CHEMISCHER TRANSPORT OXIDISCHER MISCHPHASEN MIT ZnO, Ga₂O₃ und TiO₂ Als Wirtsgitter

Dem Fachbereich Chemie der Universität Hannover Zur Erlangung des Grades

Doktor der Naturwissenschaften

- Dr. rer. nat. -

genehmigte Dissertation

von

Dipl.-Chem. Sonja Locmelis

geboren am 29.04.1959 in Hannover

Dezember 1998

Referent:Prof. Dr. M. BinnewiesKorreferent:Prof. Dr. P. Behrens

Tag der mündlichen Prüfung: 09.02.1999

Inhaltsübersicht

In der vorliegenden Arbeit werden chemische Transportreaktionen zur Bildung von Mischphasen der 3d-Metalloxide theoretisch behandelt und Transportexperimente beschrieben. Sämtliche Transportprodukte werden im Temperaturgefälle bei der niedrigeren Temperatur T_1 bei gleichem Transportmitteldruck abgeschieden. Mit Hilfe thermodynamischer Modellrechnungen können die zu erwartenden Transportraten, Gasphasenspezies oder Löslichkeiten der jeweils eingesetzten Metalloxide ermittelt werden. Die weitgehende Übereinstimmung zwischen berechneten Werten und experimentellen Aussagen spricht für eine zutreffende Interpretation der Transportbeobachtungen.

Transportexperimente, ausgehend vom Bodenkörper (Co_xNi_{1-x})O mit dem Transportmittel HCl, belegen die lückenlose Mischbarkeit dieser Oxide. Es werden Produkte mit der Zusammensetzung (Co_yNi_{1-y})O, mit y > x erhalten. Die Darstellung von Mischphasen der Oxide zweiwertiger 3d-Metalle mit Zink(II)-oxid als Wirtsgitter ist durch die Methode des chemischen Transports leicht möglich. So können mit dem Transportmittel NH₄Cl mit Vanadium(II)- oder Chrom(II)-oxid dotierte ZnO-Kristalle erhalten werden. Mit dem Transportmittel NH₄Cl, HCl oder Cl₂ gelingt es, feste Lösungen von MnO, FeO, CoO, NiO und CuO im Wirtsgitter des ZnO darzustellen. Die Präparation der Lösungen von ZnO in diesen Oxiden gelingt jedoch nicht im Falle des MnO und CoO.

Das Löslichkeitsverhalten ausgewählter zweiwertiger 3d-Metalloxide, wie MnO, FeO, CoO und NiO in Gallium(III)-oxid wird mit unterschiedlichen Transportmitteln im Hinblick auf deren Oxidationsstufen untersucht. Die Darstellung dotierter Gallium(III)-oxidkristalle mit den Oxiden der zweiwertigen Metalle Mangan und Cobalt ist unter Verwendung der Transportmittel Br₂, Cl₂ oder HCl darstellbar. Im System ZnO/Ga₂O₃ können durch Variation der Zusammensetzung des Ausgangsbodenkörpers mit dem Transportmittel Cl₂ die zwei möglichen Misch- und die Spinellphase abgeschieden werden.

Untersuchungen zum chemischen Transport einiger dotierter Rutilmischphasen mit CoO, FeO, MnO und NiO zeigen, daß die zusätzliche Verwendung von Ladungskompensatoren, wie z. B. Wolfram(VI)-oxid notwendig ist. Mit Nb₂O₅ und NiO werden vergleichbar hohe Löslichkeiten im Rutil erreicht.

SchlagworteChemischer Transport3d-MetalloxideModellrechnungen

Abstract

Chemical transport experiments leading to the formation of mixed phases containing 3d transition metal oxides are described in this work. A theoretical discussion of all experiments is given. All transport products are deposited at lower temperatures in a temperature gradient while the pressure of the transport agent is kept constant. The thermodynamic modelling provides the transport rates, gaseous species and solubilities of the metal oxides to be expected. Experimental and theoretical results are in good agreement and the interpretation of all experiments is consistent with theoretical considerations.

The complete miscibility of CoO and NiO is shown by experiments with HCl as transport agent and $(Co_xNi_{1-x})O$ as source material. Deposited products are of the composition $(Co_yNi_{1-y})O$ with y > x. Chemical transport reactions are a suitable pathway to the preparation of mixed phases of the 3d transition metal oxides with zinc oxide as host material. Doped ZnO crystals containing Cr^{2+} and V^{2+} can be prepared using NH₄Cl as transport agent. Solid solutions of MnO, FeO, NiO and CuO in ZnO can be deposited with three suitable transport agents: NH₄Cl, HCl and Cl₂. However, this method does not provide solid solutions of ZnO in MnO and CoO.

The solubility of selected 3d metal oxides (MnO, FeO, CoO, NiO) in gallium oxide is investigated with respect to their oxidation states. Crystals of gallium oxide doped with Mn^{2+} and Co^{2+} can be obtained *via* chemical transport reactions using Br₂, Cl₂ or HCl as transport agent. In the ZnO/Ga₂O₃/Cl₂ system all existing phases can be prepared selectively by using source materials with various compositions.

The chemical transport behaviour of rutile doped with FeO, CoO, MnO and NiO shows that chemical transport can only be achieved when oxides like WO_3 are added to the source material in order to balance the total charge of the products. The solubilities of NiO and Nb₂O₅ in rutile are of the same order of magnitude.

Keywords

chemical vapor transport

3d metal oxides

model calculation

Die vorliegende Dissertation wurde im Zeitraum von Juli 1996 bis Dezember 1998 unter Betreuung von Herrn Prof. Dr. M. Binnewies am Institut für Anorganische Chemie der Universität Hannover angefertigt.

An dieser Stelle möchte ich allen danken, die zum Gelingen dieser Arbeit beigetragen haben:

Herrn Prof. Dr. M. Binnewies für die Vergabe des Themas und die immer freundschaftliche Betreuung während der Promotionszeit;

meinen Kollegen Andrea, Andreas, Christian, Greta, Jörg, Nicola, Stefanie, Thorsten: Diese Arbeitsgruppe zeichnet sich durch ihre besondere Diskussions- und Hilfsbereitschaft aus, z. B. bei der Aufnahme von Pulveraufnahmen, Reparaturen am Rasterelektronenmikroskop und anderen Geräten, Aufbau und Betreuung von Geräten, wie z. B. Transportwaage, Poliermaschine oder Digitalkamera, Lösung von für mich unüberwindlichen Computerproblemen, beim Korrekturlesen dieser Arbeit und der guten Atmosphäre während der gemeinsamen Zeit;

Annette Becker (Arbeitsgruppe Prof. Dr. W. Urland in Hannover) für die Durchführung der magnetischen Messungen und hilfsbereiter Unterstützung zur Auswertung;

Silke Straßburg (Arbeitsgruppe Prof. Dr. G. Wünsch in Hannover) für die Ausführung der ICP-MS-Messungen und der guten Zusammenarbeit während des gemeinsamen Studiums;

Andreas Glaue und Ralph Jäger (Arbeitsgruppe Prof. Dr. P. Behrens in Hannover) für die UV-Vis-spektroskopischen Untersuchungen;

Dirk Niemeier (Arbeitsgruppe Prof. Dr. K. Becker in Braunschweig) für die Messungen und interessanten Diskussionen zur Mössbauerspektroskopie;

der mechanischen Werkstatt unter der Leitung von U. Löhr und den Glasbläsern C. Düngefeld und G. Scholz für ihre ständige Bereitschaft unsere Aufträge schnell und gewissenhaft zu erledigen;

und

meinem Freund Heinz, meinen Kindern Nadine und Heinz und meinen zukünftigen Schwiegereltern H. und R. Renziehausen für die fortlaufende Ermunterung und oft notwendige Geduld während der Promotionszeit.

Inhaltsverzeichnis

Teil I: Einführung

1	Einleitung und Zielsetzung 1			1
2	Die (Die Oxide der 3d-Elemente 4		
	2.1	Die Mo	noxide der 3d-Elemente	4
	2.2	Titandio	oxid	8
	2.3	Gallium	n(III)-oxid	8
3	Der	Der Chemische Transport (CVT) 9		
	3.1	Anwend	dungsbeispiele	9
	3.2	Das Prin	nzip des Chemischen Transports	10
	3.3	Das ein	fache Transportmodell	11
	3.4	Das kor	nplexe Transportmodell	11
	3.5	Das erw	veiterte Transportmodell	12
	3.6	Berechr	nung isothermer Gleichgewichte	12
		3.6.1	Berechnung nach dem Massenwirkungsgesetz	13
		3.6.2	Berechnung nach der GMIN-Methode	14
Teil	II:	A	nalytische Methoden und experimentelle Durchführu	ing
4	Rönt	genogra	aphische Analysenmethoden	15
	4.1	Rastere	lektronenmikroskopie	15
	4.2	Röntgei	npulverdiffraktometrie	16
5	Ergä	nzende	Analysenmethoden	18
	5.1	ICP-Ma	assenspektrometrie	18

	5.2	UV / Vis-	Spektroskopie	19
	5.3	Mössbaue	erspektroskopie	20
	5.4	Magnetis	che Messungen	23
6	Allg	emeine V	versuchsdurchführung	25
	6.1	Apparativ	ve Möglichkeiten und Geräte	25
	6.2	Darstellu	ng der verwendeten Chemikalien	26
	6.3	Der chem	hische Transport der binären Oxide	28
Tei	il III:	Exp	perimentelle Aspekte und Auswertung	
7	Das l	ückenlos	mischbare System CoO / NiO	36
	7.1	Experime	entelle Auswertung	36
	7.2	Diskussic	on	37
8	Misc	hphasen v	von ZnO mit den 3d-Metalloxiden des Typs MO	41
	8.1	Das Syste	em "TiO" / ZnO	42
		8.1.1 I	Experimentelle Auswertung	42
		8.1.2	Diskussion	43
	8.2	Das Syste	em "VO" / ZnO	44
		8.2.1	Experimentelle Auswertung	44
		8.2.2	Diskussion	45
	8.3	Das Syste	em "CrO" / ZnO	47
		8.3.1 I	Experimentelle Auswertung	47
		8.3.2	Spektroskopische Befunde	48
		8.3.3	Diskussion	50
	8.4	Das Syste	em MnO / ZnO	51
		8.4.1 I	Experimentelle Auswertung	52

	8.4.2	Spektroskopische Befunde	54
	8.4.3	Fakten zur magnetischen Suszeptibilitätsmessung	55
	8.4.4	Diskussion	59
8.5	Das Sys	stem "FeO" / ZnO	62
	8.5.1	Experimentelle Auswertung	62
	8.5.2	Aussagen zur mössbauerspektroskopischen Untersuchung	64
	8.5.3	Diskussion	67
8.6	Das Sys	stem CoO / ZnO	69
	8.6.1	Experimentelle Auswertung	69
	8.6.2	Diskussion	71
8.7	Das Sys	stem NiO / ZnO	72
	8.7.1	Experimentelle Auswertung	72
	8.7.2	Spektroskopische Befunde	74
	8.7.3	Diskussion	77
8.8	Das Sys	stem CuO / ZnO	79
	8.8.1	Experimentelle Auswertung	79
	8.8.2	Spektroskopische Befunde	81
	8.8.3	Massenspektrometrische Untersuchungen	83
	8.8.4	Diskussion	84
Trans	sportexp	perimente von Ga ₂ O ₃ mit Oxiden zweiwertiger 3d-Metalle	86
9.1	Dotieru	ng von Ga ₂ O ₃ mit Oxiden zweiwertiger 3d-Metalle	86
	9.1.1	Experimentelle Auswertung	86
	9.1.3	Diskussion	92
9.2	Das Sys	stem Ga ₂ O ₃ / ZnO	96

		9.2.1	Experimentelle Auswertung	96
		9.2.2	Diskussion	100
10	Dotie	erung v	on TiO ₂ mit Oxiden zweiwertiger 3d-Metalle	103
	10.1	Experi	mentelle Auswertung	104
	10.2	Diskus	sion	107
11	Zusa	mmenf	assung und Ausblick	110
Tei	l IV:	L	iteraturverzeichnis	113

Teil V: Anhang

Anhang A:	Verwendete Chemikalien	120
	Benutzte Geräte	121
	Thermodynamischer Daten der gasförmigen Spezies	122
	Thermodynamische Daten der kondensierten Phasen	126
	Abschätzung der thermodynamischen Daten für Gasphasenkomplexe	128
	Abschätzung der thermodynamischen Daten für Galliumspinelle	129
Anhang B:	Verzeichnis der benutzten Abkürzungen	130
	Symbole häufig verwendeter physikalischer Größen	131
	Abbildungsverzeichnis	132
	Tabellenverzeichnis	135
Anhang C:	Programme	136
Anhang D:	Datenanhang	153

1 Einleitung und Zielsetzung

Festkörper bieten aufgrund definierter mechanischer, elektrischer und magnetischer Eigenschaften eine Vielzahl von Anwendungsmöglichkeiten in der Physik, Festkörperchemie und in den Werkstoffwissenschaften. Dieses breite Interesse hat dazu geführt, daß eine große Zahl von Methoden zu ihrer Herstellung entwickelt worden sind. Die Synthese eines Festkörpers wird nicht nur von der Zusammensetzung der betreffenden Verbindung beeinflußt, sondern auch von der vorgesehenen Verwendung dieses Stoffes. Einige Methoden sind besonders nützlich für die Synthese von Festkörpermodifikationen, die unter gewöhnlichen Bedingungen nicht stabil sind. Andere Verfahren wählt man, um große Einkristalle herzustellen, oder, um ungewöhnliche Oxidationsstufen eines Elements zu erhalten. Zudem ist es wichtig, die Stabilität der Verbindung unter den Reaktionsbedingungen zu betrachten und nicht nur unter Standardbedingungen. Weiterhin ist zu überlegen, in welcher Form das Reaktionsprodukt anfallen soll. Es ist auch zu prüfen, welche Ausgangsstoffe verfügbar sind und welche Reinheitsanforderungen zu erfüllen sind.

Kristalle zeichnen sich durch die regelmäßige periodische Ordnung ihrer Bestandteile aus. Tatsächlich weist ein realer Kristall viele Baufehler auf, und zwar umso mehr, je höher die Temperatur ist. Atome können fehlen oder falsch plaziert sein. Eine thermodynamisch instabile Struktur kann existieren, wenn ihre Umwandlung in eine andere Struktur mit vernachlässigbar geringer Geschwindigkeit abläuft. Wie groß der Einfluß der Struktur auf die Eigenschaften eines Stoffes sein kann, illustriert der Vergleich von Graphit und Diamant. Zwei isotyp kristallisierende Verbindungen bilden Mischkristalle, wenn der Austauschprozeß der Atome tatsächlich kontinuierlich ausgeführt werden kann. Begrenzte Mischkristallbildung tritt dann auf, wenn beide Komponenten unterschiedliche Strukturen haben, wie z. B. NiO und ZnO. Mischkristalle aus viel NiO und wenig ZnO liegen in der Kochsalzstruktur vor, solche aus wenig NiO und viel ZnO in der Wurtzitstruktur. Dadurch können ungewöhnliche Koordinationszahlen für die jeweiligen Komponenten erreicht werden.

Der chemische Transport findet in der Forschung häufig dann Anwendung, wenn es darum geht, Festkörper herzustellen, die durch einfaches Tempern nicht phasenrein oder einkristallin synthetisiert werden können. Bei der Methode des chemischen Transports wird ein Festkörper bei einer Temperatur T_1 mit Hilfe eines (oder mehrerer) Gase in eine (oder mehrere) flüchtige Verbindungen umgesetzt. Die entstehende Gasmischung, deren Zusammensetzung dem hete-

rogenen Gleichgewicht bei T_1 entspricht, wird an einen Ort der Temperatur T_2 überführt. Dort folgt Wiederabscheidung des Festkörpers entsprechend der Gleichgewichtsverhältnisse bei T_2 . Bei geschickter Steuerung des Prozesses (kleine Übersättigungen, genaue Temperaturkontrolle) können Einkristalle beachtlicher Größe erhalten werden.

Auf diese Weise sind im Arbeitskreis BINNEWIES Einkristalle intermetallischer Phasen präpariert worden, deren Systeme hohe [1-01] bis sehr hohe Schmelzpunkte [1-02] aufweisen, oder intermetallische Verbindungen mit einer edelmetallhaltigen Komponente [1-03]. Zuverlässige Messungen der elektrischen, optischen und mechanischen Eigenschaften von Festkörpern erfordern Einkristalle. Durch chemischen Transport erhaltene Einkristalle, die mit klassischen Verfahren nicht zugänglich sind, liefern geeignetes Material für solche Untersuchungen.

So erwiesen sich ternäre Chalkogenidkristalle des Typs AB₂X₄ als empfindliche Photoleiter [1-04]. Bei der Dotierung mit Kupfer fluoreszieren diese Verbindungen unter Anregung mit Ultraviolett-, Röntgen- oder Kathodenstrahlen [1-05]. Aus der Analyse von Einkristallen der Sulfide, Selenide und Telluride des Ti, Zr und Hf konnten GREENAWAY und NITSCHE [1-06] Rückschlüsse auf den Leitungscharakter dieser Verbindungen ziehen. Einkristalle sind auch von Bedeutung für grundlegende magnetische und magneto-optische Untersuchungen. HAUPTMANN [1-07] züchtete als erster größere Magnetit-Kristalle. KLEINERT [1-08] zeigte die Möglichkeit auf, Ferrit-Einkristalle, die bisher nur durch Verneuil- oder Lösungszucht aus PbO/PbF₂- Schmelzen zugänglich waren, aus der Gasphase darzustellen. Wesentliche Fortschritte in der Supraleitertechnik sind der Anwendung von Transportreaktionen zu verdanken. Die Verbindung Nb₃Ge war lange Zeit der Supraleiter mit der höchsten Sprungtemperatur (23,2 K). Auch auf dem Gebiet der Halbleiterphysik und –technologie haben Transportreaktionen eine außerordentlich vielseitige Anwendung gefunden.

Die chemischen Prozesse in oxidischen Übergangsmetallverbindungen sind seit langer Zeit Gegenstand zahlreicher Untersuchungen. Diese werden einerseits durch technische Anwendungen bedingt, zum anderen aber durch ihre grundsätzliche Bedeutung für das Verständnis der in den Kristallen ablaufenden atomistischen Prozesse. Vor allem handelt es sich dabei um Leitfähigkeitsmessungen, Relaxationsmessungen, Entmischungsexperimente im elektrischen Feld [1-09], thermische und elastisch-plastische Experimente. Die Reaktionen sind von der Vorbehandlung des Kristalls und von Zustandsgrößen, wie z. B. Temperatur oder Druck abhängig, so daß sich ein komplexes Verhalten einstellt. Die Übergangsmetalloxide der 3d-Periode stellen wichtige Modellsysteme dar, die auch geeignet sind, zu einem Verständnis komplizierter Materialien mit technischer Bedeutung zu gelangen.

Ziel der vorliegenden Arbeit war, am Beispiel der Dreistoffsysteme (M / M' / O) in der 3d-Periode zu untersuchen, ob es möglich ist, durch chemischen Transport gezielte, thermodynamisch stabile Phasen oder Phasengemische von quasibinären Systemen (unabhängig vom Sauerstoffpotential) entsprechend bekannter oder möglicher Zustandsdiagramme abzuscheiden. Hierzu wird die Zusammenstellung verschiedener Kriterien betrachtet:

- Die Darstellung einer lückenlosen Mischkristallreihe zweier isotyp kristallisierender 3d-Metalloxide am Beispiel CoO / NiO.
- 2. Das Verhalten zweier nicht isotyp kristallisierender Oxide zweiwertiger 3d-Metalle am Beispiel "TiO", "VO", "CrO", MnO, FeO, CoO, NiO und CuO mit ZnO, die eine breite Mischungslücke aufweisen sollten. Außerdem ist es interessant zu klären, ob sich die unter Normalbedingungen nicht existente Phase "CrO" in einer Zinkoxidmatrix stabilisieren läßt.
- Die Dotierung von Gallium(III)-oxid mit MnO, FeO, CoO, NiO und die Darstellung der jeweiligen Rand- und Spinellphase im ZnO / Ga₂O₃-System.
- 4. Die Dotierung von Titan(IV)-oxid mit MnO, FeO, CoO, NiO und ZnO unter Einbeziehung eines Ladungskompensators.

Das jeweilige Transportverhalten ausgewählter Experimente wird ergänzend mit thermodynamischen Modellrechnungen verglichen.

2 Die Oxide der 3d-Elemente

2.1 Die Monoxide der 3d-Elemente

Die Monoxide der ersten Übergangsmetallreihe zeigen große systematische Änderungen in ihren elektrischen und magnetischen Eigenschaften bei Änderung der Ordnungszahl bzw. der Zahl der d-Elektronen. Von den 3d-Elementen Ti, V, Mn, Fe, Co und Ni werden Oxide des Typs MO mit Kochsalzstruktur gebildet, von Cu mit PtS-Struktur und von Zn mit Wurtzitstruktur (Hochdruckmodifikation mit Kochsalzstruktur). Durch die Symmetrie der Kochsalzstruktur sind drei von den fünf d-Orbitalen befähigt, mit den Orbitalen weiterer Metall-Atome zu überlappen. Da diese Atome keine nächsten Nachbarn sind, ist die Überlappung aber geringer als in reinen Metallen, und die entstehenden Bänder sind schmaler.

Bei **TiO** und **VO** überlappen sich die d-Orbitale d_{xy} , d_{xz} und d_{yz} der M²⁺-Ionen stark und bilden das t_{2g} -Band. Dieses Band ist nur teilweise mit Elektronen gefüllt. TiO und VO haben annähernd metallische Leitfähigkeit. Innerhalb der Reihe der 3d-Elemente nimmt mit zunehmender Kernladungszahl die Ausdehnung der Orbitale ab. Deshalb verringert sich die gegenseitige Überlappung der d-Orbitale, und das 3d-Band wird dadurch schmaler. Die d-Elektronen werden fester an das jeweilige Atom gebunden. MnO, FeO, CoO und NiO sind Halbleiter. Die Leitfähigkeit steigt häufig, wenn das Übergangselement in verschiedenen Oxidationsstufen vorliegt.

Gemäß der Klassifikationen der Halbleiterphysik kann man die Oxide in:

- 1. n-Typ (Sauerstoffunterschuß)
- 2. p-Typ (Sauerstoffüberschuß)
- 3. i-Typ (stöchiometrisch)

einteilen.

Grundlage für diese Einteilung bilden Abweichungen von der angegebenen stöchiometrischen Zusammensetzung und das Auftreten verschiedener Oxidationsstufen. Verknüpft mit der Sauerstoffbilanz ist das Auftreten von freien Elektronen bzw. Defektelektronen.

Nickeloxid kann, wie z. B. auch die Übergangsmetalloxide MnO, FeO, CoO u. a., beim Tempern in Sauerstoffatmosphäre überstöchiometrisch Sauerstoff in das Kristallgitter aufnehmen. Dadurch bilden sich Nickel-Leerstellen und Ni³⁺, d. h. Ni²⁺-Ionen, an denen Defektelektronen lokalisiert sind. Wie durch Selbstdiffusionsuntersuchungen von MOORE et al. [2-01] festgestellt wurde, befinden sich Ionenleerstellen praktisch nur im Kationenteilgitter, während das Sauerstoffteilgitter fast ungestört ist. Metallunterschuß beschreibt diese Fehlordnung also besser als Sauerstoffüberschuß.

Der Wüstit (FeO) ist eines der am stärksten fehlgeordneten p-leitenden Oxide. Dessen Kationengitterplätze können bis zu einem Anteil von 11 At% unbesetzt sein, mit einer Defektstellenelektronen- bzw. Fe³⁺-Ionenkonzentration von bis zu 20 At%, wie von HAUFFE und PFEIFFER [2-02] nachgewiesen werden konnte. In ähnlicher Weise wie beim FeO wurde von DAVIES und RICHARDSON [2-03] die Abweichung des Mangan(II)-oxids von der stöchiometrischen Zusammensetzung untersucht. Bei 1650 °C erreicht das MnO Störstellen-gehalte, die etwa denen des FeO bei 900 °C entsprechen.

Kupferoxid (CuO) ist ein stöchiometrisch zusammengesetzter Ionenkristall ohne nennenswerten Überschuß an Metall oder Sauerstoff. Das Charakteristische dieses Oxids ist seine Elektroneneigenfehlordnung, wie man sie durch folgende symbolische Gleichung wiedergeben kann [2-04, 2-05]:

$$2 \operatorname{Cu}^{2+} = \operatorname{Cu}^{+} + \operatorname{Cu}^{3+} \tag{2.1}$$

Dadurch wird die elektrische Leitfähigkeit von CuO, im Gegensatz zu den bisherigen Elektronendefektleitern, insbesondere in höheren Temperaturbereichen, praktisch unabhängig vom Sauerstoffdruck.

Zinkoxid ist, wie wohl zuerst von WAGNER [2-06] durch Leitfähigkeits- und Thermokraftmessungen nachgewiesen wurde, ein Elektronenüberschußleiter (n-Typ). Nach der vorherrschenden Meinung [2-07] entstammen die Ladungsträger im Zinkoxidgitter der Dissoziation von auf Zwischengitterplätzen befindlichen Zinkatomen. Zinkoxid sollte daher einen gewissen Zinküberschuß gegenüber dem stöchiometrischen Verhältnis aufweisen. Versuche zur analytischen Bestimmung dieses Zinküberschusses sind verschiedentlich vorgenommen worden [2-08 bis 2-10]. Die gefundenen Werte sind sehr niedrig (10¹⁹ Atome / cm³) und bewegen sich an der unteren Erfassungsgrenze der Analysenmethoden. Sie dürften daher kaum mehr als eine ungefähre Aussage über die Größenordnung der Überschußzinkkonzentration zulassen. Diese Ergebnisse korrespondieren jedoch in etwa mit der aus elektrischen Messungen abgeleiteten Ladungsträgerkonzentration im Zinkoxid.

Nach bekannten theoretischen Vorstellungen [2-11] läßt sich der Fehlordnungszustand eines Halbleiters und damit dessen Leitfähigkeit durch den Einbau von Kationen abweichender Oxidationsstufe beeinflussen. Bei einem Überschußleiter wie dem Zinkoxid ist demnach zu erwarten, daß beim Einbau höherwertiger Kationen im Gitter die elektrische Leitfähigkeit zunimmt, beim Einbau niederwertiger Kationen hingegen sollte eine Erniedrigung zu erwarten sein. Tatsächlich konnte im Falle des Zinkoxids bereits früher nachgewiesen werden [2-12], daß eine Dotierung mit Aluminiumoxid oder Gallium(III)-oxid zu einem starken Anstieg der elektrischen Leitfähigkeit führt, eine Dotierung mit Lithiumoxid hingegen die gegenteilige Wirkung ausübt.

Obwohl Chrom(II)-salze von fast allen wichtigeren Säuren ausführlich untersucht sind, sind eine vergleichbare Analysenmethoden im Falle des **Chrom(II)-oxids** nicht möglich. Zuerst entdeckte FÉRÉE [2-13], daß sich Chromamalgam bei längerem Stehen an der Luft mit einer schwarzen Masse bedeckt, deren Chromgehalt der Formel CrO entspricht. Diese Angaben wurden von DIECKMANN und HANF [2-14] bestätigt, die zugleich ein rascheres Verfahren zur Darstellung des schwarzen Produktes angaben. Die amorphe Substanz, deren Homogenität nicht mit Sicherheit erwiesen werden konnte, ging beim Verreiben an der Luft unter Aufglühen in grünes Cr_2O_3 über. Durch Zusammenschmelzen von NaF mit Zusätzen von Cr_2O_3 in N₂ / H₂-Atmosphäre bei 1050 °C konnten LUX und PROESCHEL [2-15] ein ziegelrotes, in hexagonalen Plättchen kristallisierendes, Zwischenprodukt abscheiden, das sie als CrO beschrieben. Diese rote Substanz ist während der Isolierung äußerst empfindlich gegen Sauerstoff, läßt sich jedoch in trockenem Zustand an der Luft verreiben, auf 100 °C erhitzen oder mit Wasser befeuchten, ohne ihre Farbe sichtbar zu verändern. Beim Glühen entsteht grünes Cr_2O_3 .

Die Oxide MO zeigen ebenfalls ein interessantes magnetisches Verhalten, deren Verlauf dem elektrischen Verhalten vergleichbar ist. Eine Zusammenfassung der beschriebenen Eigenschaften gibt die folgende Tabelle wieder.

Ion	Elektro- nenkonfi- guration	typische Koordina- tionszahlen [2-16] und Bindungslängen [pm] Metall- Sauerstoff	Struktur des De- fektoxides	elekt. Leitf. der nicht- stöchiome- trischen Verbindung	magnetische Eigenschaften bei Zimmertem- peratur [2-17]
Ti ²⁺	(Ar) 3d ²	Ti – O (6) 226	$Ti_{1-\delta}O$ mit Ti- Vakanzen; Scherstrukturen von TiO _{1,00} und TiO _{1,25}	metallisch	diamagnetisch
V^{2+}	(Ar) $3d^3$	V – O (6) 219	ähnlich wie TiO	metallisch	diamagnetisch
Cr^{2+}	(Ar) 3d ⁴	unbekannt			diamagnetisch
Mn^{2+}	(Ar) 3d ⁵	Mn – O (6) 210	Mn _{1-δ} O mit Mn-	p-Halbleiter	paramagnetisch
			Vakanzen		(antiferromag.,
					$T_{\rm N}$ = -153 °C)
Fe ²⁺	(Ar) $3d^6$	Fe – O (6) 218	$Fe_{1-\delta}O$ mit Fe-	p-Halbleiter	paramagnetisch
			Vakanzen in De-		(antiferromag.,
			fektclustern		$T_{\rm N}$ = -75 °C)
Co ²⁺	(Ar) $3d^7$	Co – O (6) 205-214	Co _{1-δ} O mit Co-	p-Halbleiter	antiferromagne-
			Vakanzen		tisch,
NT·2+	$(A \rightarrow 2.18)$			TT 11 1 1	$T_{\rm N} = -2$ °C
IN1	(Ar) 30	$N_1 - O(6) 210$	$N_{1-\delta}O$ mit Ni-	p-Halbleiter	antiferromagne-
			Vakanzen		$T_{\rm re} = \pm 250 \ ^{\circ}{\rm C}$
Cu^{2+}	$(Ar) 3d^9$	$C_{11} = O(6) 197-266$		i-Halbleiter	$I_{\rm N} - \pm 230$ C
Zn^{2+}	$(Ar) 3d^{10}$	Zn - O(4) 200	$Zn_{1} \otimes O$ mit Zn	n-Halbleiter	
-	()	Zn - O(6) 215	auf Zwischen-		
		× •	gitterplätzen		

Tab. 2.1Eigenschaften der Monoxide der 3d-Metalle Ti bis Zn

2.2 Titandioxid

Von den Oxiden des Übergangsmetalls Titan existiert das in der höchsten Oxidationsstufe vorliegende Titandioxid in den Modifikationen Brookit, Anatas, Rutil und einer Hochdruckmodifikation. Praktische Bedeutung haben davon nur Rutil und Anatas als Pigment, Füllstoff und Katalysator. Dabei werden chemische Stabilität, hoher Brechungsindex, relativ geringes spezifisches Gewicht und Halbleitereigenschaften ausgenutzt. Titandioxid (TiO_{2-x}) gehört wie Zinkoxid in die Gruppe der n-Halbleiter. Eine ausführliche Zusammenstellung der Untersuchungen wurde von GRANT [2-18] veröffentlicht.

