpunkte der Ladungsverteilung vom geometrischen Schwerpunkt der Ionen abweichen werden. Dadurch kommt eine Richtungsbevorzugung der Bindungen zustande oder anders gesprochen: Es treten (gerichtete) kovalente Bindungsanteile hinzu, die zu Verletzungen der genannten Regeln führen können.

Komplizierter werden die Koordinationen dann, wenn keine A_1B_1 -Stöchiometrie mehr vorliegt oder wenn gar drei und mehr Ionen am Kristallaufbau beteiligt sind.

Abb. 1.25 zeigt die sogenannte Fluorit-Struktur (CaF_2). Sie kann verstanden werden als Sphaleritstruktur (Abb. 1.22), bei der vier weitere F^{-1} -Anionen in die bei der Sphaleritstruktur noch unbesetzten Mitten der Achtelwürfel positioniert werden. Die Ca-Ionen besetzen dabei den Ursprung und die Flächenmitten der Elementarzelle (B-Positionen in Abb. 1.22) Um die

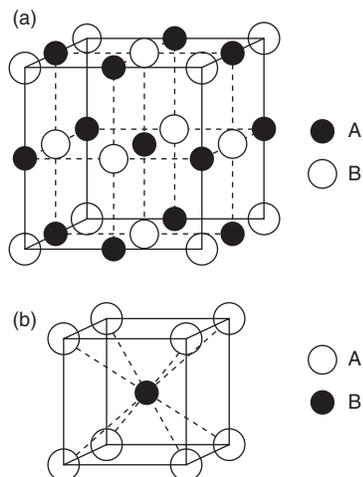


Abb. 1.24 einfache Strukturen von Ionenkristallen: (a) Steinsalzstruktur; (b) Cäsiumchloridstruktur

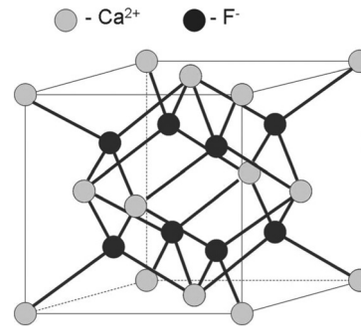


Abb. 1.25 Elementarzelle des Fluorits (CaF_2)

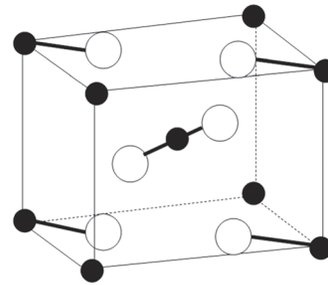


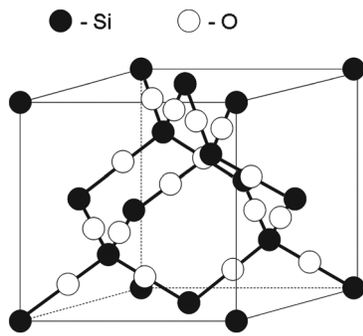
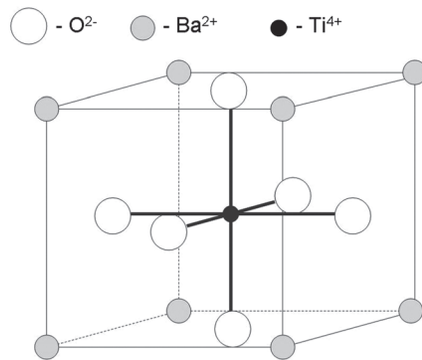
Abb. 1.26 Elementarzelle des Rutil TiO_2

Fluoridionen sind die Calciumionen tetraedrisch angeordnet, die Calciumionen weisen dagegen eine hexaädrische Koordination der Fluoridionen auf (KZ = 8). In diesem Strukturtyp kristallisiert auch CeO_2 . Die Struktur des technisch interessanten ZrO_2 stellt eine verzerrte Variante des Fluoritgitters dar.

Beim TiO_2 (Rutil) findet man eine in Abb. 1.26 dargestellte Elementarzelle (Rutilgitter). Die Ti^{4+} -Ionen bilden ein tetragonal raumzentriertes Teilgitter, in das eine näherungsweise hexagonal dichteste Anordnung der O^{2-} -Ionen eingefügt ist. Die Kationen haben je sechs Anionen als nächste Nachbarn, die Anionen dagegen nur drei Kationen. Weitere Vertreter dieses Typs sind z. B. PbO_2 , SnO_2 oder MnO_2 .

Interessant ist die kubische Variante des SiO_2 . Wie bereits in Abb. 1.23 a dargestellt, bilden O-Ionen ein Tetraeder um die Si-Ionen, die die Mitte des Tetraeders besetzen. Nimmt man diese Tetraeder als Strukturelement und bildet damit ein Diamantgitter (anstelle der Kohlenstoffatome sind nun die Tetraeder getreten), ergibt sich das kubische Cristoballit-Gitter des SiO_2 (Abb. 1.27). Bei diesem sind die genannten Tetraeder mit ihren O-Ecken miteinander verknüpft, d. h. jedes Sauerstoffion gehört somit zwei Tetraedern an.

Liegen Verbindungen mit drei verschiedenen Ionenarten vor, dann ergibt sich eine große Vielfalt von Strukturen, von denen nur auf das Perowskitgitter (Abb. 1.28)

Abb. 1.27 Elementarzelle des Cristobalits (SiO_2)Abb. 1.28 Elementarzelle vom Perowskittyp (BaTiO_3)

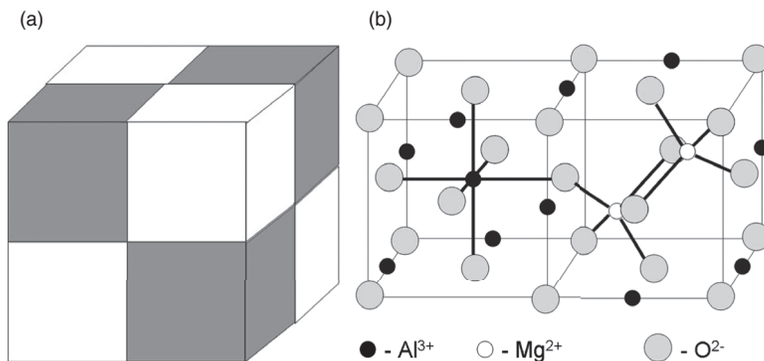
und das Spinellgitter (Abb. 1.29) eingegangen werden soll. Vertreter des Perowskitgitters ist z. B. BaTiO_3 . In der zugehörigen Elementarzelle besetzen die Ba^{2+} -Ionen die Ecken der kubischen Zelle, die O^{2-} -Ionen die Flächenmitten und das Ti^{4+} -Ion die Zellenmitte. Es ist somit eine kubisch primitive Zelle. Zu diesem Strukturtyp gehören auch CaTiO_3 , SrTiO_3 , KNbO_3 , oder CaZrO_3 . Kennzeichnend für die Kationen ist, dass deren positive Ladung pro Formeleinheit den Wert 6 ergeben muss.

Um das Spinellgitter des Typs $\text{A}^{2+}\text{B}^{3+}_2\text{C}^{2-}_4$ (als Beispiel MgAl_2O_4) verstehen zu können, geht man zunächst von einer einfachen kfz Anordnung der Sauerstoffionen aus.

Diese Teilzelle wird in allen drei Achsrichtungen verdoppelt (Abb. 1.29a), sodass in einer Spinellzelle mit 8 Teilzellen letztlich 32 Sauerstoffionen Platz finden. Die Teilzellen verfügen über je 4 oktaedrische Lückenpositionen (Raum- und Kantenmitten der Teilzellen) als auch je 8 tetraedrische Lücken (vergleiche Abschnitt 1.4.3.2). Zwei mit ihren Flächen aneinander grenzende Teilzellen werden nun mit den A- und B-Ionen (Mg^{2+} - und Al^{3+} -Ionen) so besetzt, wie es Abb. 1.29b zeigt. Vier solcher Teilzellenpaare werden dann so zusammengefügt wie es Abb. 1.29a darstellt. Damit ergeben sich für die gesamte Zelle 16 Positionen für B-Ionen und 8 Positionen für A-Ionen, d. h. alle A-Ionen finden sich auf Tetraederplätzen und alle B-Ionen auf Oktaederplätzen. Das entspricht der normalen Spinellstruktur.

Keramische Phasen zeigen hinsichtlich ihres Mischungsverhaltens das gleiche Erscheinungsbild wie die zuvor besprochenen metallischen Phasen. Es können Gemenge zwischen praktisch reinen Phasen, Mischphasen (Mischkristalle) oder Verbindungen mit eigener Struktur gebildet werden.

Die Mischphasenbildung gehorcht adäquaten Regeln wie bei den Metallen, d. h. es treten sowohl Substitutionsmischkristalle, Einlagerungsmischkristalle als auch Subtraktionsmischkristalle auf. Auf einen besonderen Aspekt bei der Mischkristallbildung muss aber hingewiesen werden: Eine Substitution eines Ions ist nur dann in diesen Systemen mit lokalisierten Elektronen einfach möglich, wenn die Wertigkeiten der sich substituierenden Atome gleich sind. So können z. B. Na-Ionen relativ einfach durch K-Ionen ersetzt werden, eine Substitution von einwertigen Ionen A^+ (z. B. K^+) durch zweiwertige B^{++} (z. B. Ca^{++}) würde zu einer Verletzung der Ladungsneutralität führen. Sie ist dann möglich, wenn B^{++} gleichzeitig zwei A^+ ersetzt. Das bedeutet aber, dass dabei neben dem Ersatz eines A^+ durch B^{++} ein weiteres A^+ eliminiert werden muss, also eine Leerstelle im A^+ -Teilgitter entsteht (s. auch Abschnitt 1.9.2.1).

Abb. 1.29 Elementarzelle eines Spinells MgAl_2O_4 (a) Anordnung der beiden Teilzellentypen, (b) Struktur der Teilzellen

1.7 Mischbindungen

In Abschnitt 1.1 wurde bereits darauf hingewiesen, dass in Festkörpern sehr oft die reinen metallischen, ionischen oder kovalenten Bindungen nicht realisiert werden. Vielmehr beobachtet man gemischte Bindungen, deren Festigkeiten ganz erheblich sein können. Dabei können die Bindungen selbst Mischcharakter aufweisen (z. B. GaAs) oder es treten verschiedene Bindungen unterschiedlichen Charakters auf (z. B. TiN). Da sich die Bindungsfestigkeiten der Materialien in ihren Schmelzpunkten widerspiegeln, kann ein Vergleich der Schmelzpunkte verschiedener Materialien bei verwandter Struktur zur Beurteilung der Bindungsfestigkeiten herangezogen werden.

Als Beispiele für die hohe Bindungsfestigkeit gemischter Bindungen seien genannt:

- GaAs: *Zinkblendestruktur mit Koordinationszahl 4* (Abb. 1.22)

Bindung: gemischt kovalent-ionisch

Schmelzpunkte: Ga: 29,5 °C; As: 815 °C; GaAs: 1238 °C
Der direkte Vergleich der Schmelzpunkte ist problematisch, da mit der Verbindungsbildung eine dominant kovalente Bindung hergestellt wurde, während Ga dominant metallisch ist. Im Periodensystem der Elemente steht zwischen Ga (Ordnungszahl OZ = 31) und As (OZ = 33) Germanium mit der OZ = 32 und einer Diamantstruktur. Es ist somit das chemisch strukturelle Analogon zu GaAs, hat aber praktisch rein kovalente Bindungen. Der Schmelzpunkt beträgt 937 °C. Der rund 300 °C höhere Schmelzpunkt des GaAs ist Folge des Ionenbindungsanteils in dieser Verbindung, der beim Germanium fehlt.

- TiN: *Steinsalzstruktur mit Koordinationszahl 6* (Abb. 1.24)

Bindung gemischt metallisch-ionisch

Schmelzpunkte: Ti: 1672 °C; °N: –210 °C; °TiN: 2950 °C
Die Struktur kann verstanden werden als ein kfz Untergitter für die Titanatome mit einer dominant metallischen Bindung zwischen ihnen und Stickstoffatomen auf oktaedrischen Zwischengitterplätzen im Titan-Untergitter, wobei die Wechselwirkung zwischen Ti und N deutlich ionisch ist. Diese Situation ist typisch für carbidische, nitridische oder boridische Hartstoffe.

1.8 Polymorphie, Polytypie

Von vielen metallischen und keramischen Phasen ist bekannt, dass sie in Abhängigkeit von Temperatur bzw. Druck unterschiedliche Kristallstrukturen ausbilden.

Diese Erscheinung bezeichnet man als Polymorphie (Vielgestaltigkeit) und die in ihrer Struktur unterschiedlichen Phasen als polymorphe Modifikationen. Bei reinen Metallen und stöchiometrischen Verbindungen treten die Modifikationswechsel bzw. Phasenumwandlungen bei definierten Temperaturen auf, sofern es sich um Gleichgewichtszustände handelt. (Im Fall reiner Elemente wird diese Strukturumwandlung auch als Allotropie bezeichnet.) Umwandlungen zwischen stabilen Phasen verlaufen reversibel, d. h. sie sind mit Umkehrung der Temperatur- bzw. Druckveränderung umkehrbar.

Das bekannteste Beispiel dafür ist das Eisen. Im Temperaturbereich bis 768 °C besitzt es eine krz Struktur und ist ferromagnetisch (α -Fe), zwischen 768 °C und 911 °C ist es ebenfalls krz, aber paramagnetisch (β -Fe), zwischen 911 °C und 1392 °C ist die kfz Struktur stabil (γ -Fe) und von 1392 °C bis zum Schmelzpunkt von 1536 °C tritt wieder die krz Struktur in Erscheinung (δ -Fe). Darüber hinaus existiert bei Drücken oberhalb von etwa 12 GPa noch eine hexagonale Modifikation, die als ϵ -Fe bezeichnet wird. Die (allotropen) Modifikationen wichtiger Metalle sind in Tab. 1.7 aufgeführt.