Die gemessenen Umwandlungsenthalpien für die Anatas-Rutil-Umwandlung hängen sowohl von der Temperatur als auch von den experimentellen Bedingungen ab [2-19]. Generell wird aber Rutil als die thermodynamisch stabilere Modifikation eingestuft. Die Umwandlung setzt wegen der notwendigen Veränderung der Oktaederverknüpfungen die Bewegung von Sauerstoff- und Titanionen voraus [2-20]. Die angegebenen Umwandlungstemperaturen in der Literatur liegen häufig oberhalb 600 °C [2-21, 2-22], in Abhängigkeit von den Präparationsbedingungen, der Dotierung und den Verunreinigungen aber auch erheblich darunter [2-23 bis 2-25]. Kommt es zur Umwandlung, so werden Reaktionen gemäß erster [2-26] oder zweiter Ordnung [2-27] bezüglich des Ausgangsphasenanteils angegeben. Einige Autoren [2-25, 2-26, 2-28] berichten über Veränderungen der Gitterkonstanten vor oder während der Umwandlung.

2.3 Gallium(III)-oxid

Gallium(III)-oxid schmilzt bei ungefähr 2000 K [2-29] und dissoziiert erst bei hohen Temperaturen [2-30]. Es existiert in fünf Modifikationen: α -, β -, γ -, δ - und ϵ -Ga₂O₃ [2-31]. Die stabilste Modifikation ist das monokline β -Ga₂O₃ [2-32]. Es existiert in einer Phasenbreite von Ga₂O_{3,000} bis Ga₂O_{2,992} [2-33]. Bei Raumtemperatur ist Gallium(III)-oxid ein elektrischer Isolator, während bei hohen Temperaturen Halbleitereigenschaften auftreten. Die starke Abhängigkeit dieser Halbleitereigenschaften von der Temperatur wurde an Einkristallen [2-34] und an polykristallinem Material [2-35] untersucht. Die Proben lagen in der Hochtemperaturmodifiktion, als monoklines β -Ga₂O₃, vor. Die n-Typ-Halbleitereigenschaft ist abhängig vom Sauerstoffdefizit bei hohen Temperaturen.

Ga₂O₃ wird zur Herstellung von Gd-Ga-Granat-Einkristallen für Magnetblasenspeicher benutzt und kann aus Abfällen bei der Herstellung zurückgewonnen werden.

3 Der Chemische Transport

3.1 Anwendungsbeispiele

Chemische Transportreaktionen in der Natur sind durch vulkanische Exhalationen schon lange bekannt, wurden jedoch erstmals von VAN ARKEL und DE BOER genutzt und verstanden [3-01, 3-02]. Durch Pyrolyse von Metalliodiden gelang ihnen die Darstellung der reinen Metalle, eine Methode, die sich bis heute bewährt.

Verfahren zur Abscheidung von Festkörpern aus der Gasphase, zu denen auch der chemische Transport zählt, werden in der Technik in hohem Maße angewendet. Die Halbleitertechnik bedient sich dieser Methode zur Darstellung hochreiner, speziell dotierter Materialien bzw. Epitaxieschichten aus z. B. Silizium [3-03 bis 3-05] oder Germanium [3-06, 3-07]. Zusammenfassend wird in [3-08, 3-09] über diese Verfahren berichtet.

Formteile aus hochschmelzenden Metallen wie W [3-10], Re [3-11], Cr [3-12], B [3-13], C [3-14] oder Keramiken auf der Basis von Al₂O₃, SiO₂ [3-15, 3-16], Si₃N₄ [3-17], die üblicherweise nur sintertechnisch hergestellt werden können, lassen sich wesentlich leichter und zum Teil mit deutlich besseren Eigenschaften durch Abscheidung auf vorgeformten Substraten herstellen.

Die Synthese von Verbundwerkstoffen gelingt ebenfalls mit dieser Methode. In einem zweistufigen Prozeß [3-17] wird zunächst ein Whisker-Netz aus Al_2O_3 , SiC und Si₃N₄ aufgebaut, um dann bei veränderten Abscheidungsbedingungen die Zwischenräume aufzufüllen und so Verbundwerkstoffe herzustellen.

Ein weiteres Anwendungsgebiet ist das Aufbringen von Schutzschichten, z. B. Verschleißschutzschichten aus TiC [3-18], TiN [3-19] oder HfC [3-20] auf spanabhebende Werkzeuge, die Beschichtung von Turbinenschaufeln oder chemischen Apparaturen mit Si [3-21], Al [3-22], Ni [3-23] oder Ta [3-24] gegen Korrosion. Die Moderatorschichten aus Kohlenstoff auf Kernbrennstäben werden ebenfalls mit diesem Verfahren aufgebracht.

Interferenzpigmentschichten aus TiO₂, eventuell in Kombination mit einem weiteren Oxid, sind ebenfalls durch Abscheidung aus der Gasphase, ausgehend von TiCl₄, Wasserdampf und Glimmerplättchen, zugänglich [3-25]. Diese Darstellungsweise bietet eine gute Alternative zu den üblichen naßchemischen Verfahren, weil die Farbe über die Dicke der Oxidschichten besser steuerbar ist.

3.2 Das Prinzip des chemischen Transports

i

Unter dem chemischen Transport versteht man die reversible Reaktion einer festen oder flüssigen Phase mit einem Transportmittel, wobei gasförmige Reaktionsprodukte entstehen, die in einem Temperaturgefälle von einer Zone 2 mit der Temperatur T_2 zu einer Zone 1 mit der Temperatur T_1 wandern. Vorwiegend werden als Transportmittel solche Reagenzien benutzt, die mit der immobilen Phase leicht flüchtige Verbindungen wie Carbonyle oder Halogenide bilden.

$$AB_{x,f} + kC_g = jD_g + ...$$
 (3.1)

Einen umfassenden Überblick über die Theorie und Anwendung von chemischen Transportreaktionen gibt SCHÄFER in seiner Monographie [3-26]. Darin legt er folgende Bedingungen für den chemischen Transport zugrunde:

- 1. Der Massetransport erfolgt durch einen stationären Gasstrom zwischen zwei Gleichgewichtsräumen (geschlossenes System).
- 2. Die Gasbewegung erfolgt nur aufgrund von Diffusion und laminarer Strömung (keine Konvektion oder Thermodiffusion).
- 3. Die Diffusion stellt den geschwindigkeitsbestimmenden Schritt dar.
- 4. Die Differenz der zwischen den beiden Gleichgewichtsräumen ausgetauschten Gasflüsse entspricht der Stöchiometrie des abgeschiedenen Bodenkörpers.
- 5. Für alle Gasteilchen gilt ein mittlerer Diffusionskoeffizient.
- 6. Die Transportreaktion muß reversibel sein.
- 7. Gleiche Bodenkörper und damit gleiche Anzahl von Freiheitsgraden sind in beiden Subräumen vorgegeben.

3.3 Das einfache Transportmodell

Legt man bei chemischen Transportreaktionen für den Masseaustausch zwischen den Subräumen über der Gasphase ausschließlich die Diffusion zugrunde (0,1 atm $< \Sigma p < 3$ atm), so kann folgende Gleichung von SCHÄFER für die Berechnung der Transportrate herangezogen werden [3-26]:

$$n_{AB} = n_A = \frac{\mathbf{i}}{\mathbf{j}} \cdot \frac{\Delta p_D}{p_{Ges}} \cdot \frac{\overline{T}^{0,8} \cdot \mathbf{q} \cdot t \cdot \mathbf{D}}{\mathbf{s}} \quad [Mol]$$
(3.2)

*n*_A transportierte Bodenkörpermenge

- i, j Koeffizienten der Gleichung (3.1)
- $\Delta p_{\rm D}$ Partialdruckdifferenz der Gasspezies D
- *p*_{*Ges*} Gesamtdruck [atm]
- \overline{T} mittlere Temperatur der Diffusionsstrecke [K]
- q Rohrquerschnitt [cm²]
- s Diffusionsweg [cm]
- t Transportdauer [h]
- D Diffusionskoeffizient $[cm^2 \cdot s^{-1}]$

der unter den gegebenen Bedingungen mit 0,025 cm² · s⁻¹ angesetzt wird [3-27]. Die quantitative Bestimmung des Transporteffektes erfolgt über Δp_D .

3.4 Das komplexe Transportmodell

Wird das gesamte Transportgeschehen von mehreren Reaktionen gleichzeitig bestimmt, sind die Δp_D nur noch bedingt geeignet, den Bodenkörpertransport zu erfassen. Eine von der Gleichgewichtsberechnung unabhängige Bestimmung der Transportrate gelingt über das Konzept der "Löslichkeit" des Bodenkörpers in der Gasphase [3-28 bis 3-31]. Die Löslichkeit I des Bodenkörpers wird nach SCHÄFER durch den Quotienten aus der Bodenkörpermenge in der Gasphase und der Lösungsmittelmenge bestimmt. Die Löslichkeitsdifferenzen ΔI ($\Delta I = I$ (T_2) - I (T_1)) werden dann zur Berechnung des Bodenkörpertransports herangezogen.

3.5 Das erweiterte Transportmodell

Für den Fall der inkongruenten Auflösung eines Bodenkörpers AB_x , der zur Abscheidung eines in der Stöchiometrie veränderten Bodenkörpers $AB_{x-\delta}$ in Abhängigkeit vom Partialdruck p_B führt, wird zur Behandlung des Transportphänomens die Einführung von Beziehungen ε nach KRABBES, OPPERMANN und WOLF [3-32 bis 3-35] der allgemeinen Form

$$\boldsymbol{I}_{B,T^{2}} - \boldsymbol{x}_{T^{1}} \cdot \boldsymbol{I}_{A,T^{2}} = \boldsymbol{I}_{B,T^{1}} - \boldsymbol{x}_{T^{1}} \cdot \boldsymbol{I}_{A,T^{1}}$$
(3.3)

erforderlich, die die Gasphasenlöslichkeiten und die Bodenkörperzusammensetzungen im Auflösungs- und Abscheidungsraum miteinander verbinden. Über die ε -Beziehungen wird durch die Gasphasenlöslichkeit bei T_2 die Abscheidung der Bodenkörperzusammensetzung x_{T_1} bei einem endothermen Transport festgelegt, d. h. die An- oder Abreicherung der Komponente B im abgeschiedenen Bodenkörper wird beschreibbar. Das einfache und das komplexe Transportmodell werden im Erweiterten mit eingeschlossen und können als Spezialfälle dieser umfassenden Modellierung des chemischen Transports angesehen werden.

Auf Transportmodelle wie das kooperative Transportmodell (GRUEHN, SCHWEITZER [3-36]), das Flußfunktionsmodell (RICHARDSON und NOLÄNG [3-37, 3-38]) und das Vierstufenmodell von PIEKARCZYK sei an dieser Stelle nur verwiesen [3-39].

3.6 Berechnung isothermer Gleichgewichte

Bei der Berechnung von Transportsystemen hat die Bestimmung der Gleichgewichtszustände in den Gleichgewichtsräumen bei T_2 und T_1 besondere Bedeutung. Mangelnde Übereinstimmung von Experiment und Modellrechnung ist dann zu befürchten, wenn die Berechnungsmethode das Reaktionsverhalten eines Systems nur bedingt erfassen kann.

Gleichgewichtszustände werden charakterisiert durch:

- ein Minimum der freien Reaktionsenthalpie
- definierte Massenrelationen in der Gasphase (abgeschlossenes System!)
- definierte Phasenverhältnisse (Phasenregel).

Prinzipiell sind zwei Methoden zur Berechnung von Gleichgewichtszuständen möglich:

 a) Berechnungen nach dem Massenwirkungsgesetz. Alle Reaktionen, die f
ür das betrachtete Reaktionssystem sinnvoll erscheinen und simultan ablaufen k
önnen, werden ber
ücksichtigt. Die L
ösung erfolgt in der Regel
über ein nichtlineares Gleichungssystem. b) Berechnung des Minimums der freien Reaktionsenthalpie. Dabei werden alle Teilchen berücksichtigt, die aus den Komponenten des Systems entstehen können. Auch hierbei erhält man ein Gleichungssystem, dessen Lösung zur Gleichgewichtszusammensetzung führt.

Beide Verfahren zur Berechnung isothermer Gleichgewichtszustände müssen nicht zwangsläufig zu identischen Ergebnissen führen. In den folgenden Abschnitten wird erläutert, unter welchen Bedingungen übereinstimmende Ergebnisse zu erwarten sind und welche Methode generell vorzuziehen ist.

3.6.1 Berechnung nach dem Massenwirkungsgesetz

Mit Hilfe der Programmiersprache "turbo basic" [3-40] kann zur Berechnung der Löslichkeiten in der Gasphase ein Computerprogramm herangezogen werden, wie es von BINNEWIES [3-41] allgemein für thermodynamische Gleichgewichte beschrieben wird. Dem verwendeten Programm liegt die K_p -Methode zu Grunde, bei der jede in der Gasphase vorliegende Verbindung und alle Bodenkörper betrachtet werden. Bei der Berechnung nach diesem Verfahren müssen folgende Gesichtspunkte beachtet werden:

- Die Zahl der Gleichgewichtsphasen muß bekannt sein, d. h., es werden sinnvoll erscheinende Phasenverhältnisse angenommen. Die tatsächlichen Gegebenheiten können jedoch nur in wenigen Fällen mit Sicherheit im voraus bestimmt werden.
- Die Partialdrucke der Gasphasenspezies werden einerseits durch die Bodenkörper und deren thermodynamischer Aktivität und andererseits durch die beteiligten chemischen Gleichgewichte und deren Thermodynamik bestimmt.
- 3. Mit zunehmender Zahl der notwendigen Stoffmengenbilanzen eines Systems wird es schwieriger das Gleichungssystem iterativ zu lösen.

3.6.2 Berechnung nach der GMIN-Methode

Alle für ein betrachtetes System sinnvoll erscheinenden Verbindungen, die aus den vorhandenen Komponenten oder Elementen gebildet werden können, werden bei diesem Verfahren berücksichtigt. Die Berechnung der Gleichgewichtszusammensetzung ist nicht an Reaktionsgleichungen, die mögliche Vorgänge im System beschreiben, geknüpft, sondern vollzieht sich ausschließlich nach den Kriterien des Energieminimums.

Das in dieser Arbeit verwendete Programm CVTrans [3-42] berechnet Gleichgewichte chemischer Systeme nach dieser Methode. Die Berechnungen beruhen bei vorgegebenen *T*, Σp und $n_{i, j}$ auf den thermodynamischen Werten $\Delta_B H^0_{298}$, S^0_{298} und den Koeffizienten der c_p -Funktion der einzelnen Komponenten. Bei der Eingabe der thermodynamischen Daten können auch die Phasenumwandlungstemperaturen und –enthalpien aller zu erwartenden relevanten Stoffe berücksichtigt werden.

Im Gegensatz zur K_p -Methode wird in diesem Programm nichtstationär gerechnet, d. h. die unterschiedlichen Bedingungen wie Stoffmenge, Temperatur und Partialdruck an Quellenund Senkenbodenkörperseite werden mit in die Rechnung einbezogen.

4 Röntgenographische Analysenmethoden

4.1 Rasterelektronenmikroskopie

Zur Analyse der erhaltenen Kristalle wurde primär ein Rasterelektronenmikroskop (REM) in Kombination mit einer Röntgenstrahlmikrosonde (EDS) verwendet. Bei der Gerätekombination von REM und EDS dient das erste zur Lokalisierung und bildlichen Darstellung des zu untersuchenden Probenbereichs, das zweite zur Identifizierung der Elemente und ihrer Konzentration im abgebildeten Mikrobereich [4-01].

Im Hochvakuum werden die durch thermische Elektronenemission aus einer Wolfram-Haarnadelkathode austretenden Elektronen durch eine zwischen der Kathode und einer Lochanode angelegte Hochspannung beschleunigt. Zum Fokussieren und Strahljustieren dienen Systeme aus elektromagnetischen und teilweise elektrostatischen Linsen und strahlbegrenzenden Blenden. Bei der Wechselwirkung mit der Probenoberfläche werden die Primärelektronen z. T. reflektiert, z. T. entstehen energieärmere Sekundärelektronen. Sie erzeugen in einem Detektor (Sekundärelektronenvervielfacher) ein Signal, das verstärkt wird und zur Helligkeitssteuerung einer Bildröhre dient.

Da die Primärelektronen neben den Sekundärelektronen auch Röntgenstrahlen erzeugen, nutzt man diese zur element-charakeristischen Analyse aus. Bei dem verwendeten energiedispersiven System gelangt die von der Probe emittierte Röntgenstrahlung direkt in einen Si(Li)-Halbleiter-Detektor. In diesem Halbleiter werden durch die einfallende Röntgenstrahlung freie Ladungsträger (Elektron-Loch-Paare) erzeugt, die durch eine angelegte Spannung konzentriert und nachfolgend verstärkt werden. Der Si(Li)-Halbleiter muß dauernd mit flüssigem Stickstoff gekühlt werden, damit sowohl Diffusion des Lithiums in dem Siliciumkristall als auch thermische Spannung des Kristalls vermieden werden können.

Die Röntgenstrahlung gelangt durch ein Berylliumfenster zum Detektor. Niederenergetische Röntgenstrahlung mit Energien kleiner als ca. 0,9 keV wird von Beryllium absorbiert. Dadurch sind nur die Elemente von Na bis U (Z = 11 bis 92) nachweisbar, während man bei fensterlosen Detektoren auch noch C (Z = 6) nachweisen kann.

Im Gegensatz zu elektrisch leitenden Proben zeigen Nichtleiter störende Aufladungserscheinungen. Diese können vermieden werden, indem man die Proben mit einem ca. 100 nm dünnen Film bedampft. Zur Beschichtung eignen sich Kohlenstoff und Metalle, die nicht als Analysenelemente erwartet werden, z. B. Au.

4.2 Röntgenpulverdiffraktometrie

Die Röntgenpulverdiffraktometrie findet für die Untersuchung von Feststoffen Anwendung in vielen Bereichen. Insbesondere in den Materialwissenschaften, der Mineralogie und in der anorganischen Chemie wird diese schnelle, zerstörungsfreie Methode häufig verwendet. Im Gegensatz zur Einkristall-Röntgenstrukturanalyse stellt die Pulverdiffraktometrie geringere Anforderungen an die zu untersuchende Probe. Es genügt ein feines Kristallpulver, das mit einem normalen Mörser schnell herzustellen ist. Die Notwendigkeit zur Züchtung von Einkristallen entfällt, da viele Substanzen nur als Pulver vorliegen. Die getemperten Edukte in der Transportampulle liegen häufig nur als Pulver vor oder das Transportprodukt fällt polykristallin an wodurch es daher nicht mit Einkristallmethoden untersuchbar ist.

Die erhaltenen Informationen sind naturgemäß nicht so aussagekräftig wie die aus Einkristallexperimenten gewonnenen. Lediglich bei hochsymmetrischen Gittern ist eine Gitterkonstantenbestimmung nur aus Pulverdaten möglich, wie z. B. die Gitterkonstantenbestimmungen der einfachen Wurtzit-, Kochsalz-, Rutil- und Korundstrukturen dieser Arbeit. Der Zeitaufwand ist für Pulvermessungen mit einigen Minuten bis wenigen Stunden unvergleichlich geringer.

Theorie und Praxis der Röntgenpulverdiffraktometrie sind ausführlich z. B. in [4-02] dargestellt. Aus diesem Grund sollen im Folgenden nur die Grundlagen vorgestellt werden.

Fällt eine paralleles Bündel monochromatischer Röntgenstrahlen unter dem Glanzwinkel Θ auf eine Kristalloberfläche, so tritt eine Beugung an den einzelnen Gitterpunkten (d. h. Atomen) auf. Konstruktive und destruktive Interferenz führt zur Auslöschung aller gebeugten Röntgenstrahlen, die nicht der Braggschen Gleichung gehorchen:

$$\mathbf{n} \cdot \boldsymbol{\lambda} = 2 \, \mathbf{d} \cdot \sin \Theta \tag{4.1}$$

In dieser Gleichung bezeichnet n die Ordnung der Reflexion, λ die Wellenlänge der Strahlung, d den Netzebenenabstand und Θ den Beugungswinkel. Für eine Beugung erster Ordnung entspricht der austretende Röntgenstrahl einer Reflexion des auftreffenden Röntgenstrahls. Es herrscht näherungsweise umgekehrte Proportionalität zwischen d und Θ , d. h. großen Netzebenenabständen entsprechen kleine Winkel und umgekehrt. Aus dem gemessenen Winkel Θ kann bei Kenntnis der Wellenlänge der Röntgenstrahlung der Netzebenenabstand bestimmt werden.

Die Beugung kann an allen im Kristall vorliegenden Netzebenen geschehen. Diese werden durch Millersche Indizes (hkl) gekennzeichnet, d. h. durch das Verhältnis der reziproken Achsenabschnitte. Da die Ordnung der Beugung im Allgemeinen nicht bekannt ist, wird der Faktor n mit in den d-Wert aufgenommen, d. h.

$$d_{hkl} = \frac{d}{n} \tag{4.2}$$

Die Messung der Winkel 2 Θ kann mit Kameras nach Debye-Scherrer und Guinier oder mit Pulverdiffraktometern erfolgen. Die Kamera-Methoden sind zwar apparativ einfacher als die Diffraktometermethoden, die anschließende Entwicklung und besonders die quantitative Auswertung des Films sind jedoch zeitaufwendig. Aus diesem Grund bevorzugt man heutzutage für Routinemessungen Diffraktometer.

Die theoretisch möglichen Reflexpositionen im Diffraktogramm können bei Kenntnis der Parameter der Elementarzelle mit der vorhandenen Software WinX^{pow} von STOE & CIE GmbH berechnet werden. Das entsprechende Index & Refine Modul umfaßt drei Routinen zum Indizieren und eine Möglichkeit, die Gitterparameter zu verfeinern. Die in dieser Arbeit verwendeten Indizierungsalgorithmen basieren auf Werners TREOR Programm [4-03] und Vissers ITO Routine [4-04].

5 Ergänzende Analysenmethoden

5.1 ICP-Massenspektrometrie

In der anorganischen Spurenanalytik ist die Massenspektrometrie in Form der massenspektrometrischen Isotopenverdünnungsanalyse und in Verbindung mit einem induktiv gekoppelten Hochfrequenz-Plasma eine wichtige analytische Anwendung. Bei der ICP-MS-Kopplungstechnik werden die im Plasma gebildeten Ionen in der "analytischen Zone" mit Hilfe einer aus Metall bestehenden konusförmigen Lichtblende, dem Sampler, extrahiert [5-01]. Aus dem Sampler gelangt der Plasmastrahl zunächst in einem Zwischenraum und von dort zum Teil durch eine zweite Lochblende, den Skimmer, in das Massenspektrometer, ein Quadrupol-Gerät.

Das Plasma wird durch induktive Erhitzung in der Spule eines Hochfrequenz-Generators erzeugt. Im Gegensatz zu klassischen Anregungsquellen handelt es sich beim ICP um ein optisch dünnes Plasma, da das Proben-Aerosol in einem axialen Kanal mit relativ homogener Temperaturverteilung geführt wird. Selbstabsorption und Linienumkehr, die durch Aerosol-Teile in kühleren Randzonen bei anderen Plasmen hervorgerufen werden, treten beim ICP kaum auf.

Grundlage einer Interpretation von Massenspektren bilden die Kenntnisse über mögliche Fragmentierungsreaktionen. Massenspektrometrische Zerfallsreaktionen sind monomolekulare, endotherme Prozesse. Relative Bindungsstärke, sterische Faktoren und die Stabilität der in der Ionenquelle gebildeten Produkte beeinflussen die Wahrscheinlichkeit der Zerfallsreaktion. Vor allem der Energieinhalt des entstehenden Ions ist für den Ablauf der Fragmentierungsreaktion bestimmend. Im Hochvakuum liegen isolierte Ionen vor, bei denen eine Umwandlung elektronischer Energie in Schwingungsenergie erfolgt, die zur Spaltung von Bindungen herangezogen wird.

Die ICP-Massenspektrometrie hat die Vorteile der einfachen Probenzufuhr, der einfachen Kalibrierung mit Standardlösungen und die Möglichkeiten der schnellen Multielementbestimmung. Auch können bei der Massenspektrometrie nahezu alle Elemente bestimmt werden, die Nachweisempfindlichkeit ist hoch und die Nachweisgrenzen sind für die meisten Elemente etwa gleich.

5.2 UV / Vis-Spektroskopie

Spektralphotochemische Analysen beruhen auf der Messung der Lichtabsorption im Bereich sichtbarer (Vis-) und ultravioletter (UV-)Strahlung durch Stoffe in Abhängigkeit von der Wellenlänge. Die in dieser Arbeit aufgenommenen UV-Vis-Spektren wurden mit Hilfe der Reflexionsspektroskopie aufgenommen. Sie analysiert die von einer beleuchteten Probe zurückgeworfene elektromagnetische Strahlung hinsichtlich Intensität, spektraler Zusammensetzung, Winkelverteilung und Polarisation [5-02]. Die hier angewandte diffuse Reflexion wird an matten Oberflächen, bei denen die Leuchtdichte des reflektierten Lichts nach allen Raumrichtungen gleich groß ist, durchgeführt.

Da das Licht innerhalb der Probe mehrfach gestreut und dabei zum Teil absorbiert wird, ergibt sich zwischen der Meßgröße des diffusen Reflexionsvermögens R_{diff} und den Stoffkonstanten des Absorptionskoeffizienten *K* und Streukoeffizienten *S* ein recht komplizierter Ausdruck. Hier wird nur die Lösung für eine dicke, lichtundurchlässige Schicht angegeben und wird durch die Kubelka-Munk-Funktion beschrieben.

$$\frac{1 - R_{diff}}{2 \cdot R_{diff}} = \frac{K}{S}$$
(5.1)

Dieser Ausdruck ist dem Lambert-Beerschen-Gesetz für die Absorption nichtstreuender Proben vergleichbar. In beiden Fällen ist die aus der Meßgröße abgeleitete Beziehung proportional zum Absorptionskoeffizienten, und damit proportional zur Konzentration und Extinktionskoeffizienten des absorbierenden Stoffes. Allerdings ist die Proportionalitätskonstante in Reflexion meist unbekannt. Deshalb ermöglicht die Kubelka-Munk-Funktion z. B. keine absolute Konzentrationsbestimmung, es sei denn, man stellt vorher Eichkurven auf.

Die Lichtabsorption wird durch Elektronenübergänge zwischen verschiedenen Zuständen im Molekül hervorgerufen. Bei der UV / Vis-Spektroskopie (Elektronenspektroskopie) ergibt sich die Absorption elektromagnetischer Strahlung im UV- und sichtbaren Bereich aus der Anregung von Elektronen ausschließlich aus den äußeren Orbitalen – von nichtbindenden Elektronen, n-Bindungselektronen oder d-Elektronen des Zentralatoms. Im ultravioletten und sichtbaren Spektralbereich führt die Absorption elektromagnetischer Strahlung zu einem Elektronenübergang vom Grundzustand E_0 zum angeregten Elektronenzustand E_1 mit seinen verschiedenen Schwingungszuständen. Jedem Übergang ist ein bestimmter Energiebetrag und damit eine festgelegte Absorptionslinie zuzuordnen.

5.3 Mössbauerspektroskopie

Spektroskopische Untersuchungen, die auf Resonanzeffekten beruhen, werden schon lange in relativ niederfrequenten Spektralbereichen (optische, IR-Spektroskopie etc.) durchgeführt. Weit jenseits der Grenze des ultravioletten Lichts, im Frequenzbereich der niederfrequenten γ -Strahlung, schienen Resonanzexperimente lange Zeit nicht realisierbar zu sein. MÖSSBAUER konnte zeigen [5-03], wie unter bestimmten Bedingungen Resonanzeffekte bei Kern - γ -Übergängen doch beobachtbar sein können.

Die von einem geeigneten Isotop ausgesendete γ -Strahlung (Quellenstrahlung) beim Übergang von einem angeregten in den Grundzustand kann von gleichartigen Kernen resonant absorbiert werden (Absorber) [5-04, 5-05]. Für mössbauerspektroskopische Untersuchungen dieser Arbeit ist das Isotop ⁵⁷Fe ein besonders geeigneter Absorber, dessen erster angeregter Zustand eine Lebensdauer von $t = 1,41 \cdot 10^{-7}$ sec und eine Energiedifferenz zum Grundzustand von $E_{\gamma} = 14,4$ keV besitzt. Der angeregte Zustand des ⁵⁷Fe-Kerns in der Quelle wird am besten über den radioaktiven Zerfall von ⁵⁷Co-Kernen erhalten, bei denen durch Elektroneneinfang aus der K-Schale des 136,4-keV-Niveaus des ⁵⁷Fe zu fast 100 % erreicht wird.

Aus der mittleren Lebensdauer des angeregten Zustandes folgt eine natürliche Linienbreite Γ_n der γ -Strahlung von $\Gamma_n = 4,67 \cdot 10^{-9}$ eV, die um eine Zehnerpotenz kleiner ist als für optische Strahlungsübergänge. Das bedeutet, daß für Unterschiede in E_{γ} zwischen Kernen- und Absorberkernen in der Größenordnung von Γ_n eine Resonanzabsorption nicht mehr beobachtbar ist. Änderungen in E_{γ} sind jedoch infolge des Dopplereffekts durch thermische Bewegung sowie durch Rückstoßenergieübertragung zu erwarten.



Abb. 5.1 Schematische Darstellung des Dopplereffekts bei der Mössbauerspektroskopie

Durch Bewegung der Quelle durch einen elektromagnetischen Antrieb, können Energieverschiebungen kontrolliert erzeugt werden:

$$E(\mathbf{v}) = E(\gamma) \left(1 - \frac{\mathbf{v}}{\mathbf{c}}\right)$$
(5.2)

Hierzu reichen Geschwindigkeiten von wenigen mm s⁻¹ um "off-Resonanz" zu erzeugen.

Wird das Absorberatom in einen Kristall eingebaut, so besteht eine starke Kopplung dieses Atoms an das Kristallgitter. Der mit der Aussendung des γ -Quants verbundene Rückstoßimpuls kann nur auf den gesamten Kristall übertragen werden. Die damit verbundene Rückstoßenergie, die vom Kristall als Translationsenergie aufgenommen wird, ist wegen der 10^{23} -fach größeren Masse des Kristalls um diesen Faktor geringer als beim freien Atom und ist damit um viele Zehnerpotenzen kleiner als die Halbwertsbreite der γ -Strahlung. Erfolgt der Übergang nur auf diese Weise, so erhält man immer die sogenannte rückstoßfreie Absorptionsstrahlung.

Die energetische Lage, sowie die Aufhebung der Entartung der Kernniveaus ist abhängig von der umgebenden Atomhülle. Da insbesondere die s-Elektronendichte des Kerns nicht verschwindet, kommt es zu elektrischen und magnetischen Wechselwirkungen zwischen den Ladungen und Momenten der Elektronen einerseits und des Kernes andererseits. Ist der Einfluß auf das Grundniveau und das angeregte Niveau unterschiedlich, so wird es Änderungen in der Übergangsenergie geben. Da die Verteilung der Elektronen eines Atoms wesentlich von den Bindungen zu den Nachbarn abhängt, kann der Mössbauereffekt unterstützend bei der Strukturanalyse genutzt werden.

Zu den elektrostatischen Wechselwirkungen gehören die Isomerieverschiebung δ und die Quadrupolaufspaltung ΔE_Q . Bei der Isomerieverschiebung kommt es zu einer Verschiebung der Übergangsenergie; die Entartung der Niveaus wird dabei nicht aufgehoben. Die Größe der Isomerieverschiebung ist proportional zur relativen Änderung des mittleren Kernradius zwischen angeregtem Niveau (isomerer Zustand) und Grundniveau einerseits und zur Elektronendichte, die überwiegend von s-Elektronen am Kernort verursacht werden, andererseits. Ist die Dichte der s-Elektronen in der Quelle und im Absorber unterschiedlich, so bleibt eine Differenz zwischen beiden Übergangsenergien, die gemessen wird.