In der allgemeinen Praxis werden häufig die verschiedenen magnetischen Ordnungszustände nicht als gesonderte Phasen geführt. Typisches Beispiel dafür ist das α -Fe, dessen Umwandlung in das β -Fe nicht beachtet, sein Existenzgebiet also wegen des gleich bleibenden Bravais-Typs (krz) vereinfachend bis 911 °C angenommen wird.

Die Phasenumwandlungen sind mit Änderungen von Eigenschaften (z. B. des spezifischen Volumens, der elektrischen Leitfähigkeit, der elastischen Modulen) und Wärmetönungen verknüpft, anhand derer sie experimentell verfolgt werden können (z. B. Differenzialthermoanalyse, Dilatometrie,).

Als Beispiel für die Polymorphie von keramischen Phasen sei auf SiO₂ verwiesen. Am bekanntesten ist der trigonale Tiefquarz (α -Quarz), der bei 573 °C in den hexagonalen sogenannten β -Hochquarz übergeht. Weiterhin existiert der sogenannte Cristobalit als tetragonaler α -Tiefcristobalit und als kubischer β -Hochcristobalit (s. Abb. 1.27). Durch Hinzufügen kleiner Mengen an Drittelelementen können weitere Varianten gebildet werden.

Das Element Kohlenstoff begegnet uns als Diamant mit einem typischen Gitter, das in Abb. 1.22 dargestellt wurde (Diamantgitter). Meistens finden wir den Kohlenstoff jedoch als Graphit, der ein hexagonales Schichtgitter ausbildet. Auf synthetischem Wege gelingen auch fußballähnliche Atomanordnungen (sogenannte Fullerene) und röhrenförmige Makromoleküle (Nanotubes).

Tab. 1.7 Allotrope Modifikationen wichtiger Metalle

Metall	Modifikation	Existenzbereich [°C]	Kristallstruktur ^a
Eisen	α -Fe	≤ 768	A2, ferromagnetisch
	β -Fe	768–911	A2, paramagnetisch
	γ -Fe	911–1392	A1
	δ -Fe	1392–1536	A2
Cobalt	α -Co	≤ 420	A3, ferromagnetisch
	β -Co	420–1140	A1, ferromagnetisch
	γ -Co	1140–1495	A1, paramagnetisch
Mangan	α -Mn	≤ 727	A12
	β -Mn	727–1095	A13
	γ -Mn	1095–1133	A1
	δ -Mn	1133–1245	A2
Titan	α -Ti	≤ 882	A3
	β -Ti	882–1668	A2
Zirkonium	α -Zr	≤ 840	A3
	β -Zr	840–1852	A2
Zinn	α -Sn	$\leq 13,2$	A4
	β -Sn	13,2–232	A5

^a A1 kfz (Kupfer-Typ), A2 krz (Wolfram-Typ), A3 hdP (Magnesium-Typ), A4 kfz (Diamant-Typ), A5 tetragonal, A12 kubisch (58 Atome in Elementarzelle), A13 kubisch (20 Atome in Elementarzelle).

In Verbindungen, deren Strukturen als Stapelung ebener Atomanordnungen (Schichten) aufgefasst werden können, beobachtet man oft eine Vielfalt von periodischen Stapelfolgen. Die sich ergebenden Strukturen bezeichnet man als Polytype.

Klassisches Beispiel ist SiC (Siliciumcarbid). Man beobachtet es gewöhnlich in der hexagonalen Wurtzitstruktur (hexagonale Phase des ZnS) mit einer zweilagigen Periodizität der Art ... abab ... oder in der Sphalerit- bzw. Zinkblendestruktur (Abb. 1.22) mit einer dreilagigen Periodizität ... abcabc Darüber hinaus existieren aber noch eine Vielzahl von periodischen Stapelfolgen, deren Kennzeichnung folgendermaßen vorgenommen wird: Eine Zahl gibt an, wie viele Ebenen einen periodisch wiederkehrenden Stapel bilden (2, 3, 4, ...) und ein Buchstabensymbol dient zur Charakterisierung des Kristallsystems (z. B. C für kubisch, H für hexagonal, R für rhomboedrisch). So bedeuten: SiC-4H ein Siliciumcarbid mit einer periodischen Stapelfolge ... abcb ..., SiC-6H eines mit einer Folge ... abcacb ..., beides mit hexagonaler Struktur. Der Zinkblendestruktur entspricht also die Symbolik 3C, der Wurtzitstruktur 2H.

Phasenumwandlungen in Mischkristallen sind in der Regel mit Konzentrationsänderungen bzw. der Bildung weiterer Phasen verbunden. Die Umwandlungen vollziehen sich daher nicht mehr bei einer definierten Temperatur, sondern in einem Temperaturintervall (s. Kap. 3).

1.9 Kristallbaufehler

1.9.1 Klassifizierung von Kristallbaufehlern

Die Darstellung eines Kristalls als eine perfekte Anordnung von Atomen, Ionen oder Molekülen in einem (unendlich gedachten) Raumgitter entspricht bei genauerer Betrachtung nicht der Wirklichkeit. Jeder Kristall (Kristallit) weist eine Reihe von Kristallbaufehlern oder Gitterfehlern im Sinn von Abweichungen der realen Kristalle/Kristallite von der idealen, perfekten Anordnung der atomaren Bausteine auf. Die Gesamtheit dieser Abweichungen bezeichnet man als Realstruktur. Diese Abweichungen treten teilweise sogar im

thermodynamischen Gleichgewicht auf, was bedeutet, dass die entsprechenden Fehler bei einer gegebenen Temperatur unvermeidlich mit einer bestimmten Dichte in Erscheinung treten. Viele Eigenschaften der Kristalle (Kristallite) lassen sich nur verstehen, wenn man die Existenz von Gitterfehlern voraussetzt. Dazu gehören z. B. die plastischen Eigenschaften und das Diffusionsverhalten. Daraus folgt, dass sowohl die Kenntnis der Fehler- bzw. Defektstrukturen als auch deren Manipulierbarkeit einen bedeutsamen Bereich der Werkstoffwissenschaft darstellen.

Man unterscheidet zwei grundsätzliche Gitterfehlerarten: die lokalisierbaren und die delokalisiert auftretenden. Während im ersten Fall der Gitterfehler zu einem gegebenen Zeitpunkt an einem bestimmten Ort im Kristall zu finden ist (z. B. eine Leerstelle oder eine Ansammlung von Fremdatomen, auch Cluster genannt), zeichnen sich die delokalisierten Gitterfehler dadurch aus, dass an dieser Fehlerkonfiguration sehr viele, meist alle Atome/Ionen eines Kristalls in kollektiver Weise beteiligt sind (Eigenspannungszustände, thermisch bedingte Gitterschwingungen). Trotz der großen technischen Bedeutung auch der delokalisiert auftretenden Gitterfehler versteht man unter Gitterfehlern im engeren Sinn lediglich die lokalisierbaren.

Um eine sinnvolle Einteilung der lokalisierbaren Gitterfehler vornehmen zu können, betrachtet man die räumliche Ausdehnung des betreffenden Fehlergebiets, d. h. man kennzeichnet die Zahl der räumlichen Dimensionen, in denen der Gitterfehler mehr als etwa atomare Ausdehnung besitzt (Dimensionalität der Gitterfehler). Damit ergibt sich folgende allgemein verwendete Einteilung der Gitterfehler/Kristallbaufehler:

- ✓ *nulldimensionale Baufehler* oder *Punktdefekte* mit gestörten Bereichen, die in allen Raumrichtungen nur atomare bzw. nur wenig größere als atomare Abmessungen aufweisen (Leerstellen, arteigene oder fremde Atome auf Zwischengitterplätzen, substituierte Fremdatome);
- ✓ *eindimensionale Baufehler* oder *Liniendefekte* mit gestörten Bereichen, die nur in einer Raumrichtung eine größere als atomare Dimension haben (Versetzungen, Ketten von Punktdefekten);
- ✓ *zweidimensionale Baufehler* oder *Flächendefekte*, die nur noch in einer Dimension etwa atomare Ausdehnung aufweisen (Stapelfehler, Antiphasengrenzen, Subkorngrenzen);
- ✓ *dreidimensionale Baufehler* oder *Volumendefekte* (Poren, Ausscheidungen, Einschlüsse). Sie entstehen üblicherweise aus einer Agglomeration von Punktdefekten.

1.9.2 Punktdefekte

1.9.2.1 Leerstellen

Eine Leerstelle in Metallen entsteht durch Entfernen eines Atoms von seinem Gitterplatz, wie es schematisch in Abb. 1.30 dargestellt ist. Die der Leerstelle benachbarten Atome verschieben sich dabei so aus ihren idealen Positionen heraus, dass sich das gestörte Gebiet nicht nur auf das des entfernten Atoms beschränkt. Dieses gestörte Gebiet ist aber schon in sehr wenigen Atomabständen nicht mehr relevant.

Wichtig für das Verständnis vieler metallkundlicher Erscheinungen ist, dass Leerstellen bei jeder Temperatur T im thermodynamischen Gleichgewicht auftreten, wobei ihre Konzentration x_L gegeben ist zu

$$x_L = \exp(S_{BL}/R) \exp(-H_{BL}/RT) \quad (1.16)$$

H_{BL} molare Bildungsenthalpie für Leerstellen

S_{BL} molare Bildungsentropie für Leerstellen

R Gaskonstante; 8,314 J/(mol K)

Als Regel gilt, dass die Bildungsenthalpien für Leerstellen proportional zur Schmelztemperatur T_S der Metalle sind.

$$H_{BL} \approx 9RT_S \quad (1.17)$$

Die Bildungsentropien betragen für die Metalle etwa (1–5) R . Damit ergeben sich für die Leerstellenkonzentrationen in Metallen unmittelbar unterhalb von T_S Werte zwischen 10^{-3} und 10^{-4} . Das bedeutet, dass der mittlere Abstand zwischen den Leerstellen wenig mehr als 10 Atomabstände beträgt. Erniedrigt man die Temperatur, gehen die Leerstellenkonzentrationen drastisch zurück. So betragen sie bei $T \approx 0,4 T_S$ nur noch 10^{-9} .

Leerstellen können sich im Kristall bewegen. Dabei springt ein benachbartes Atom in die Leerstelle hinein, wodurch eine solche an der Stelle des gesprungenen Atoms entsteht: die Leerstelle hat sich um einen Atomabstand weiterbewegt. Dies ist ein thermisch aktivierbarer Prozess; die notwendige molare Aktivierungsenthalpie H_{WL} für diese Wanderung bestimmt die Frequenz ν , mit der eine Leerstelle den Gitterplatz

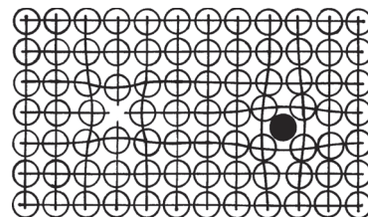


Abb. 1.30 Konfigurationen einer Leerstelle und eines Zwischengitteratoms

wechselt. Es ergibt sich bei Vernachlässigung eines Entropiefaktors die Beziehung

$$v = v_0 \exp(-H_{\text{WL}}/RT) \quad (1.18)$$

Dabei gilt für viele Metalle in guter Näherung $H_{\text{WL}} \approx H_{\text{BL}}$. Der Frequenzfaktor v_0 (etwa Frequenz, mit der die Atome im Gitter bei der gegebenen Temperatur um ihre Ruhelage schwingen) hat die Größenordnung von 10^{13} s^{-1} . Kurz unterhalb des Schmelzpunkts ergibt sich damit eine Platzwechselfrequenz der Leerstellen von etwa 10^{10} s^{-1} . Bedenkt man, dass der Atomabstand ca. 0,3 nm beträgt, ergibt sich für die Geschwindigkeit der zickzackförmigen Leerstellenbewegung im Kristall ein Wert um 3 m s^{-1} . Wie die thermodynamisch bedingte Leerstellenkonzentration sinkt die Platzwechselfrequenz und damit die Wanderungsgeschwindigkeit der Leerstellen stark mit fallender Temperatur (bei $T \approx 0,4 T_s$ nur noch 10^4 s^{-1} bzw. $3 \cdot 10^{-6} \text{ m s}^{-1}$). Vollführt kurz unterhalb des Schmelzpunkts jedes Atom pro Sekunde etwa 10^7 Platzwechsel, so sind es bei $T \approx 0,4 T_s$ nur noch ein Sprung pro 10^5 s oder pro reichlich einen Tag!

Leerstellen können sich zusammenlagern und auf diese Weise Doppel-, Dreifach- oder Mehrfach Leerstellen bilden (Agglomerationen), woraus bei einem Überangebot von Leerstellen auch Versetzungsringe oder Mikroporen entstehen können.

Leerstellen können durch Abschrecken von hohen Temperaturen, bei einer plastischen Verformung oder bei Einwirken hochenergetischer Strahlungen (z. B. Elektronen, Neutronen) mit Gehalten gebildet werden, die erheblich größer sind als die thermodynamisch bedingten Gehalte. Bei niedrigen Temperaturen $T < 0,3 T_s$, denen Platzwechselfrequenzen von kleiner als etwa 1 s^{-1} entsprechen, bleiben diese Leerstellen im Kristall über längere Zeiträume erhalten. Erhöht man jedoch die Temperatur, dann agglomerieren sie oder wandern an Oberflächen, Korngrenzen bzw. Versetzungen und heilen dort aus, die Konzentration nähert sich wieder der thermischen Gleichgewichtskonzentration an.

In keramischen Materialien können ebenfalls Leerstellen gebildet werden. Dabei ist jedoch zu berücksichtigen, dass in Systemen mit Ionenbindungen bzw. Ionenbindungsanteilen die Entfernung eines Kations zwangsläufig auch die eines Anions gleicher Ladungszahl bedingt, also Kationen- und Anionenleerstellen im Verbund auftreten. Wie bereits in Abschnitt 1.6 dargestellt wurde, können auch Leerstellen dadurch gebildet werden, dass man ein niederwertiges Kation durch ein höherwertiges substituiert, z. B. K^+ durch Ca^{2+} unter Bildung einer Kationenleerstelle, damit die Ladungsneutralität gewahrt bleibt.

1.9.2.2 Zwischengitteratome

Ein Zwischengitteratom in metallischen Strukturen entsteht durch Einbau eines arteigenen Atoms auf einer Position im Gitter, auf der im ungestörten Kristall kein Atom zu finden ist (vergleiche Abb. 1.30). Bei den Positionen handelt es sich um jene Gitterlücken, die bereits in Abschnitt 1.4.3.2 bei den Einlagerungsmischkristallen besprochen wurden (z. B. Oktaeder- oder Tetraederlücken). In Analogie zu den Leerstellen können sie auch im thermodynamischen Gleichgewicht auftreten, jedoch ist ihre Bildungsenthalpie wegen der großen elastischen Deformation in ihrer Nachbarschaft etwa dreimal so groß wie die der Leerstellen, was bedeutet, dass ihre Gleichgewichtskonzentrationen in der Regel vernachlässigbar klein sind. Selbst nahe dem Schmelzpunkt ist dieser Gehalt um den Faktor 10^8 niedriger als der von Leerstellen. Die Beweglichkeit der Zwischengitteratome ist dagegen viel höher als die der Leerstellen; sie können demzufolge bei niedrigeren Temperaturen ausheilen als Leerstellen.

Sowohl durch eine plastische Verformung als auch durch Bestrahlen von Metallen können Atome des Gitters auf Zwischengitterplätze gebracht werden. Sie heilen wie die Leerstellen an Oberflächen, Korngrenzen oder Versetzungen aus. Trifft ein Zwischengitteratom bei seiner Wanderung durch das Gitter auf eine Leerstelle, so verschwinden beide bei ihrer Vereinigung (Annihilation).

Kovalent gebundene Strukturen (Si, Ge, BN, GaAs ...) zeichnen sich in der Regel durch geringe Packungsdichten aus, so dass Zwischengitteratome im Vergleich zu dichtest gepackten Strukturen (Metalle) relativ leicht gebildet werden können.

1.9.2.3 Fremdatome

Als Punktdefekte wirken auch Fremdatome, die in das Gitter eingebaut worden sind. Dieser Einbau kann sowohl durch Substitution als auch durch Einlagerung auf Zwischengitterplätzen erfolgen. Er entspricht einer ungewollten Mischkristallbildung, die bereits in Abschnitt 1.4.3 besprochen wurde.

Fremdatome können mit anderen Gitterfehlern in Wechselwirkung treten. Sie bilden z. B. mit Leerstellen Komplexe oder wandern bevorzugt in die um Versetzungen auftretenden elastisch verzerrten Gebiete (Wolkenbildung). Bekanntes Beispiel dafür sind die sogenannten Cottrell-Wolken als Ansammlung von interstitiellen Atomen in der Nähe von Versetzungen.

Lagern sich Fremdatome zusammen, entstehen Fremdatomcluster, aus denen gegebenenfalls Ausscheidungen entstehen können (s. 1.9.5.1).

1.9.3 Versetzungen

Die plastische Deformation der Metalle vollzieht sich durch Abgleiten zweier Kristallbereiche auf einer gemeinsamen kristallographischen Netzebene, der sogenannten Gleitebene. Nimmt man an, dass diese Abgleitung über die gesamte Gleitebene, d. h. über den gesamten Kristallquerschnitt, gleichzeitig erfolgt, so wäre nach einfachen Abschätzungen dafür eine Schubspannung notwendig, die die experimentell beobachtete um einige Größenordnungen übersteigt. Diese Diskrepanz lässt sich überwinden, wenn man annimmt, dass sich dieser Abgleitprozess nicht geschlossen über die Gleitebene vollzieht, sondern bereichsweise. Das heißt aber, dass es auf einer Gleitebene eine Grenze geben muss, die den bereits abgeglittenen Bereich von dem noch nicht abgeglittenen Bereich trennt. Diese Grenze stellt eine linienhafte Gitterstörung dar, der man die Bezeichnung „Dislocation“ bzw. „Versetzung“ gegeben hat (Taylor, Elam 1934). Folgendes leicht nachzuvollziehendes Experiment soll das illustrieren. Wenn man einen langen und schweren Teppichläufer über den Fußboden bewegen will, gibt es dafür zwei Möglichkeiten: Entweder zieht man am Ende des Läufers in die Richtung der beabsichtigten Verschiebung (die Gleitung erfolgt dabei über die gesamte Läuferlänge gleichzeitig) oder man wirft am entgegengesetzten Ende eine Falte auf, die sich dann leicht in Richtung der beabsichtigten Verschiebung bewegen lässt (Abb. 1.31). Die Verschiebung breitet sich dabei über die Läuferlänge sukzessive aus. Es ist leicht einzusehen, dass für die letztere der beiden Varianten sehr viel weniger Kraft (Schubspannung) aufgewendet werden muss. Die erzeugte Teppichfalte stellt das Analogon zur Versetzung dar. Auch sie ist unter der Einwirkung geringer Schubspannungen in der Gleitebene relativ leicht zu bewegen.

Die atomistische Struktur der Versetzungen lässt sich folgendermaßen verstehen (Abb. 1.32): Ein Kristallblock wird zunächst in der Ebene ABCD halb aufgeschnitten (Abb. 1.32a). Verschiebt man nun den Kristallteil

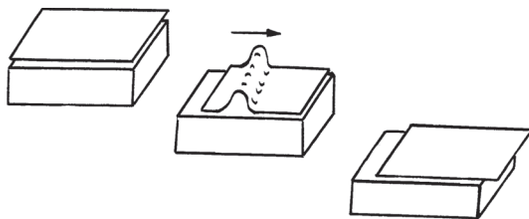


Abb. 1.31 Teppichfaltenmodell zur Erklärung von Versetzungen in Kristallen

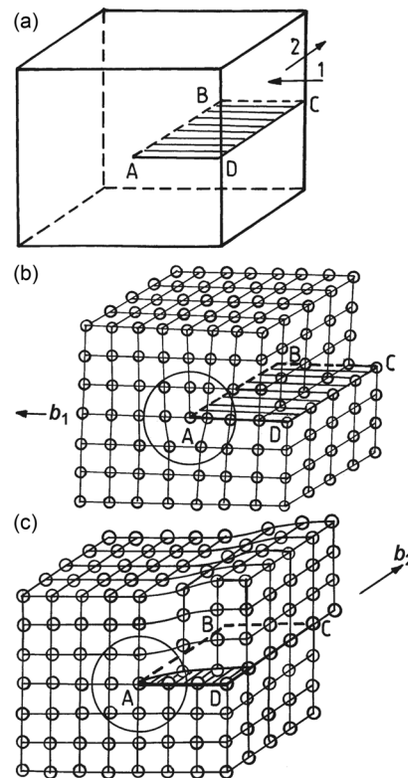


Abb. 1.32 Zur Erklärung von Stufen- und Schraubenversetzungen: (a) halbgeschnittener Kristall, (b) Stufenversetzung, (c) Schraubenversetzung

oberhalb der Schnittfläche um einen vollständigen Gitterabstand in Richtung 1, entsteht im Bereich der Verbindungslinie AB eine Atomkonfiguration, wie sie in (Abb. 1.32b) zu sehen ist. Oberhalb der Schiebungs- oder Gleitebene befindet sich senkrecht zu ihr eine Netzebene, die sich nicht im unteren Kristallteil fortsetzt. Diese linienhafte Störung, in der die Koordination der nächst benachbarten Atome gestört ist, trennt den abgeglittenen Kristallbereich vom nicht abgeglittenen; man bezeichnet sie als Stufenversetzung. ABCD ist die Gleitebene. Den elementaren Schiebungsbetrag, den diese Versetzung erzeugt, nennt man den Burgers-Vektor \mathbf{b}_1 ; er stellt einen vollständigen Gittervektor dar und steht senkrecht auf der Versetzungslinie AB. Wirkt in der Gleitebene in Richtung von \mathbf{b} eine Schubspannungskomponente, wird sich die Versetzungslinie in Richtung 1 fortbewegen und damit eine weitere Ausdehnung des abgeglittenen Kristallteils bewirken (vergleiche die sich bewegende Teppichfalte). Die dafür notwendige Schubspannung (üblicherweise wenige MPa) ist um Größenordnungen kleiner als die theoretische Schubfestigkeit eines ungestörten Kristalls, die etwa $G/2\pi$ beträgt (G Schubmodul). Die plastische Deformation metallischer Kristalle verkörpert also hier die (Bildung und)

Bewegung von Versetzungen in einer für sie charakteristischen Gleitebene.

Eine Verschiebung oder Abgleitung des halb aufgeschnittenen Kristallblocks kann aber auch in die Richtung 2, d. h. parallel zu AB erfolgen. Die sich dabei ergebende Atomkonfiguration ist in Abb. 1.31 c zu sehen. Die Netzebenen senkrecht zu Richtung 2 sind schraubenartig verwunden, weshalb man diesen Versetzungstyp als Schraubenversetzung bezeichnet. Im Gegensatz zur Stufenversetzung verläuft der Burgers-Vektor \mathbf{b}_2 der Schraubenversetzung jetzt parallel zur Versetzungslinie AB. Auch sie wird sich bei Einwirkung einer Schubspannungskomponente in Richtung von \mathbf{b}_2 senkrecht zu AB verschieben und so eine weitere Abgleitung in Richtung \mathbf{b}_2 bewirken.

Die durch eine Versetzungsbewegung hervorgerufene kristallographische Gleitung wird charakterisiert durch die Gleitebene, in der der Burgers-Vektor und die Versetzungslinie liegen (Versetzungslinie und Burgers-Vektor definieren die Gleitebene), sowie die Gleitrichtung, die mit der Richtung des Burgers-Vektors zusammenfällt. Gleitrichtungen in Metallen sind stets dichtest gepackte Gitterrichtungen, d. h. Richtungen mit minimalen Translationsperioden. Ursache dafür ist, dass einmal die Energie pro Einheitslänge einer Versetzung näherungsweise $\frac{1}{2}Gb^2$ beträgt, also kleine Burgers-Vektoren bevorzugt werden, und dass dafür die minimalen Schubspannungen für die Versetzungsbewegung am kleinsten sind. Als Gleitebenen treten möglichst dicht gepackte Gitterebenen in Erscheinung, in denen die Versetzungsbewegung am leichtesten ist. Die Gleitelemente (Gleitebene und Gleitrichtung) für die wichtigsten metallischen Strukturen finden sich in Tab. 1.8.

Erfolgt die Bewegung der Versetzungen in ihrer durch den Burgers-Vektor und die Versetzungslinie gegebenen Gleitebene, spricht man von einer konservativen Versetzungsbewegung (keine Bildung oder Absorption von Punktdefekten). Bei entsprechender thermischer Aktivierung ($T > 0,5 T_s$, T_s Schmelzpunkt in K) können Stufenversetzungen z. B. unter Absorption oder Emission von Leerstellen ihre Gleitebenen verlassen (Bewegungskomponente senkrecht zur Gleitebene), was als nichtkonservative Versetzungsbewegung (Klettern) bezeichnet wird.

Tab. 1.8 Gleitelemente metallischer Strukturen

Struktur	Gleitebenen	Gleitrichtungen
kfz	{1 1 1}	$\langle 1 1 0 \rangle$
kfz	{1 1 0}, {1 1 2}, {1 2 3}	$\langle 1 1 1 \rangle$
hdP	{0 0 1}, {1 0 0}, {1 0 1}	$\langle 1 1 0 \rangle$

Die plastische Deformation von Metallen bedeutet im Wesentlichen die Bildung bzw. Vervielfachung von Versetzungen und ihre Bewegung im Kristall. Abb. 1.33 zeigt die Verteilung von Versetzungen (dunkle Linien in der TEM-Abbildung) in einer schwach verformten Legierung. Sie bilden ein Netzwerk mit einem mittleren Abstand in der Größenordnung von (10–100) nm.

Versetzungen werden nicht nur bei einer plastischen Deformation gebildet, sie entstehen auch bei der Kristallisation aus der Schmelze oder bei Phasenumwandlungen. Selbst nach einer Rekristallisation (Gefügebildung durch Wärmebehandlung nach einer plastischen Deformation) liegen in den Kristalliten noch verhältnismäßig hohe Versetzungsdichten zwischen 10^{10} und 10^{11} m^{-2} vor. Als Dichte der Versetzungen gibt man die gesamte Länge der Versetzungslinien in einem Volumen von 1 cm^3 bzw. 1 m^3 an. Eine Dichte von 10^8 cm^{-2} entspricht also einer gesamten Versetzungslänge von 10^8 cm oder 1000 km in einem Kubikzentimeter! Werden die Versetzungsdichten in m^{-2} angegeben, erhöhen sich die Zahlenwerte um 4 Zehnerpotenzen. In hoch verformten Metallen beobachtet man Versetzungsdichten bis zu 10^{16} m^{-2} . Ließen sich diese Versetzungen pro m^3 zu einem Faden aneinanderfügen, könnte man mit ihm die Erde etwa 2,5 Millionen mal umwickeln!