Beim Fe-Atom werden die inneren abgeschlossenen s-Schalen $(1s^2, 2s^2)$ durch chemische Bindung nicht beeinflußt. Dagegen spielt die Besetzung der 3d-Schale über den Abschirmungseffekt auf die $(3s^2)$ -Schale eine große Rolle. Die Dichte der 3s-Elektronen am Kernort sinkt, wenn die Abschirmung durch eine höhere Besetzung der 3d-Schale zunimmt. Die s-Elektronendichte am Kern wird also im wesentlichen durch Änderungen im 4s- und 3d-Band beeinflußt. Als allgemeines Ergebnis erhält man, daß eine Verringerung der Ladungsdichte am Kernort mit einer Zunahme der Isomerieverschiebung gegen positive Werte verknüpft ist, während eine größere Ladungsdichte eine Veränderung von δ zu negativen Werten hin bedeutet. Der letzte Fall impliziert einen höheren Kovalenzgrad, denn je größer die Besetzung der 4s-Orbitale durch Kovalenz wird, desto größer wird auch die Ladungsdichte am Kernort. Dadurch können Abhängigkeiten von der Wertigkeit erkannt werden, da $\delta(Fe^{3+}) < \delta(Fe^{2+})$ in der vergleichbaren Koordinationssphäre des ionischen Festkörpers ist.

Einen dazu konträren Einfluß haben die 3d-Orbitale. Je stärker diese besetzt sind desto mehr erhöht sich der mit ihnen verbundene Abschirmungseffekt – die Coulombwechselwirkung der 4s-Elektonen mit dem Kern wird damit geschwächt (das 4s-Orbital wird damit diffuser) und die Ladungsdichte am Kernort geringer; die Isomerieverschiebung verändert sich dann zu positiven Werten hin.

Die Quadrupolaufspaltung ist eine Folge von nicht kugelsymmetrischer Ladungsverteilung sowohl im Kern als auch in der Hülle. Für eine Kernspinquantenzahl I > $\frac{1}{2}$ besitzt der Kern ein Quadrupolmoment, das mit dem elektrischen Feldgradienten derart zusammenwirkt, das die Entartung des 1. angeregten Niveaus im ⁵⁷Fe-Kern teilweise aufgehoben wird. Es entstehen zwei Subniveaus, die um den Betrag der Quadrupolaufspaltung ΔE_Q voneinander getrennt sind. Dadurch sind zwei Übergänge in den Grundzustand möglich, wodurch ein entsprechendes Dublett im Spektrum zu erkennen sein wird.

5.4 Magnetische Messungen

ĺ

Zunächst soll der einfachste Fall betrachtet werden, nämlich die Temperatur und Magnetfeldabhängigkeit freier (also nicht gebundener und nicht miteinander gekoppelter) Ionen bzw. Atome [5-06]. Für deren magnetisches Moment gilt:

$$\hat{\mathbf{l}} = \gamma \hbar \ \bar{J} = -g \ \mathbf{m}_{\mathrm{B}} \ \bar{J} \tag{5.2}$$

wobei γ das gyromagnetische Verhältnis, μ_B das Bohrsche Magneton $e\hbar/2mc$ und g der Landé-Faktor ist, mit g = 2 für elektronische Systeme. $\hbar \vec{J}$ ist der Gesamtdrehimpuls $\hbar (\vec{L} + \vec{S})$ mit $\hbar \vec{L}$ = Bahndrehimpuls und $\hbar \vec{S}$ = Spindrehimpuls.

In einem Magnetfeld wird die Entartung der Energieniveaus aufgehoben, wobei gilt ($\overline{B} = B \parallel Orientierungsachse \parallel z$):

$$U = -\vec{\mu} \quad B = m_{\rm J} \, \mathrm{g} \, \boldsymbol{m}_{\rm B} \, B \tag{5.3}$$

für die Energie des Niveaus (Zeeman-Effekt). m_J ist die magnetische Quantenzahl, wobei für ein einfaches Zwei-Niveau-System (Spin ohne Bahndrehimpuls) $m_J = \pm \frac{1}{2}$ und $U = \pm \mathbf{m}_B B$ gilt.

Für $m_B B < k T$ gilt die Hochtemperaturnäherung. Die Suszeptibilität beträgt dann:

$$\boldsymbol{c} = \mathbf{M} / \boldsymbol{B} = = \mathbf{N} \, \boldsymbol{m}_{\text{eff}}^2 / 3\mathbf{k}_{\text{B}}T = \mathbf{C} / T \tag{5.4}$$

Dies ist das bekannte Curiesche Gesetz mit C = Curie-Konstante = N p² $\mathbf{m}_{B}^{2} / 3 k_{B}$ und $\mathbf{m}_{eff} = \sqrt{J(J+1)}$ g_J $\mathbf{m}_{B} = p \mathbf{m}_{B}$ (effektives magnetisches Moment), wobei gilt: p = paramagnetische Magnetonenzahl oder Anzahl Bohrscher Magnetone. Trägt man die reziproke Suszeptibilität gegen *T* auf, so läßt sich aus der Steigung der resultierenden Geraden die Curie-Konstante und damit das effektive magnetische Moment bestimmen.

Strenggenommen gilt die o. a. Formel nur für die Seltenerd-Ionen. Bei diesen ist die für den Paramagnetismus verantwortliche 4f-Schale durch 5s- und 5p-Orbitale stark von den Effekten des kristallelektrischen Feldes abgeschirmt; die Spin-Bahn-Kopplung wird dadurch nicht aufgehoben, *J* bleibt eine "gute" Quantenzahl.

Bei den hier betrachteten 3d-Ionen ist dies anders: Die 3d-Schale hat teilweise Überlappung mit den Orbitalen der Nachbarionen, die Wirkung des Kristallfeldes führt dann zur Aufhebung der Kopplung zwischen \overline{L} und \overline{S} (es existieren keine bestimmten *J*-Werte mehr!). Zusätzlich kann die hier maßgebliche Entartung der (2*L*+1)-Unterniveaus durch das Kristallfeld zusätzlich aufgehoben sein. Dies kann man sich anschaulich mit der Ausrichtung der p_x -, p_y -, p_z -Orbitale (L = 1) im axialsymmetrischen Feld zweier positver Ionen in Richtung der z-Achse klarmachen: In diesem Fall hat das p_z -Orbital geringere Energie als p_x und p_y , weil die p_z -Ladungsverteilung in Richtung der Ionenladungen weist; die normalerweise bestehende Entartung der p-Orbitale ist also unvollständig aufgehoben; p_x und p_y bleiben entartet. Bei Kristallfeldern mit noch geringerer Symmetrie wird auch diese Festentartung noch aufgehoben. Die Aufspaltung verkleinert den Bahnmomentanteil des magnetischen Moments.

Nach der Quantenmechanik gilt für die Komponente L_z und für L^2 Drehimpulserhaltung, d. h. sie sind konstant. Dies gilt allerdings nur für ein zentrosymmetrisches Feld; im nichtsymmetrischen Feld bleibt die Ebene der Bewegung nicht fest, die Drehimpulskomponenten variieren und können sich sogar ausmitteln. Es kann also eintreten, daß $\langle L_z \rangle \sim \mathbf{m} = 0$. Man nennt diesen, für 3d-Ionen sehr oft realisierten, Fall "Auslöschung (Quenchen) des Bahndrehimpulses".

Für die experimentell ermittelte Magnetonenzahl p verhält sich dann wie

$$p = g \sqrt{S(S+1)}, mit g = 2$$
 (5.5)

Dies sollte natürlich für den reinen Spinmagnetismus gelten, also für Ionen wie Mn^{2+} (Fe³⁺). Oftmals liegt der experimentelle Wert für p zwischen dem, den man für reinen Spinmagnetismus und dem, den man für vollständige Spin-Bahn-Kopplung erwartet. In diesen Fällen behandelt man die Spin-Bahn-Kopplung als Störung des Systems, wobei der Spin einen Teil des Bahndrehimpulses mit sich wegführt. Ist die Wechselwirkung so, daß $\vec{L} \parallel \vec{S}$, so wird das resultierende magnetische Moment größer als für den Spin allein und der g-Faktor größer als 2. Experimentell beobachtet man folgende Sachverhalte:

- g > 2, wenn 3d-Schale mehr als halb voll;
- g = 2, wenn 3d-Schale halb gefüllt;
- g < 2, wenn 3d-Schale weniger als halb voll.

6 Allgemeine Versuchsdurchführung

6.1 Apparative Möglichkeiten und Geräte

Alle Transportexperimente dieser Arbeit wurden in abgeschlossenen **Ampullen** aus Quarzglas (Heraeus) mit einer Wandstärke von 1,5 bis 2,0 mm durchgeführt. Diese Wandstärken erwiesen sich als notwendig, da bei Transporttemperaturen von ca. 900 °C mit den zu transportierenden Bodenkörpern ein starker Quarzangriff zu erwarten ist. Die Experimente aus Kapitel 7 und 8 wurden in Ampullen mit einem Innendurchmesser von 25 mm und einer Länge von 150 mm durchgeführt, die Experimente aus Kapitel 9 und 10 in Ampullen mit einem Innendurchmesser von 16 mm und einer Länge von 200 mm. Der größere Durchmesser der Ampullen für die Versuche aus Kapitel 7 und 8 gewährleistet höhere Transportraten und liefert genügend Substanz für eine umfassende Analytik.

Die Transportampullen wurden ausschließlich mit dem Handgebläsebrenner bearbeitet und abgeschmolzen. Quarzglas enthält wechselnde Mengen gebundenes Wasser. Die Transportampullen wurden deshalb zusammen mit dem Ausgangsbodenkörper ca. 10 Minuten im Hochvakuum bei $5 \cdot 10^{-5}$ mbar mit dem Handgebläsebrenner ausgeheizt. Auch nach dem Ausheizen kann bei verschiedenen Quarzsorten die OH-Schwingungsbande im Infrarotspektrum beobachtet werden [6-01].

Die Transportexperimente wurden in **2-Zonen-Öfen** durchgeführt. Diese Öfen verfügen über zwei voneinander unabhängige Wicklungen aus Kanthaldraht. Die Temperatur wird mit Eurotherm-Regelgeräten oder CAL 3200 Autotune-Temperaturreglern gesteuert. Die Temperaturmessung wird mit Pt/Rh–Pt-Thermoelementen vorgenommen. Nach ROSENBERGER et al. [6-02] erweist es sich als vorteilhaft, die Ampullen nicht symmetrisch zum Ofenprofil einzulegen, da das Temperaturprofil des Ofens nicht immer mit dem der Ampulle übereinstimmt.

Vor Beginn der eigentlichen Transportexperimente wurde ein sogenannter Klartransport durchgeführt. Dadurch können beim Einfüllen auf der Abscheidungsseite verstreute Kristallkeime zum Ausgangsbodenkörper zurücktransportiert werden. Die Experimente wurden immer vor dem vollständigen Bodenkörpertransport abgebrochen. Die Transportrohre wurden in der Weise abgekühlt, daß die Gasphase auf der Ausgangsbodenkörperseite der Ampulle auskondensierte.

6.2 Darstellung der verwendeten Chemikalien

Mit Ausnahme des Zinkoxids und Kupfer(II)-oxids wurden die verwendeten 3d-Metalloxide der Zusammensetzung MO zunächst synthetisiert. Die Darstellung der Oxide mit der Oxidationsstufe II des Titans und Vanadiums erfolgte in situ in den Transportampullen aus stöchiometrischen Mengen des entsprechenden höherwertigen Oxids mit dem dazugehörigen Metall nach folgenden Gleichungen:

$$Ti + TiO_2 \rightarrow 2 TiO$$
 (6.1)

bzw. $Ti + Ti_2O_3 \rightarrow 3 TiO$ (6.2)

und
$$V + V_2 O_3 \rightarrow 3 \text{ VO}$$
 (6.3)

Zur Darstellung der Mischkristalle mit Zinkoxid wurden diese, wie auch Chrom und Chrom(III)-oxid, in den entsprechenden stöchiometrischen Mengen in den Transportampullen vorgegeben. Diese Ausgangsbodenkörper wurden in Gegenwart des Transportmittels bei mittlerer Transporttemperatur vor dem Klartransport zwei Tage getempert (zu den Versuchsbedingungen siehe Tabelle 6.2).

Die Darstellung der Monoxide von Mangan, Eisen, Cobalt und Nickel erfolgte durch Zersetzung ihrer thermisch instabilen Salze bzw. ihrer höherwertigen Oxide. Die Charakterisierung der Produkte erfolgte durch Pulveraufnahmen. Der Vergleich mit den Literaturdaten ließ darauf schließen, daß die Reaktion vollständig verlief und die Metalle nicht in den höheren Wertigkeitsstufen vorlagen. Für die Darstellung diente ein Röhrenofen, in dem ein beidseitig geöffnetes Quarzglasrohr eingeschoben wurde. Die Edukte wurden in Korundschiffchen eingewogen und in der Mitte des Quarzglasrohres plaziert. Die Kontrolle des Reaktionsablaufes erfolgte über einen Blasenzähler.

Darstellung von

- CoO Erhitzen von Co₃O₄ ca. 8 h in H₂-Atmosphäre und anschließendes Abkühlen im H₂-Strom [6-03]
- FeO FeC₂O₄ · 2 H₂O im N₂-Strom so erhitzen, daß die Temperatur in 4 h auf etwa 520 °C steigt; dann 1 h Erhitzen bei 900 °C [6-04]
- MnO Erhitzen von MnCO₃ bei 550 °C ca. 5 h in H₂-Atmosphäre und anschließendes Abkühlen im H₂-Strom [6-05]
- NiO Erhitzen des basischen Nickelcarbonats ca. 4 h auf 800 °C im N₂-Strom [6-06]

Produkt	Gitterkonstanten a [pm]		
	experimentell	Literaturwert	
CoO	426,74 (9)	425,40 [6-07]	
FeO	430,17 (10)	427,70 [6-08]	
MnO	444,35 (4)	444,50 [6-09]	
NiO	417,68 (3)	420,50 [6-10]	

 Tab. 6.1
 Gitterkonstanten der Zersetzungsprodukte

ZnO, TiO₂ und Ga₂O₃ wurden direkt vor der Verwendung zur Entfernung von Wasseranteilen bei 300 °C 24 h getempert. Das Transportmittel NH₄Cl wurde zur Trocknung mehrere Tage im Trockenschrank bei 90 °C aufbewahrt. HCl wurde in einer Kippschen Apparatur aus NH₄Cl und H₂SO₄ (konz.) entwickelt. Cl₂-Gas wurde vor dem Einkondensieren in die Transportampullen durch eine Trocknungsapparatur aus Siccapent und konz. Schwefelsäure geleitet.

Bei allen Experimenten dieser Arbeit wurden ca. 2 g Ausgangsbodenkörper im definierten Mengenverhältnis eingesetzt. Nach dem Ausheizen wurde immer mit Argon belüftet. Die gasförmigen Transportmittel HCl und Cl₂ wurden über ein definiertes Volumenverhältnis in entsprechenden Mengen in die Transportampulle anschließend einkondensiert und im Vakuum abgeschmolzen. Der Transportmitteldruck betrug so bei allen Experimenten 0,6 bar, wodurch das Auskondensieren des korrespondierenden Metallhalogenids, insbesondere von ZnCl_{2,g} und CuCl_g bei den gewählten Versuchstemperaturen verhindert werden konnte. Außerdem sollte der Konvektionsanteil vor allem in den Ampullen mit 25 mm Durchmesser so gering wie möglich gehalten werden.

Bei Verwendung der bei Raumtemperatur festen Transportmittel konnte im Hochvakuum bei ca. $5 \cdot 10^{-5}$ mbar abgeschmolzen werden. Um Vergleiche zu den Experimenten mit gasförmigem Transportmittel durchführen zu können und aus den beschriebenen Gründen wurde als Transportmitteldruck hier ebenfalls 0,6 bar bei Raumtemperatur gewählt. Die Versuchsdauer betrug nach zweitägigem Klartransport im Mittel 6 Tage.
6.3 Der chemische Transport der binären Oxide

Frühere Untersuchungen zum chemischen Transport der binären Oxide wurden vorwiegend unter präparativen Gesichtspunkten zur Darstellung gut kristallisierter Proben durchgeführt.

Oxid		Transportmittel						
	HCl	NH ₄ Cl	Cl ₂	HgCl ₂	Br ₂	$I_2 \ / \ S_x$	TeCl ₄	
"TiO"		*						
"VO"		*						
MnO	[6-11]	*	[6-11]					
FeO	[6-11,	*	[6-11,					
	6-12]		6-13]					
CoO	[6-11]	*	[6-11]					
NiO	[6-11, 6-	*	[6-11]		[6-15]			
	14, 6-15]							
CuO	[6-17 bis	[6-18,	[6-18	[6-18,				
	6-19]	6-16]	6-19]	6-19]				
ZnO	[6-11,	[6-16] *	[6-11,		[6-16]			
	6-16] *		6-16] *					
Ga ₂ O ₃	[6-21] *		[6-20] *		*	[6-22]	[6-23]	
TiO ₂	[3-26] *		[6-24] *			[6-22]	[6-24]	

Tab. 6.2 Transportexperimente der verwendeten binären Oxide

* eigene Arbeit (Tabelle 6.3)

Die Verwendung der unterschiedlichen Transportmittel bezüglich ihrer oxidierenden bis reduzierenden Eigenschaften ist im Hinblick auf die stöchiometrischen Abweichungen der entsprechenden Oxide sinnvoll (siehe Kapitel 2). So ist für den chemischen Transport von "TiO", "VO", MnO, FeO, CoO und NiO unter diesem Aspekt das reduzierende Transportmittel NH₄Cl zu wählen und für CuO, ZnO, Ga₂O₃ und TiO₂ das Transportmittel Cl₂. Desweiteren sind auch die in Tabelle 6.2 wiedergegebenen Transportmittel auf ihre Eignung für die entsprechenden Oxide überprüft worden. Die Berechnungen der Transportraten erfolgten mit Hilfe der K_p -Methode.

Nr.	Oxid	Transportmittel	Transporttemp. [°C]	Transport	rate [mg·h ⁻¹]
		1		exp.	ber.
1	"TiO"	NH ₄ Cl	$900 \rightarrow 750$	0	А
2			$1000 \rightarrow 850$	0	А
3	"VO"	NH ₄ Cl	$900 \rightarrow 750$	0,16	А
4	MnO	NH ₄ Cl	$900 \rightarrow 750$	0	0,02
5		HCl	$900 \rightarrow 750$	0,11	0,02
6	FeO	NH ₄ Cl	$900 \rightarrow 750$	0,09	0,02
7	CoO	NH ₄ Cl	$900 \rightarrow 750$	0	0,16
8		HCl	$900 \rightarrow 750$	0	0,15
9		HCl	$800 \rightarrow 650$	0,17	0,11
10	NiO	NH ₄ Cl	$900 \rightarrow 750$	0,69	0,36
11		HCl	$800 \rightarrow 650$	0,68	0,52
12	CuO	Cl ₂	$900 \rightarrow 800$	2,36	0,55
13	ZnO	HCl	$900 \rightarrow 750$	2,56	0,03
14		NH ₄ Cl	$900 \rightarrow 750$	5,34	0,03
15		Cl_2	$900 \rightarrow 800$	4,87	0,15
16	Ga ₂ O ₃	HCl	$1000 \rightarrow 900$	0,08	В
17		Cl_2	$1000 \rightarrow 900$	0,28	0,01
18		Br_2	$950 \rightarrow 850$	0,94	В
19	TiO ₂	HCl	$1050 \rightarrow 900$	0,01	В
20	_	Cl_2	$1050 \rightarrow 900$	0,01	$2,14 \cdot 10^{-7}$

 Tab. 6.3
 Durchgeführte Transportexperimente der binären Oxide

A aufgrund fehlender thermodynamischen Daten nicht berechnet

B in Kapitel 9 und 10 als Mischphasen berechnet

Experimente mit ähnlich reagierenden Transportmitteln (wie z. B. NH₄Cl und HCl, Tabelle 6.3 oder Cl₂ (HgCl₂), Tabelle 9.3) müssen nicht in unmittelbar vergleichbarer Weise ablaufen. Auch unter den übereinstimmenden Bedingungen (Temperatur, Molzahlen, Ampullenvolumen) sind aufgrund der unterschiedlichen chemischen Potentiale der Transportmittel keine identischen Gleichgewichtszustände zu erwarten. Folglich können bei Verwendung eines anderen Transportmittels andere Gleichgewichtsbodenkörper entstehen.

In Versuch 4 ist der Quarzangriff mit NH₄Cl so stark, daß kein kristallines MnO erhalten wird, während dieses mit HCl möglich ist. In Versuch 7 kann durch die reduzierende Wirkung des NH₃ nur metallisches Cobalt erhalten werden, in Versuch 9 wird die Transporttemperatur aufgrund heftiger Quarzreaktion, wie sie in Versuch 8 eintrat, um 100 °C gesenkt. Auch in Versuch 10 wird in Spuren metallisches Nickel abgeschieden, während diese Reduktion von NiO in Versuch 11 nicht zu beobachten ist. Die gesenkten Temperaturen bei diesem Ansatz sollen klären, ob sich NiO in Gegenwart von CoO überhaupt transportieren läßt. Dazu dient auch die geänderte Temperaturdifferenz in Versuch 15, die einen Vergleich zu Versuch 12 liefern soll.



Abb. 6.1 Berechnete Gasphasenlöslichkeiten der binären Oxide mit dem Transportmittel NH₄Cl als Funktion der Temperatur

Die thermodynamische Behandlung des Transportgeschehens der binären Oxide erfolgt auf der Basis des Massenwirkungsgesetzes (siehe Abschnitt 3.4). Für die Versuche 1-11 kommen als Transportgleichungen (am Beispiel MnO) im wesentlichen (6.4) und (6.5) in Betracht.

$$MnO_f + 2 HCl_g = MnCl_{2,g} + H_2O_g$$
(6.4)

$$2 \text{ MnO}_{f} + 4 \text{ HCl}_{g} = \text{ Mn}_{2}\text{Cl}_{4,g} + 2 \text{ H}_{2}\text{O}_{g}$$
(6.5)

Abbildung 6.1 gibt das berechnete Transportverhalten der 3d-Monoxide mit NH₄Cl wieder. Die dazugehörigen thermodynamischen Daten sind in den entsprechenden Tabellen im Anhang A zusammengestellt. Die durchgeführten Berechnungen bestätigen die Wahl der experimentell gewählten Transporttemperatur. So befindet sich das Löslichkeitsminimum des FeO genau bei 750 °C für einen endothermen Transport von 900 °C, was den gemeinsamen Transport mit ZnO vereinfacht. Ein ähnliches Löslichkeitsverhalten zeigt auch MnO, wobei hier wie auch für NiO, CoO und ZnO aus den erwähnten Gründen das Transportverhalten zusätzlich mit HCl untersucht wurde.



Abb. 6.2 Berechnete Gasphasenlöslichkeiten der binären Oxide mit dem Transportmittel HCl als Funktion der Temperatur

Die Löslichkeitskurve für MnO weist in Abbildung 6.2 (wie auch in Abbildung 6.1) bei 900 °C ein Löslichkeitsminimum auf, wodurch ein möglicher gemeinsamer endothermer Transport mit ZnO nur höchstens bis zu dieser Temperatur T_1 denkbar ist. Der Ersatz des Transportmittel NH₄Cl durch HCl in der Rechnung erzeugt eine Verdopplung des effektiven Transportmitteldrucks von HCl und den Verlust des mutmaßlichen Inertgasdruckes NH₃. Dadurch werden die Gesamtlöslichkeiten der Oxide größer. Diese Löslichkeitserhöhung ist aber für die jeweiligen Oxide nicht gleich groß, wodurch mit dem Transportmittel HCl nun ZnO die maximale Gasphasenlöslichkeit aufweist.

Aus den Löslichkeitsdifferenzen im entsprechenden Temperaturgradienten (Tabelle 6.3) konnten für die jeweiligen Oxide nach Kapitel 3.4 die Transportraten berechnet werden. So zeigt der Transportratenvergleich mit den experimentellen und berechneten Werten der meisten Oxide gute Übeinstimmung, von ZnO jedoch eine Abweichung um den Faktor 100. Dieser Fehler kann nur mit dem möglichen Auftreten weiterer zinkhaltiger Gasspezies erklärt werden, die zusätzlich einen endothermen Transport begünstigen.

Für den chemischen Transport von CuO mit Halogenen X_2 oder Halogeniden HX ist Cu₃X₃ das transportbestimmende gasförmige Teilchen [3-27, 6-25, 6-26].

$$3 \operatorname{CuO}_{f} + 1.5 \operatorname{Cl}_{2,g} = \operatorname{Cu}_{3} \operatorname{Cl}_{3,g} + 1.5 \operatorname{O}_{2,g}$$
(6.6)

Daneben muß auch die Bildung des tetrameren und monomeren Kupferchlorids in Betracht gezogen werden. Bei Anwendung des reduzierend wirkenden Transportmittels NH₄Cl ist mit der Bildung von Cu₂O in der heißeren Zone zu rechnen [6-17].



Abb. 6.3 Temperaturabhängigkeit der Gleichgewichtspartialdrucke im System CuO mit Cl₂

Abbildung 6.3 verdeutlicht, daß das trimere Kupferchlorid die transportwirksamere Gasspezies im Vergleich zu Cu₄Cl₄ ist, welches stärker als Cu₃Cl₃ mit steigender Temperatur in das Monomere zerfällt.

Für den chemischen Transport von Ga₂O₃ sind in Gegenwart von Cl₂ drei thermodynamische Gleichgewichte von Bedeutung.

$$Ga_{2}O_{3,s} + 3 Cl_{2,g} = 2 GaCl_{3,g} + 1.5 O_{2,g}$$
(6.7)

$$2 \operatorname{GaCl}_{3,g} = \operatorname{Ga}_2 \operatorname{Cl}_{6,g} \tag{6.8}$$

$$GaCl_{3,g} = GaCl_g + Cl_{2,g}$$
(6.9)

Für einen theoretischen Vergleich dienen die Berechnungen der 3d-Monoxide mit Cl₂, wobei aufgrund der oxidierenden Wirkung auch mit den Metallchloriden der Oxidationsstufe III gerechnet werden muß (für FeO formuliert).

$$FeO_s + Cl_{2,g} = FeCl_{2,g} + 0.5 O_{2,g}$$
 (6.10)

$$FeCl_{2,g} + 0.5 Cl_{2,g} = FeCl_{3,g}$$
 (6.11)

Daneben müssen auch die dimeren Metallchloride der Oxidationsstufen II und III in Betracht gezogen werden. Die thermodynamischen Daten der Gasspezies über dem QBK Ga_2O_3 und der 3d-Monoxide mit dem Transportmittel Cl_2 befinden sich in entsprechenden Tabellen im Anhang A.



Abb. 6.4 Berechnete Gasphasenlöslichkeiten der binären Oxide mit dem Transportmittel Cl₂ als Funktion der Temperatur im Vergleich zu Ga₂O₃

In Abbildung 6.4 fällt die geringe Löslichkeitsdifferenz im experimentell gewählten Temperaturbereich von 1000 °C nach 900 °C von Ga₂O₃ im Vergleich zu einigen berechneten 3d-Metalloxiden der Oxidationsstufe II auf. Für die zweiwertigen Metalle des Eisens und Zinks läßt sich eine geringe Konzentration im Senkenbodenkörper voraussagen, mit Löslichkeitskurven ähnlicher Steigungen in diesem Temperaturbereich. Da aber keine Voraussage über die Produktzusammensetzung im Senkenbodenkörper mit Hilfe der K_p -Methode getroffen werden kann, erfolgt über die jeweiligen Löslichkeitsdifferenzen nur ein Hinweis zur Anreicherung auf der Senkenbodenkörperseite dieser binären Oxide Ga₂O₃ und ZnO bzw. FeO nebeneinander. Die Berechnungen deuten darauf hin, daß sich CoO, NiO und MnO im Temperaturgradienten 1000 \rightarrow 900 °C von der Quellenbodenkörperseite stärker abreichern als Ga₂O₃. In einer komplexen Gasphase, wie sie sich beim chemischen Transport unterschiedlicher Oxide einstellt, kann es jedoch zu einer Verschiebung der Gleichgewichtslage kommen, so daß doch das gewünschte Konzentrationsverhältnis im Produkt erhalten wird.

Noch auffälliger ist der Vergleich der Gasphasenlöslichkeiten von TiO_2 mit den Oxiden der zweiwertigen 3d-Metalle. Für den chemischen Transport von TiO_2 mit Cl_2 sind fünf titanhaltige Gasspezies zu diskutieren.

$$TiO_{2,s} + 2 Cl_{2,g} = TiCl_{4,g} + O_{2,g}$$
 (6.12)

$$TiCl_{4,g} + 0.5 O_{2,g} = TiOCl_{2,g} + Cl_{2,g}$$
(6.13)

$$2 \operatorname{TiCl}_{4,g} = \operatorname{TiCl}_{3,g} + \operatorname{TiCl}_{2,g} + 1.5 \operatorname{Cl}_{2,g}$$
(6.14)

$$TiCl_{3,g} + 0.5 O_{2,g} = TiOCl_g + Cl_{2,g}$$
(6.15)

Die thermodynamischen Daten dieser Gasspezies befinden sich ebenfalls in entsprechenden Tabellen im Anhang A.



Abb. 6.5 Berechnete Gasphasenlöslichkeiten der binären Oxide mit dem Transportmittel Cl₂ als Funktion der Temperatur im Vergleich zu TiO₂

Sowohl die Löslichkeitsdifferenzen im Temperaturgradienten von $1050 \rightarrow 900$ °C (Abbildung 6.5) als auch ein Transportratenvergleich (Tabelle 6.3) von ZnO mit TiO₂ (Transportmittel Cl₂) deuten darauf hin, daß eine weit geringere Anreicherung von TiO₂ im Senkenbodenkörper zu erwarten ist als von den Oxiden der zweiwertigen 3d-Metalle. Für den chemischen Transport von ZnO mit dem Transportmittel Cl₂ ist in Tabelle 6.3 die Transportrate für eine geringere Temperatur erfaßt, weil sie einen Vergleich für den Transport von CuO mit dem Transportmittel Cl₂ liefern soll. Aus Abbildung 6.5 geht jedoch hervor, daß eine um 100 °C höhere Transporttemperatur lediglich eine geringfügig kleinere Transportrate von ZnO hervorruft. In Kapitel 10 wird beschrieben, welche Aspekte überdacht werden müssen, um mit den Oxiden der zweiwertigen 3d-Metalle dotiertes kristallines Titandioxid zu erhalten.

7 Das lückenlos mischbare System CoO / NiO [7-01]

Das System der beiden isotypen Verbindungen CoO und NiO weist nach früheren Untersuchungen vollständige Mischbarkeit im festen Zustand auf [7-02]. Diese Tatsache soll gezielt mit Hilfe des chemischen Transports untermauert werden, wobei hier zwei Fragen von besonderem Interesse sind:

1. Ist es möglich, die Zusammensetzung der transportierten Phasen gezielt durch Variation der experimentellen Bedingungen zu beeinflussen?

2. Gelingt es, bezüglich ihrer Zusammensetzung homogene Mischphasen abzuscheiden?

In vorangegangenen Beispielen (Tabelle 6.3) wurden einige Möglichkeiten für den chemischen Transport von CoO und NiO genannt. Aufgrund der Eigenschaften des ausgewählten Systems sollte es möglich sein, diese Oxide gemeinsam unter Bildung einer lückenlosen Mischkristallreihe abzuscheiden.