Abb. 1.33 Versetzungsanordnung in einer schwach verformten Legierung CoCr22Ni22W14 [3] R. Wünsch, U. Mühle, U. Martin, W. Pantleon, H. Oettel (Chapter Author); Z. Metallkunde 88(1997)10, 790

Einige wichtige Eigenschaften von Versetzungen seien an dieser Stelle ohne weitere Beweisführung genannt:

1. Versetzungen können nicht frei in einem Kristall enden. Das ist nur an Ober- und Grenzflächen oder durch Bildung von sogenannten Versetzungsknoten möglich. Das ist Grund für eine intensive zwei- und dreidimensionale Netzwerkbildung der Versetzungen in Kristallen.
2. Wie oben erwähnt, beträgt die Energie W pro Einheitslänge einer Versetzung in guter Näherung $W = \frac{1}{2}Gb^2$ (G Schubmodul des Metalls). Das erklärt, warum die gleitfähigen Versetzungen, die möglichst geringe Linienenergie haben sollen, minimale Burgers-Vektoren bzw. Burgers-Vektoren aufweisen, die den kürzesten Gittervektoren entsprechen.
3. Eine Schubspannung τ in der Gleitebene parallel zum Burgers-Vektor \mathbf{b} erzeugt eine Kraft $\mathbf{F} = \mathbf{b}\tau$, die auf die Versetzungslinie pro Längeneinheit wirkt. Überschreitet die Kraft bzw. die Spannung einen kritischen Wert, so bewegt sich die Versetzung in Richtung der wirkenden Kraft. Die für die Bewegung einer einzelnen Versetzung in einem sonst ungestörten Kristall notwendige Spannung wird als Peierls-Spannung bezeichnet.
4. Versetzungen sind mit weitreichenden Verzerrungs- bzw. Spannungsfeldern umgeben. Dabei können sowohl Gebiete mit Dilatationen (Zugspannungen) als auch solche mit Kompressionen (Druckspannungen) auftreten. Die Beträge der Komponenten dieser Felder sind umgekehrt proportional zum Abstand r von der Versetzungslinie.
5. Aufgrund dieser Spannungsfelder wechselwirken die Versetzungen mit allen Defekten und Konfigurationen, die ihrerseits Spannungsfelder um sich herum ausbilden (Punktdefekte, Volumendefekte, Versetzungen selbst).
6. Wegen der Spannungswechselwirkung zwischen den Versetzungen steigt mit zunehmender Versetzungsdichte (d. h. geringeren Versetzungsabständen) die für eine Versetzungsbewegung notwendige Schubspannung an. Da die Versetzungsdichte mit dem Verformungsbetrag sehr stark anwächst, beobachtet man also bei einer Verformung von Metallen einen Verfestigungseffekt (s. Abschnitt 4.2.1.2).
7. Begegnen sich bei der Verformung Versetzungen auf unterschiedlichen Gleitebenen, entstehen als Folge der notwendigen Durchschneidung sogenannte Versetzungssprünge (Doppelknick im Verlauf der Versetzungslinien). Bestimmte Arten der Sprünge erzeugen bei ihrer Weiterbewegung Punktdefekte (Leerstellen oder Zwischengitteratome).
8. Versetzungsbewegungen werden nicht nur durch andere Versetzungen behindert, sondern auch durch gelöste Fremd- oder Legierungsatome, Ausscheidungen und fein verteilte Fremdphasen (Dispersoide) und Grenzflächen. Diese Effekte können also zur Festigkeitssteigerung metallischer Werkstoffe ausgenutzt werden (Abschnitt 4.2.1.3).

Versetzungen können auch in keramischen Materialien existieren. Ihre Bildungsenergien sind im Vergleich zu Metallen wegen der in der Regel größeren Burgers-Vektoren und der Gerichtetheit der Bindungen deutlich höher. Ihre Peierls-Spannungen sind sehr hoch und damit ihre Beweglichkeit meist vernachlässigbar klein. Diese Materialien lassen sich also kaum durch Versetzungsbewegungen plastisch verformen, sie sind spröde.

1.9.4 Flächendefekte

Zweidimensionale Gitterfehler oder Flächendefekte stellen ebene Grenzflächen zwischen zwei Kristallbereichen dar, die gegeneinander um einen unvollständigen Gittervektor verschoben (Translationsgrenzen) oder gegeneinander um einen geringen Winkelbetrag verdreht worden sind (Verdrehgrenzen).

Für die *Translationsgrenzen* bedeutet das, dass die Orientierung der beiden Kristallbereiche erhalten geblieben ist (die kristallographischen Achsen verlaufen nach wie vor parallel zueinander), jedoch sind die Atompositionen des einen Bereichs gegenüber denen des anderen alle um den gleichen Vektor \mathbf{t} so verschoben, dass sich keine Identität der Gitter einstellt. Dieser Verschiebungsvektor liegt sehr oft in der Ebene des Defekts, er muss es aber nicht. Charakterisiert werden diese Flächendefekte durch die Angabe der kristallographischen Ebene, in der der Defekt liegt, und des (unvollständigen) Verschiebungsvektors \mathbf{t} .

Flächendefekte dieser Art können an Ober- und Grenzflächen enden. Wenn sie in ihrer Ausdehnung diese Grenzflächen nicht erreichen, d. h. sie „enden“ im Kristallvolumen, so müssen sie von einer Versetzung mit unvollständigem Burgers-Vektor berandet sein.

Man unterscheidet zwei Typen von flächenhaften Translationsgrenzen: Stapelfehler und Antiphasengrenzen. Vielfach lassen sich Kristallgitter interpretieren als periodische Aufeinanderfolge (Stapelung) von dicht oder dichtest gepackten Netzebenen (s. Abschnitt 1.4.2). Wird die periodische Stapelfolge durch Fehlstapelungen gestört (bestimmte Stapelebenen fehlen oder werden hinzugefügt), ergeben sich die Stapelfehler. Antiphasengrenzen können in zwei- oder mehrkomponentigen Verbindungen oder geordneten Mischkristallen auftreten, wobei durch die Verschiebung um \mathbf{t}

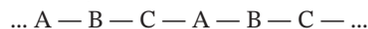
formal die Geometrie der Gitterplätze erhalten bleibt, jedoch ihre Besetzung mit den verschiedenen Atomarten verändert wird. Die Besetzung der Gitterpunkte befindet sich nicht mehr „in Phase“, es entstehen Antiphasengrenzen.

Für die Bildung von Translationsgrenzen wird pro Flächeneinheit eine Energie benötigt, die man als Stapelfehlerenergie bzw. als Antiphasengrenzenergie bezeichnet. Sie nehmen bei metallischen Werkstoffen Werte zwischen etwa 5 und 500 mJ m^{-2} an. Je niedriger diese Energien sind, desto einfacher können die betreffenden Defekte gebildet werden.

Bei den *Verdrehgrenzen* – sie werden üblicherweise als Kleinwinkel- oder Subkorngrenzen bezeichnet – handelt es sich um flächenhafte periodische Anordnungen von Versetzungen in „Wänden“, die die gegenseitige Verdrehung (Verkipfung) der beiden betrachteten Kristallbereiche bewirken. Eine solche Anordnung von Versetzungen ist energetisch günstiger im Vergleich zu einer räumlich regellos verteilten Anordnung der gleichen Zahl von Versetzungen. Das heißt, dass regellos verteilte Versetzungen in Kristallen durch eine entsprechende thermisch aktivierte Umordnung (Gleiten und Klettern) Versetzungswände bilden werden. Dieser Prozess wird Polygonisation genannt (s. Abschnitt 4.2.2).

1.9.4.1 Stapelfehler

Bei den Metallen lassen sich die kubisch und hexagonal dichtest gepackten Strukturen (kdP bzw. hdP) als Stapelung dichtest gepackter Ebenen verstehen (vergleiche Abschnitt 1.4.2). Bei der kdP (kfz Struktur) sind das die $\{1\ 1\ 1\}$ -Ebenen, die in Richtung $\langle 1\ 1\ 1 \rangle$ gestapelt werden. Die drei Ebenen umfassende Periodizität der Stapelung lässt sich symbolisch darstellen als



Für eine fehlerhafte Stapelfolge existieren zwei Möglichkeiten:

1. Man schiebt in die ideale Folge eine Ebene A zusätzlich ein, sodass sich z. B. die Stapelfolge

$\dots A - B - A - C - A - B - C - \dots$ ergibt. Diese Konfiguration stellt einen extrinsischen Stapelfehler dar.

2. Man entfernt eine Ebene A, was zu einer Folge

$\dots A - B - C - B - C - A - B - C - \dots$

führt, die als intrinsischer Stapelfehler bezeichnet wird. Ein intrinsischer Stapelfehler verkörpert eine nur vier Ebenen umfassende hexagonale Stapelfolge $\dots B - C - B - C \dots$,

bei der die Periodizität zwei Ebenen umfasst. Er entsteht auch, wenn ein Kristallteil um den

unvollständigen Gittervektor $\langle 1\ 1\ 2 \rangle / 6$ verschoben wird. Im verschobenen Kristallbereich werden dann die A-Ebenen zu B-Ebenen, die B-Ebenen zu C-Ebenen und die C-Ebenen zu A-Ebenen.

Bei der hdP erfolgt eine Stapelung der $\{0\ 0\ 1\}$ -Ebenen in Richtung $\langle 0\ 0\ 1 \rangle$, wobei aller zwei Netzebenen Identität auftritt. Die Stapelfolge lautet daher

$\dots A - B - A - B - A - B \dots$

Ein Stapelfehler liegt hier vor, wenn eine C-Ebene zusätzlich eingefügt wird (extrinsischer Stapelfehler).

$\dots A - B - C - A - B - A \dots$

Das Entfernen einer Ebene ist bei der hdP nicht möglich, da dabei zwei gleichartige dichtest gepackte Ebenen aufeinander treffen würden, was zu einer Zerstörung der dichtesten Packung führt. Existent sind dagegen intrinsische Stapelfehler, die durch Verschieben eines Kristallteils um den unvollständigen Gittervektor $\langle 2\ 1\ 0 \rangle / 3$ entstehen. Im verschobenen Kristallteil werden damit B-Ebenen zu C-Ebenen und A-Ebenen zu B-Ebenen. Die Stapelfolge lautet nun

$\dots A - B - C - A - C - A \dots$

Stapelfehler können in vielen kdP bzw. hdP Metallen und Legierungen (Mischkristallen) bei der Kristallisation, einer plastischen Verformung oder einer Phasenumwandlung entstehen (vergl. Abb. 1.34). Das wird umso leichter sein, je geringer die für die Bildung eines Stapelfehlers notwendige Energie pro Flächeneinheit ist. Diese Energie wird als Stapelfehlerenergie γ bezeichnet. Sie beträgt z. B. für Silber 20 mJ m^{-2} , für Kupfer 60 mJ m^{-2} , für Aluminium 200 mJ m^{-2} , für Nickel 300 mJ m^{-2} und für Zink 250 mJ m^{-2} .

Obwohl bei den Metallen mit krz Struktur keine dichtest gepackte Kugelanordnung vorliegt, kann man auch diese Struktur als Stapelung von $\{2\ 1\ 1\}$ -Ebenen mit verhältnismäßig dichter Atombelegung verstehen.

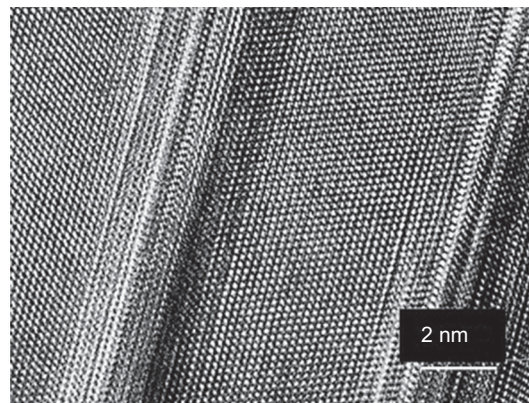


Abb. 1.34 Stapelfehlerbildungen in einem TRIP-Stahl[1]
M. Motylenko: Institut für Werkstoffwissenschaft, TU Bergakademie Freiberg

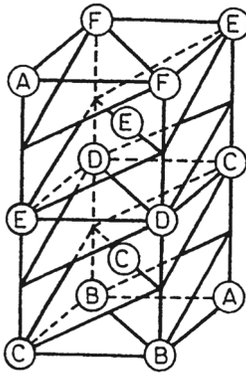


Abb. 1.35 Stapelfolge der $\{2\ 1\ 1\}$ -Ebenen in krz Metallen [4]

Die Stapelfolge hat dabei eine sechs Ebenen umfassende Periodizität

... — A — B — C — D — E — F — ...

(Abb. 1.35), die in vielfältiger Weise gestört werden kann. Da die Stapelfehlerenergie der krz Metalle in der Regel recht hoch ist, d. h. die Stapelfehler nur geringe Ausdehnung besitzen oder nicht auftreten, soll auf eine detaillierte Darstellung an dieser Stelle verzichtet werden.

Enden Stapelfehler innerhalb eines Kristalls, werden sie von Versetzungen berandet, deren Burgers-Vektoren jedoch keine vollständigen Gittervektoren mehr sind. Diese Versetzungen werden als Halbversetzungen, Partialversetzungen oder unvollständige Versetzungen bezeichnet. Die oben erwähnten Ableitungen um $\langle 1\ 1\ 2 \rangle / 6$ (kdP) und $\langle 2\ 1\ 0 \rangle / 3$ (hdP) zur Erzeugung von Stapelfehlern entsprechen genau den Burgers-Vektoren solcher Partialversetzungen.

In Verbindungen können ebenfalls Stapelfehler gebildet werden, sofern ihre Strukturen als Stapelung von ebenen Atomanordnungen aufgefasst werden können (z. B. SiC, GaAs, ...).

1.9.4.2 Antiphasengrenzen

Antiphasengrenzen können in kovalenten und insbesondere in intermetallischen Verbindungen sowie in geordneten Mischkristallen (Überstrukturen) auftreten und sind dadurch charakterisiert, dass sich in ihnen die Arten der nächsten Nachbarn eines Atoms bei Wahrung der Koordinationszahl verändern. Abb. 1.36 veranschaulicht das in einem zweidimensionalen Modell mit zwei Atomarten.

Während sich im ungestörten Kristallbereich nur ungleichartige Atome unmittelbar gegenüberstehen (jedes schwarze Atom ist von vier weißen umgeben und umgekehrt), treten in den Antiphasengrenzen gleichartige Atome als nächste Nachbarn in Erscheinung. Die Antiphasenbereiche, auch Domänen genannt, weisen eine Verschiebung um einen Translationsvektor \mathbf{t} gegeneinander auf, der der (vertikalen) Verschiebung eines schwarzen

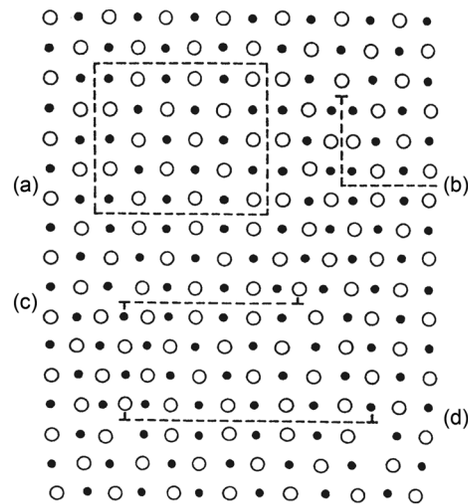


Abb. 1.36 Antiphasengrenzen in einer zweidimensionalen Struktur mit zwei Atomarten [4]

Atoms auf die Position, die vormals durch ein weißes Atom eingenommen wurde, entspricht. Domänen können durch sich zu einem Polyeder ergänzende Antiphasengrenzen gebildet werden ((a) in Abb. 1.36), können an Oberflächen enden ((b) in Abb. 1.36) oder durch unvollständige Versetzungen begrenzt werden ((c,d) in Abb. 1.36).

1.9.4.3 Subkornengrenzen

Sehr oft beobachtet man im Inneren von metallischen, aber auch keramischen Einkristallen oder Einzelkristalliten flächenhafte Anordnungen von Versetzungen zwischen Kristallbereichen, deren Gitter sich nur um wenige Grade oder Bruchteile davon in ihrer Orientierung unterscheiden (Abb. 1.37).

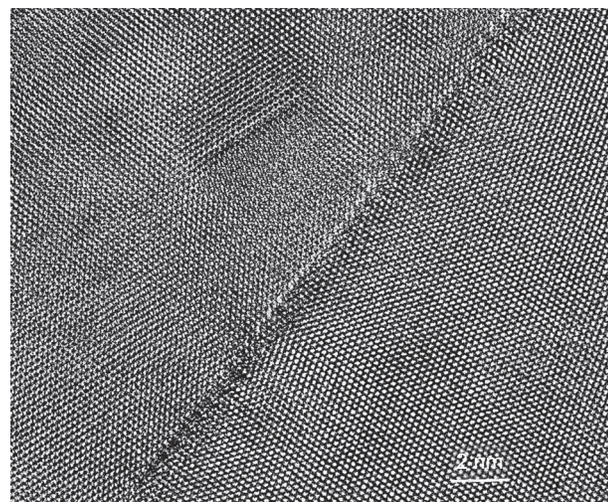


Abb. 1.37 Versetzungsanordnung in einer Kleinwinkelkorn- und Stapelfehler in einer Al-Schicht auf MgO [1]
M. Motylenko: Institut für Werkstoffwissenschaft, TU Bergakademie Freiberg

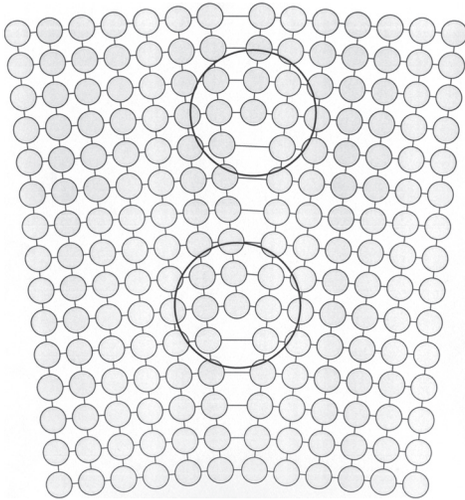


Abb. 1.38 Aufbau einer Subkorn- oder Kleinwinkelkorngrenze aus Stufenversetzungen

Diese Anordnungen werden Subkorn- oder Kleinwinkelkorngrenzen, die benachbarten Kristallbereiche Subkörner genannt. Der Desorientierungswinkel β zwischen den Subkörnern wird durch die Versetzungsabstände und deren Burgers-Vektoren bestimmt. Abb. 1.38 zeigt den Aufbau einer Subkorn- oder Kleinwinkelkorngrenze, die aus parallelen Stufenversetzungen senkrecht zur Zeichenebene gebildet wird. In diesem Fall beträgt die Desorientierung

$$\beta [\text{Grad}] = b/l \cdot 180/\pi \quad (1.19)$$

b, l Burgers-Vektor und Abstand der Versetzungen in der Wand

Subkorn- oder Kleinwinkelkorngrenzen können sich nur aus Stufenversetzungen (Tilt- oder Verkippungsgrenzen), nur aus Schraubenversetzungen (Twist- oder Verdrehungsgrenzen) oder aus beiden Arten gemeinsam aufbauen (gemischte Subkorn- oder Kleinwinkelkorngrenzen).

1.9.5 Volumendefekte

Zu den wichtigsten Volumendefekten innerhalb eines Kristalls (Kristallits) zählen Ausscheidungen und Mikroporen.

1.9.5.1 Ausscheidungen

Viele Mischkristallsysteme zeichnen sich durch eine deutliche Temperaturabhängigkeit der maximalen Löslichkeiten für die zulegierten Elemente aus. Damit können durch rasches Abkühlen von hohen Temperaturen thermodynamisch instabile, an den Legierungselementen übersättigte Zustände erzeugt werden, die im Verlauf einer anschließenden Wärmebehandlung durch Ausscheiden der Legierungselemente in elementarer

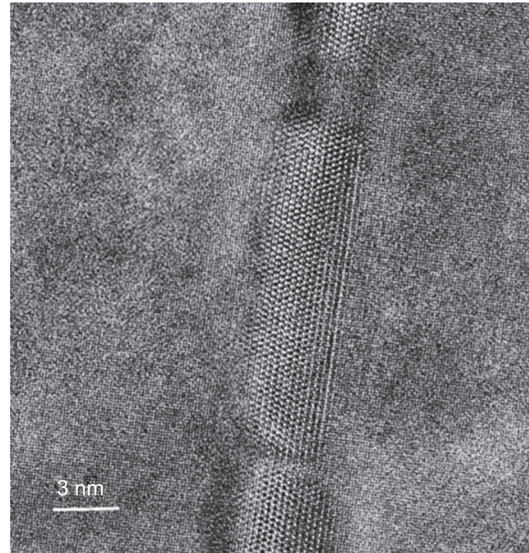


Abb. 1.39 Ausscheidungen in einer Legierung INCONEL 718, erkenntlich an der geänderten Kristallstruktur [1] M. Motylenko: Institut für Werkstoffwissenschaft, TU Bergakademie Freiberg

Form oder in Form von Verbindungen in den Gleichgewichtszustand übergehen können. Abb. 1.39 zeigt Ausscheidungen in einer Legierung INCONEL 718.

Ein solcher Prozess kann sowohl zu thermodynamisch stabilen Ausscheidungen als auch zu metastabilen Vorausscheidungen führen. Beispiele für metastabile Vorausscheidungen sind die häufig auftretenden Guinier-Preston-Zonen, insbesondere in Aluminiumlegierungen (s. Abschnitt 3.4.2.1). Sie stellen meist platten- oder kugelförmige Ansammlungen der Legierungselemente dar, wobei die grundsätzliche Geometrie der Matrixstruktur erhalten bleibt.

Ausscheidungen können eine vollständige oder eine teilweise Kohärenz zum Matrixgitter aufweisen; oft sind sie aber gänzlich inkohärent zu ihm, was jedoch bestimmte Orientierungsbeziehungen zwischen Ausscheidung und Matrixgitter nicht ausschließt (Abb. 1.40). Die für die Bildung der Grenzfläche zwischen dem Ausscheidungsbereich und der Matrix notwendigen Grenzflächenenergien γ hängen stark vom Kohärenzgrad ab. Es gilt $\gamma_{\text{koh}} < \gamma_{\text{teilkoh}} < \gamma_{\text{inkoh}}$.

Vorausscheidungen und Ausscheidungen stellen also in diesem Sinn kleine Gebiete mit veränderter Struktur bzw. chemischer Zusammensetzung dar, um die in der Regel starke Verzerrungen des Matrixgitters zu verzeichnen sind. Sie zählen deshalb zu den dreidimensionalen Gitterfehlern.

1.9.5.2 Mikroporen

Die Entstehung von Mikroporen innerhalb von Kristallen (Kristalliten) kann zwei wesentliche Ursachen haben:

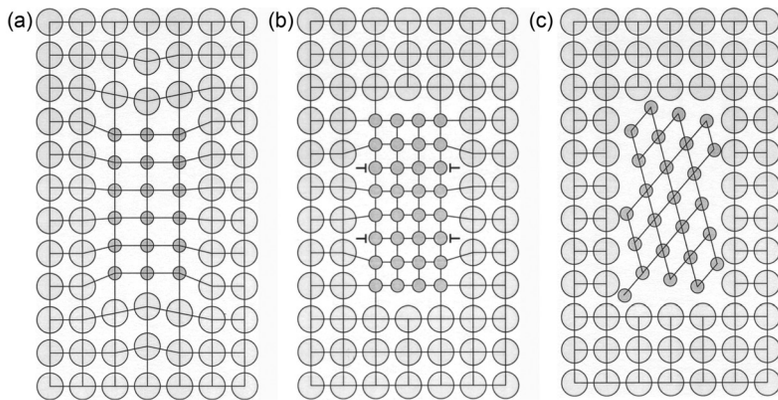


Abb. 1.40 Kohärenzbeziehungen zwischen Ausscheidungen und der Matrix
(a) kohärente, (b) teilkohärente und
(c) inkohärente Ausscheidung

- ✓ Agglomeration von Leerstellen, die sich nicht im thermodynamischen Gleichgewicht befinden (z. B. in abgeschreckten, bestrahlten und verformten Metallen);
- ✓ Rekombination gelöster Gase zu Molekülen (N_2 -Rekombination beim Nitrieren von Werkstoffen, H_2 -Rekombination).

Auch Sinterprozesse in der Pulvermetallurgie bzw. bei der Herstellung keramischer Werkstoffe führen in Verbindung mit Korngrenzenwanderungen zu Poren innerhalb der Kristallite. Fehlen die Korngrenzenwanderungen, was meist der Fall ist, verbleiben die Poren an den Korngrenzenzwickeln (Restporosität).

1.10 Amorphe Materialien, Gläser

Metallische und keramische Phasen können nicht nur in kristallinen Strukturen auftreten, sondern sie zeigen sich nicht selten als amorph („gestaltlos“). Das bedeutet nun, dass die atomaren Anordnungen keine Translations-eigenschaften und damit Symmetriebeziehungen wie in kristallinen Strukturen aufweisen bzw. eine Elementarzelle als Strukturbaustein nicht mehr definierbar ist. Das bedeutet auch, dass in einer amorphen Phase keine Korngrenzen existieren können. Während die kristallinen Festkörper eine ausgeprägte Anisotropie der Eigenschaften, d. h. Abhängigkeit der betrachteten Eigenschaft von der kristallographischen Richtung zeigen, sind amorphe Festkörper bzw. amorphe Materialien isotrop.

In Kristallen haben die nächsten Nachbarn eines betrachteten Atoms in der sogenannten ersten Koordinationssphäre einen ganz definierten Abstand, auch die Bindungsrichtungen und die Koordinationszahlen (Zahl der nächsten Nachbarn) sind feststehende Größen. Bei amorphen Festkörpern weisen die nächsten Nachbarschaftsabstände Schwankungen um einen

Zentralwert auf, der selbst etwas größer als der nächste Nachbarschaftsabstand im kristallinen Zustand ist. Die mittlere Koordinationszahl ist niedriger als im kristallinen Zustand, die Bindungsrichtungen schwanken (vergleiche Abb. 1.3). Es existiert bei den amorphen Festkörpern im statistischen Sinn nur eine Nahordnung, sie verliert sich aber im Gegensatz zu den kristallinen mit zunehmendem Abstand vom betrachteten Atom bzw. der Molekülgruppe rasch. Die atomare Packungsdichte z. B. der amorphen Metalle erreicht nicht die der kristallinen, die sich bekanntlich durch Maximalwerte auszeichnet. Das gilt nicht allgemein für alle amorphen Festkörper. So ist die Packungsdichte in amorphem Silicium höher als im kristallinen Zustand, in dem als Konsequenz der kovalenten Bindung mit der niedrigen Koordinationszahl von vier nur eine geringe Raumerfüllung von 34 % erreicht werden kann. Im amorphen Zustand des Siliciums ist die mittlere Koordinationszahl größer als vier, aber immer noch geringer als bei einer dichten Kugelpackung.

Die Erzeugung amorpher Metalle setzt voraus, dass man aus dem schmelzflüssigen oder gasförmigen Zustand mit sehr hoher Geschwindigkeit auf relativ niedrige Temperaturen abkühlt, bei denen die Beweglichkeit (Diffusion) der Atome praktisch „eingefroren“ ist, also eine Kristallisation unterdrückt wird. Man kann das erreichen durch

- ✓ Verdüsen einer Schmelze auf ein gekühltes, schnell umlaufendes Rad (*melt spinning* mit spaltförmigen Düsen zur Erzeugung dünner Bänder);
- ✓ Abschrecken einer Schmelze zwischen zwei Kühlplatten bzw. umlaufenden Walzen mit (Walz-)Spaltabmessungen im Bereich von 10^{-2} mm;
- ✓ Sublimation einer Gasphase, erzeugt z. B. durch thermisches Verdampfen, Sputtern oder Lasereinwirkung, auf eine gekühlte Unterlage (Substrat);
- ✓ elektrolytische Abscheidung mit hohen Stromdichten.

Die Abkühlgeschwindigkeiten für Schmelzen erreichen Werte von 10^4 bis 10^6 K s^{-1} . Bei der Sublimation von Gasphasen erzielt man auch noch höhere Werte (effektive Abkühlgeschwindigkeiten).