7.1 Experimentelle Auswertung

Die experimentellen Grundbedingungen, wie z. B. Transportmitteldruck, Volumen der Ampulle oder Menge des Ausgangsbodenkörpers, sind in Kapitel 6.2 beschrieben. Aufgrund der experimentellen Ergebnisse für den chemischen Transport von CoO (Tabelle 6.3) wurden für den gemeinsamen Transport von CoO und NiO die Transporttemperatur von 800 nach 650 °C gewählt.

Aus der folgenden Tabelle geht hervor, daß die Zusammensetzung des Senkenbodenkörpers ganz erheblich die des Quellenbodenkörpers beeinflußt. Es kommt während des chemischen Transportes zu einer Abreicherung des Nickels. Dieses ist sowohl anhand der EDX-Aufnahmen des Senkenbodenkörpers (Fehler ± 3 abs. %) als auch der Pulveraufnahmen des Senken- und Quellenbodenkörpers ersichtlich. Die Gitterkonstanten des Quellenbodenkörpers wurden stets nach dem Klartransport und in einem weiterem Versuch am Ende des Experimentes bestimmt. Da diese Werte weitgehend konstant blieben, sind sie in Tabelle 7.1 nicht mehr gesondert aufgeführt. EDX-Analysen an ausgewählten, angeschliffenen Kristallen zeigten innerhalb der Fehlerbreite stets homogene Verteilungen von Cobalt und Nickel.

Nr.	Mol% NiO im		Transportrate	Gitterkonstante [pm]		
	Quelle	Senke	$[mg \cdot h^{-1}]$	Quelle	Senke	
1	0	0	0,17	426,74 (9)	426,78 (5)	
2	10	0,1	0,19	424,38 (8)	426,58 (9)	
3	20	2	0,02	423,29 (10)	425,56 (11)	
4	30	6	0,10	422,39 (7)	425,22(8)	
5	40	8	0,32	422,28 (9)	424,54(3)	
6	50	15	0,30	422,19 (5)	423,89 (10)	
7	60	20	0,61	421,58 (8)	423,24 (7)	
8	70	29	0,22	420,08 (9)	422,40 (12)	
9	80	49	0,26	419,03 (8)	422,17 (8)	
10	90	73	0,29	418,27 (10)	419,55 (4)	
11	100	100	0,68	417,68 (3)	417,69 (2)	

 Tab. 7.1
 Experimentelle Befunde beim chemischen Transport von CoO / NiO

7.2 Diskussion

Basierend auf der Arbeit von SCHMALZRIED [7-03] wurde von KRABBES et al. [7-04] ein thermodynamisches Modell entwickelt, das zur Berechnung von quasibinären festen Lösungen geeignet ist. Im Modell der regulären Lösung ist die Mischungsenthalpie durch folgenden Ausdruck gegeben:

$$\Delta H^0_{\ M} = \Omega \cdot x \cdot (1 - x), \tag{7.1}$$

x Stoffmengenanteil

Ω Wechselwirkungsparameter

Die Mischungsentropie wird berechnet nach:

$$\Delta S^{0}_{M} = -[x \cdot R \cdot \ln(x) + (1 - x) \cdot R \cdot \ln(1 - x)].$$
(7.2)

Die freie Mischungsenthalpie ist als Funktion von *T* und *x* berechenbar.

$$\Delta G^0_{\ M} = \Delta H^0_{\ M} - T \cdot \Delta S^0_{\ M} \tag{7.3}$$

Daraus können nach der Tangentenmethode [7-05] die thermodynamischen Aktivitäten von CoO und NiO, (a_{CoO} , a_{NiO}) berechnet werden. Zur Berechnung der Aktivität a von z. B. CoO muß dessen partielle Gibbs-Energie in der Mischung bekannt sein, wobei der Zusammenhang durch Gleichung 7.4 gegeben ist.

$$\Delta \overline{G}_{CoO}^{E} = \Delta \overline{G}_{CoO}^{x} - RT \cdot \ln x_{CoO} = -RT \cdot \ln a_{CoO}$$
(7.4)

 $\Delta \overline{G}^{E}_{CoO}$ Exzess-Gibbsenergie von CoO im Mischkristall $\Delta \overline{G}^{x}_{CoO}$ Partielle Gibbsenergie von CoO im Mischkristall x_{CoO} Stoffmengenanteil von CoO

Zur Berechnung der Aktivität a_{CoO} aus der Exzess-Gibbsenergie trägt man die integralen Gibbsenergien von CoO und NiO gegen den Stoffmengenanteil auf und legt Tangenten an die Kurve.



Abb. 7.1 Zusammenhang zwischen integraler und partieller Exzess-Gibbsenergie im System CoO / NiO mit lückenloser Mischkristallbildung

Die Schnittpunkte mit den y-Achsen bei $x_{CoO} = 0$ bzw. 1 kennzeichnen die partiellen Größen von CoO und NiO im Mischkristall der entsprechenden Zusammensetzung. Die Exzessenthalpie erhält man durch Subtraktion dieser Werte von denen der binären Oxide.

Im Falle einer festen Lösung zweier isotyper, chemisch sehr ähnlicher Verbindungen wie CoO und NiO kann man für den Wechselwirkungsparamenter $\Omega = 0$ annehmen (ideale Lösung). Für diesen Spezialfall sind die Aktivitäten beider Komponenten zahlenmäßig gleich deren Stoffmengenanteilen. Unter Berücksichtigung der so berechneten Aktivitäten und unter Einbeziehung der in Tabelle 7.2 aufgeführten Verbindungen und ihrer thermodynamischen Daten wird die Temperaturabhängigkeit der Gasphasenlöslichkeit von Ni und Co mit Hilfe der K_p -Methode berechnet.

Die folgende Abbildung zeigt die graphische Darstellung der Ergebnisse einer dieser Rechnungen. Es ist demnach für beide Oxide ein Transport von T_2 nach T_1 zu erwarten. Die Kurven weisen vergleichbare Steigungen auf, es ist folglich auch mit ähnlichen Transportraten zu rechnen. Eine gute Näherung für den zu erwartenden Stoffmengenanteil des NiO im Senkenbodenkörper ist der Quotient $\Delta\lambda(Ni) / \Sigma\Delta\lambda$ ($\Sigma\Delta\lambda = \Delta\lambda(Ni) + \Delta\lambda(Co)$). Dieser ergibt sich für die Transportemperaturen aus der beschriebenen Rechnung.



Abb. 7.2 Gasphasenlöslichkeiten von Co und Ni als Temperaturfunktion ($a_{CoO} = 0,5$ und $a_{NiO} = 0,5$)

Trägt man den NiO-Anteil im Quellenbodenkörper (Tabelle 7.1) gegen den NiO-Anteil im Senkenbodenkörper bzw. gegen den Quotienten $\Delta\lambda(Ni) / \Sigma\Delta\lambda$ auf, sollten sich ähnliche Kurvenverläufe ergeben, wenn das verwendete Modell richtig ist.



Abb. 7.3 Experimentelle Befunde und Ergebnisse von Gleichgewichtsberechnungen ($I: p^0(HCl)_{298} = 0,6 \text{ bar}; II: p^0(HCl)_{298} = 0,3 \text{ bar}$)

Abbildung 7.3 zeigt diesen Zusammenhang zwischen Bodenkörperzusammensetzung in Quelle und Senke graphisch. Es ist ersichtlich, daß die Rechnungen eine Abreicherung von NiO erwarten lassen, was experimentell auch gefunden wird. Bei geringer NiO-Aktivität im Quellenbodenkörper weisen die Experimente jedoch eine deutlich stärkere Abreicherung aus als es die Rechnung erwarten läßt. Dennoch ist die Übereinstimmung von Experimenten und Modellrechnung befriedigend.

8 Mischphasen von ZnO mit den 3d-Metalloxiden des Typs MO

Die Zusammensetzung des Quellenbodenkörpers hat einen direkten Einfluß auf das Transportgeschehen und kann gezielt die Zusammensetzung des gewünschten Produktes steuern. Die Aktivitäten der binären Oxide in deren ternären Verbindungen oder Mischoxiden beeinflussen über das Massenwirkungsgesetz die Gasphasenlöslichkeit des zu transportierenden Stoffes. Die Aktivitäten von zwei nicht isotypen Oxiden in einer Mischphase können sehr voneinander abweichen. Es ist möglich, Bodenkörper definierter Zusammensetzung durch Tempern der Edukte zu erhalten. Diese entsprechenden Mengen der jeweiligen binären Oxide können mit einer Phase oder Mischungslücke übereinstimmen. Bei Verwendung von heterogenen Bodenkörpern, deren Zusammensetzung einer Mischungslücke (Zweiphasengebiet) entspricht, stellen die Aktivitäten der binären Oxide eine Funktion der Zusammensetzung dar, und sie können während des gesamten Transportexperiments als konstant angenommen werden.

Ziel der in diesem Kapitel beschriebenen Experimente ist, mit Hilfe des chemischen Transports sowohl die Oxide der zweiwertigen 3d-Metalle mit Kochsalzstruktur aus der oktaedrischen Sauerstoffkoordination in die tetraedrische Umgebung des Wurtzitgitters zu überführen, als auch Zn²⁺-Ionen in das oktaedrische Koordinationsgitter der 3d-M²⁺-Oxide. Darüber hinaus soll die Frage geklärt werden, welche wechselseitige Löslichkeit Zinkoxid und Kupfer(II)-oxid haben, d. h. wieviel Zinkoxid sich z. B. in eine quadratisch-planare Sauerstoffumgebung überführen läßt. Zu diesem Zweck werden Bodenkörperzusammensetzung, Transporttemperatur und gegebenenfalls das Transportmittel variiert. Ampullenvolumen, Bodenkörpergesamtmenge und Transportmitteldruck werden, wie in Kapitel 6 erläutert, konstant gehalten.

8.1 Das System "TiO" / ZnO

Wie schon in Kapitel 2 erwähnt, besitzt die Phase "TiO" einen beträchtlichen Homogenitätsbereich (TiO_{1,20} – TiO_{0,85}) [8-01]. Aus Tabelle 6.3 geht hervor, daß der Transport dieser Phase mit zwei unterschiedlichen Transporttemperaturen und dem reduzierenden Transportmittel NH₄Cl nicht gelungen ist. Dieses ist sicher darauf zurückzuführen, daß das metallische Titan im Bodenkörper die Reaktion mit dem Ampullenmaterial SiO₂ im Vergleich zu TiO₂ und Ti₂O₃ bevorzugt auftritt. Das Erscheinungsbild der Ampulle nach Beendigung der Versuche läßt entsprechende Rückschlüsse zu. Dennoch kann durch Hinzufügen eines weiteren Oxids die Veränderung der Aktivitäten der Ausgangssubstanzen erreicht werden, um eventuell doch die gewünschte Produktzusammensetzung zu gewährleisten.

8.1.1 Experimentelle Auswertung

	Einwaag	en [mmol]		Transport-	Transport-	Bemerkung
ZnO	Ti	TiO ₂	Ti_2O_3	temperatur [°C]	mittel	
14,3	5,5	8,8	0	$900 \rightarrow 750$	NH ₄ Cl	nur Titan
14,3	5,5	8,8	0	$1000 \rightarrow 850$	NH ₄ Cl	(metallisch)
17,9	1,4	2,2	0	$900 \rightarrow 750$	NH ₄ Cl	als Produkt;
14,1	3,6	0	10,5	$900 \rightarrow 750$	NH ₄ Cl	Quarzangriff
14,3	5,5	8,8	0	$900 \rightarrow 750$	HCl	über gesamte
14,1	3,6	0	10,5	$900 \rightarrow 750$	HCl	Ampulle
						J

Tab. 8.1 Transportexperimente zum System "TiO" / ZnO

8.1.2 Diskussion

Ein gleichzeitiger Transport aller im Bodenkörper vorkommenden Spezies ist unter den in Tabelle 8.1 angegebenen Versuchsbedingungen nicht möglich. So kann eine um 100 °C höhere Transporttemperatur, Erhöhung des Zinkoxidanteils im Bodenkörper, Verwendung des weniger stabilen Ti₂O₃ oder ein nicht reduzierendes Transportmittel, nicht verhindern, daß sich stets metallisches Titan in der gesamten Ampulle und im Senkenbodenkörper abscheidet. Zuverlässige thermodynamische Berechnungen konnten aufgrund nur vage abschätzbarer thermodynamischer Daten für zweiwertiges dimeres Titanchlorid Ti₂Cl_{4,g} und entsprechendes Titanzinkchlorid TiZnCl_{4,g} nicht durchgeführt werden. Es kann davon ausgegangen werden, daß ein gemeinsamer Transport möglich wäre, wenn vorerst "TiO" mit Hilfe des Sinterverfahrens aus den entsprechenden Oxiden dargestellt würde [8-02]. Bis zur Beendigung dieser Arbeit war es aber technisch nicht möglich, die dafür notwendige Temperatur von 1600 °C im Ofen unter Hochvakuum zu erreichen.

8.2 Das System "VO" / ZnO

Wie "TiO" existiert auch "VO" mit einem breiten Homogenitätsgebiet, wobei dieses aus zwei benachbarten Phasen $VO_{0,86} - VO_{0,91}$ und $VO_{1,05} - VO_{1,25}$ besteht [8-03]. Die Darstellung von "VO" kann ebenfalls sintertechnisch mit Vanadium und Vanadium(III)-oxid bei Temperaturen von 1200 bis 1600 °C im Vakuum oder unter Argon-Atmosphäre erfolgen [8-04]. Das Produkt aus Versuch 3 in Tabelle 6.3 konnte röntgenographisch nicht als "VO" erkannt werden. Dennoch wird unter ähnlichen Versuchsbedingungen, wie für das "TiO" / ZnO-System, überprüft, ob sich eine Mischphase mit Zinkoxid bildet und diese mit Hilfe des chemischen Transports als kristallines Produkt erhalten werden kann.

8.2.1 Experimentelle Auswertung

ZnO	Einwaagen [mmol] V] V ₂ O ₃	Transport- temperatur [°C]	Transport- mittel	Transportrate $[mg \cdot h^{-1}]$
13,8	3,5	10,3	$900 \rightarrow 750$	NH ₄ Cl	0,74
15,9	1,2	7,9	$900 \rightarrow 750$	NH ₄ Cl	0,59
9,1	4,0	11,9	$900 \rightarrow 750$	NH ₄ Cl	0,01
13,8	3,5	10,3	$900 \rightarrow 750$	HCl	0
,.	- ,-	•,•	200 7 100		-

Tab. 8.2Transportergebnisse zum System "VO" / ZnO

Zur exakten Bestimmung der Zusammensetzung der Mischkristalle wurden durch chemischen Transport dargestellte Kristalle aus dem gesamten Kapitel 8 ausgelesen, soweit notwendig, und in Salpetersäure gelöst, um die für die ICP-MS erforderlichen Lösungen zu erhalten. Es wurden etwa 5 bis 20 mg kristallines Material eingesetzt, in möglichst wenig Säure gelöst und auf ein Volumen von 50 ml mit entionisiertes Wasser aufgefüllt. Mittels EDX-Analyse erhält man übereinstimmend die Zusammensetzung 1 Mol% "VO" und 99 Mol% ZnO. Die Gitterkonstantenbestimmung dieser Kristalle ergibt eine Verringerung um 0,13 pm in der a-Achse und 0,17 pm in der c-Achse im Vergleich zum reinen, unter gleichen Versuchsbedingungen transportierten Zinkoxid (a = 324,92 pm und c = 520,54 pm). Außerdem läßt eine deutliche Farbänderung des Produkts auf eine Dotierung schließen. Reine Zinkoxidkristalle, die mit NH₄Cl transportiert wurden, weisen eine hellblaue Farbe auf, das erhaltene Produkt, unter gleichen Versuchsbedingungen dargestellt, dagegen einen dunkelgelben Farbton.



Abb. 8.1 Digitalkameraaufnahme eines ZnO("VO")-Kristalls

8.2.2 Diskussion

Thermodynamische Modellrechnungen, sowohl mittels K_p -Methode als auch unter Verwendung von CVTrans, liefern vergleichbare Aussagen. So werden mit Hilfe der CVTrans-Rechnung Transportraten von 2,76 mg h⁻¹ für die Zinkoxid- und nur ein Anteil von 10⁻⁴ für die Transportrate der Vanadium(II)-oxidreichen Phase berechnet. Auch die Löslichkeitskurven, die mit Hilfe der K_p -Methode berechnet wurden, zeigen diesen deutlichen Unterschied. Die Gasphasenlöslichkeit für Zinkoxid nimmt mit der Temperatur zu. Aus dieser logarithmischen Auftragung in der folgenden Graphik wird dagegen die vergleichsweise sehr geringe Gesamtlöslichkeit für Vanadium mit dem Transportmittel NH₄Cl deutlich.

Dennoch sind diese Rechnungen unter Vorbehalt zu betrachten. Für die zweiwertigen vanadiumhaltigen Gasspezies gibt es nur für gasförmiges Vanadium(II)-chlorid definierte Standardbildungsenthalpie-, -entropiewerte und c_p -Fuktionen aus der Literatur (siehe Anhang A). Für das dimere Vanadium(II)-chlorid können nur noch Literaturwerte für die Standard-

bilungsenthalpie gefunden werden. Der Entropiewert und die c_p -Funktionen sind Abschätzungen aus dem Vergleich mit den entsprechenden dimeren zweiwertigen Mn²⁺-, Co²⁺-, Fe²⁺- und Ni²⁺-Chloriden. Die thermodynamischen Daten von VZnCl_{4,g} beziehen sich ebenfalls auf Abschätzungen an Hand von Vergleichen mit dimeren Vanadium(II)- und Zinkchloriden.



Abb. 8.2 Gasphasenlöslichkeiten im "VO" / ZnO-System (Transportmittel NH₄Cl)

Die Berechnungen liefern nur dann verläßliche Ergebnisse, wenn hinreichend genaue thermodynamische Daten von allen im Gleichgewicht stehenden Gasphasenspezies mit festen Phasen zur Verfügung stehen. Dennoch ist hier ein aufschlußreicher Vergleich zwischen Experiment und Berechnungen möglich. Es werden ausschließlich nur mit Vanadium(II)-oxid dotierte Zinkoxidkristalle erhalten, was durch beide Berechnungen bestätigt werden kann. Eine vanadiumoxidreiche Phase kann im Produkt weder durch EDX-Analysen noch durch Pulveraufnahmen gefunden werden.

8.3 Das System "CrO" / ZnO

Zur Isolierung instabiler Molekülverbindungen bedient man sich in der Regel der Matrix-Technik. Der zu untersuchende Stoff wird dazu bei Temperaturen des flüssigen Argons, Stickstoffs oder Heliums in eine feste Matrix aus einem inerten Material eingebettet. Mit Hilfe des chemischen Transports soll zur Stabilisierung von festem Chrom(II)-oxid eine Mischphasenbildung ausgenutzt werden. Dazu eignet sich insbesondere Zinkoxid als Matrix, weil es aufgrund seiner abgeschlossenen d-Schale als zweiwertiges Oxid besonders stabil ist und die Ionenradien des Cr^{2+} oder Zn^{2+} ähnlich sind (73 pm für low-spin entartetes Cr^{2+} und 74 pm für Zn^{2+} (oktaedrische Umgebung) [2-16]).

8.3.1 Experimentelle Auswertung

EZnO	inwaagen [mm Cr	ol] Cr ₂ O ₃	Transport- temperatur [°C]	Transport- mittel	Transportrate $[mg \cdot h^{-1}]$
13,7	3,5	10,3	$900 \rightarrow 750$	NH ₄ Cl	1,65
15,7	1,2	7,9	$900 \rightarrow 750$	NH ₄ Cl	1,21
9,1	4,0	11,9	$900 \rightarrow 750$	NH ₄ Cl	0,51
13,7	3,5	10,3	$900 \rightarrow 850$	NH ₄ Cl	0,37

Tab. 8.3 Transportergebnisse zum System "CrO" / ZnO

Aus allen Versuchen erhält man durch EDX- und ICP-MS-Analysen eine Zusammensetzung von 1,5 At% Chrom und 98,5 At% Zink, bezogen auf Σ (Metall) = 100 %. Unter Verwendung der Pulverdiffraktometrie erhält man Werte für a = 324,91 pm und c = 520,60 pm, was keine nennenswerte Volumenveränderung dieses Produkts gegenüber dem im Kapitel 8.2 angeführten reinen Zinkoxid bedeutet. Zur Stabilitätsüberprüfung des Produkts wird eine weitere Röntgenpulveraufnahme nach 33 h an der gleichen Probe durchgeführt, die aber zu keiner Veränderung des Röntgendiffraktogramms führt. Ein weiterer Hinweis, daß eine Dotierung des Zinkoxids stattgefunden hat, ist die auffällige Orangefärbung der würfelförmigen Kristalle.



Abb. 8.3 Digitalkameraaufnahme eines ZnO("CrO")-Kristalls

Da diese Färbung des Produkts auch vom Oxid des dreiwertigen Chroms verursacht sein könnte, ist ein Vergleichsversuch mit äquimolaren Mengen Zinkoxid und Chrom(III)-oxid unter ansonsten identischen Versuchsbedingungen durchgeführt worden. Die so erhaltenen dünnblättrigen Kristalle haben eine schwach grünliche Färbung und enthalten 3 At% Chrom und 97 At% Zink, bezogen auf Σ (Metall) = 100 %.

8.3.2 Spektroskopische Befunde

Zur weiteren Charakterisierung des Produkts wurden UV-Vis-Spektren beider unterschiedlich gefärbten Proben und ein Vergleichsspektrum von Zinkoxid aufgenommen, welches unter gleichen Versuchsbedingungen (Tabelle 6.3) transportiert wurde. Der senkrechte Sprung bei 280 nm in den abgebildeten Spektren ist gerätebedingt und stammt vom Wechsel der Strahlungsquelle (Wolfram-Glühbirne im Vis-, Deuterium-Lampe im UV-Bereich). Das Spektrum der ZnO(,,CrO")-Probe ist mit dem der reinen ZnO-Probe fast identisch. Dagegen ist der Hauptpeak der pulverisierten ZnO(Cr₂O₃)-Kristalle geringfügig weiter in den langwelligen UV-Bereich verschoben und weist einen kleineren Peak im 580 nm-Bereich auf. Diese Tatsache läßt deutlich darauf schließen, daß das Chrom in der ZnO(,,CrO")-Probe, wie in Abbildung 8.3 zu sehen, nicht dreiwertig vorliegt.



Abb. 8.4 Remissionsspektrum von ZnO-Kristallen als Referenzprobe



Abb. 8.5 Remissionsspektrum von ZnO("CrO")-Kristallen



Abb. 8.6 Vergleichsaufnahme eines Remissionsspektrums von ZnO(Cr₂O₃)-Kristallen

8.3.3 Diskussion

Die thermodynamischen Daten für Chrom(II)-oxid (im Anhang A), sind von SHIROKOW [8-05] angegeben worden. Er berichtet, daß CrO lediglich in Spuren in flüssigen Schlacken nachgewiesen werden kann. Aufgrund der geringen Stabilität von CrO, die vergleichbar ist mit der von SiO, wurden diese Daten nur abgeschätzt. Diese Berechnung basiert auf einer Geradengleichung der Form von $DH_{II}^{0} = A \cdot DH_{I}^{0} + B$ (analog für die Standardbildungsentropie). Für DH_{I}^{0} und DS_{I}^{0} verwendete er die Daten der zweiwertigen Verbindungen von Mn und Fe mit Cl, F, I, S und O und konnte so eine lineare Extrapolation für den Wert von CrO ziehen. Aus dem ungefähren Schmelzpunkt von CrO (1500 °C) konnten dann die Konstanten für die c_{p} -Funktion ermittelt werden.

Die folgende Graphik veranschaulicht die Löslichkeitskurven, die mit Hilfe der K_p -Methode berechnet werden konnten.



Abb. 8.7 Gasphasenlöslichkeiten im CrO / ZnO-System (Transportmittel NH₄Cl)

Aufgrund der sehr unterschiedlichen Löslichkeitsdifferenzen für den chemischen Transport von 900 \rightarrow 750 °C von $\Delta\lambda(Cr) = 9,1 \cdot 10^{-6}$ und $\Delta\lambda(Zn) = 4,0 \cdot 10^{-3}$ kommt es zu einer starken Anreicherung von Zinkoxid in der Senke, was auch durch das Experiment bestätigt wird.

8.4 Das System MnO / ZnO

Zinkoxid kristallisiert bei Normalbedingungen im Wurtzit-Typ mit tetraedrischer Zn-Koordination, MnO hingegen im Kochsalztyp mit oktaedrischer Koordination. Das Phasendiagramm [8-06] weist eine breite Mischunglücke auf.



Abb. 8.8 Phasendiagramm-Ausschnitt des Systems MnO / ZnO

Bei 750 °C beträgt die maximale Löslichkeit von MnO in ZnO ca. 20 Mol%, die von ZnO in MnO etwa 5 Mol%. Gelingt es, MnO und ZnO gleichzeitig zu transportieren, so sind aus thermodynamischer Sicht drei Fälle denkbar:

- 1. die Abscheidung von ZnO-reichen Mischkristallen bei variablen Konzentrationsverhältnissen (einphasiger Bodenkörper),
- 2. die Abscheidung von miteinander koexistierenden ZnO- und MnO-reichen Mischkristallen der jeweils maximalen Löslichkeit (zweiphasiger Bodenkörper),
- und die Abscheidung MnO-reicher Mischkristalle variabler Konzentration (einphasiger Bodenkörper).

8.4.1 Experimentelle Auswertung

Die in der folgenden Tabelle aufgeführten Transportexperimente sind alle in einem Temperaturgradienten von 900 nach 750 °C mit NH₄Cl als Transportmittel unter den in Kapitel 6 aufgeführten Versuchsbedingungen durchgeführt worden. In dieser Versuchsreihe wurde die Zusammensetzung des Quellenbodenkörpers systematisch variiert [8-07].

Nr.	QBK [M	$[0.1 \cdot 10^{-3}]$	SBK	TR	Gitterkonstanten	V _{Zelle}	ΔV
	ZnO	MnO	(Phase)	$[mg h^{-1}]$	[pm]	$[pm^3 \cdot 10^{-6}]$	[%]
1	0	28,20	MnO	0,11	a=444,32	87,72	
2	5,74	22,56	kein Trans	sport			
3	11,28	16,92	ZnO(MnO)	2,63	a=326,59 (3); c=522,32 (9)	48,25	1,4
4	14,10	14,10	ZnO(MnO)	2,87	a=325,95 (4); c=521,95 (10)	48,02	0,9
5	16,92	11,28	ZnO(MnO)	2,81	a=326,22 (1); c=521,99 (2)	48,11	1,1
6	22,56	5,74	ZnO(MnO)	5,14	a=326,47 (2); c=521,99 (4)	48,18	1,2
7	25,33	2,87	Mn _{0,07} Zn _{0,93} O	5,27	a=326,52 (6); c=522,08 (9)	48,20	1,3
8	26,76	1,44	Mn _{0,04} Zn _{0,96} O	5,27	a=326,34 (2); c=521,94 (4)	48,14	1,2
9	28,10	0	ZnO	5,34	a=324,92 (1); c=520,54 (2)	47,59	

Tab. 8.4Transportexperimente im System MnO / ZnO im Temperaturgradienten900 Image: 900 Im

In den Versuchen 3 bis 6 erhält man ausschließlich die ZnO-reiche Phase ZnO(MnO) als Senkenbodenkörper mit der maximalen Löslichkeit von 20 Mol% MnO im ZnO. Diese fällt in Form von transparenten, weinroten, bis zu 10 mm langen, hexagonalen Nadeln in besonders schöner Ausprägung an.



Abb. 8.9 Digitalkameraaufnahme eines ZnO(MnO)-Kristalls

Auf der Quellenbodenkörperseite blieb die auskristallisierte grasgrüne MnO(ZnO)-Phase zurück. Die EDX-Analysen weisen auf eine maximale Löslichkeit des ZnO im MnO gemäß dem abgebildeten Phasendiagramm-Ausschnitt hin.

Variiert man die Zusammensetzung des QBK innerhalb des ZnO-reichen Homogenitätsgebietes, scheiden sich in der Senke ZnO-reiche Mischkristalle mit geringerem, reproduzierbar steuerbaren MnO-Gehalt ab (Versuche 7 und 8), deren Farbintensität einen geringeren MnO-Gehalt anzeigt. Die Analysen von Anschliffen ausgewählter Kristalle aller Versuche zeigen innerhalb der Meßgenauigkeit eine homogene Verteilung der Metalle. Der Einbau von MnO in ZnO führt zu einer geringfügigen Aufweitung des Wurtzitgitters.

Aufgrund der Farbintensität des Produktes wurden daran UV-Vis-Spektren in diffuser Reflexion aufgenommen. Außerdem bieten sich an diesem Material magnetische Suszeptibilitätsuntersuchungen an. Zweiwertiges Mangan hat mit seiner high-spin Konfiguration den höchsten Wert des magnetischen Moments der 3d-Metallionen mit $\mu = 5,92 \mu_B$, der sich nach der Spin-Only-Formel berechnen läßt.

8.4.2 Spektroskopische Befunde

Die Bande im UV-Vis-Spektrum der ZnO(MnO)-Probe (Abb. 8.10) hat das Maximum bei 500 nm. Im Vergleich zum ZnO-Spektrum ist eine deutliche Verschiebung in den sichtbaren langwelligeren Bereich zu beobachten.



Aus Abb. 8.4 Remissionsspektrum von ZnO-Kristallen als Referenzprobe



Abb. 8.10 Remissionsspektrum von ZnO(MnO)-Einkristallen

Die intensiv rote Farbe der relativ großen Einkristalle ist nicht ohne weiteres verständlich. Eine mögliche Erklärung ist die, daß kleine Anteile an Mn^{3+} im Gitter vorhanden sind. Zwar lassen die präparativen Randbedingungen (es wurde stets unter reduzierenden Bedingungen gearbeitet), keine Erklärung auf der Basis des üblichen Redox-Verhaltens Mn^{2+} / Mn^{3+} zu, aber dieses Redox-Verhalten könnte in der Mischphase ZnO(MnO) auch deutlich verändert sein: Der Einbau von MnO in ZnO führt zu einer Aufweitung des Wurtzit-Gitters. Die Mn^{2+} -Ionen stehen gewissermaßen in einer zu kleinen Tetraederlücke unter dem "Druck" der sie umgebenden vier Sauerstoffionen. Dieser "Druck" wäre geringer bei den kleineren Mn^{3+} -Ionen. Es wäre also zu erwarten, daß eine Oxidation $Mn^{2+} \rightarrow Mn^{3+}$ in dieser Mischphase leichter erfolgen kann als im reinen MnO, gegebenenfalls auch unter den diesen präparativen Bedingungen. Eine andere, einfachere Erklärung für die Absorptionsbande bei 480 nm könnte ein charge-transfer vom Sauerstoff zum Mangen sein. Dieser hingegen führt zu einer Erniedrigung der Oxidationsstufe des Mangans und damit zu einer weiteren Vergrößerung des Mn-Radius.

8.4.3 Fakten zur magnetischen Suszepitibilitätsmessung

In bestimmten Verbindungen beobachtet man starke Kopplungen zwischen magnetischen Momenten, deren Abstände voneinander zu groß sind, als daß Wechselwirkungen dafür in Frage kommen könnten. Als "Vermittler" der Kopplung gelten dann allgemein die diamagnetischen Ionen zwischen den betrachteten Gitterbausteinen. Beim MnO befinden sich z. B. zwischen den Mn²⁺-d-Orbitalen die p-Orbitale des O²⁻-Ions.



Abb. 8.11 Mögliche Spinkonfigurationen der Mn^{2+} und O^{2-} -Ionen im MnO [8-08]

Liegen Anteile von kovalenter Bindung zwischen Mn^{2+} und O^{2-} vor, bilden die drei Ionen ein Quasimolekül mit dem möglichen Gesamtspin S = 1 (Triplettzustand) oder S = 0 (Singulett). Je nachdem, welcher Zustand die kleinere Energie hat, erhält man ferromagnetische oder antiferromagnetische Ordnung (bei MnO antiferromagnetisch).