Welche Elemente lassen sich amorph darstellen? Es sind die Elemente mit kovalenter Bindung (C, Si, Ge) bzw. dominierenden kovalenten Bindungsanteilen (B, As, P, S) sowie die sogenannten Halbmetalle (Se, Te, Sb, Bi). Die reinen Metalle lassen sich zwar durch die hohen Abkühlgeschwindigkeiten in einen nanokristallinen Zustand (Kristallitgrößen im Bereich um 10 nm), nicht jedoch in einen amorphen Zustand versetzen. Durch eine gezielte Legierungsbildung kann man jedoch erreichen, dass metallische Schmelzen durch Abschrecken in feste amorphe Zustände überführt werden können, auch wenn man keine extremen Abkühlgeschwindigkeiten anwendet. Dabei macht man sich zwei verschiedene Mechanismen zunutze:

1. Stabilisierung von interatomaren Freiräumen bereits in der Schmelze durch Elemente mit entsprechend kleinen Atomradien, wodurch die damit verbundenen unregelmäßigen Koordinationspolyeder beim Abschrecken in den festen (amorphen) Zustand „hinübergerettet“ werden können. Diese Legierungen bestehen meist aus den Übergangsmetallen Cr, Mn, Fe, Co, Ni (Me) und den Nichtmetallen C, P, B, Si (X), wobei sich ein Atomverhältnis von 80:20 als besonders günstig erweist ($\text{Me}_{80}\text{X}_{20}$ -Legierungen).
2. Erzeugung von metallischen Legierungen, bei denen die Erstarrungstemperatur (Liquidustemperatur) so niedrig ist, dass eine hohe Viskosität (geringes Diffusionsvermögen der Atome) vorliegt, die eine Kristallisation verhindert. Es sind meist mehrkomponentige Legierungen aus Be, Mg, Ca, Sr, Sc, Ti, V oder Zr und Edelmetallen bzw. Al.

Kompliziertere Strukturen ergeben sich bei den silikatischen Gläsern. Auch sie haben nur eine Nahordnung. Ihre Struktur wird verständlicher, wenn man annimmt, dass die SiO_4 -Tetraeder die eigentlichen Strukturbausteine sind, die miteinander über Ecken, in denen die Sauerstoffionen sitzen, verknüpft sind. In den Glaszuständen formen diese Tetraeder nicht mehr weitreichende dreidimensionale Muster, wie wir es z. B. vom Cristobalit kennen (Abb. 1.27), sondern unregelmäßige Netzstrukturen, wie sie für einen zweidimensionalen Fall in Abb. 1.41 dargestellt worden sind. Durch Zugabe von Oxiden anderer Wertigkeit (z. B. Na_2O) können die Bindungsbrücken selbst noch aufgebrochen werden,

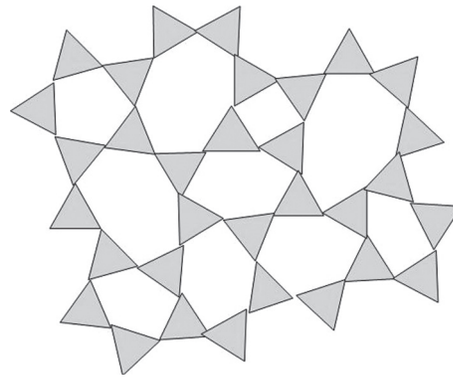


Abb. 1.41 Strukturmodell für amorphes SiO_2

1.11 Gefüge von Werkstoffen

1.11.1 Gefügebegriff, innere Grenzflächen

Bereits zu Beginn des Abschnitts 1.1 wurde darauf hingewiesen, dass die weitaus meisten metallischen und keramischen Körper nicht aus einem einzigen Kristall bestehen, sondern aus einer lückenlosen Aneinanderfügung unregelmäßig begrenzter Kristallite mit mittleren Durchmessern von wenigen Nanometern bis Zentimetern. Einen solchen Festkörper bezeichnet man als einen Viel- oder Polykristall; er stellt einen Festkörper mit inhomogener Punktstruktur dar. (Jeder einzelne Kristallit verkörpert einen Bereich mit homogener Punktstruktur, d. h. einen Bereich, innerhalb dessen das Kristallgitter nicht durch Grenzflächen hinsichtlich seiner Struktur und Orientierung unterbrochen wird.) Als Gefüge bezeichnet man nun die innere Gliederung eines solchen Vielkristalls, sein Kennzeichen ist das Auftreten von Grenzflächen zwischen den Kristalliten (Körnern).

Diese Definition muss dann erweitert werden, wenn im Werkstoff auch amorphe Bereiche vorliegen, die zwar eine für sie charakteristische Festkörperstruktur besitzen, jedoch nicht kristallin sind. Es ist daher besser zu formulieren: Das Gefüge eines Werkstoffs (Materials) wird durch eine lückenlose Aneinanderfügung von Ordnungsbereichen kristalliner oder amorpher Art mit dazwischen befindlichen Grenzflächen gebildet. Für die weiteren Betrachtungen werden amorphe Objektbereiche vernachlässigt.

Die Art der inneren Grenzflächen hängt von der Art der sich berührenden Kristallite bzw. Körner ab (Abb. 1.42). Stehen sich strukturell äquivalente Kristallite gegenüber (Kristallite, die der gleichen Phase angehören), spricht man von Korngrenzen. So enthält das Gefüge eines reinen Metalls nur Korngrenzen, die Bereiche verschiedener Orientierung voneinander abgrenzen.

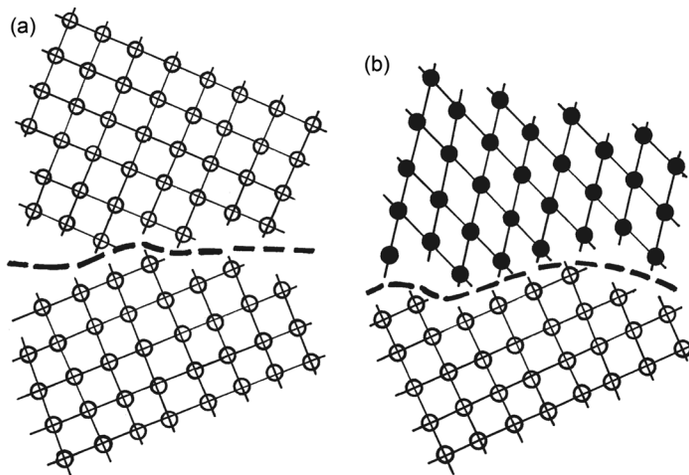
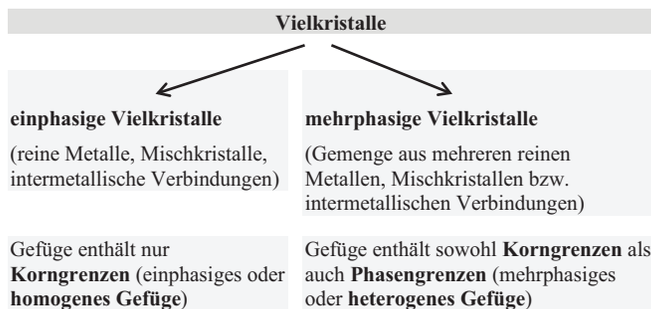


Abb. 1.42 Grenzflächen in Vielkristallen:
(a) Korngrenze, (b) Phasengrenze



Schema 1.1 Arten von Vielkristallen

(Unter Orientierung eines Kristallits versteht man die räumliche Lage seiner kristallographischen Hauptachsen bezüglich eines probenbezogenen Koordinatensystems, s. auch Abschnitt 1.11.4.)

Einphasige Körper, die aus Mischkristallen oder chemischen (z. B. intermetallischen) Verbindungen gebildet werden, enthalten ebenfalls nur Korngrenzen. Bestehen die vielkristallinen Körper aus mehr als einer Phase, können sich auch Grenzflächen zwischen strukturell nicht äquivalenten Kristalliten ausbilden, die man als Phasengrenzen bezeichnet. Dies ist in Schema 1.1 vereinfacht dargestellt.

Korngrenzen stellen einen stark gestörten Bereich mit einer Dicke von wenigen Atomdurchmessern dar (Abb. 1.43). Sie müssen einen relativ großen Orientierungsunterschied zwischen den benachbarten Körnern vermitteln. Im Unterschied zu den bereits besprochenen Kleinwinkel- oder Subkorngrenzen bezeichnet man sie deshalb auch als Großwinkelkorngrenzen, ihre strukturelle Beschreibung ist mit den einfachen planaren Versetzungsmodellen, wie sie für die Subkorngrenzen anwendbar sind, nur noch in Einzelfällen möglich. Im Allgemeinen ist die mittlere Koordinationszahl der Atome in der Korngrenze deutlich geringer und die mittleren Atomabstände sind entsprechend größer als in den kristallinen Bereichen.

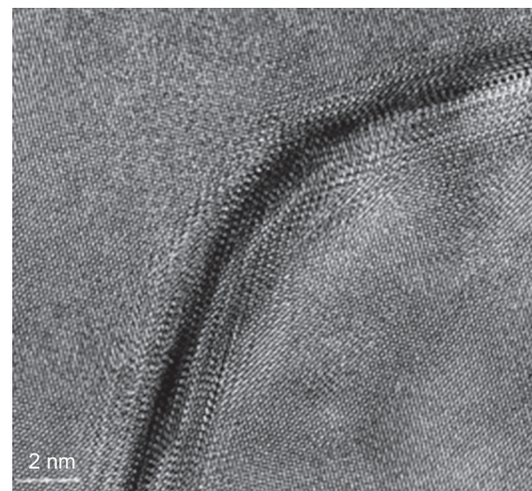


Abb. 1.43 Korngrenze in einer Al-Schicht auf MgO; Die Umgebung der eigentlichen Korngrenze ist stark gestört [1] M. Motylenko: Institut für Werkstoffwissenschaft, TU Bergakademie Freiberg

Besondere Bedingungen ergeben sich dann, wenn eine Reihe von Atompositionen in der Korngrenze gleichzeitig Gitterpositionen beider Kristallite darstellen (sogenannte Koinzidenzkorngrenzen). Derartige Korngrenzen zeichnen sich durch verhältnismäßig geringe Korngrenzenenergien aus. Als ein spezieller Fall der

Koinzidenzkorngrenzen erweist sich die Zwillingsgrenze, bei der alle Atompositionen in der Grenzfläche beiden Gittern zuzuordnen sind bzw. keine Störungen der nächsten Nachbarschaftsbeziehungen (Koordination) auftreten (Abb. 1.44). Die energetische Bevorzugung von Korngrenzen mit hohem Koinzidenzgrad führt zu deutlichen Minima im Verlauf der Korngrenzenenergien in Abhängigkeit von der Desorientierung, wie es Abb. 1.45 am Beispiel von Aluminium zeigt.

Phasengrenzen ähneln in ihrem geometrischen Aufbau den Korngrenzen, da auch sie im Allgemeinen einen

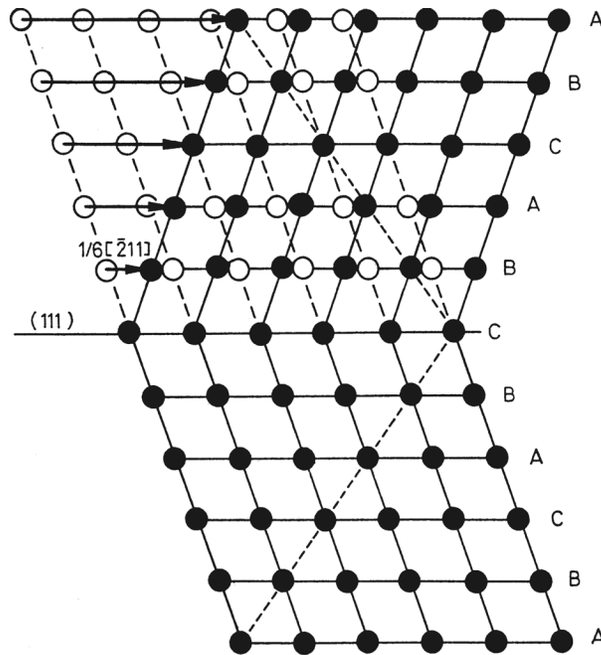


Abb. 1.44 Zwillingsgrenze

großen Orientierungsunterschied überbrücken müssen. Außerdem stellen sie den Übergangsbereich zwischen zwei verschiedenen Strukturen (Phasen) dar. Für die Atompositionen in der Phasengrenze lassen sich unter bestimmten Bedingungen (Orientierungsbeziehungen, Strukturähnlichkeiten) wie bei den Korngrenzen eingeschränkt „Koinzidenzen“ finden. Je nach Koinzidenzgrad spricht man dann von kohärenten (Koinzidenz aller Atompositionen in der Phasengrenze) und teilkohärenten Phasengrenzen (beschränkte Koinzidenz). Man vergleiche dazu auch die Ausführungen in Abschnitt 1.9.5.1 zu den kohärenten und teilkohärenten Ausscheidungen.

Wegen der gewöhnlich reduzierten Koordinationszahl im Bereich von Korn- bzw. Phasengrenzen, die sich in einer verringerten Packungsdichte bzw. in vergrößerten Lücken zwischen den Atomen äußert, können sich in ihnen bevorzugt Legierungselemente bzw. Fremdatome oder Verunreinigungen anreichern (Segregationen), die nicht selten Anlass zu Korngrenzenausscheidungen geben. Dabei gilt, dass in einem Metall Korngrenzen mit kleinem γ_{KG} („dichte“ Korngrenzen) weniger Fremdatome aufnehmen können als solche mit großem γ_{KG} („offene“ Korngrenzen). Die Fremdatomanreicherung ist also von der Desorientierung zwischen den benachbarten Körnern abhängig. Das macht sich z. B. durch eine sehr unterschiedliche Anätzbarkeit von Korngrenzen bemerkbar (s. Abschnitt 2.3.4).