Die gemessenen Rohdaten (magnetisches Moment) beinhalten die diamagnetischen Beiträge der Durankapsel, sowie den diamagnetischen und paramagnetischen Anteil der Substanz. Die diamagnetischen Beiträge wurden mittels Eichmessungen im Arbeitskreis von Prof. Urland in Hannover die Suszeptibilitätsdaten ($\chi_{g,dia}$) durch eine lineare Funktion der Form

$$\chi_{g,dia} = \frac{1}{T} \cdot \mathbf{a} + \mathbf{b} \tag{8.1}$$

beschrieben. Bei einer Magnetfeldstärke von 1000 Oe ergibt sich für den Duranköcher somit einen Wert für die Steigung von a = $1,3773 \cdot 10^{-5}$ und den Achsenabschnitt b = $-1,8600 \cdot 10^{-7}$, für eine Magnetfeldstärke von 10000 Oe a = $1,3126 \cdot 10^{-5}$, b = $-1,6270 \cdot 10^{-7}$.

Analog zu dieser Funktionsgleichung, die sämtliche diamagnetischen Beiträge des Köchers erfaßt, wurden zunächst sogenannte "Matrixmessungen" an diamagnetischen Pulverproben von ZnO durchgeführt und zu den diamagnetischen Werten des Duranköchers addiert. Diese und auch die Duranköcher-Messung wurden hinsichtlich einer möglichen Magnetfeldstärkeabhängigkeit im Temperaturbereich von 1,7 < T < 300 K bei zwei verschiedenen Feldstärken von H = 1 und 10 kOe gemessen.

Daraufhin ergibt sich für a = $6,89036 \cdot 10^{-6}$ und b = $-1,24307 \cdot 10^{-7}$ für H = 1000 Oe, bzw. analog für H = 10000 Oe eine Steigung von $5,7180 \cdot 10^{-6}$ und ein Achsenabschnitt von $-2,55717 \cdot 10^{-7}$.

Die Werte der magnetischen Suszeptibilitätsmessungen dieser "Eichmessungen" wurden dann von den ZnO(MnO)-Proben subtrahiert. Um eine Aussage über die Wertigkeit des Mangans im Produkt oder über mögliche Kopplungen der MnO-Teilchen treffen zu können, sind in den angegebenen Feldstärken ZnO(MnO)-Proben mit zwei unterschiedlichen Mangangehalten im Zinkoxid gemessen worden: die Randphase mit 20 Mol% MnO und aus dem Homogenitätsgebiet mit 4 Mol% MnO.



Abb. 8.12Temperaturabhängigkeit der reziproken magnetischen Suzeptibilität c_{mol} der
 $Mn_{0,2}Zn_{0,8}O$ -Probe



Abb. 8.13Temperaturabhängigkeit des effektiven magnetischen Moments \mathbf{m}_{eff} mit
Tieftemperatur-Ausschnitt der $Mn_{0,2}Zn_{0,8}O$ –Probe



Abb. 8.14Temperaturabhängigkeit des effektiven magnetischen Moments \mathbf{m}_{eff} mit
Tieftemperatur-Ausschnitt der $Mn_{0,04}Zn_{0,96}O$ –Probe

Die Abbildungen 8.12 bis 8.14 geben die Ergebnisse der magnetischen Untersuchungen der gepulverten ZnO(MnO)-Einkristalle verschiedener MnO-Gehalte im ZnO in Abhängigkeit des äußeren Magnetfeldes und der Temperatur wieder.

Reines MnO zeigt unterhalb der Néel-Temperatur von 122 K antiferromagnetisches Verhalten, oberhalb dieser Temperatur den erwarteten Paramagnetismus. Löst man MnO in der diamagnetischen Matrix ZnO, sollte es mit zunehmender MnO-Konzentration zu Übergängen zwischen dem magnetischen Verhalten isolierter Mn²⁺-Ionen und den kooperativen Phänomen des Antiferromagnetismus kommen, ggf. zu Paar- oder Clusterbildung sowie Überstrukturen.

8.4.4 Diskussion

Zunächst wird eine thermodynamische Diskussion mit Hilfe der K_p -Methode repräsentiert [8-09]. Als Transportgleichungen kommt ergänzend zu den in Kapitel 6 aufgeführten Gleichungen (6.4) und (6.5) noch (8.2) in Betracht.

$$MnCl_{2,g} + ZnCl_{2,g} = MnZnCl_{4,g}$$
(8.2)

Die Berechnung wird für einen zweiphasigen Bodenkörper der jeweils maximalen Löslichkeiten beider Komponenten ineinander durchgeführt. Für eine Berechnung der Gasphasenlöslichkeiten werden die Aktivitäten von MnO und ZnO im Zweiphasengebiet benötigt. Da diese nicht bekannt sind, kann in erster Näherung davon ausgegangen werden, daß diese den Stoffmengenanteilen von ZnO bzw. MnO (hier bei 750 °C) 0,80 bzw. 0,95 entsprechen (a(ZnO) = 0,80; a(MnO) = 0,95). Diese Werte werden an Stelle einer Aktivität von 1 für einen reinen festen Bodenkörper in die Massenwirkungsausdrücke der Reaktion (6.4) und der entsprechenden Reaktion für Zinkoxid eingesetzt.

Eine Temperaturabhängigkeit der Aktivitäten kann wegen fehlender Daten nicht berücksichtigt werden. NH₃, das durch thermische Dissoziation von NH₄Cl entsteht, ist bei Transportbedingungen weitgehend zerfallen. Dieses Dissoziationsgleichgewicht wird bei den Rechnungen nicht berücksichtigt, ebenso nicht die mögliche Reduktion von MnO oder ZnO durch H₂. Die *c*_p-Funktionen, Bildungsenthalpien und Entropien in die Berechnung einbezogenen Verbindungen sind: ZnO_f, MnO_f, HCl_g, ZnCl_{2,g}, Zn₂Cl_{4,g}, MnCl_{2,g}, Mn₂Cl_{4,g} sowie die zu erwartende Gasspezies MnZnCl_{4,g}.

Die Transportraten von ZnO und MnO werden durch die Temperaturabhängigkeiten der Gasphasenlöslichkeiten von Zn und Mn beschrieben, die im folgenden diskutiert werden sollen. Zur Beschreibung des Transportgeschehens kann folgende Definition der Gasphasenlöslichkeiten verwendet werden:

$$\lambda (M) = [p(MCl_2) + 2 \cdot p(M_2Cl_4) + p(MM'Cl_4)] / [p(HCl) + 2 \cdot p(MCl_2) + 4 \cdot p(M'Cl_4) + 2 \cdot p(M'Cl_4) +$$

Unter Einbeziehung der im Anhang aufgeführten thermodynamischen Daten sowie der oben angegebenen Aktivitäten ergeben sich die in der folgenden Abbildung dargestellten Verläufe der Gasphasenlöslichkeiten von Mangan und Zink.



Abb. 8.15 *Gasphasenlöslichkeiten im MnO / ZnO-System (Transportmittel NH₄Cl)*

Für Zink berechnet man eine mit steigender Temperatur zunehmende Gasphasenlöslichkeit, jedoch existiert für Mangan bei 900 °C ein Löslichkeitsminimum. Es ist demnach nur für Zinkoxid bis zu dieser Temperatur ein Transport von $T_2 \rightarrow T_1$ zu erwarten, und die MnO(ZnO)-Phase bleibt im Quellenbodenkörper zurück. Eine exakte Aussage über den zu erwartenden Bodenkörper kann hieraus nicht unmittelbar getroffen werden. Dies ist jedoch mit dem Computerprogramm CVTrans möglich.

Im Gegensatz zur K_p -Methode, bei der die thermodynamischen Aktivitäten der Festkörperkomponenten in die Rechnung einfließen, gehen bei der Methode der Minimierung der freien Enthalpie, die im Programm CVTrans Anwendung findet, Entropie- und Enthalpiewerte unmittelbar in die Rechnung ein. Notwendigerweise werden dafür auch die Daten für die beiden Mischphasen MnO(ZnO) und ZnO(MnO) benötigt, die aus der Literatur nicht bekannt sind und abgeschätzt werden müssen. Ein einfaches Modell ist das der regulären Lösung, daß schon im Kapitel 7 verwendet wurde. Es beinhaltet eine Mischungsenthalpie von Null sowie eine mit Hilfe der statistischen Thermodynamik zu berechnenden Mischungsentropien.

Für den Fall der nicht isotypen Verbindungen ZnO und MnO kann man formal unter Aufbringung der Umwandlungsenthalpie $\Delta_{u}H^{0}_{298}$ aus ZnO (Wurtzittyp) die Hochdruckmodifikation ZnO (Kochsalz-Typ) [8-09] erzeugen und dieses auf das Modell der regulären Lösung anwenden. Die Enthalpie der festen Lösung ergibt sich so als

$$\Delta H^{\circ}(MnO(ZnO)) = \Delta H^{0}(MnO) - x$$
(8.4)

mit $x = (1 - 0.95) \cdot [\Delta H^0(MnO) - \Delta H^0(ZnO) - \Delta_u H^0(ZnO)].$

Mit den im Anhang A aufgeführten thermodynamischen Daten ergibt sich so für *x* ein Wert von 38 kJ · mol⁻¹ und damit eine Standardbildungsenthalpie der Mischphase MnO (5 % ZnO) von –423,2 kJ · mol⁻¹. Die Mischungsentropie von MnO(5 % ZnO) errechnet sich nach Gleichung (7.2) mit x = 0.95 zu 1,7 J · (mol K)⁻¹. Daraus errechnet sich die Standardentropie der Mischphase aus

$$S^{0}(MnO(ZnO)) = x S^{0}(ZnO) + (1-x) S^{0}(MnO) + \Delta S^{0}_{M}$$
(8.5)

zu einem Wert von 60,6 J \cdot (mol K)⁻¹. Im folgenden Kapitel wird dieser Zusammenhang am Beispiel des Systems FeO / ZnO auch graphisch verdeutlicht.

Von den Oxiden der zweiwertigen 3d-Metalle, die in der Kochsalzstruktur kristallisieren, sind keine Umwandlungsenthalpien für der Übergang in die Wurtzitstruktur bekannt. Da aber Manganoxid zu 20 Mol% im Zinkoxid löslich ist, kann man auch nicht die Enthalpie- und Entropie des reinen Zinkoxids für die Mischphase ZnO(MnO) verwenden. Der Fehler dieser Werte sollte sich durch die Anwendung des Modells der regulären Lösung verringern lassen.

Mit Hilfe dieser berechneten Werte für beide Mischphasen lassen die Rechnungen dann bei jedem der betrachteten Quellenbodenkörper ein nichtstationäres Transportverhalten erwarten. Im Senkenbodenkörper treten je nach Quellenbodenkörperzusammensetzung nur reines ZnO und die Mischphase ZnO(MnO) auf. Bei Transportraten für die Mischphase von 2,6 mg·h⁻¹ stimmt die Berechnung gut mit den Experimenten überein.

8.5 Das System "FeO" / ZnO

Da Wüstit (der Einfachheit halber trotz der Nichtstöchiometrie im folgenden als FeO bezeichnet), wie MnO, auch in der Kochsalzstruktur mit oktaedrischer Sauerstoffkoordination kristallisiert, sollte im System FeO / ZnO ein dem MnO / ZnO-System ähnliches Phasendiagramm existieren (vgl. Abb. 8.8). In der Literatur ist dieses System noch nicht beschrieben worden. So kann nur die analoge Vermutung getroffen werden, daß sich auch hier die feste Lösung FeO / ZnO in zwei Randphasen FeO(ZnO) und ZnO(FeO) entmischt. Diese Annahme wird mit Hilfe des chemischen Transports untermauert und eine isotherme Phasenbreite ermittelt. Die thermodynamischen Betrachtungen sollen die Experimente untermauern. Ergänzend soll mittels Mössbauerspektroskopie der Gehalt an dreiwertigem Eisen aus einer ausgewählten Mischphase ermittelt werden.

8.5.1 Experimentelle Auswertung

Die folgende Tabelle gibt die experimentellen Befunde wieder. Diese Versuche wurden unter gleichen Versuchsbedingungen durchgeführt, wie in Kapitel 8.4 erläutert [8-08]. Aufgrund der EDX- und ICP-MS-Untersuchungen an ausgewählten Kristallen treten bei 750 °C eine ZnO-reiche Phase mit 11 Mol% FeO und eine FeO-reiche Phase mit 12 Mol% ZnO auf. Bei den Experimenten entstand stets deutlich mehr von der ZnO-reichen Phase als von der FeO-reichen Phase. Beide Mischphasen sind zwar tiefschwarz, die unterschiedlichen Phasen kann man dennoch optisch erkennen. Die FeO(ZnO)-Kristalle bilden Oktaeder, die ZnO(FeO)-Phase hexagonale Nadeln. Der Einbau von FeO in ZnO führt zu einer Aufweitung der Gitterkonstanten a, nicht jedoch der von c.



Abb. 8.16 a und b Digitalkameraaufnahmen eines ZnO(FeO)- und FeO(ZnO)-Kristalls

Nr	QI	BK	SBK	TR	Gitterkonstanten	V _{Zelle}	ΔV
	[Mol ZnO	· 10 ⁻⁵] FeO	(Phase)	$[mg h^{-1}]$	[pm]	$[pm^{3} \cdot 10^{-6}]$	[%]
1	0	27,84	FeO	0,09	a=430,15 (1)	79,59	
2	5,57	22,27	ZnO(FeO) FeO(ZnO)	2,27	a=325,88 (1); c=520,61 (3) a=431,20 (4)	47,88 80,17	0,6 0,7
_			Fe	J			
3	11,13	16,70	ZnO(FeO) FeO(ZnO) Fe	> 3,74	a=325,86 (3); c=520,42 (7) a=431,27 (3)	47,86 80,21	0,6 0,7
4	13,92	13,92	ZnO(FeO) FeO(ZnO) Fe	5,20	a=326,01 (6); c=520,41 (15) a=431,22 (18)	47,90 80,19	0,7 0,7
5	16,70	11,13	ZnO(FeO) FeO(ZnO) Fe	5,69	a=326,03 (6); c=520,41 (12) a=431,20 (8)	47,91 80,17	0,7 0,7
6	22,27	5,57	ZnO(FeO) FeO(ZnO) Fe	4,36	a=326,04 (2); c=520,41 (7) a=431,20 (4)	47,91 80,17	0,7 0,7
7	26,70	0	ZnO	5,34	a=324,92 (1); c=520,54 (2)	47,59	

Tab. 8.5Transportexperimente im System FeO / ZnO im Temperaturgradienten900 ® 750 °C

_
8.5.2 Aussagen zur mössbauerspektroskopischen Untersuchung

Die kristalline Phase ZnO(FeO), die bereits durch Röntgenbeugung und EDX-Analyse charakterisiert war wurde fein pulverisiert und zu einem Mössbauer-Absorber mit 25 mg cm⁻³ verarbeitet. Als Quelle wurde in Rh eingebettetes ⁵⁷Co mit einer derzeitigen Aktivität von 25 mCi verwendet. ⁵⁷Co zerfällt mit einer Halbwertszeit von 270 Tagen auf ein angeregtes Niveau des ⁵⁷Fe von I = 3/2 auf I =1/2 und bildet den eigentlichen Mössbauer-Übergang. Das stabile Isotop ⁵⁷Fe ist mit einer natürlichen Häufigkeit von etwa 2 % vertreten, was zur Messung des FeO / ZnO-Produkts ausgenutzt werden kann.



Abb. 8.17 Mössbauerspektrum der ZnO(FeO)-Phase

Allgemein wurde die Isomerieverschiebung δ schon in Kapitel 5.3 besprochen. Aus der dort aufgeführten Aussage wird klar, daß δ eine lineare Funktion der Ladungsdichte im Absorber ist. Diese Ladungsdichte am Kernort wird durch die s-Orbitale hervorgerufen, die sowohl den vollbesetzten inneren Elektronenschalen als auch den teilweise besetzten Valenzzuständen zugehörig sind. Ein Elektron im s-Zustand hat die Drehimpulsquantenzahl l = 0; dies schließt einen endlichen Linearimpuls nicht aus, d. h. das Elektron hat eine endliche Aufenthaltswahrscheinlichkeit auch im Kern. Daher kommt es, daß der Kern über diese s-Orbital-Kopplung auch Vorgänge in der Atomhülle "sieht", wie z. B. Kovalenzeffekte (Delokalisierung der Valenzelektronen zwischen dem betrachteten Ion und seinen Liganden).

Aus der folgenden Abbildung, in der die unterschiedlichen Isomerieverschiebungen für Eisensauerstoffverbindungen verschiedener Oxidationsstufen und Koordinationspolyeder gekennzeichnet sind [8-11], wird dieser Sachverhalt deutlich.



Abb. 8.18 Isomerieverschiebungen bei Raumtemperatur für Eisensauerstoffverbindungen verschiedener Oxidationsstufen

Diese Isomerieverschiebungen resultieren aus einer Messung mit einer Quelle ⁵⁷Co in Fe-Matrix. Die ZnO(FeO)-Probe wurde dagegen mit einer Quelle ⁵⁷Co / Rh gemessen. Deshalb müssen die in der folgenden Tabelle angegebenen Werte für die Isomerieverschiebungen noch mit 0,11 mm s⁻¹ addiert werden, um einen Vergleich mit den Literaturdaten zu ermöglichen.

Linie	Isomerieverschiebung δ [mm s ⁻¹]	Linienbreite Γ [mm s ⁻¹]	Flächenanteil I [%]
1	0,38	0,23	2,1
2	0,82	0,36	56,2
3	0,81	0,40	41,7

Tab. 8.6Mössbauer-Parameter der ZnO(FeO)-Phase bei Raumtemperatur für eine 57Fe /
Rh-Quelle

Aus dem Vergleich der Isomerieverschiebungen in Tabelle 8.6 mit den tetraedrisch koordinierten Sauerstoffverbindungen des Eisen (Abbildung 8.18) geht hervor, daß die Linie 1 dreiwertigem Eisen und die Linien 2 und 3 zweiwertigem Eisen zuzuordnen sind. Eine quantitative Analyse zu diesem Spektrum ist insofern möglich, weil I ~ $n \cdot f$, mit n für die Konzentration der entsprechenden Kerne und f, dem Debye-Waller-Faktor. Hat der Debye-Waller-Faktor für jede Linie den gleichen Wert [8-12], so kommt man zu dem Ergebnis, daß von den 11 Mol% Eisenoxid im Zinkoxid anteilig 2,1 At% dreiwertiges Eisen enthalten sind. Mit dieser Aussage kann auch die schwarze Farbe der ZnO(FeO)-Phase erklärt werden.

Für zweiwertiges Eisen in tetraedrischer Sauerstoffumgebung resultieren zwei Dubletts mit unterschiedlichen Linienbreiten. Diese weichen stark von den Literaturwerten [8-11] ab, die bei 0,23 bis 0,24 mm s⁻¹ liegen. Aufgrund der großen Linienbreite ist von statistischen Verteilungen auszugehen, die sich in der Löslichkeit von 11 Mol% im Wurtzitgitter begründen. Die zwei unterschiedlichen Dubletts mit einem Flächenverhältnis von ungefähr 2 : 3 lassen darauf schließen, daß Fe²⁺-Ionen nicht äquivalent umgeben sind. Diese Tatsache kann nur mit einer Verzerrung des Tetraeders durch unterschiedliche Koordinationssphären aufgrund der relativ hohen Löslichkeit des Fe²⁺ im ZnO erklärt werden. Denkbar sind jedoch auch andere Erklärungen, wie z. B. die partielle Besetzung von Zwischengitterplätzen.

8.5.3 Diskussion

Für die thermodynamische Betrachtung mit Hilfe der K_p -Methode gelten die in Kapitel 8.4.3 aufgeführten Aussagen und Gleichungen. Für eine Berechnung der Gasphasenlöslichkeiten werden ebenfalls die Aktivitäten von FeO und ZnO im Zweiphasengebiet benötigt. Hier wird gleichermaßen von der analogen Näherung ausgegangen und diese entsprechend für a(ZnO) = 0,89 und a(FeO) = 0,88 verwendet.



Abb. 8.19 *Gasphasenlöslichkeiten im FeO / ZnO-System (Transportmittel NH₄Cl)*

Sowohl für Zink als auch für Eisen berechnet man eine mit steigender Temperatur zunehmende Gasphasenlöslichkeit, jedoch um ca. eine Zehnerpotenz höhere Werte für Zink. Es ist demzufolge für beide Oxide ein Transport von T_2 $\ensuremath{\mathscr{R}}$ T_1 zu erwarten. Die zahlenmäßige Auswertung ergibt für einen Transport von 900 \rightarrow 750 °C die Löslichkeitsdifferenzen $\Delta\lambda(Zn) =$ $2,0 \cdot 10^{-3}$ und für $\Delta\lambda(Fe) = 5,6 \cdot 10^{-4}$. Bei Gesamttransportraten von ca. 1,4 mg h⁻¹ sollte es daher zu einer Anreicherung von Zinkoxid in der Senke kommen. Eine genauere Darlegung der zu erwartenden Bodenkörper wird wieder mit Hilfe des Computerprogramms CVTrans ermittelt. Da das System FeO / ZnO ein Fall nicht-isotyper Verbindungen ist, wie schon in Kapitel 8.4.4 für MnO und ZnO besprochen, werden die Berechnungen der Mischungsentropie und –enthalpie für die Mischphase FeO(ZnO) nicht noch einmal ausführlich besprochen. Dieses Modell der Berechnung der Mischungsenthalpie wird in der folgenden Abbildung für die analoge Mischphase FeO(ZnO) verdeutlicht.



Abb. 8.20 Graphische Darstellung des verwendeten Verfahrens zur Abschätzung der Enthalpie von FeO(12% ZnO)

Die so berechneten thermodynamischen Daten befinden sich gleichermaßen in den entsprechenden Tabellen im Anhang A. Für die Mischphase ZnO(FeO) wird aufgrund der relativ großen Löslichkeit von FeO in ZnO das Modell der regulären Lösung verwendet. Auf diese Weise berechnet man auch hier bei jedem betrachteten Quellenbodenkörper ein nichtstationäres Transportverhalten. Bei kleinen Transportraten taucht stets elementares Eisen in der Senke auf. Mit der maximalen Transportrate von 2,56 mg h⁻¹, berechnet mit CVTrans, scheidet sich neben Fe_{0,12}Zn_{0,88}O die Phase Zn_{0,11}Fe_{0,89}O auf der Senkenbodenkörperseite ab. Somit kann zusammenfassend resümiert werden, daß die auch die thermodynamische Modellierung der Transportexperimente mit der Methode der Minimierung der freien Enthalpie im Einklang mit den erhaltenen Ergebnissen steht.

8.6 Das System CoO / ZnO

Das Phasendiagramm des CoO / ZnO-Systems [8-06] weist bei ca. 800 °C maximale Löslichkeiten von 5 Mol% CoO in ZnO und 19 Mol% ZnO in CoO auf.



Abb. 8.21 Phasendiagramm-Ausschnitt des Systems CoO / ZnO

Auch zu diesem System sollen die in Kapitel 8.4 getroffenen Aussagen überprüft werden. Ergänzend sollen die experimentellen Ergebnissen mit den thermodynamischen Berechnungen verglichen werden, die mit Hilfe der K_p -Methode und CVTrans-Rechnung durchgeführt werden.

8.6.1 Experimentelle Ergebnisse

Aufgrund der erzielten Ergebnisse für den Transport der binären Oxide (Kapitel 6.3), in dem CoO mit dem Transportmittel NH₄Cl zu metallischem Cobalt reduziert wurde, sind die Versuche mit dem Transportmittel HCl durchgeführt worden. Ferner wurde die Transporttemperatur im Vergleich zu den bisher beschriebenen Systemen aufgrund der starken Quarzreaktion in Kapitel 6.3 um 100 °C gesenkt [8-07].

Nr	QBK [Mol · 10 ⁻³]		SBK	TR	Gitterkonstanten	V _{Zelle}	ΔV
	ZnO	CoO	(Phase)	$[mg h^{-1}]$	[pm]	$[pm^{3} \cdot 10^{-6}]$	[%]
1	0	26,70	CoO	0,17	a=426,78 (1)	77,73	
2	5,34	21,35	kein Tra	nsport			
3	10,68	16,01	ZnO(CoO)	0,19	a=325,07 (2); c=520,73 (5)	47,65	0,1
4	13,35	13,35	ZnO(CoO)	0,15	a=325,08 (2); c=520,69 (4)	47,65	0,1
5	16,01	10,68	ZnO(CoO)	0,13	a=325,04 (2); c=520,58(4)	47,63	0,1
6	21,35	5,34	ZnO(CoO)	0,10	a=325,01 (2); c=520,32 (5)	47,57	0,0
7	26,70	0	ZnO	2,56	a=324,92 (1); c=520,54 (2)	47,59	

Tab. 8.7Transportexperimente zum System CoO / ZnO im Temperaturgradienten800 ® 650 °C

Die Versuche 2 bis 6 machen deutlich, daß eine CoO-reiche Mischphasen unter diesen Versuchsbedingungen nicht abgeschieden werden kann. Auch das Röntgendiagramm des vollständig pulverisierten Produkts gibt keinen Hinweis auf diese Mischphase. Es wird lediglich die ZnO-reiche Mischphase der Zusammensetzung $Co_{0,05}Zn_{0,95}O$ abgeschieden, die auch der maximalen Löslichkeit des abgebildeten Phasendiagramm-Ausschnitts entspricht. Dieses Produkt hat einen hexagonalen Kristallhabitus und eine tiefblauen Farbe.

8.6.2 Diskussion

Entsprechend den Ausführungen in Kapitel 8.4.3 werden für die Berechnung der Löslichkeitskurven mit Hilfe der K_p -Methode die Werte a(ZnO) = 0,95 und a(CoO) = 0,81 verwendet.



Abb. 8.22 *Gasphasenlöslichkeiten im CoO / ZnO-System (Transportmittel HCl)*

Mit steigender Temperatur berechnet man, wie erwartet, sowohl für Co als auch für Zn eine zunehmende Gasphasenlöslichkeit, wobei dieses System große Ähnlichkeit mit dem des FeO / ZnO aufweist (in Bezug auf die Berechnung). Dieses trifft aber nur für Temperaturen größer als 800 °C zu. Da der Transport aber aufgrund des starken Quarzangriffes nur bei Temperaturen von 800 \rightarrow 650 °C stattfinden konnte, die Gasphasenlöslichkeit für Cobalt aber in diesem Temperaturgradienten nur sehr gering ansteigt, muß man, wie im Experiment bestätigt, mit einer stärkeren Anreicherung von Zinkoxid in der Senke rechnen, als im System FeO / ZnO beobachtet. Bei der CVTrans-Rechnung wurden für die ZnO(CoO)-Phase nicht die thermodynamischen Daten einer regulären Lösung verwendet, sondern aufgrund der relativ geringen Löslichkeit von CoO in ZnO nur der reinen ZnO-Phase einbezogen. So scheidet sich, wie im Experiment bestätigt, sowohl metallisches Cobalt als auch die ZnO(CoO)-Mischphase mit einer vergleichbaren Transportrate ab.

8.7 Das System NiO / ZnO

NiO kristallisiert ebenfalls, im Gegensatz zu ZnO, im Kochsalz-Typ mit oktaedrischer Ni-Koordination. Dieses Phasendiagramm weist, wie in den vorigen Kapiteln der nicht-isotypen Oxide, eine breite Mischungslücke auf [8-06, 8-09]. So beträgt bei 900 °C die maximale Löslichkeit von NiO in ZnO ca. 1 Mol%, die von ZnO in NiO etwa 30 Mol%. Auch zu diesem System werden wieder die in Kapitel 8.4 gemachten Aussagen überprüft und die experimentellen Ergebnisse mit den thermodynamischen Berechnungen überprüft. Ergänzend hierzu werden von den Produkten Remissionsspektren angefertigt und mit Literaturspektren verglichen, um Aussagen über die jeweilige Koordination des Metalloxids im Mischkristall treffen zu können.

8.7.1 Experimentelle Ergebnisse

Die optimalen Versuchsergebnisse wurden unter den in Kapitel 6.3 aufgeführten Bedingungen (Transportmitteldruck, Ampullenvolumen) bei einer Transporttemperatur von 900 \rightarrow 750 °C mit dem Transportmittel NH₄Cl erzielt. Die entsprechenden Transportergebnisse sind in der folgenden Tabelle aufgeführt. Weitere Versuchsreihen wurden bei höherem Druck (1 bzw. 2 bar) und veränderten Transporttemperaturen (900 \rightarrow 800 °C, 1000 \rightarrow 800 °C, 1000 \rightarrow 900 °C) durchgeführt. Durch die sehr viel geringeren Transporttemperaturen bei diesen Versuchen konnte die NiO-reiche Phase häufig nicht gefunden werden.

Die Zusammensetzungen der in der Tabelle aufgeführten Mischphasen sind mit Hilfe der EDX- und ICP-MS-Analysen bestimmt worden. Ergänzend sind ausgewählte angeschliffene Kristalle auf Homogenität hinsichtlich der Zusammensetzung überprüft worden, wodurch kein systematischer Konzentrationsgradient festgestellt werden konnte. Diese Befunde zeigen, daß sich offenbar die miteinander koexistierenden Phasen der jeweils maximalen Löslichkeit der binären Oxide ineinander abgeschieden haben.

Nr	QI	3K	SBK	TR	Gitterkonstanten	V _{Zelle}	ΔV
	[Mol	· 10 ⁻³]					
	ZnO	NiO	(Phase)	$[mg h^{-1}]$	[pm]	$[pm^3 \cdot 10^{-6}]$	[%]
1	0	26,38	NiO	0,69	a=417,69 (1)	72,87	
2	5,28	21,42	kein Tra	nsport			
3	10,55	15,83	ZnO(NiO)		a=323,46 (3); c=518,81 (7)	47,01	1,2
			NiO(ZnO)	> 0,94	a=418,89 (3)	73,50	0,9
			Ni	J			
4	13,19	13,19	ZnO(NiO))	a=323,40 (6); c=518,70 (15)	46,98	1,3
			NiO(ZnO)	≻1,30	a=418,90 (18)	73,51	0,9
			Ni	J			
5	15,83	10,55	ZnO(NiO)		a=323,42 (6); c=518,79 (12)	47,00	1,2
			Ni	£ 1,57			
6	21,42	5,28	ZnO(NiO)	٦	a=323,41 (2); c=518,74 (7)	47,00	1,2
			Ni -	1,74 ح			
7	26,38	0	ZnO	5,34	a=324,92 (1); c=520,54 (2)	47,59	

Tab. 8.8Transportexperimente im System NiO / ZnO im Temperaturgradienten900 ® 750 °C

Aus den durchgeführten Analysen ergeben sich Zusammensetzungen, die > 99 At% Zn und ca. 26 At% Zn (Σ (Metall) = 100 %) in den zink- bzw. nickelreichen Mischkristallen enthält. Die erhaltenen Einkristalle beider Mischphasen weisen den Kristallhabitus auf, der auch für eine Wurtzit- bzw. Kochsalzstruktur erwartet wird. Das Gittervolumen der Wurtzit-Mischphase verringert sich um ca. 1,2 %, das Gittervolumen der Kochsalz-Mischphase wird dagegen um 0,9 % größer. Dies ist qualitativ im Einklang mit der Erwartung, weil Zn²⁺ einen größeren Ionenradius als Ni²⁺ hat (73 pm bzw. 69 pm bei Koordinationszahl 6 und 60 pm bzw. 55 pm bei Koordinationszahl 4 [2-16]).