1.11.2 Gefügebildende Prozesse

Kristalline Körper (z. B. metallische Körper) entstehen in der Mehrzahl der Fälle durch Erstarren einer Schmelze (s. auch Abschnitt 4.1). Wird die Schmelztemperatur um einen geringen Betrag unterschritten

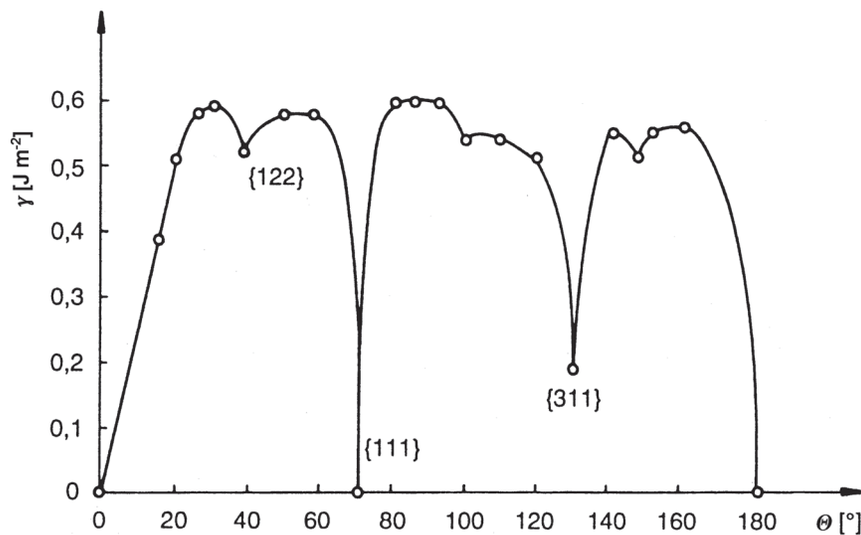


Abb. 1.45 Abhängigkeit der Energie von $\{110\}$ -Tiltkorngrenzen vom Desorientierungsgrad θ für Al (nach G. Hosson et al.: zit. in [5])

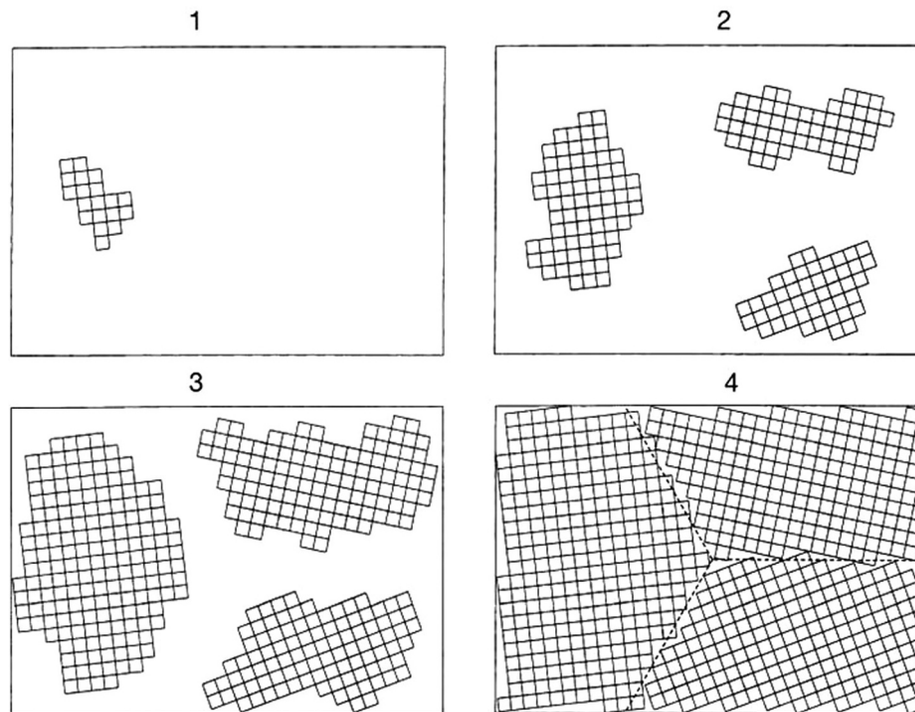


Abb. 1.46 Schematische Darstellung der Stadien der Gefügebildung bei der Erstarrung einer Schmelze

(Unterkühlung), können aus naheordneten Bereichen in der Schmelze sehr kleine stabile Kristallindividuen, sogenannte Keime entstehen, die sich durch Ankrystallisation der sie umgebenden Schmelze rasch vergrößern. Die Erstarrung verläuft damit in zwei Teilschritten ab, einem Keimbildungs- und einem Keimwachstumsprozess (s. Kapitel 4.1). In aller Regel verlaufen sie zeitlich nebeneinander her. (Falls dafür Sorge getragen wird, dass nur ein Keim in der Schmelze gebildet wird oder in Gestalt eines in die Schmelze hineinragenden Keimkristalls existiert, entsteht ein Einkristall, dessen Gestalt z. B. durch die Form des Schmelzriegels vorgegeben wird. Einkristallen kann kein Gefüge zugeordnet werden.)

Diese Art der Gefügebildung beobachtet man bei den meisten metallischen Werkstoffen, bei denen die Urformgebung durch eine Erstarrung metallischer Schmelzen in vorgegebenen Formen erfolgt (Gießen). Üblicherweise bilden sich zahlreiche Keime sowohl innerhalb der Schmelze (homogene Keimbildung) als auch an Grenzflächen wie Tiegelwandungen oder Phasengrenzen von bereits in der Schmelze existierenden festen Teilchen (heterogene Keimbildung). Meist wird die heterogene Keimbildung aus energetischen Gründen bevorzugt sein. Die an den verschiedenen Orten gebildeten Keime haben eine unterschiedliche Orientierung, sodass am Ende des Kristallisationsvorgangs die Kristallite mit großen Orientierungsunterschieden

aufeinandertreffen und Korn- bzw. Phasengrenzen bilden (Abb. 1.46). Es ist ein Vielkristall entstanden, dessen Gefüge durch die orts- und zeitabhängigen Keimbildungs- und -wachstumsvorgänge bestimmt wird. Das nach der Erstarrung vorliegende Gefüge wird als Primärgefüge bezeichnet.

Die Erstarrung als ein Phasenübergang flüssig-fest stellt jedoch nicht die einzige Möglichkeit für die Bildung eines vielkristallinen Körpers dar. Auch die Abscheidung aus der Gasphase (Sublimation), wie sie technisch bei vielen chemischen oder physikalischen Beschichtungsverfahren genutzt wird, führt vornehmlich zu Vielkristallen (s. Abschnitt 4.3). Vielfach angewendet wird auch die Kristallisation aus Lösungen (z. B. galvanische oder chemische Abscheidungen) oder aus Schmelzen auf geeigneten festen Unterlagen (Substraten). Nicht unerwähnt bleiben soll die Kristallisation amorpher Metalle (Festkörper). In all diesen Fällen wird das entstehende Primärgefüge ebenfalls durch orts- und zeitabhängige Keimbildungs- und -wachstumsprozesse bestimmt.

Das primäre Gefüge eines Vielkristalls kann durch eine Reihe sekundärer Prozesse/Reaktionen, die im festen Zustand ablaufen, gewandelt oder verändert werden (Bildung eines Sekundärgefüges). Es handelt sich dabei um Phasenumwandlungen im festen Zustand mit und ohne Konzentrationsänderungen der beteiligten Phasen, das Diffusionslegieren (z. B. beim Aufkohlen oder

Schema 1.2 Gefügebildende und gefügeverändernde massive Prozesse

mit Änderung des Aggregatzustands		ohne Änderung des Aggregatzustands
gasförmig – fest	flüssig – fest	fest – fest
Gasphasenabscheidungen von Schichten usw.	Erstarrung von Schmelzen chemische und galvanische Abscheidungen aus Lösungen	diffusionskontrollierte und athermische Phasenumwandlungen
	Additive Fertigung	diffusionsinduzierte Gefügebildung (Diffusionslegieren, chemisch-thermische Behandlungen)
		Rekristallisation verformter Zustände
		Kristallisation amorpher Zustände
		Sintern

Nitrieren), die Rekristallisation nach plastischer Deformation und Kornwachstumsprozesse. Mit Ausnahme des normalen Kornwachstums vollziehen sich diese Vorgänge wiederum über thermisch aktivierte Keimbildungs- und -wachstumsprozesse. Alle diese Prozesse sind die Basis für vielfältige Wärmebehandlungsverfahren, mit denen die Eigenschaften metallischer Werkstoffe in weiten Grenzen verändert werden können.

Schema 1.2 gibt eine Übersicht über die gefügebildenden bzw. -verändernden Prozesse.

1.11.3 Gefügeelemente, Gefügebestandteile und Gefügetypen

Wie bereits ausgeführt, verstehen wir unter einem Gefüge das lückenlose Aneinanderfügen von festen Ordnungsbereichen, die meist aus einzelnen Kristalliten/Körnern, aber auch aus amorphen Bereichen bestehen und durch Grenzflächenbereiche voneinander getrennt sind. Diese Ordnungsbereiche und die Grenzflächenbereiche zwischen ihnen (Korn- und Phasengrenzen sind endlich dick!) bezeichnet man als die Gefügeelemente, aus denen sich das stoffliche System (z. B. der Vielkristall) aufbaut.

Die im Gefüge auftretenden Phasen bezeichnet man als Gefügebestandteile, wobei man häufig deren Entstehungsart noch als Unterscheidungsmerkmal heranzieht (z. B. Primär-, Sekundär- und Tertiärzementit bei Fe-C-Legierungen). Unter Gefügebestandteilen versteht man aber auch mehrphasige Bereiche, wenn die in ihnen enthaltenen Phasen unter gleichen Bedingungen (z. B. bei gleicher Temperatur) entstanden sind, feste Volumenanteile und charakteristische Morphologien aufweisen. Das trifft auf eutektisch bzw. eutektoid gebildete Gefügebestandteile zu (z. B. Ledeburit oder

Perlit im Fe-C-System), in denen die Phasen meist sehr regelmäßige Anordnungen aufweisen (unter Anderem periodische Anordnung von Lamellen oder prismatischen Körnern).

Es ist zweckmäßig, die Charakterisierung der Gefüge von zweiphasigen Vielkristallen anhand der folgenden sechs Gefügetypen vorzunehmen (Abb. 1.47):

Duplexgefüge: Die Volumenanteile der beiden Phasen sind vergleichbar, ihre Kornformen polyedrisch, es treten α/α -, β/β - und α/β -Grenzen auf.

Dispersionsgefüge: Der Volumenanteil der dispergierten Phase β ist deutlich geringer als der der Matrixphase α . Als Grenzflächen dominieren α/α - und α/β -Grenzen, β/β -Grenzen fehlen praktisch. Die Kornformen der β -Phase können polyedrisch, plattenförmig oder stäbchenförmig sein.

Zellengefüge: Die β -Phase umschließt die Körner der α -Phase vollständig, nimmt aber nur einen kleinen Volumenanteil ein. Es treten praktisch nur α/β -Grenzen auf.

Dualgefüge: Die polyedrische β -Phase wird in die Zwickel der α -Polyeder eingefügt, der Volumenanteil der β -Phase ist geringer als der der α -Phase; es dominieren die α/α - und die α/β -Grenzen.

Lamellengefüge: Bei vergleichbaren Volumenanteilen bilden beide Phasen Pakete (Kolonien) von plattenförmigen Kristalliten (Lamellen) aus. Deshalb treten die α/β -Grenzen vorherrschend auf.

Durchdringungsgefüge: Beim Durchdringungsgefüge stehen sowohl die α -Körner als auch die β -Körner jeweils untereinander in Kontakt. Die Phasen durchdringen sich so, dass sie jeweils durchgängige zusammenhängende Strukturen ausbilden. Die Volumenanteile der beiden Phasen sind vergleichbar; es treten α/α -, β/β - und α/β -Grenzen auf.

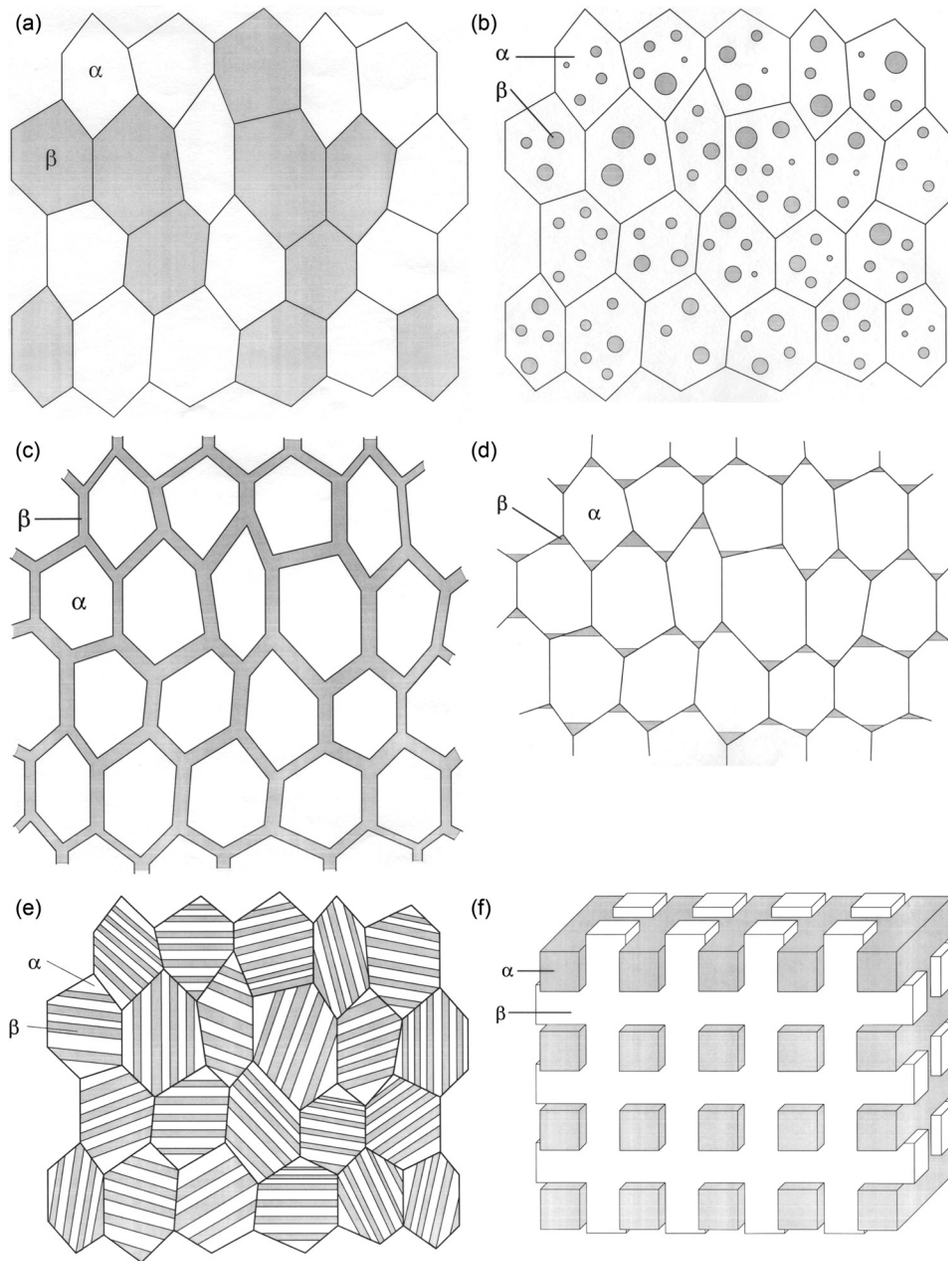


Abb. 1.47 Gefügetypen zweiphasiger Vielkristalle: (a) Duplexgefüge, (b) Dispersionsgefüge, (c) Zellengefüge, (d) Dualgefüge, (e) Lamellengefüge, (f) Durchdringungsgefüge