Abb. 8.23 a und b REM-Aufnahmen der NiO(ZnO)- und ZnO(NiO)-Mischkristalle

8.7.2 Spektroskopische Befunde

Die erhaltene zinkoxidreiche Mischphase $Ni_{0,01}Zn_{0,99}O$ ist von olivgrüner Farbe, die durch Ni^{2+} in tetraedrischer Koordination hervorgerufen wird [8-12]. Aufgrund der hohen Farbintensität bei sehr geringer Ni^{2+} -Konzentration kann das Vorliegen von Ni^{2+} in oktaedrischer Koordination ausgeschlossen werden. Eine zusätzliche Charakterisierung erfolgte durch Aufnahme der UV-Vis-Spektren von reinem ZnO sowie von $Ni_{0,01}Zn_{0,99}O$.

Die UV-Vis-Spektren von Ni_{0,01}Zn_{0,99}O [8-13], Ni_{0,002}Zn_{0,998}O [8-14] sowie von ZnO / NiO (0,072 Gew.% Ni) [8-15] sind bereits literaturbekannt. Die Abbildungen 8.4 und 8.24 zeigen die aufgenommenen Spektren. Der steile Anstieg der Absorption ab 555 nm sowie die Schulter bei 436 nm im Spektrum von Ni_{0,01}Zn_{0,99}O sind in Übereinstimmung mit den für Ni_{0,002}Zn_{0,998}O angegebenen Literaturwerten [8-14]. Aus Tabelle 8.8 ist die Lage der weiteren Banden zu entnehmen. Somit kann das Vorliegen einer stark verdünnten Lösung von NiO in ZnO spektroskopisch eindeutig belegt werden.

Die ebenfalls aufgenommenen UV-Vis-Spektren von reinem NiO und Ni_{0,76}Zn_{0,24}O werden in Abbildung 8.25 und 8.26 verglichen. Im Gegensatz zu Abbildung 8.24 ist hier eine deutliche Änderung der Bandenlagen der Mischphase gegenüber der Randphase zu erkennen.



Aus Abb. 8.4 Remissionsspektrum von ZnO-Kristallen als Referenzprobe



Abb. 8.24 Remissionsspektrum von Ni_{0,01}Zn_{0,99}O-Einkristallen



Abb. 8.25 Remissionsspektrum von NiO-Kristallen als Referenzprobe



Abb. 8.26 Remissionsspektrum von Ni_{0,76}Zn_{0,24}O-Einkristallen

$Ni_{0,01}Zn_{0,99}O$ (beobachtet)	Ni _{0,01} Zn _{0,99} O (Lit. [8-11])
619	617
660	649
741	743

Tab. 8.9Vergleich der beobachteten Bandenlagen für Ni_{0,01}Zn_{0,99}O mit den Literatur-
werten

8.7.3 Diskussion

Für die Modellrechnungen mit Hilfe der K_p -Methode gelten wieder die in Kapitel 8.4.3 aufgeführten Aussagen und Gleichungen. Für eine Berechnung der Gasphasenlöslichkeiten werden ebenfalls die Aktivitäten von NiO und ZnO im Zweiphasengebiet benötigt. Hier wird gleichermaßen von der analogen Näherung ausgegangen und entsprechende Werte für a(ZnO) = 0,99 und a(NiO) = 0,76 verwendet.



Abb. 8.27 Gasphasenlöslichkeiten des Systems NiO / ZnO (Transportmittel NH₄Cl)

Die Gasphasenlöslichkeiten zeigen mit der Temperatur zunehmende Werte, was für einen endothermen Transport spricht. Die unterschiedlichen Löslichkeitsdifferenzen im Temperaturbereich von 900 \rightarrow 750 °C für Zink und Nickel, deuten auf eine Anreicherung des Zinks im Senkenbodenkörper.

Die Berechnung der Gasphasenzusammensetzung und der Abscheidung der kondensierten Phasen auf der Senkenbodenkörperseite in Abhängigkeit von der Bodenkörperzusammensetzung auf der Quellenseite erfolgte üblicherweise mit Hilfe des CVTrans-Programms. Sämtliche Modellrechnungen für den chemischen Transport des Systems NiO / ZnO befinden sich beispielhaft für alle ausgeführten Berechnungen der MO / ZnO-Systeme im Anhang C.

Die berechneten Transportraten liegen etwa eine Größenordnung über den experimentell ermittelten. Dieser Unterschied kann auf die teilweise geschätzten thermodynamischen Daten zurückgeführt werden. Die experimentell abgeschiedenen Phasen stimmen mit der Vorhersage der Rechnung überein. Der zinkoxidreiche Mischkristall wird in größeren Raten transportiert als der nickeloxidreiche. Mit diesen Modellrechnungen kann auch wieder belegt werden, daß aus dem Zweiphasengebiet ZnO(NiO) / NiO(ZnO) beide Mischkristalle mit der Zusammensetzung an der Löslichkeitsgrenze transportiert werden können.

8.8 Das System CuO / ZnO

Kupferoxid kristallisiert in einer dem PtS isotypen Struktur, wobei Kupfer quadratischplanar von Sauerstoff umgeben ist ((4 + 2)-Koordination). Folglich ist CuO mit ZnO nur beschränkt mischbar. Ein Phasendiagramm zu diesem System ist nicht bekannt. Daher kann nur vermutet werden, daß in diesem System zwei Randphasen mit einer möglicherweise breiten Mischungslücke existieren. Mit Hilfe des chemischen Transports werden, wie zuvor im FeO / ZnO-System, Mischkristalle unterschiedlicher Zusammensetzung dargestellt, um so eine mögliche isotherme Phasenbreite zu ermitteln. Die thermodynamischen Modellrechnungen zu diesem System mit Hilfe des CVTrans-Programms sollen durch die auftretenden Gasphasenspezies und kondensierten Phasen zu einem Verständnis der experimentellen Ergebnisse führen.

8.8.1 Experimentelle Auswertung

Zum Nachweis der Mischkristallbildung wurden die Oxide, wie auch bisher beschrieben, in 10 Mol%-Schritten vermengt und zunächst einem zweitägigen Klartransport unterworfen (isothermes Tempern). Der anschließende chemische Transport fand bei einer Temperatur von $900 \rightarrow 800$ °C mit dem Transportmittel Cl₂ unter den ansonsten üblichen Versuchsbedingungen statt. Es wurden auch vergleichbare Versuche mit HgCl₂ durchgeführt, die aber aufgrund der starken Quarzreaktion und der dadurch bedingten geringen Transportraten nicht ausgewertet werden konnten. Bodenkörperzusammensetzungen und Versuchsresultate sind in der folgenden Tabelle 8.10 zusammengefaßt.

Die Darstellung der Mischkristalle mit jeweils maximalem Dotierungsgehalt gelingt durch Transport aus einem Zweiphasengebiet. Die Zusammensetzung der Kristalle wurde, wie schon in den vorigen Kapiteln erwähnt, mittels ICP-MS- und EDX-Untersuchungen bestimmt. Wurden nur feinkristalline Produkte abgeschieden, konnten diese ausschließlich mittels EDX analysiert werden, da die Probenpräparation für die Analysen zur ICP-MS durch Auslesen von Kristallen gleicher Zusammensetzung nicht mehr möglich war. Somit entspricht die Zusammensetzung der kupferreichen Phase 96 Mol % CuO (4 Mol % ZnO) und die der zinkoxidreichen Phase 2 Mol % CuO (98 Mol % ZnO).

Tab. 8.10Transportergebnisse zum System CuO / ZnO im Temperaturgradienten900 ® 800 °C

Nr.	QI	3K	SBK	TR		Gitterpa	arameter		V _{Zelle}	ΔV
	[Mol	· 10 ⁻³]			(f	(für monoklin: $\alpha = \gamma = 90^{\circ}$)				
	ZnO	CuO	(Phase)	$[mg h^{-1}]$	a [pm]	b [pm]	c [pm]	β [°]	$[pm^3 \cdot 10^{-6}]$	[%]
1	0	25,14	CuO	0,55	468,36(5)	342,31(5)	512,65(7)	99,54(1)	81,05	
2	2,51	22,63	ZnO(CuO)	4,39	324,83(2) 469,26(7)	341,62(3)	520,35(3) 512,58(8)	99,71(1)	47,55 81,00	0,08 0,06
3	5,03	20,11	ZnO(CuO) - CuO(ZnO)	3,86	324,83(2) 469,24(8)	341,63(4)	520,34(2) 512,58(7)	99,71(1)	47,55 81,00	0,08 0,06
4	10,06	15,08	ZnO(CuO) - CuO(ZnO)	} 4,28	324,82(1) 469,25(8)	341,61(3)	520,35(2) 512,60(8)	99,70(1)	47,55 81,00	0,08 0,06
5	12,57	12,57	ZnO(CuO) CuO(ZnO)	} 3,95	324,84(2) 469,21(7)	341,62(3)	520,35(2) 512,61(9)	99,71(1)	47,55 81,00	0,08 0,06
6	15,08	10,06	ZnO(CuO) CuO(ZnO)	} 3,43	324,89(1) 469,26(9)	341,62(4)	520,41(2) 512,59(8)	99,70(1)	47,57 81,00	0,04 0,06
7	20,11	5,03	ZnO(CuO) CuO(ZnO)	}	324,89(2) 469,24(7)	341,63(3)	520,42(2) 512,59(9)	99,70(1)	47,57 81,00	0,04 0,06
8	22,63	2,51	ZnO(CuO) CuO(ZnO)	} 1,57	324,91(2) 469,26(8)	341,63(4)	520,45(2) 512,58(8)	99,70(1)	47,58 81,00	0,02 0,06
9	25,14	0	ZnO	4,87	324,92(1)		520,54(2)		47,59	

Die Zellvolumina der beiden Mischphasen verringern sich nur geringfügig im Vergleich zu den reinen Oxiden ZnO und CuO. Die Kristalle der CuO(ZnO)-Phase haben eine silbrigglänzende Farbe, die der ZnO(CuO)-Phase sind schwach grünlich mit dem typischen hexagonalen Kristallhabitus (Abb. 8.28).



Abb. 8.28 Digitalkameraaufnahme eines ZnO(CuO)-Kristalls

8.8.2 Spektroskopische Befunde

Aufgrund der ungewöhnlichen tetraedrischen Koordination des zweiwertigen Kupfers durch Sauerstoff in der Zink(II)-oxid-Matrix hat das Produkt der ZnO(CuO)-Phase eine andere Farbe, als die reinen Verbindungen ZnO und CuO auf. Der Wellenlängenbereich der Absorptionsbande kann mit Hilfe der UV-Vis-Spektroskopie bestimmt werden. Verschiedene koordinative Umgebungen des Cu²⁺ wurden schon für stickstoffhaltige Liganden publiziert [8-17]. So tritt die Absorptionsbande für tetraedrisch-koordiniertes Cu²⁺ zwischen 625 bis 830 nm auf, für die quadratisch-planare Koordination dagegen im Bereich von 500 bis 560 nm. Beim quadratisch-planar koordiniertem Cu²⁺ mit Sauerstoffliganden in Cu(acac)₂ liegt die Absorptionsbande bei 500 bis 770 nm, wird also in den längerwelligen Bereich verschoben.

Das gemessene UV-Vis-Spektrum der reinen CuO-Probe hat eine Absorptionsbande um 760 nm, ein Wert, der vergleichbar mit dem Literaturwert ist. Die Absorptionsbande der ZnO(CuO)-Probe liegt dagegen bei 350 nm (Abbildung 8.29). Das Spektrum zeigt also eine deutliche Verschiebung in Richtung kurzwelligen Bereich bei tetraedrischer Sauerstoffkoordination, die nicht mit den Literaturaussagen mit Stickstoffliganden übereinstimmen.



Aus Abb. 8.4 Remisionsspektrum von ZnO-Kristallen als Referenzprobe



Abb. 8.29 Remissionsspektrum von Cu_{0,02}Zn_{0,98}O-Kristallen

8.8.3 Massenspektrometrische Untersuchungen

Um Erkenntnisse über die Gasphasenzusammensetzung im Transportexperiment CuO / ZnO mit dem Transportmittel Cl₂ zu gewinnen, wurden massenspektrometrische Analysen durchgeführt. Es galt, die Frage zu beantworten, welche kupfer- und zinkhaltigen Gasspezies existieren. In einer Quarzkapillare (ca. 1 mm Durchmesser) wurde eine Mischung aus CuCl und ZnCl₂ im Verhältnis 1 : 1 bis zu einer Höhe von 1 cm gefüllt. Die Kupfer- und Zinkchloride wurden jeweils separat durch Erhitzen im HCl-Strom aus den reinen Metallen dargestellt und unter Ar-Atmosphäre gelagert. Die Messung wurde am Quadrupol-Massenspektrometer im Vakuum ($6 \cdot 10^{-7}$ Torr) bis zu einer Temperatur von 600 °C und im Massenbereich 50 < m/z < 800 durchgeführt. Die Massenspektren sind in der folgenden Tabelle 8.12 nachzulesen. Sie stimmen in ihrer Isotopenverteilung mit den berechneten überein.

	m/z (%)*		m/z (%)*
$Cu_4Cl_4 \longrightarrow M^+$	396 (1,4)	Zn_2Cl_4 M ⁺	274 (0,01)
M ⁺ -Cl	361 (0,01)	M ⁺ -Cl	238 (2,3)
$Cu_3Cl_3 \bigwedge M^+(-CuCl)$	296 (5,6)	ZnCl₂ $M^+(-ZnCl_2)$	136 (100)
M ⁺ -Cl	260 (2,1)	M ⁺ -Cl	100 (8,4)
M^+ -CuCl	198 (0,01)	$^{\prime}$ M ⁺ -2 Cl	64 (3,6)
M ⁺ -CuCl-Cl	162 (3,3)		
$CuCl \sim M^+(-Cu_2Cl_2)$	98 (0,4)		
M ⁺ -Cl	62 (0,6)		

Tab. 8.11 Massenspektren der bestimmten Kupfer- und Zink-Spezies

* Isotopenmuster unberücksichtigt

8.8.4 Diskussion

Bei der thermodynamischen Behandlung des Transportverhaltens im Systems CuO / ZnO wurde das Programm CVTrans verwendet. Aufgrund der geringen Löslichkeit der beiden Oxide ineinander wurden die thermodynamischen Daten der reinen Oxide CuO und ZnO für die Mischphasen $Cu_{0.96}Zn_{0.04}O$ und $Cu_{0.02}Zn_{0.98}O$ in die Berechnungen einbezogen. Dies ist sicher eine recht grobe Näherung, die mit einigen Fehlern behaftet sein dürfte, zuverlässigere Annahmen sind jedoch derzeit nicht verfügbar.

Als erster stationärer Zustand des chemischen Transports wird eine Abscheidung der CuOreichen Phase mit einer Transportrate von 1,78 mg h⁻¹ berechnet. Hierdurch verarmt die Quellenseite an der kupferreichen Phase und es kommt im zweiten stationären Zustand zur gleichzeitigen Abscheidung von $Cu_{0,96}Zn_{0,04}O$ und $Cu_{0,02}Zn_{0,98}O$. Dieses Ergebnis stimmt auch mit dem Experiment überein, da in einem analogen Experiment zu Versuch 3 nach zwei Tagen Transportdauer nur die kupferreiche Phase auf der Senkenbodenkörperseite zu finden war.

Die folgende Abbildung gibt als transportwirksame Gasspezies im wesentlichen ZnCl_{2,g}, Cu₃Cl_{3,g} und Cu₄Cl_{4,g} wieder.



Abb. 8.30 Gasphasenzusammensetzung über dem CuO / ZnO-System mit dem Transportmittel Cl₂

Für einen endothermen Transport ist in Abbildung 8.30 sowohl ein höherer Partialdruck als auch eine größere Partialdruckdifferenz für die Gaspezies Cu₃Cl₃ gegenüber ZnCl₂ deutlich zu erkennen. Aufgrund dieser Tatsache wird zunächst eine Anreicherung der kupferreichen Phase in der Senke erwartet.

Da die Gasphasenlöslichkeiten von Kupfer und Zink mit steigender Temperatur wachsen, ist für beide Oxide ein Transport von heiß nach kalt in endothermer Reaktion zu erwarten (Abbildung 8.31).



Abb. 8.31 *Gasphasenlöslichkeiten im System CuO / ZnO (Transportmittel Cl₂)*

Die um den Faktor 4 höhere Löslichkeitdifferenz für Kupfer im Temperaturbereich von $900 \rightarrow 800$ führt zu einer Abreicherung des Zink in den Senkenbodenkörper. Somit kann auch mit der Berechnung der Löslichkeitsdifferenzen und Gesamtlöslichkeiten das experimentelle Transportergebnis erklärt werden.

9 Transportexperimente von Ga₂O₃ mit Oxiden zweiwertiger 3d-Metalle

9.1 Dotierung von Ga₂O₃ mit Oxiden zweiwertiger 3d-Metalle

In diesem Kapitel wird das gemeinsame Transportverhalten von Gallium(III)-oxid mit MnO, FeO, CoO und NiO untersucht und verglichen. Die maximale Löslichkeit zweiwertiger Oxide der Übergangsmetalle im Gallium(III)-oxid wird charakterisiert, bis es zu der erwarteten Spinellbildung durch beide Oxide kommt. Phasendiagramme dieser Systeme sind nicht bekannt. Die Löslichkeit der Oxide dreiwertiger Metalle von Mangan-, Cobalt-, Eisen- und Nickel sollte im Gallium(III)-oxid höher sein, als die der entsprechenden zweiwertigen Verbindungen. In diesem Zusammenhang wird die Bildung einer möglichen Mischphase von Oxiden der zweiwertigen 3d-Metalle im Gallium(III)-oxid mit unterschiedlichen Transportmitteln analysiert. Durch die Verwendung oxidierender Transportmittel kann das Übergangsmetalloxid nach Beendigung des Versuches in einer höheren Oxidationsstufe vorliegen, als es im Ausgangsbodenkörper eingesetzt wurde.

9.1.1 Experimentelle Auswertung

Zu den experimentellen Bedingungen wird auf die Ausführungen in Kapitel 6.1 verwiesen, d. h. bei allen Transportversuchen beträgt das Ampullenvolumen 40 ml (h = 20 cm, $\emptyset = 1,6$ cm), der Transportmitteldruck 0,6 bar und die eingesetzte Gesamtbodenkörpermenge ca. 2 g. Bei den in der folgenden Tabelle 9.1 aufgeführten Versuchsergebnissen wurde die Bodenkörperzusammensetzung von 10,0 mmol Ga₂O₃ und 1,4 mmol des entsprechenden Metalloxids der Oxidationsstufe II eingesetzt, um eine weitgehend dotierte Mischphase und nicht den thermodynamisch stabileren Spinell zu erhalten. Der Temperaturgradient betrug 1000 \rightarrow 900 °C. Die Produktzusammensetzung wurde mittels EDX bestimmt, wobei die Analysendaten mit ± 3 abs.% Fehler behaftet sind. Ergänzend wurden die erhaltenen Phasen über Pulverdiffraktogramme charakterisiert.

Nr.	TM	SBK	TR		Gitterpa	rameter		V_{Zelle}
		(Phase)	$[mg \cdot h^{-1}]$	a [pm]	b [pm]	c [pm]	β [°]	[10 ⁻⁶ pm]
1	Cl_2	Ga ₂ O ₃ (Mn ₂ O ₃)	1,77	1223,14(9)	303,71(1)	580,22(3)	103,81(1)	209,31
2	HgCl ₂	Ga ₂ O ₃ (Mn ₂ O ₃)	0,32	1223,09(8)	303,80(4)	580,23(2)	103,79(2)	209,32
3	TeCl ₄	Ga ₂ O ₃ (Mn ₂ O ₃)	0,18	1223,11(8)	303,79(2)	580,24(1)	103,78(1)	209,31
4	Br ₂	Ga ₂ O ₃ (MnO)	0,44	1222,08(9)	303,65(7)	580,20(8)	103,85(5)	209,04
5	HgBr ₂	Quarzreak	ction					
6	HCl	Ga ₂ O ₃ (MnO)	0,07	1222,56(9)	303,59(6)	579,98(9)	103,82(2)	209,20
7	I_2 / S_x	MnGa ₂ O ₄	0,41	832,96(3)				577,93

Tab. 9.1Experimentelle Ergebnisse mit dem $Ga_2O_3(MnO)$ -Ausgangsbodenkörper unter
Verwendung verschiedener Transportmittel (1000 @ 900 $^{\circ}C$)

Tab. 9.2Experimentelle Ergebnisse mit dem $Ga_2O_3(FeO)$ -Ausgangsbodenkörper unter
Verwendung verschiedener Transportmittel (1000 $\ensuremath{\mathbb{B}}$ 900 $\ensuremath{^\circ}C$)

Nr.	TM	SBK	TR	Gitterparameter				V _{Zelle}
		(Phase)	$[mg \cdot h^{-1}]$	a [pm]	b [pm]	c [pm]	β [°]	[10 ⁻⁶ pm]
Q	Cl	$G_{2} \cap (E_{2} \cap)$	2.17	1223 24(0)	303 80(8)	580 31(5)	103 85(4)	200.37
0	CI ₂	$\operatorname{Ga}_2\operatorname{Ga}_3(\operatorname{Fe}_2\operatorname{Ga}_3)$	2,17	1223,24(9)	505,89(8)	560,51(5)	105,65(4)	209,37
9	$HgCl_2$	FeGa ₂ O ₄	0,02	832,56(3)				577,09
10	TeCl ₄	Ga ₂ O ₃ (Fe ₂ O ₃)	0,17	1223,47(9)	303,91(1)	580,27(3)	103,83(1)	209,50
11	Br ₂	Ga ₂ O ₃ (Fe ₂ O ₃)	1,44	1223,08(8)	303,75(7)	580,29(6)	103,85(9)	209,32
12	HgBr ₂	Ga ₂ O ₃ (Fe ₂ O ₃)	0,01	1223,45(10)	303,90(2)	580,26(5)	103,83(1)	209,49
13	HCl	Ga ₂ O ₃ (Fe ₂ O ₃)	3,33	1223,56(9)	303,79(6)	579,99(9)	103,85(2)	209,32
14	I_2 / S_x	Fe(metallisch)	0,83					

Nr.	ΤM	SBK	TR		Gitterpa	rameter		V _{Zelle}
		(Phase)	$[mg \cdot h^{-1}]$	a [pm]	b [pm]	c [pm]	β [°]	[10 ⁻⁶ pm]
15	Cl_2	Ga ₂ O ₃ (CoO)	0,48	1223,56(9)	303,79(1)	580,65(3)	103,92(1)	209,49
16	HgCl ₂	CoGa ₂ O ₄	0,02	831,26(13)				574,40
17	TeCl ₄	Ga ₂ O ₃ (CoO)	0,24	1223,64(11)	303,81(1)	580,35(9)	103,90(5)	209,43
18	Br ₂	Ga ₂ O ₃ (CoO)	0,08	1223,48(14)	303,75(8)	580,29(9)	103,88(8)	209,36
19	HgBr ₂	CoO(Ga ₂ O ₃)	0,01	427,13(19)				77,93
20	HCl	inhomogen	19,18					
21	I_2 / S_x	Co(metallisch)	0,05					

Tab. 9.3Experimentelle Ergebnisse mit dem $Ga_2O_3(CoO)$ -Ausgangsbodenkörper unter
Verwendung verschiedener Transportmittel (1000 @ 900 $^{\circ}C$)

Tab. 9.4Experimentelle Ergebnisse mit dem Ga2O3(NiO)-Ausgangsbodenkörper unter
Verwendung verschiedener Transportmittel (1000 ® 900 °C)

Nr.	TM	SBK	TR		Gitterpa	arameter		V _{Zelle}
		(Phase)	$[mg \cdot h^{-1}]$	a [pm]	b [pm]	c [pm]	β [°]	[10 ⁻⁶ pm]
22	Cl_2	kein Trans	sport					
23	HgCl ₂	NiGa ₂ O ₄	0,54	826,13(3)				563,83
24	TeCl ₄	NiGa ₂ O ₄	0,10	826,03(6)				563,62
25	Br ₂	kein Trans	sport					
26	HgBr ₂	kein Trans	sport					
27	HCl	Quarzreal	ktion					
28	I_2 / S_x	Ni(metallisch)	0,96					

ТМ	MnO	FeO	CoO	NiO
Cl_2	$Ga_2O_3(Mn_2O_3)$	$Ga_2O_3(Fe_2O_3)$	Ga ₂ O ₃ (CoO)	kein Transport
HgCl ₂	$Ga_2O_3(Mn_2O_3)$	FeGa ₂ O ₄	CoGa ₂ O ₄	NiGa ₂ O ₄
TeCl ₄	$Ga_2O_3(Mn_2O_3)$	$Ga_2O_3(Fe_2O_3)$	Ga ₂ O ₃ (CoO)	NiGa ₂ O ₄
Br ₂	Ga ₂ O ₃ (MnO)	$Ga_2O_3(Fe_2O_3)$	Ga ₂ O ₃ (CoO)	kein Transport
HgBr ₂	Quarzreaktion	Fe ₂ O ₃ (Ga ₂ O ₃)	CoO(Ga ₂ O ₃)	kein Transport
HCl	Ga ₂ O ₃ (MnO)	$Ga_2O_3(Fe_2O_3)$	inhomogen	Quarzreaktion
I_2 / S_x	MnGa ₂ O ₄	Fe (metallisch)	Co (metallisch)	Ni (metallisch)

Tab. 9.5Erhaltenes Produkt der Transportversuche Ga2O2 mit MO bei Verwendung ver-
schiedener Transportmittel (Zusammenfassung)

Im Spinell der Form MGa₂O₄ beträgt der Anteil des Übergangsmetalls mit der Oxidationsstufe II entsprechend den EDX-Analysen 30 – 35 At%, bezogen auf Σ (Metall) = 100 %. Die Röntgendiffraktogramme geben zusätzliche Informationen zum Gittertyp (Spinell- oder Korundstruktur). Die Produkte mit Korundstruktur der Versuche 1 bis 3, 8, 10 bis 13 enthielten ca. 15 bis 25 At% des jeweiligen Übergangsmetalls Mn oder Fe. Unter Beachtung der Neutralitätsbedingung im Ga₂O₃-Mischkristall kann dieser hohe Anteil nur verstanden werden, wenn die Oxide des Mangans und Eisens mit der Oxidationsstufe III vorliegen. In den Versuchen 4, 6, 15, 17 und 18 ergaben die EDX-Analysen eine Zusammensetzung von bis zu 5 At% des jeweiligen Übergangsmetalls Mn oder Co und ca. 95 At% Ga, bezogen auf Σ (Metall) = 100 %. Aufgrund der gleichen Farbe der Produkte aus den Versuchen Ga₂O₃ / MnO mit HCl und Br₂ kann man auch auf gleiche Oxidationsstufen für beide Produkte schließen, zumal sie den gleichen Dotierungsgehalt aufweisen. Die Farbintensität der Kristalle, die mit Hilfe der Transportmittel HgCl₂, Cl₂ und TeCl₄ erhalten wurden, reicht bis ins schwarze, trotz ähnlichen Mn-Anteils im Gallium(III)-oxid (Abbildungen 9.3 a bis d).

Das kristalline Produkt des chemischen Transports von Ga₂O₃ / CoO mit HCl (Versuch 20) weist ein deutliches "inneres" Konzentrationsgefälle auf, das von der Spinellzusammensetzung bis zur Zusammensetzung des reinen Ga₂O₃ reicht (Abbildung 9.1).



Abb. 9.1 Digitalkameraaufnahme eines inhomogenen Ga₂O₃(CoO)-Kristalls

Das Transportmittel I_2 / S_x erzeugt eine reduzierende Atmosphäre in der Transportampulle. Aus diesem Grund treten Eisen, Cobalt und Nickel als metallische Kugeln im Produkt auf. Nur mit den Transportmitteln HgCl₂ und TeCl₄ konnte die Spinellphase NiGa₂O₄ abgeschieden werden. Das Produkt weist den entsprechenden kubischen Kristallhabitus auf (Abb. 9.2), der für die Korundstruktur im Falle der Ga₂O₃-Dotierung nicht üblich ist.



Abb. 9.2 Digitalkameraaufnahme eines NiGa₂O₄-Kristalls



Abb. 9.3 a, b Vergleichsaufnahmen mit der Digitalkamera der Ga₂O₃(MnO)-Versuche mit dem Transportmittel Br₂ und Cl₂



Abb. 9.3 c, d Vergleichsaufnahmen mit der Digitalkamera der Ga₂O₃(MnO)-Versuche mit dem Transportmittel HgCl₂ und TeCl₄

9.1.2 Diskussion

Mit Hilfe des Programms CVTrans ist die Zusammensetzung der Gasphase für die Transportmittel HCl, Cl₂ und Br₂ über einem Bodenkörper Ga₂O₃ / MO auflösungsseitig mit einem Molverhältnis Ga₂O₃ : MO = 10,0 : 1,4 in den folgenden Abbildungen 9.4 bis 9.8 dargestellt. Die Berechnung erfolgte für den Temperaturbereich 700 °C < T < 1100 °C bei Abscheidung der Phasen Ga₂O₃(MO) und MGa₂O₄, einem Gesamtdruck von 0,6 atm und mit Berücksichtigung von 0,02 atm H₂O aus der Quarzwand.



Abb. 9.4 *Gasphase über* $Ga_2O_3(CoO)$ *mit dem Transportmittel* HCl

Die Gasphasenlöslichkeiten von Ga_2O_3 und CoO werden mit dem Transportmittel HCl und Cl_2 durch die Partialdrucke der monomeren Gallium(III)- und Cobalt(II)-chloride bestimmt. Der Vergleich der Abbildung 9.4 mit 9.5 zeigt jedoch unterschiedliche Partialdruckdifferenzen im maßgeblichen Temperaturbereich des GaCl₃. Im für den Versuch relevanten Temperaturgradienten von 1000 \rightarrow 900 °C nimmt der Partialdruck von GaCl₃ mit dem Transportmittel Cl₂ sehr viel stärker ab, mit HCl ist dagegen kaum ein Abfall im entscheidenen Temperaturgradienten für GaCl₃ zu erkennen. CoO wird deshalb zunächst in höheren Konzentratio-

nen abgeschieden als es für eine Dotierung im Gallium(III)-oxid notwendig gewesen wäre. Es bildet sich erst der Spinell bis der Ausgangsbodenkörper so stark an Cobalt(II)-oxid verarmt, daß die Konzentration des Gallium(III)-oxids im Produkt mit der Versuchsdauer steigt. Mit dem Transportmittel Cl₂ ist der Partialdruck für GaCl₃ zwar auch um 3 Größenordnungen höher als der für CoCl₂, aber die Steigungen dieser Partialdrucke sind vergleichbar, wodurch die Dotierung von CoO in Ga₂O₃ möglich ist. Diese Berechnungen befinden sich im Einklang mit den experimentellen Ergebnissen.



Abb. 9.5 Gasphase über $Ga_2O_3(CoO)$ mit dem Transportmittel Cl_2

Im System Ga_2O_3 / MO mit dem Transportmittel Br_2 ist im Temperaturgradienten von 1000 \rightarrow 900 °C überwiegend das monomere Gallium(III)-bromid die transportwirksame Gasspezies. In die Berechnungen wurden auch die Partialdrucke von Ga_2Br_6 , Mn_2Br_4 und der Gasphasenkomplex MnGaBr₅ in die Rechnung einbezogen. Sie sind aber aufgrund der sehr geringen Partialdrucke für den chemischen Transport unwirksam und sind in den folgenden Abbildungen 9.6 bis 9.8 nicht aufgeführt.