Eine Variante des Durchdringungsgefüges ergibt sich, wenn der Volumenanteil der β -Phase gering wird: Sie tritt dann nur noch entlang den Polyederkanten der α -Phase auf und bildet so ein räumliches Netz (*Netzgefüge*).

Die hier gegebene Typisierung bezieht sich auf zweiphasige Gefüge, die in einem einheitlichen Prozess gebildet wurden. In der Praxis ist das aber selten gegeben. Die meisten Werkstoffe werden in mehreren Prozessschritten (z. B. Erstarren – Phasenumwandlung

gen – Ausscheidungsprozesse – Verformen – Anlassen etc) hergestellt und sie enthalten meist mehr als zwei Phasen. Diese Vielfalt erschwert die Zuordnung zu den oben erläuterten Gefügetypen.

Die Beschreibung von Gefügen und Gefügeveränderungen im Gefolge von gefügebildenden und -verändernden Prozessen als Grundlage für das Verständnis der sich ergebenden Eigenschaften der Metalle und Legierungen ist der hauptsächliche Gegenstand der Metallographie bzw. Keramographie. Sie bedienen sich

dabei in besonderem Maß der Lichtmikroskopie, beziehen aber in starkem Maß weitere mikroskopische und strukturanalytische Verfahren ein (z. B. Rasterelektronenmikroskopie, Transmissionselektronenmikroskopie, Rasterkraftmikroskopie, Röntgendiffraktometrie).

1.11.4 Texturen

Die Angabe der Orientierung eines Kristalliten beinhaltet die Lage der kristallographischen Achsen desselben (kristallitbezogenes Koordinatensystem) in Bezug auf ein Koordinatensystem, das an die äußere Probengeometrie gebunden ist (probenbezogenes Koordinatensystem). Nehmen die kristallitbezogenen Systeme alle räumlichen Lagen mit gleicher Wahrscheinlichkeit ein, liegt eine statistische Orientierungsverteilung vor. Als Texturen von Vielkristallen bezeichnet man alle Abweichungen von der für den idealen Vielkristall kennzeichnenden statistischen Orientierungsverteilung. Sie entstehen bei allen gefügebildenden Prozessen wie der Kristallisation aus der Schmelze, bei der Elektrokristallisation, Gasphasenabscheidung, Bedampfung, bei Rekristallisationsvorgängen nach plastischen Deformationen, bei Phasenumwandlungen, aber auch bei einer plastischen Formgebung (Ziehen, Hämmern, Walzen, Tiefziehen usw.). Ursache ist, dass bei all diesen Prozessen äußere und innere gerichtete Einflussfaktoren wirken (z. B. bevorzugte Wärmefluss oder Stoffflussrichtungen, mechanische Beanspruchungen, äußere Magnetfelder, bevorzugte Orientierungsbeziehungen zwischen den sich neu bildenden Körnern und denen des Ausgangsgefüges usw.), auf die die im Allgemeinen anisotropen Eigenschaften der Einzelkristallite ansprechen. Dabei wird die Symmetrie der Orientierungsverteilung durch die Symmetrie der äußeren Beeinflussungen geprägt.

Bei den Texturen unterscheidet man zwei ideale Grundtypen, die Faser- und die Blechtexturen (auch Plattentexturen genannt). Bei den Fasertexturen sind die Einzelkristallite im Idealfall mit einer kristallographischen Vorzugsrichtung $[u\ v\ w]$, als Faserachse bezeichnet, unter einem definierten Winkel α zu einer äußeren geometrischen Vorzugsrichtung, der Drahtachse, angeordnet, wie es schematisch in Abb. 1.48 zu sehen ist.

Bei Faserachsen parallel der Drahtachse ($\alpha = 0^\circ$) spricht man von gewöhnlichen Fasertexturen, bei Faserachsen senkrecht zur Drahtachse ($\alpha = 90^\circ$) von Ringfasertexturen, bei Ausrichtungen mit $0^\circ < \alpha < 90^\circ$ von Kegelfasertexturen. Dabei können die Einzelkristallite alle Orientierungen annehmen, die als Drehungen sowohl um die Draht- als auch um die Faserachsen

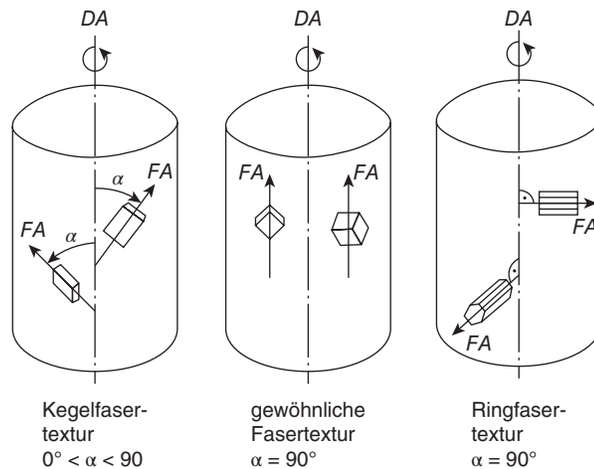


Abb. 1.48 Grundtypen von rotationssymmetrischen Texturen (Fasertexturen)

zu verstehen sind (doppelte Rotationssymmetrie). Als Beispiele seien die durch Kaltziehen metallischer Werkstoffe entstehenden Fasertexturen genannt. Die krz Metalle bilden bei dieser Umformungsart gewöhnliche Fasertexturen mit Faserachsen $[1\ 1\ 0]$, die kfz Metalle doppelte gewöhnliche Fasertexturen mit Faserachsen $[1\ 1\ 1] + [1\ 0\ 0]$ und hexagonale Metalle Ringfasertexturen mit Faserachsen $[0\ 0\ 1]$ aus. Nach Rekristallisation entstehen wieder Fasertexturen.

Platten- oder Blechtexturen entstehen bevorzugt bei mechanischen Deformationen mit mehrachsigen Spannungszuständen (mit orthorhombischer Symmetrie), wie sie z. B. beim Walzen von Blechen auftreten sowie bei Rekristallisation und Phasenumwandlungen solcher Proben. Definiert man ein probenbezogenes kartesisches Koordinatensystem durch die Walz- und die Querrichtung in der Blech-(Platten-)ebene und die senkrecht auf ihr stehende Blechnormale, so ergibt sich dann eine ideale Blechtextur, wenn alle Kristallite mit einer kristallographischen Vorzugsebene $\{h\ k\ l\}$ in der Blechebene und

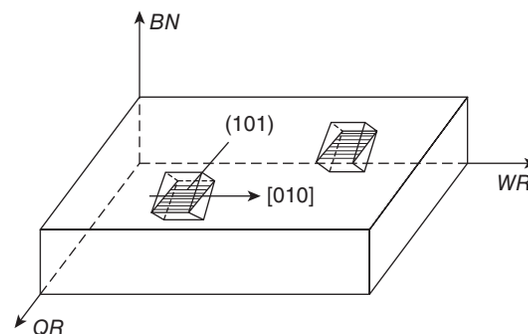


Abb. 1.49 Räumliche Lage von Elementarzellen der Einzelkristallite bei einer Blechtextur vom Typ $(1\ 0\ 1)\ [0\ 1\ 0]$ (Goss-Textur)

mit einer kristallographischen Vorzugsrichtung $[u \ v \ w]$ in der Walzrichtung liegen. Abb. 1.49 veranschaulicht dafür die Verhältnisse bei der idealen Goss-Textur, wie sie für Transformatorenbleche angestrebt wird. Bei ihr liegen alle Kristallite so, dass eine Rhombendodekadeebene in der Blechebene liegt und eine Würfelkante in die Walzrichtung zeigt.

Experimentell können Texturen röntgenographisch mit speziellen Texturdiffraktometern untersucht werden (s. Abschnitt 2.6).

1.12 Kristallographische Beziehungen

Berechnung von Translationsperioden

kubisches System:

$$T_{uvw} = a\{u^2 + v^2 + w^2\}^{1/2}$$

tetragonales System:

$$T_{uvw} = a_1\{u^2 + v^2 + (a_3/a_1)^2 w^2\}^{1/2}$$

hexagonales System:

$$T_{uvw} = a_1\{u^2 + v^2 - uv + (a_3/a_1)^2 w^2\}^{1/2}$$

orthorhombisches System:

$$T_{uvw} = \{(a_1 u)^2 + (a_2 v)^2 + (a_3 w)^2\}^{1/2}$$

Netzebenenabstände

kubisches System:

$$d_{hkl} = a\{h^2 + k^2 + l^2\}^{-1/2}$$

tetragonales System:

$$d_{hkl} = a_1\{h^2 + k^2 + Ql^2\}^{-1/2}$$

$$Q = (a_1/a_3)^2$$

hexagonales System:

$$d_{hkl} = a_1\{4/3(h^2 + k^2 + hk) + Ql^2\}^{-1/2}$$

$$Q = (a_1/a_3)^2$$

orthorhombisches System:

$$d_{hkl} = \{h^2/a_1^2 + k^2/a_2^2 + l^2/a_3^2\}^{-1/2}$$

Berechnung von Winkeln ρ zwischen zwei Gittergeraden

kubisches System:

$$\cos \rho = (u_1 u_2 + v_1 v_2 + w_1 w_2) / \{(u_1^2 + v_1^2 + w_1^2)(u_2^2 + v_2^2 + w_2^2)\}^{1/2}$$

tetragonales System:

$$\cos \rho = (u_1 u_2 + v_1 v_2 + Q w_1 w_2) / \{(u_1^2 v_1^2 + Q w_1^2)(u_2^2 + v_2^2 + Q w_2^2)\}^{1/2}$$

$$Q = (a_1/a_3)^2$$

hexagonales System:

$$\cos \rho = \{u_1 u_2 + v_1 v_2 + Q w_1 w_2 - 1/2(u_1 v_2 + v_1 u_2)\} \cdot \{(u_1^2 + v_1^2 - u_1 v_1 + Q w_1^2) \times (u_2^2 + v_2^2 - u_2 v_2 + Q w_2^2)\}^{-1/2}$$

$$Q = (a_1/a_3)^2$$

orthorhombisches System:

$$\cos \rho = \{u_1 u_2 a_1^2 + v_1 v_2 a_2^2 + w_1 w_2 a_3^2\} \cdot \{(u_1^2 a_1^2 + v_1^2 a_2^2 + w_1^2 a_3^2) \times (u_2^2 a_1^2 + v_2^2 a_2^2 + w_2^2 a_3^2)\}^{-1/2}$$

1.13 Quellen und Literatur

- [1] Motylenko, M. *Institut für Werkstoffwissenschaft*. TU Bergakademie. Freiberg
- [2] Schulze, G.E.R. (1967). *Metallphysik*. Akademie-Verlag. Berlin, S. 71
- [3] Wünsch, R., Mühle, U., Martin, U. et al. (1997). *Z. Metallkunde* 88 (10): 790.
- [4] Bohm, J. und Realstruktur von Kristallen, E. (1995). *Schweizerbart'sche Verlagsbuchhandlung*. Stuttgart.
- [5] Gottstein, G. (2014). *Materialwissenschaft und Werkstofftechnik – Physikalische Grundlagen*. Springer Vieweg. Wiesbaden

Weiterführende Literatur

- Bergmann, W. (2013). *Werkstofftechnik Bd.1*. Hanser Verlag.
- Callister Jr., W.D. und Rethwisch, D.G. (2022). *Fundamentals of Materials Science and Engineering*. Wiley.
- Haasen, P. (1985). *Physikalische Metallkunde*. Berlin: Akademie-Verlag.
- Hornbogen, E., Eggeler, G. und Werner, E. (2019). *Aufbau und Eigenschaften von Keramik-, Metall-, Polymer- und Verbundwerkstoffen*. Springer Verlag.
- Kleber, W., Bausch, H.J., Bohm, J. et al. (2010). *Einführung in die Kristallographie*. München: Oldenburg Verlag.
- Worch, H., Pompe, W. und Schatt, W. (2011). *Werkstoffwissenschaft*. Wiley-VCH.