Abb. 9.6 Gasphase über $Ga_2O_3(CoO)$ mit dem Transportmittel Br_2



Abb. 9.7 Gasphase über $Ga_2O_3(MnO)$ mit dem Transportmittel Br_2

Im Experiment konnte man MnO- und CoO-dotierte Gallium(III)-oxid-Kristalle erhalten, nicht aber mit NiO. Die Partialdrucke von CoBr₂ und MnBr₂ steigen, wie auch der Partialdruck von NiBr₂ mit der Temperatur. Aber der Partialdruck des NiBr₂ ist mindestens um 30 Größenordnungen kleiner und der Partialdruck des GaBr ist in diesem System sogar so irrelevant, daß dieser in der folgenden Abbildung nicht mehr auftaucht. Somit können auch diese experimentellen Ergebnisse mit den thermodynamischen Modellrechnungen erklärt werden.



Abb. 9.8 Gasphase über $Ga_2O_3(NiO)$ mit dem Transportmittel Br_2

9.2 Das System Ga₂O₃ / ZnO

Je nach Präparationsbedingungen, die von der Temperatur und der Versuchsdauer abhängig sind, kann durch Feststoffsynthese im System Ga_2O_3 / ZnO nur die Spinellphase ZnGa_2O_4 gewonnen werden. Ergänzend zu dem bekanntem Phasendiagramm [9-01], können auch die Randphasen mit einer geringen gegenseitigen Löslichkeit von ZnO und Ga_2O_3 erhalten werden [9-02]. Diese drei Phasen im System Ga_2O_3 / ZnO sind mit Hilfe der chemischen Transportreaktion in kristalliner Form darstellbar [9-03]. Die experimentellen Ergebnisse können mit Modellrechnungen erfaßt werden.

9.2.1 Experimentelle Auswertung

Zur Darstellung der drei möglichen Phasen im System Ga_2O_3 / ZnO wurden die binären Oxide gemeinsam dem chemischen Transport mit Cl_2 bei einer Transporttemperatur von 900 \rightarrow 800 °C unterworfen, bei experimentellen Randbedingungen, wie sie in Kapitel 6.1 aufgeführt sind. In der Literatur existieren zahlreiche Abhandlungen zum Transport der binären Oxide Zinkoxid und Gallium(III)-oxid. Literaturangaben zu verwendeten Transportmitteln sind in Tabelle 6.2 zusammengefaßt. Die experimentellen Ergebnisse in Tabelle 9.6 geben einen Überblick über die dargestellten Phasen, die mittels EDX-Analyse und Pulverdiffraktometrie charakterisiert wurden.

Mit zunehmenden Anteil von Zinkoxid im Quellenbodenkörper kann neben der Randphase $Ga_2O_3(ZnO)$ auch die Spinellphase $ZnGa_2O_4$ erhalten werden. Zn^{2+} -Ionen lösen sich bis zu maximal 3 At% im Ga_2O_3 . Die Kristalle wuchsen in Kompaktkristallen bis zu 8 mm Durchmesser. Die Spinellphase konnte teilweise in einkristalliner Form gewonnen werden. Lag der Zinkoxid-Anteil im Quellenbodenkörper deutlich über dem des Gallium(III)-oxids, stieg auch der Betrag der Transportrate für die ZnO(Ga_2O_3)-Phase im Senkenbodenkörper, mit einer Löslichkeit der Ga³⁺-Ionen von 1 At% im ZnO. Diese Kristalle haben einen dünnblättrigen Kristallhabitus in unregelmäßiger Form, ca. 10 mm "Durchmesser" und sind transparent mit hellgrüner Farbe.

Ergänzend zu den experimentellen Ergebnissen der folgenden Tabelle sind auch die Phasen mit den theoretischen Transportraten aufgeführt, die mit Hilfe des CVTrans-Programms berechnet werden konnten.

Tab. 9.6	Experimentelle Ergebnisse im Ga ₂ O ₃ / ZnO-System im Vergleich zu den Modell-
	rechnungen mit dem Transportmittel Cl_2 (900 \circledast 800 °C)

Nr.	QBK		SBK	TR _{exp.}	TR _{theor.}	Gitterparameter				V _{Zelle}
	ZnO	Ga_2O_3	(Phase)	[m	g∙h⁻¹]	a [pm]	b [pm]	c [pm]	β [°]	[10 ⁻⁶ pm ³]
1	0	12,1	Ga ₂ O ₃	0,69	9,07	1222,56(14)	303,82(3)	580,43(5)	103,84(6)	209,33
2	1,4	10,0	Ga ₂ O ₃ (ZnO)	8,27	7,61 9,58 ZnGa ₂ O ₄	1223,05(9)	303,91(2)	580,64(4)	103,94(5)	209,47
3	3,7	9,1	Ga ₂ O ₃ (ZnO) ZnGa ₂ O ₄	- 12,35	7,61 9,58	1223,12(11) 833,21(5)	304,01(3)	580,67(7)	103,96(5)	209,54 578,45
4	7,6	7,4	ZnGa ₂ O ₄	7,20	9,13	833,19(3)				578,41
5	10,2	6,2	$ZnGa_2O_4$ $ZnO(Ga_2O_3)$	- 6,48	0,03 0,51	833,29(4) 325,15(2)		520,87(4)		578,61 47,68
6	15,6	3,9	$ZnGa_2O_4$ $ZnO(Ga_2O_3)$	6,24	0,03 0,51	833,24(4) 325,11(2)		520,85(4)		578,51 47,68
7	20,7	1,7	$ZnO(Ga_2O_3)$ $ZnGa_2O_4$	1,65	0,51 0,03	325,13(1) 833,27(3)		520,88(3)		47,68 578,57
8	22,5	0	ZnO	3,24	0,51	324,91(1)		520,50(2)		47,59

_

Der Vergleich der Zusammensetzung der eingesetzten Bodenkörper mit denen der aus der Gasphase abgeschiedenen Senkenbodenkörper macht deutlich, daß ein Ga₂O₃-reicher Quellenbodenkörper zu einem Ga₂O₃-reichen Senkenbodenkörper führt. Liegt die Zusammensetzung des Quellenbodenkörpers innerhalb eines Zweiphasengebietes des Phasendiagramms, so fordert die Thermodynamik die Entmischung in die jeweiligen Randphasen, z. B. Ga₂O₃(ZnO) und ZnGa₂O₄. Um die Anschaulichkeit der Experimente mit unterschiedlichen Bodenkörpern zu erhöhen, werden die Ergebnisse aus Tabelle 9.6 schematisch zusammengefaßt (Abb. 9.9).



Abb. 9.9 Schematische Darstellung des Einflusses des Bodenkörpers auf die Zusammensetzung des abgeschiedenen Senkenbodenkörpers im System Ga₂O₃ / ZnO

Auf der Isotherme bei der Transporttemperatur $T_2 = 900$ °C sind die jeweiligen Quellenbodenkörperzusammensetzungen mit den Versuchsnummern aus Tabelle 9.6 gekennzeichnet. Bei der Transporttemperatur $T_1 = 800$ °C weisen die Quadrate noch mal auf die Quellenbodenkörperzusammensetzungen innerhalb des Zweiphasengebiets hin. Von dort aus erfolgt die Entmischung in die beiden Randphasen der Mischungslücke entsprechend den Pfeilrichtungen. Die unterschiedlichen Pfeillängen bieten einen Vergleich zu den abgeschiedenen Produktmengen der jeweiligen Misch- und Spinellphase. Zusätzlich zu den Versuchen mit dem Transportmittel Cl₂, in denen die Bodenkörperzusammensetzung des Ga₂O₃ / ZnO-Systems systematisch variiert wurde, ist mit den Transportmitteln TeCl₄, HgCl₂, Br₂, HgBr₂, HCl und I₂ / S_x überprüft worden, ob analoge dotierte Ga₂O₃(ZnO)-Mischkristalle darstellbar sind. Hierzu wurde von einer konstanten Bodenkörperzusammensetzung (1,4 mmol ZnO und 10,0 mmol Ga₂O₃) unter den im vorigen Abschnitt erläuterten Versuchsbedingungen ausgegangen. Aus allen Versuchen wurden ausgewählte angeschliffene Kristalle auf ihre Homogenität überprüft. So zeigte das Produkt aus Versuch 12 der folgenden Tabelle, daß sich Kristallite mit der Spinellzusammensetzung ZnGa₂O₄ auf der Ga₂O₃(ZnO)-Phase abgeschieden haben.

Tab. 9.7Experimentelle Ergebnisse mit dem Ga2O3(ZnO)-Ausgangsbodenkörper im Vergleich zu Modellrechnungen unter Verwendung verschiedener Transportmittel

Nr.	TM	SBK T	R _{exp.} TR _{theor.}		Gitterparameter				
		(Phase)	[mg·h]	a [pm]	b [pm]	c [pm]	β [°]	[10 ⁻⁶ pm]	
9	TeCl ₄	$ZnGa_2O_4$ 3,	14 5,11 4,03 Ga ₂ O	832,96(3)				577,93	
10	HgCl ₂	$ \left. \begin{array}{c} Ga_2O_3(ZnO) \\ ZnGa_2O_4 \end{array} \right\} 1, $	0,99 46 1,01	1223,04(9) 832,93(8)	303,81(1)	580,27(3)	103,82(1)	209,37 577,86	
11	Br ₂	$Ga_2O_3(ZnO) = 0,$.64 0,02 0,02 ZnGa ₂ 0	1222,08(35) D ₄	303,65(8)	580,20(9)	103,85(9)	209,04	
12	HgBr ₂	inhomogen 0,	32 <0,01 Ga ₂ C <0,01 ZnGa ₂	0 ₃ O ₄					
13	HCl	$\left.\begin{array}{c}Ga_2O_3(ZnO)\\ZnGa_2O_4\end{array}\right\}3,$	43 1,37 2,55	1223,56(9) 832,65(4)	303,59(6)	579,92(9)	103,80(2)	209,20 577,28	
14	I_2 / S_x	kein Transport	А						

A aufgrund fehlender thermodynamischer Daten nicht berechnet
9.2.2 Diskussion

Die experimentellen Ergebnisse aus Tabelle 9.6 demonstrieren, daß es mit Hilfe des chemischen Transports möglich ist, alle Phasen im System Ga_2O_3 / ZnO [9-02] abzuscheiden. Das Mengenverhältnis der eingesetzten Oxide im Quellenbodenkörper bestimmt die kristallinen Phasen, die sich auf der Senkenbodenkörperseite abscheiden. Liegt das Mengenverhältnis innerhalb einer der beiden Mischungslücken, so werden die entsprechenden Randphasen abgeschieden. Die Modellrechnungen liefern zwar Ergebnisse mit geringfügigen Abweichungen, sind aber dennoch zufriedenstellend. Hierzu wurden die thermodynamischen Daten für reines Zink(II)-oxid und Gallium(III)-oxid verwendet.

Die Berechnungen der Gasphasenzusammensetzung bei 700 °C < T < 1100 °C mit dem Transportmittel Cl₂ über der Bodenkörperzusammensetzung ZnO : Ga₂O₃ = 7,6 : 7.4 mmol (Abb. 9.10) und 1.4 : 10,0 (Abb. 9.11) wurden ebenfalls mit dem CVTrans-Programm berechnet.



Abb. 9.10 Gasphasenspezies über dem Quellenbodenkörper der Zusammensetzung 7,6 mmol ZnO und 7,4 mmol Ga₂O₃ mit dem Transportmittel Cl₂



Abb. 9.11Gasphasenspezies über dem Quellenbodenkörper der Zusammensetzung
1,4 mmol ZnO und 10,0 mmol Ga2O3 mit dem Transportmittel Cl2

Die Transportwirksamkeit von ZnO und Ga₂O₃ beruht, wie zu erwarten, im wesentlichen auf den Partialdrucken der monomeren Zink- und Gallium(III)-chloride. Die abgeschiedenen Phasen, die für Versuch 2 und 4 berechnet wurden, können durch Vergleich dieser Partialdrucke bei Variation der Bodenkörperzusammensetzung verstanden werden. So ist, abhängig vom Zinkoxidanteil im Quellenbodenkörper, entweder der Partialdruck von Zinkchlorid höher als der vom Gallium(III)-chlorid (Abb. 9.10) oder umgekehrt (Abb. 9.11). Im Temperaturbereich von 900 \rightarrow 800 °C, der experimentell gewählt wurde, ist der Partialdruck von ZnCl₂ jedoch nur geringfügig höher, so daß sich theoretisch auch die Spinellphase abscheiden sollte. Diese Tatsache kann experimentell aufgrund der relativ kurzen Versuchsdauer nicht bestätigt werden. Aufgrund des instationären Transportverhaltens wird die Spinellphase rechnerisch nach der Ga₂O₃(ZnO)-Phase abgeschieden Unter Verwendung verschiedener Transportmittel wurden konstante Bodenkörperzusammensetzungen (1,4 mmol ZnO und 10,0 mmol Ga₂O₃) eingesetzt. Die berechneten Phasenfolgen zeigen gute Übereinstimmung der entsprechenden Transportraten mit den experimentellen Ergebnissen. Lediglich mit den Transportmitteln TeCl₄ und Br₂ werden theoretisch weitere Phasen im Senkenbodenkörper (Ga₂O₃ bzw. ZnGa₂O₄) gefunden als im Experiment.

Das vom Experiment abweichende berechnete Ergebnis für das Transportmittel Br_2 liegt sicher auch am Fehlen der thermodynamischen Daten für dimeres Zinkbromid, und an der damit auch nicht möglichen Abschätzung der entsprechenden Daten für die Gasphasenspezies ZnGaBr₅ und ZnGa₂Br₈, wie sie für die chlorhaltigen Gasspezies verwendet werden konnten (im Anhang A erläutert). Dadurch ist ein Vergleich mit dem Experiment noch problematischer. Mit dem Transportmittel TeCl₄ kann das vom Experiment unterschiedlich berechnete Ergebnis mit dem vorzeitig abgebrochenen Versuch begründet werden, da es sich auch hier um einen instationären Transport mit der Phasenfolge ZnGa₂O₄ nach der Mischphase Ga₂O₃(ZnO) handelt.

10 Dotierung von TiO₂ mit Oxiden zweiwertiger 3d-Metalle

Die Dotierung von Oxiden zweiwertiger Übergangsmetalle gelingt in einem Metalloxid der Oxidationsstufe III (Kapitel 9). Ebenso ist es auch möglich Oxide dreiwertiger Metalle, z. B. Al₂O₃ mit einem Anteil von 1 Mol% in TiO₂ zu lösen [10-01]. Eine einfache und chemisch plausible Dotierungsreaktion dafür ist die Kröger-Vink Notation:

$$Al_2O_3 = 2 Al'_{Ti} + 3 O_0^x + V_0^{\bullet \bullet}$$
(10.1)

 Ti^{4+} wird durch Al^{3+} substituiert, wodurch im Rutil- bzw. Anatasgitter Sauerstoffleerstellen entstehen.

Eine Dotierung durch Oxide zweiwertiger Metalle ist in einem Wirtsgitter, dessen Metallionen die Oxidationsstufe IV haben, nicht möglich. Durch Hinzufügen stöchiometrischer Mengen entsprechender Ladungskompensatoren konnte HUND [10-02] jedoch sintertechnisch Mischphasenpigmente darstellen. Für die Dotierung von Oxiden zweiwertiger Metalle in das Rutilgitter werden folgende Einbaugleichungen postuliert:

$$Me^{II}O + Me_2^{V}O_5 = Me^{II}Me_2^{V}O_6$$
(10.2)

$$Me^{II}O + Me^{VI}O_3 = Me^{II}Me^{VI}O_4$$
(10.3)

Mit $Me^{II} = Mg$, Zn, Mn, Fe, Co, Ni, V, Cu, Pd $Me^{V} = As$, Sb, Bi, V, Nb, Ta

 $Me^{VI} = Mo, W, U, Te.$

Um dotierte Rutilmischphasen mit Hilfe des chemischen Transports darzustellen, sollten für alle beteiligten Oxide die Transportbedingungen ähnlich sein. Die experimentellen Bedingungen der Transportversuche für TiO_2 und entsprechende Literatur sind in Tabelle 6.2 und 6.3 aufgeführt. Für die Auswahl der fünf- und sechswertigen Ladungskompensatoren bietet sich ein Literaturvergleich an, der in der folgenden Tabelle 10.1 zusammengefaßt ist.

Es ist ersichtlich, daß für den chemischen Transport mit den Transportmitteln Cl_2 und HCl lediglich die Oxide Nb₂O₅, Ta₂O₅ und WO₃ als Ladungskompensatoren in Betracht kommen. Der chemische Transport von MoO₃ findet nur bei wesentlich geringeren Transporttemperaturen optimal statt. Die Oxide der fünfwertigen Elemente des Arsens, Antimons, Bismuts und Vanadiums, bzw. die Oxide der sechswertigen Metalle des Urans und Tellurs sind bei den Transporttemperaturen des TiO₂ zu instabil.

0	0	1 0	
Oxid	Transportmittel	$T_2 \otimes T_1 [^{\circ}C]$	Literatur
Nb_2O_5	Cl_2	$\sim 1000 \rightarrow T_1$	[10-03]
Nb_2O_5	HCl (+NbCl ₅)	$\sim 1000 \rightarrow T_1$	[10-03]
Ta_2O_5	Cl_2	$900 \rightarrow 700$	[3-26]
Ta_2O_5	HCl	$1000 \rightarrow 600$	[3-26]
V_2O_5	H_2O	~ 600	[10-04]
MoO ₃	Cl_2	$500 \rightarrow 400$	[10-05]
MoO ₃	H_2O	~ 700	[3-26]
WO ₃	Cl_2	$1000 \rightarrow 900$	[10-06]
WO ₃	HCl	$1000 \rightarrow 900$	[3-26, 10-06]
Zum V	/ergleich:		
TiO_2	Cl_2	$1000 \rightarrow 800$	[6-24]
TiO ₂	HCl	$\sim 1000 \rightarrow T_1$	[3-26]

 Tab. 10.1
 Bedingungen f
 ür den chemischen Transport einiger bin
 ärer Oxide

10.1 Experimentelle Auswertung

Die binären Oxide wurden Rutilmischphasen der Zusammensetzung zu (Ti_{0.85}M_{0.05}Nb_{0.10})O₂, (Ti_{0.85}M_{0.05}Ta_{0.10})O₂ und (Ti_{0.90}M_{0.05}W_{0.05})O₂, mit den Oxiden der zweiwertigen Metalle M = Co, Fe, Mn, Ni und Zn zu jeweils ca. 2 g vermengt. Unter den Versuchsbedingungen, wie sie im Kapitel 6.2 nachzulesen sind, erfolgte der chemische Transport im Temperaturgradienten 1050 \rightarrow 900 °C mit den Transportmitteln HCl und Cl₂. Die in der folgenden Tabelle 10.2 aufgeführten Versuchsergebnisse waren mit dem Transportmittel Cl₂ erzielt worden; mit HCl wurde starker Quarzangriff registriert. Lediglich bei Anwesenheit von FeO waren die Transportraten mit HCl ausreichend hoch, um am Produkt die üblichen EDX-Analysen und Röntgenpulveraufnahmen durchzuführen.

Nr.	QBK (eingesetzte stöchiome-	SBK (Phase)	TR $[mg \cdot h^{-1}]$	Gitterko der Ruti	nstanten ilphasen
	trische Mengen)			a [pm]	c [pm]
1	TiO ₂	TiO ₂	0,01	459,25	295,84
2	$(Ti_{0,85}Co_{0,05}Nb_{0,10})O_2$	TiNb ₂ O ₇ , CoNb ₂ O ₆	0,24		
3	$(Ti_{0,85}Fe_{0,05}Nb_{0,10})O_2^*$	TiNb ₂ O ₇	0,42		
4	$(Ti_{0,85}Mn_{0,05}Nb_{0,10})O_2$	TiNb ₂ O ₇ , MnNb ₂ O ₆	0,75		
5	$(Ti_{0,85}Ni_{0,05}Nb_{0,10})O_2$	$(Ti_{0,66}Ni_{0,13}Nb_{0,21})O_2$	0,45	466,77	300,42
6	$(Ti_{0,85}Zn_{0,05}Nb_{0,10})O_2$	TiNb ₂ O ₇ , ZnNb ₂ O ₆ ,	0,15		
		ZnO			
7	$(Ti_{0,85}Co_{0,05}Ta_{0,10})O_2$	(Ti _{0,67} Co _{0,09} Ta _{0,24})O ₂	0,19	462,79	298,47
8	${(Ti_{0,85}Fe_{0,05}Ta_{0,10})O_2}^*$	$(Ti_{0,62}Fe_{0,18}Ta_{0,21})O_2$	0,68	461,87	297,56
9	$(Ti_{0,85}Mn_{0,05}Ta_{0,10})O_2$	$(Ti_{0,70}Mn_{0,23}Ta_{0,07})O_2$	0,40	462,98	298,71
10	$(Ti_{0,85}Ni_{0,05}Ta_{0,10})O_2$	$(Ti_{0,67}Ni_{0,01}Ta_{0,24})O_2$	1,18	462,12	297,85
11	$(Ti_{0,85}Zn_{0,05}Ta_{0,10})O_2$	TiTa ₂ O ₇ und ZnO	0,01		
12	$(Ti_{0,90}Co_{0,05}W_{0,05})O_2$	(Ti _{0,88} Co _{0,04} W _{0,06})O ₂	1,43	460,58	296,54
13	$(Ti_{0,90}Fe_{0,05}W_{0,05})O_2^{\ *}$	$(Ti_{0,88}Fe_{0,05}W_{0,07})O_2$	0,48	460,46	296,69
14	$(Ti_{0,90}Mn_{0,05}W_{0,05})O_2$	$(Ti_{0,92}Mn_{0,03}W_{0,05})O_2$	0,32	461,14	297,23
15	$(Ti_{0,90}Ni_{0,05}W_{0,05})O_2$	$(Ti_{0,83}Ni_{0,08}W_{0,09})O_2$	0,46	460,69	296,78
16	$(Ti_{0,90}Zn_{0,05}W_{0,05})O_2$	TiO ₂ , WO ₃	0,85	459,23	295,86

* Transportmittel HCl

Die Versuchsergebnisse aus Tabelle 10.2 können wie folgt zusammengefaßt werden: Mit Hilfe des Niob(V)-oxids als Ladungskompensator ist nur mit NiO eine Mischphase mit Titan(IV)-oxid möglich. Die Löslichkeit von NiO und Nb₂O₅ ist mehr als doppelt so hoch, wie sie in der Eduktzusammensetzung vorgegeben wurde. Dies führt auch zu der entsprechend hohen Aufweitung der Gitterkonstanten im Vergleich zu denen des reinen TiO₂. Diese Mischphase wurde in kleinen, isometrischen z. T. verwachsenen Kristallen bis zu 0,5 mm Kantenlänge abgeschieden, die eine leuchtend gelbgrüne Farbe hatten.



Abb. 10.1 Digitalkameraaufnahme eines Kristalls der Rutilmischphase ($Ti_{0,66}Ni_{0,13}Nb_{0,21}$) O_2

Die Abscheidung von Mischkristallen, die Zink(II)-oxid enthalten, gelang unter diesen Versuchsbedingungen nicht. Die Röntgenpulveraufnahmen konnten ausschließlich die stabilen Phasen der aufgeführten Niobate, Tantalate, Wolframate und reines Wolfram(VI)-oxid und Zink(II)-oxid wiedergeben.

Die Produkte der Versuche 8, 9 und 10 weisen auffällige Abweichungen von der stöchiometrischen Zusammensetzung auf. Da das Verhältnis von Mn (Fe, Ni) : Ta nicht einmal innerhalb der Fehlergrenzen 1 : 2 liegt, muß davon ausgegangen werden, daß die Oxidationsstufe von Eisen, Mangan und Nickel in diesen Verbindungen nicht zwei betragen. Diese Abweichung kann auf das oxidierende Transportmittel zurückgeführt werden. Unter gleichen Versuchsbedingungen in Kapitel 9 lagen das Mangan und Eisen im Produkt auch als dreiwertige Verbindungen vor.

Nur mit WO₃ als Ladungskompensator konnten Rutilmischphasen mit einer Senkenbodenkörperzusammensetzung dargestellt werden, die ungefähr die der Quellenbodenkörperzusammensetzung entspricht. Die Gitterkonstanten wurden, im Vergleich zu den Ta₂O₅-haltigen Kristallen, unwesentlich größer. Außerdem weist das stöchiometrische Verhältnis im Produkt von Co (Fe, Mn, Ni) : W \approx 1 : 1 darauf hin, daß dieser Ladungsausgleich weitgehend durch die Oxide zweiwertiger 3d-Metalle erreicht wurde. Offensichtlich ist die Verbindung mit WO₃ zu diesen Oxiden zweiwertiger Übergangsmetalle stabiler als mit Ta₂O₅.

10.2 Diskussion

Um die unterschiedlichen Transportergebnisse der Versuche 12 bis 15 im Vergleich zu Versuch 16 zu verstehen, wurden die auftretenden Gasphasenspezies mit Hilfe des CVTrans-Programms berechnet. Als Beispiel wurde für die Versuche 12 bis 15 das Oxid des zweiwertigen Mangans gewählt, welches aufgrund ähnlicher Versuchsergebnisse als annähernd repräsentativ für CoO, FeO und NiO angenommen werden kann. Diese Berechnungen wurden wieder unter der Annahme durchgeführt, daß zusätzlich ein Druck von ca. 0,02 bar H₂O aus der Quarzwand und den Edukten in der Ampulle vorherrscht.

Als mögliche feste Phasen wurden TiO₂, WO₃, MnO(ZnO), Mn(Zn)WO₄, Mn(Zn)TiO₃ und Mn(Zn)₂TiO₄ berücksichtigt. Eine Rutilmischphase konnte in den Berechnungen aufgrund fehlender thermodynamischer Daten und nur sehr fehlerhafter möglicher Abschätzung nicht berücksichtigt werden. Bei beiden Versuchen wurde ein instationäres Abscheidungverhalten der Produkte berechnet. Enthält der Quellenbodenkörper Mangan als zweiwertiges Oxid, wurde zuerst TiO₂, anschließend neben TiO₂ auch MnWO₄ abgeschieden. Dieses Manganwolframat wurde experimentell nicht im Produkt gefunden. Weil aber die Berechnungen den MnO- und WO₃-Anteil in der Rutilphase ausschließen, konnte sich die Quellenbodenkörperseite in der Weise an diesen Oxiden anreichern, wodurch der Vergleich mit dem Experiment fehlerhaft wird.

Die Berechnungen, die ZnO im Quellenbodenkörper beinhalten, schließen jeglichen Anteil an Zink im Senkenbodenkörper aus. Es werden ausschließlich TiO₂ und WO₃ nacheinander abgeschieden. Diese Aussage kann mit dem Experiment bestätigt werden.

Die folgende Abbildung 10.2 gibt die Gleichgewichtspartialdrucke in Abhängigkeit von der Temperatur für die Ausgangsbodenkörpermenge 21,6 mmol TiO₂, 1,2 mmol WO₃ und 1,2 mmol MnO wieder, so wie sie auch im Versuch 14 eingesetzt wurde.



Abb. 10.2 Gasphasenspezies im System TiO₂ (WO₃, MnO) mit dem Transportmittel Cl₂

Aus Abbildung 10.2 geht hervor, daß MnCl_{2,g} für MnO, TiCl_{4,g} für TiO₂ und WOCl_{4,g} für WO₃ die transportwirksamen Gasspezies sind. Aufgrund der höheren Partialdruckdifferenz für MnCl_{2,g} im Vergleich zu TiCl_{4,g} im Temperaturbereich von 1050 \rightarrow 900 °C sollte eine Anreicherung des Mangans im Senkenbodenkörper, z. B. als MnTiO₃ oder Mn₂TiO₄ erwartet werden. Diese Phasen wurden aber experimentell nicht gefunden. Dieses vom Experiment abweichende Ergebnis kann nur aufgrund der ungenauen thermodynamischen Daten verstanden werden.

Interessant ist ein Vergleich mit der folgenden Abbildung 10.3, in der die Partialdrucke der Gasphasenspezies für das System TiO₂ (WO₃, ZnO) wiedergegeben wird. Hier ist deutlich die Unwirksamkeit der Gasphasenspezies ZnCl_{2,g} für den chemischen Transport zu erkennen (der noch geringere Partialdruck für Zn₂Cl_{4,g} konnte nicht mehr abgebildet werden).



Abb. 10.3 Gasphasenspezies im System TiO₂ (WO₃, ZnO) mit dem Transportmittel Cl₂

Im System TiO₂ (WO₃, ZnO) ist, wie anhand der vorigen Berechnung erläutert, TiCl_{4,g} für TiO₂ und die Gasspezies WOCl_{4,g} für den chemischen Transport der WO₃-Phase dominierend. Da der Partialdruck für die Gasspezies ZnCl_{2,g} unter diesen berechneten Bedingungen praktisch unwirksam ist, kann eine Mischkristallbildung mit TiO₂ und WO₃ nicht erfolgen. Dieser Sachverhalt wird auch im Experiment 16 beobachtet.

11 Zusammenfassung und Ausblick

Bei den Verbindungen der Nebengruppenelemente trifft man je nach Zentralatom, Oxidationszustand und Liganden bevorzugt bestimmte Koordinationspolyeder am Zentralatom an. So treten mit Oxidationszahlen II in der Reihe der 3d-Elemente vom Titan bis zum Nickel vorzugsweise Oktaeder auf und Tetraeder bei Zink. Zunächst könnte man meinen, daß über die Monoxide der 3d-Metalle schon alles bekannt ist, und daß ihre Eigenschaften leicht verständlich sein sollten. Tatsächlich sind jedoch die Eigenschaften und Strukturen dieser Oxide so interessant, daß sie immer wieder untersucht worden sind. Insbesondere zeigt sich an ihnen, wie gemischte Oxidationszustände und Defekte zu Nichtstöchiometrie führen. Ihr chemischer Charakter als milde bis aggressive Reduktionsmittel spiegelt sich in den verschiedenen Wegen ihrer Darstellung wider.

Es war daher das Ziel dieser Arbeit, über den chemischen Transport, im jeweiligen System der Übergangsmetalloxide, definierte, homogen zusammengesetzte Mischphasen aus der Gasphase abzuscheiden. Auf diese Weise konnten teilweise ungewöhnliche Koordinationspolyeder für die gelösten Verbindungen im Wirtsgitter erzeugt werden. Mit Hilfe der K_p -Methode und des Programms CVTrans waren qualitative Aussagen bezüglich der thermodynamischen Eigenschaften der Transportsysteme möglich. Die Transportbeobachtungen können folgendermaßen zusammengefaßt werden:

(1)

Als Beispiel isotyp kristallisierender Oxide zweiwertiger 3d-Metalle wurden CoO und NiO untersucht. Dieses System weist erwartungsgemäß eine vollständige Mischbarkeit im festen Zustand auf. Es war möglich, die Zusammensetzung der transportierten Phasen gezielt durch Variation der experimentellen Bedingungen zu beeinflussen. Sowohl die Experimente als auch die Modellrechnungen demonstrierten eine NiO-Abreicherung im Senkenbodenkörper im Vergleich zum Quellenbodenkörper.

(2)

Die zweiwertigen Oxide des Titans und Vanadiums weisen große Abweichungen in ihrer stöchiometrischen Zusammensetzung auf. Mit diesen Oxiden wurde das Transportverhalten in Zink(II)-oxid untersucht. Es gelang weder die Abscheidung einer Phase "TiO", noch die einer ZnO-Phase, die "TiO" enthielt. Es konnte aber ein kristallines Produkt von ZnO mit 1 Mol% "VO" dotiert dargestellt werden.

(3)

Das entsprechende Chromoxid des Typs MO existiert im festen Zusand nicht, da es bezüglich der Disproportionierung in Chrom(III)-oxid und metallisches Chrom instabil ist. Es war jedoch möglich, mit Hilfe des chemischen Transports CrO als feste Lösung in ZnO zu stabilisieren.

(4)

Bei den nicht isotyp kristallisierenden Oxiden der zweiwertigen Metalle Mangan, Eisen, Cobalt und Nickel mit Zink(II)-oxid wurde untersucht, ob es möglich ist, die jeweiligen Mischphasen abzuscheiden. So gelang die Darstellung beider Mischphasen der jeweils maximalen Löslichkeit in den Systemen von FeO/ZnO und NiO/ZnO, wobei der Anteil der Wurtzitphasen im Produkt immer deutlich höher war. Dieses Abscheidungsverhalten konnte auch theoretisch verdeutlicht werden. In den Systemen CoO/ZnO und MnO/ZnO konnten nur die zinkoxidreichen Mischphasen der maximalen Löslichkeit abgeschieden werden. Im System MnO/ZnO wurden auch Kristalle der Zusammensetzung präpariert, die innerhalb des Homogenitätsgebietes im Phasendiagramm lagen. Diese Produkte zeichneten sich durch ihre auffällige Rotfärbung aus.

(5)

Das Transportverhalten im System CuO/ZnO erwies sich als verändert im Vergleich mit Oxiden, in denen oktaedrische Sauerstoffkoordination vorliegt. Die jeweiligen Randphasen wiesen nur geringe wechselseitige Löslichkeiten auf. Es wurde bevorzugt die CuO-reichere neben der ZnO-reichen Mischphase abgeschieden.

(6)

Mit oxidierend und reduzierend wirkenden Transportmitteln wurde das Löslichkeits- und Redoxverhalten einiger Übergangsmetalloxide in Gallium(III)-oxid untersucht. So wurden die Monoxide von Mangan, Eisen, Cobalt und Nickel entsprechend ihren Standardpotentialen auch teilweise oxidiert und jeweilig entweder als M₂O₃ oder als MO im Ga₂O₃ gelöst. Analog den Standardpotentialen in wäßriger Lösung, wird Fe(II) leichter zu Fe(III) oxidiert als Mn²⁺, Co²⁺ bzw. Ni²⁺. Diese Redoxchemie korreliert gut mit den erhaltenen Transportprodukten.

(7)

Im System Ga₂O₃/ZnO wurden durch Variation der Quellenbodenkörperzusammensetzung alle stabilen Phasen entsprechend dem bekannten Phasendiagramm kristallin erhalten. Es war

möglich, sowohl die Spinellphase ZnGa₂O₄, als auch die beiden Mischphasen, die sehr geringe Löslichkeiten der jeweils anderen Komponente aufwiesen, abzuscheiden.

(8)

Mit Hilfe des chemischen Transports konnten kristalline Produkte von Rutilmischphasen erhalten werden. In dieser Weise wurden Literaturaussagen erhärtet, daß eine Dotierung von Rutil mit Oxiden des Typs MO auch mit Hilfe des chemischen Transports nur mit Ladungskompensatoren möglich ist.

Die mössbauerspektroskopischen Untersuchungen am kristallinen ZnO(FeO)-Produkt und die magnetischen Suszeptibilitätsmessungen der ZnO(MnO)-Kristalle mit zwei unterschiedlichen MnO-Gehalten erlaubten Einblicke in die strukturellen Deformationen der Wurtzitstrukturen. Ursachen für die intensive Rotfärbung der ZnO(MnO)-Phase ließ sich gegenwärtig nicht eindeutiger klären. Wünschenswert wären deshalb noch intensivere Untersuchungen zu diesen Systemen. So waren z. B. keine Einkristallstrukturbestimmungen an der ZnO(FeO)-Phase möglich, weil im Transportprodukt davon keine Einkristalle vorlagen.

Eine eindeutigere Klärung der Oxidationsstufen von Chrom und Vanadium in den ZnO (CrO, VO)-Mischphasen wäre erstrebenswert. Mit magnetischen Suszeptibilitätsmessungen ist diese Bestimmung durchaus möglich. Aufgrund der geringeren Anzahl ungepaarter Elektronen von Chrom und Vanadium mit der Oxidationsstufe +II im Vergleich zum zweiwertigen Mangan ist aber für eine solche Messung erheblich mehr Produkt notwendig, zumal der Anteil dieser Komponenten im ZnO sehr gering ist. Hieran wird in Zukunft noch gearbeitet.

Für jedes durch M^{2+} substituierte Ga^{3+} wird zur Aufrechterhaltung der Elektroneutralität eine Leerstelle an einem O^{2-} -Platz erzeugt; das Vorhandensein dieser Leerstellen verbessert die Beweglichkeit der O^{2-} -Ionen. Durch diese Sauerstoffionenleitfähigkeit könnten sich attraktive technische Anwendungen, z. B. als elektrochemische Festkörpersensoren, ergeben.

Literaturverzeichnis

- [1-01] S. Gerighausen, *Dissertation*, Universität Hannover **1996**.
- [1-02] R. Neddermann, *Dissertation*, Universität Hannover 1997.
- [1-03] J. Deichsel, *Dissertation*, Universität Hannover 1998.
- [1-04] R. Nitsche, W. J. Merz, Helv. Phys. Acta 1962, 35, 275.
- [1-05] L. Krausbauer, R. Nitsche, P. Wild, *Physica* 1965, 31, 113.
- [1-06] D. L. Greenaway, R. Nitsche, J. Phys. Chem. Solids 1965, 26, 1145.
- [1-07] Z. Hauptmann, Czech. J. Phys. 1962, B 12, 148.
- [1-08] P. Kleinert, Z. Anorg. Allg. Chem. 1970, 378, 71.
- [1-09] O. Teller, M. Martin, Solid State Ionics 1997, 101-103, 475.
- [2-01] W. J. Moore, M. T. Shim, J. Chem. Phys. 1957, 26, 802.
- [2-02] K. Hauffe, H. Pfeiffer, Z. Metallkunde 1953, 44, 27.
- [2-03] M. W. Davies, F. D. Richardson, Trans. Faraday Soc. 1959, 55, 604.
- [2-04] H. H. Baumbach, H. Dünwald, C. Wagner, Z. Phys. Chem. 1933, 22, 226.
- [2-05] W. Schottky, Z. Elektrochem. u. Angew. Phys. Chem. 1959, 58, 33.
- [2-06] C. Wagner, H. H. Baumbach, Z. Phys. Chem. 1933, 22, 195.
- [2-07] K. Hauffe, *Reaktionen in und an festen Stoffen, Springer Verlag* 1966.
- [2-08] H. J. Allsopp, J. Soc. Anal. Chem. 1954, 82, 474.
- [2-09] H. J. Allsopp, J. P. Roberts, Trans. Faraday Soc. 1958, 55, 1386.
- [2-10] J. P. Roberts, J. Hutchings, *Trans. Faraday Soc.* 1958, 55, 1394.
- [2-11] K. Hauffe in Halbleiterprobleme, Ed. W. Schottky, F. Vieweg und Sohn, 1954, Braunschweig 1, 115.
- [2-12] P. Aigrain, C. Dugas, Z. Elektrochem. 1952, 56, 363.
- [2-13] J. Férée, Bull. Soc. Chim. France 1901, 25 (3), 620.
- [2-14] T. Dieckmann, O. Hanf, Z. Anorg. Allg. Chem. 1914, 86, 369.
- [2-15] H. Lux, E. Proeschel, Z. Anorg. Allg. Chem. 1948, 257, 73
- [2-16] R. D. Shannon, C. T. Prewitt, Acta Cryst. 1969, B25, 925 und 1970, B26, 1046.
- [2-17] A. R. West, Grundlagen der Festkörperchemie, VCH Weinheim 1992.
- [2-18] F. A. Grant, Rev. Modern Phys. 1959, 31, 646.
- [2-19] T. Mitsuhashi, O. J. Kleppa, J. Amer. Ceram. Soc. 1979, 62 (7-8), 356.

- [2-20] A. L. Smith, Am. Mineral. 1970, 55, 264.
- [2-21] C. Rao, Can. J. Chem. 1961, 39, 498.
- [2-22] R. Shannon, J. Pask, J. Amer. Ceram. Soc. 1965, 48 (8), 391.
- [2-23] F. Schoßberger, Z. Kristallogr. 1942, 104, 358.
- [2-24] T. Sasamoto, S. Enomoto, Z. Shimoda, Y Saeki, J. Ceram. Soc. Japan 1993, 101
 (2), 230.
- [2-25] S. R. Yoganarasimhan, C. Rao, *Trans. Faraday Soc.* 1962, 88, 1579.
- [2-26] W. F. Sullivan, S. S. Cole, J. Amer. Ceram. Soc. 1959, 42 (3), 127.
- [2-27] A. W. Czanderna, C. Rao, J. M. Honig, Trans. Faraday Soc. 1958, 54, 1069.
- [2-28] S. Hishita, I. Mutoh, K. Koumoto, H. Yanagida, Ceram. Int. 1983, 9 (2), 61.
- [2-29] V. G. Hill, R. Roy, E. F. Osborn, J. Amer. Ceram. Soc. 1952, 35, 135.
- [2-30] W. Piekarckzyk, A. Pajaczkowska, J. Cryst. Growth 1979, 46, 483.
- [2-31] V. G. Hill, R. Roy, E. F. Osborn, J. Amer. Chem. Soc. 1952, 74, 719.
- [2-32] S. Geller, J. Chem. Phys. 1960, 33, 676.
- [2-33] S. A. Shitshukarev, G. A. Semenov, J. A. Rat'kovski, Zh. Neorg. Khim. 1969, 14, 3.
- [2-34] T. Harwig, G. J. Wubs, G. J. Dirksen, Solid State Commun. 1976, 18, 1223.
- [2-35] L. N. Cojocaru, I. D. Alecu, Z. Phys. Chem. 1973, 84, 325.
- [3-01] A. E. van Arkel, J. H. de Boer, Z. Anorg. Allg. Chem. 1925, 148, 345.
- [3-02] A. E. van Arkel, *Metallwirtschaft* **1934**, *13*, 405.
- [3-03] E. G. Bylander, J. Electrochem. Soc. 1962, 109, 1171.
- [3-04] T. O. Sedwick, J. Electrochem. Soc. 1964, 112, 1381.
- [3-05] L. P. Hunt, E. Sirtl, J. Electrochem. Soc. 1972, 119, N12, 1741.
- [3-06] V. J. Silvetri, J. Electrochem. Soc. 1969, 116, 81.
- [3-07] V. J. Silvetri, J. Electrochem. Soc. 1969, 116, 775.
- Second International Conference on Chemical Vapor Deposition (Proceedings, Los Angeles 1970), Editor: J. M. Blocher, Jr., C. C. Withers, New York, 1970.
- [II] Third International Conference on Chemical Vapor Deposition (Proceedings, Salt Lake City 1972), Editor: F. A. Glaski, American Nuclear Soc., Hinsdale II1, 1972.
- [III] CVD, Chemical Vapor Deposition (Proceedings of the 4th International Conference, Boston 1973), Editor: G. F. Wakefield, J. M. Blocher, Jr., The Electrochemical Soc. Princton, New York, 1973.
- [3-08] P. Wang, R. C. Bracken, [II], 756-787.

- [3-09] A. M. Shroft, P. Letourneux, G. Duval, A. Remy, [III], 237-244.
- [3-10] J. I. Federer, K. W. Haff, W. E. Martin, D. W. Ramey, [II], 740.
- [3-11] J. G. Donaldson, F. W. Hoertel, A. A. Cochran, J. Less Comm. Met. 1968, 14, 93.
- [3-12] N. D. Veigel, J. M. Blocher Jr., M. F. Browning, [II], 200.
- [3-13] P. N. Walsh,, [III], 135.
- [3-14] J. D. Theis, [II], 561.
- [3-15] K. J. Sladek, W. W. Gebert, [II], 215.
- [3-16] P. Wang, D. Robinson, J. Amer. Ceram. Soc. 1970, 53, 617.
- [3-17] J. G. Withers, [I], 507.
- [3-18] H. E. Hintermann, H. Gass, [II], 352.
- [3-19] G. F. Wakefield, C. L. Yaws, J. A. Bloom, [III], 173 und 577.
- [3-20] R. B. Kaplan, [II], 176.
- [3-21] P. C. Felix, H. Bentner, [II], 600.
- [3-22] J. C. Withers, L. C. McCandless, [I], 393.
- [3-23] L. C. Mc Candless, J. C. Withers, [I], 499.
- [3-24] F. A. Glaski, [III], 521.
- [3-25] G. Pfaff, Spek. der Wissenschaft 1997, 10, 99.
- [3-26] H. Schäfer, Chemische Transportreaktionen, Verlag Chemie, Weinheim 1962.
- [3-27] H. Oppermann, Z. Anorg. Allg. Chem. 1968, 359, 51.
- [3-28] H. Schäfer, Z. Anorg. Allg. Chem. 1973, 400, 242.
- [3-29] R. F. Lever, J. Chem. Phys. 1962, 37, 5, 1078.
- [3-30] R. F. Lever, J. Chem. Phys. 1962, 37, 6, 1174.
- [3-31] R. R. Fergusson, T. Gabor, J. Electrochem. Soc. 1964, 111, 585.
- [3-32] G. Krabbes, H. Oppermann, E. Wolf, Z. Anorg. Allg. Chem. 1976, 423, 212.
- [3-33] G. Krabbes, H. Oppermann, E. Wolf, Z. Anorg. Allg. Chem. 1979, 450, 21.
- [3-34] G. Krabbes, H. Oppermann, Z. Anorg. Allg. Chem. 1984, 511, 19.
- [3-35] G. Krabbes, H. Oppermann, E. Wolf, J. Cryst. Growth 1983, 64, 353.
- [3-36] R. Gruehn, H.-J. Schweitzer, Angew. Chem. 1983, 95, 80.
- [3-37] M. W. Richardson, B. I. Noläng, J. Cryst. Growth 1976, 34, 198.
- [3-38] M. W. Richardson, B. I. Noläng, J. Cryst. Growth 1977, 42, 90.
- [3-39] W. Piekarczyk, J. Cryst. Growth 1987, 82, 367.
- [3-40] Turbo basic version 1.00e, Borland International Inc. 1987.

- [3-41] M. Binnewies, Chemische Gleichgewichte, Verlag Chemie, Weinheim 1996.
- [3-42] R. Glaum, R. Gruehn, O. Trappe, *Computerprogramm CV-Trans*, Universität Giessen **1997**.
- [4-01] E. R. Krefting, *Kursusbuch zur Rasterelektronenmikroskopie*, Universität Münster **1991**.
- [4-02] H. Krischner, B. Koppelhuber-Bitschnau, *Röntgenstrukturanalyse und Rietveldmethode*, 5. Aufl., Vieweg Verlag, Braunschweig **1994**.
- [4-03] P. E. Werner, L. Eriksson, M. Westdahl, J. Applied Crystallography 1985, 18, 367.
- [4-04 J. W. Visser, J. Applied Crystallography 1972, 5, 271.
- [5-01] J. A. C. Broekart, Analytiker-Taschenbuch, Springer-Verlag, Heidelberg, Berlin 1990, Bd. 9, 127.
- [5-02] H. Naumer, W. Heller, Untersuchungsmethoden in der Chemie, Einführung in die moderne Analytik, Georg Thieme Verlag Stuttgart, New York 1986, 248.
- [5-03] R. L. Mössbauer, Z. Physik 1958, 151, 124.
- [5-04] A. Hoy, Mössbauer-Spectrocopy, Encyclopedia of Physical Science and Technology, New York, Academic Press 1992, Vol. 10, 469.
- [5-05] S. Knitter, *Diplomarbeit*, Christian-Albrechts-Universität Kiel 1995.
- [5-06] L. C. Richard, *Magnetochemistry*, Springer-Verlag, Heidelberg, Berlin 1986.
- [5-07] G. R. Patzke, *Diplomarbeit*, Universität Hannover 1997.
- [5-08] T. Dedecke, *Dissertation*, Universität Hannover 1995.
- [5-09] P. W. Selwood, *Magnetochemistry*, Interscience Publishers, New York, London, Sydney 1956.
- [6-01] G. Schmidt, R. Gruehn, J. Cryst. Growth 1982, 57, 585.
- [6-02] F. Rosenberger, M. C. Delong, J. M. Olson, J. Cryst. Growth 1973, 19, 317.
- [6-03] Gmelin, Co 58 (A), 225.
- [6-04] Gmelin, *Fe 59 (B)*, 29.
- [6-05] Gmelin, *Mn 56 (C1)*, 18.
- [6-06] Gmelin, *Ni* 57 (*B*), 383.
- [6-07] R. Grimes, A. Fitch, J. Mater. Chem. 1991, 1, 461.
- [6-08] B. T. M. Willis, H. P. Rooksby, Acta Cryst. 1953, 6, 827.
- [6-09] G. Swanson, Nat. Bur. Standards Circ. 1955, 5, 45.
- [6-10] S. van Houten, J. Phys. Chem. Solids 1962, 223, 1049.

- [6-11] F. Emmenegger, A. Petermann, J. Cryst. Growth 1968, 2, 33.
- [6-12] H. K. Bowen, W. D. Kingery, J. Cryst. Growth 1974, 21, 69.
- [6-13] U. Gerlach, G. Krabbes, H. Oppermann, Z. Anorg. Allg. Chem. 1977, 436, 253.
- [6-14] P. Kleinert, Z. Anorg. Allg. Chem. 1972, 387, 11.
- [6-15] C. van de Stolpe, J. Phys. Chem. Solids 1966, 27, 1952.
- [6-16] H. Oppermann, G. Stöver, Z. Anorg. Allg. Chem. 1984, 511, 57.
- [6-17] W. Kleber, H. Raidt, R. Klein, Kristall und Technik 1970, 5 (4), 479.
- [6-18] L. Bald, M. Spiess, R. Gruehn, T. Kohlmann, Z. Anorg. Allg. Chem. 1983, 498, 153.
- [6-19] L. Bald, R. Gruehn, Z. Anorg. Allg. Chem. 1985, 521, 97.
- [6-20] A. Pajaczkowska, H. Juskowiak, J. Mat. Science 1986, 21, 3430.
- [6-21] A. Pajaczkowska, H. Juskowiak, J. Mat. Science 1986, 21, 3435.
- [6-22] R. Nitsche, J. Phys. Chem. Solids, Suppl. 1967, 1, 215.
- [6-23] U. Gerlach, H. Oppermann, Z. Anorg. Allg. Chem. 1977, 432, 17.
- [6-24] T. Niemyski, W. Piekarczyk, J. Cryst. Growth 1967, 1, 177.
- [6-25] G. Krabbes, H. Oppermann, Z. Anorg. Allg. Chem. 1977, 435, 33.
- [6-26] G. Krabbes, H. Oppermann, *Kristall und Technik* **1977**, *12* (7), 9.
- [7-01] S. Locmelis, M. Binnewies, Z. Anorg. Allg. Chem. im Druck.
- [7-02] J. A. Hedvall, Z. Anorg. Allg. Chem. 1915, 92, 381.
- [7-03] H. Schmalzried, A. Navrotsky, Festkörperthermodynamik: Chemie des festen Zustandes, Akademie-Verlag, Berlin 1978, 134.
- [7-04] G. Krabbes, W. Bieger, K. H. Sommer, E. Wolf, J. Cryst. Growth 1991, 110, 433.
- [7-05] O. Kubaschewski, C. B. Alcock, *Metallurgical Thermochemistry*, 5thEd. Pergamon Press, Oxford 1983.
- [8-01] P. Erlich, Z. Anorg. Allg. Chem. 1949, 249, 24.
- [8-02] G. Brauer, Handbuch der Präparativen Anorganischen Chemie, 3. Aufl., Ferdinand Enke Verlag Stuttgard 1978, Bd. 2, 1364.
- [8-03] S. Westmann, C. Nordmark, Acta Chem. Scand. 1960, 14, 465.
- [8-04] G. Brauer, Handbuch der Präparativen Anorganischen Chemie, 3. Aufl., Ferdinand Enke Verlag Stuttgard 1981, Bd. 3, 1419.
- [8-05] N. I. Shirokow, Izv. Akad. Nauk. SSSR, Metal 1973, 2, 102.
- [8-06] C. H. Bates, W. B. White, R. Ray, J. Inorg. Nucl. Chem. 1966, 28, 387.
- [8-07] S. Locmelis, M. Binnewies, Z. Anorg. Allg. Chem. zum Druck eingereicht.

- [8-08] K. H. Hellwege, *Einführung in die Festkörperphysik*, Springer Verlag Berlin Heidelberg New York 1981.
- [8-09] S. Locmelis, G. R. Patzke, R. Wartchow, M. Binnewies, Z. Anorg. Allg. Chem. im Druck.
- [8-10] C. I. M. Rooymans, *Philips Research Reports Suppl.* 1986, No. 5.
- [8-11] F. Menil, J. Phys. Chem. Solids 1985, 46, 763.
- [8-12] A. B. Woodland, C. McCammon, R. J. Angel, Amer. Mineral. 1997, 82, 923.
- [8-13] J. J. Donaghy, A. T. Stewart, Phys. Rev. 1967, 164, 398.
- [8-14] H. A. Weakliem, J. Chem. Phys. 1962, 36, 2117.
- [8-15] D. Reinen, Ber. Bunsenges. Phys. Chem. 1965, 69, 82.
- [8-16] O. Schmitz-Du Mont, A. Lulé, D. Reinen, Ber. Bunsenges. Phys. Chem. 1965, 69, 76
- [8-17] A. P. B. Lever, Inorganic Electronic Spectroscopy (second Edition) Elsevier, Amsterdam, Oxford, New York, Tokyo 1984, 569.
- [9-01] C. W. W. Hoffmann, J. J. Brown, J. Inorg. Nucl. Chem. 1967, 30, 63.
- [9-02] H. Bremer, R. Schrödel, F. Vogt, K. P. Wendlandt, Z. Anorg. Allg. Chem. 1974, 405, 19.
- [9-03] G. R. Patzke, S. Locmelis, R. Wartchow, M. Binnewies, J. Cryst. Growth zum Druck eingereicht.
- [10-01] U. Gesenhues, Solid State Ionics 1997, 101-103, 1171.
- [10-02] F. Hund, Angew. Chem. 1962, 1, 23.
- [10-03] F. P. Emmenegger, M. L. A. Robinson, J. Phys. Chem. Solids 1968, 29, 1673.
- [10-04] O. Glemser, A. Müller, Z. Anorg. Allg. Chem. 1963, 325, 220.
- [10-05] H. Schäfer, Nat. Bureau Stand. Special Publication 364, Solid State Chem., Proc. of 5th Materials Research Symposium 1972, 413.
- [10-06] W. Kleber, M. Hähnert, R. Müller, Z. Anorg. Allg. Chem. 1968, 346, 113.
- [A-01] I. Barin, *Thermochemical Data of Pure Substances*, 2. Aufl. Verlag Chemie, Weinheim 1992.
- [A-02] JANAF Thermochemical Tables, 3rd Ed., by American Chemical Society, American Institute of Physics, National Bureau of Standards, New York 1986.
- [A-03] H. Schäfer, M. Binnewies, Z. Anorg. Allg. Chem. 1974, 410, 251.

- [A-04] O. Knacke, O. Kubaschewski, K. Hesselmann, *Thermochemical Properties of Inor-ganic Substances*, Springer Verlag, Berlin 1991.
- [A-05] H. Schäfer, Angew. Chemie 1976, 23, 775.
- [A-06] H. Oppermann, J. Less-Common Met. 1988, 137, 217.
- [A-07] H. Schäfer, Advances in Inorg. Chem. and Radiochem. 1983, 26, 201.
- [A-08] J. J. P. Stewart, MOPAC Version 6.0, 1990.

Anhang

Anhang A

Verwendete Chemikalien

Ar	Linde	99,99 %
Br ₂	Riedel-de Haen AG	99 %
Cl ₂	Gerling, Holz & Co	99,8 %
Co_3O_4	E. Merck AG	chem. rein
Cr (Grießfom)	E. Merck AG	chem. rein
Cr_2O_3	Koch-Light	99,999 %
CuO	Riedel-de Haen AG	98 %
$FeC_2O_4\cdot 2\ H_2O$	E. Merck AG	chem. rein
Ga ₂ O ₃	MaTecK	99,99 %
H_2SO_4	BASF	96 %
HgBr ₂	E. Merck AG	99 %
HgCl ₂	E. Merck AG	99 %
I_2	E. Merck AG	chem. rein
MnCO ₃	Riedel-de Haen AG	chem. rein
N_2	Linde	99,99 %
Nb ₂ O ₅	Schuchardt München	99,9 %
NH ₄ Cl (Pulver)	E. Merck AG	99,8 %
NH ₄ Cl (Stücke)	Ventron	chem. rein
$NiCO_3 \cdot 2 Ni(OH)_2 \cdot 4 H_2O$	Riedel-de Haen AG	chem. rein
S_8	E. Merck AG	99,5 %
Ta_2O_5	E. Merck AG	99,9 %
Te (Pulver)	E. Merck AG	99 %
Ti (Pulver)	E. Merck AG	99 %
Ti ₂ O ₃	Alfa Division	99 %
TiO ₂	E. Merck AG	99 %
V (Pulver)	Aldrich Chemical Company	99,5 %
V ₂ O ₃	Aldrich Chemical Company	99 %
WO ₃	Riedel-de Haen AG	99 %
ZnO	Riedel-de Haen AG	99,5 %

Benutzte Geräte

REM	Philips PSEM 500		
EDX	ZAF – 4 / FLS; Software: Leica Link Systems An 10/53 CSI		
Pulverdiffraktometer	Stoe Pulverdiffraktometrie-System Stadi P mit PSD Cu-K _{α} -Strahlung, Anodenstrom 30 mA, 40 kV Anodenspannung, Messbereich 5 – 100 ° 2 ϑ , PSD – Schrittweite 0,5 °, Meßzeit / Step: 100 s		
ICP-Massenspektrome Parame Zerstäubui	 vG-Elemental-Plasma Quad II Turbo + Quadrupol ICP-MS 1350 W Generatorleistung, Ni-Sampler, μ-Skimmer v-Spalt Zerstäuber, Double-Pass-Scott Zerstäuberkammer bei 3 – 5 °C 		
SQUID-Magnetomete	 Superconducting Quantum Interference Device Gerät: MPMS 5, Fa. Quantum Design, Temperaturintervall 2 – 300 K Magnetische Feldstärken: 0,1 – 40 kOe mittels einer supra- leitenden Magnetspule (Solenoid) erzeugt 		
Mössbauer: Fe-Spektr	ometer konventioneller Aufbau in Transmissionsgeometrie Quelle: ⁵⁷ Co in Rh-Matrix, Aktivität ca. 25 mCi Detektor: Proportionalzählrohr mit Kr / CO ₂ -Füllung Probenhalter: Plexiglas mit Stempel (gleichmäßige Dicke) Absorber: Pulver, Einwaage optimiert für bestes Signal-Rausch- verhältnis mit ca. 0,25 mg · cm ⁻³ , Messung bei RT		
Digitalkamera	KAPPA Image Base; DX Module		
UV-Vis-Spektrometer	Carry-5E Spektrometer von Varian mit "Praying Mantis" BaSO ₄ als Trägermaterial		
Massenspektrometer	Finnigan MAT, Typ SSQ 7000; Elektronenstoßionisation mit 70 eV		

Substanz	$\Delta_{ m B} H^0_{\ 298}$	S ⁰ 298	$c_p = a + b$	$\cdot 10^{-3} T + c$	$\cdot 10^5 T^2$	Literatur
	$[kJ \cdot mol^{-1}]$	$[J \cdot (mol \ K)^{-1}]$	[J	$\cdot (\text{mol K})^{-1}]$		
			а	b	С	
Br_g	111,9	175,0	19,87	1,49	0,42	[A-04]
Br _{2,g}	30,9	245,4	37,03	0,88	-1,09	[A-04]
Cl _{2,g}	0	223,1	36,90	0,25	-2,85	[7-05]
Cl_{g}	121,3	165,2	21,80	0	0	[7-05]
CoBr _{2,g}	-26,6	222,6	56,90	0	0	[7-05]
$Co_2Cl_{4,g}$	-350,6	450,4	127,40	0	0	[A-03]
CoCl _{2,g}	-93,7	298,5	59,60	0	0	[A-02]
CoCl _{3,g}	-163,6	334,2	76,20	0	0	[A-02]
CoCl _g	192,9	245,7	37,15	0,45	-1,92	[A-04]
Co_{g}	426,7	179,5	23,00	0	0	[A-02]
CoGa ₂ Cl _{8,g}	-1220,1	659,6	251,38	8,58	-25,19	Hinweis 1
CoGaCl _{5,g}	-654,1	475,5	154,43	0	0	Hinweis 2
CoNiCl ₄ ,g	-321,6	451,5	127,2	0	0	Hinweis 3
CoZnCl _{4,g}	-495,0	434,8	124,80	0	0	Hinweis 3
$Cr_2Cl_{4,g}$	-478,8	515,0	127,00	0	0	[A-03]
CrCl _{2,g}	-139,2	307,9	61,12	1,36	-3,43	[A-04]
CrZnCl _{4,g}	-559,1	467,2	124,60	0	0	Hinweis 3
Cug	337,6	166,4	20,80	0	0	[7-05]
CuClg	91,1	237,2	35,30	0	0	[A-02]
Cu ₃ Cl _{3,g}	-258,6	429,5	124,60	0	0	[A-02]
Cu ₄ Cl _{4,g}	-393,3	507,1	180,50	0	0	[6-25]
Feg	415,5	180,5	25,70	0	0	[A-02]
FeBr _{2,g}	-41,7	337,4	60,37	2,71	-0,50	[7-04]
Fe ₂ Br _{4,g}	-253,1	516,0	130,92	2,95	-1,00	[7-04]

Thermodynamische Daten der gasförmigen Spezies

Substanz	$\Delta_{ m B} H^0{}_{298}$	S ⁰ 298	$c_p = a + b$	$10^{-3}T+c$	$\cdot 10^5 T^2$	Literatur
	$[kJ \cdot mol^{-1}]$	$[J \cdot (mol \ K)^{-1}]$	[J	$\cdot \pmod{K}^{-1}$		
			а	b	С	
FeGaBr _{5,g}	-469,7	525,8	156,9	0	0	Hinweis 2
FeClg	251,0	257,6	40,39	-0,23	-1,88	[A-04]
FeCl _{2,g}	-141,0	299,3	57,60	0	0	[A-02]
Fe ₂ Cl _{4,g}	-431,4	464,5	125,90	0	0	[A-02]
FeCl _{3,g}	-253,1	344,2	77,70	0	0	[7-05]
Fe ₂ Cl _{6,g}	-654,4	536,9	173,70	0	0	[A-02]
FeGa ₂ Cl _{8,g}	-1243,1	668,1	251,38	8,58	-25,19	Hinweis 1
FeGaCl _{5,g}	-691,5	482,5	153,68	0	0	Hinweis 2
FeZnCl _{4,g}	-535,6	441,9	124,05	0	0	Hinweis 3
Gag	270,6	168,9	24,87	-1,38	2,51	[A-04]
GaBrg	-49,8	252,0	37,41	0	0	[A-04]
GaBr _{3,g}	-307,0	330,9	81,17	0	0	[A-04]
Ga ₂ Br _{6,g}	-686,2	535,6	182,84	0	0	[A-04]
GaClg	-80,8	240,2	37,22	0,66	-1,51	[A-04]
GaCl _{2,g}	-241,2	301,0	57,59	0,44	-4,06	[A-04]
GaCl _{3,g}	-422,9	325,1	82,43	0,44	-6,78	[A-04]
Ga ₂ Cl _{6,g}	-951,6	500,5	181,46	0,90	-14,90	[A-04]
H _{2,g}	0	130,7	27,28	3,26	0,50	[A-01]
H_2O_g	-241,8	188,8	30,00	10,71	0,33	[7-05]
HClg	-92,3	186,9	26,53	4,60	1,09	[7-05]
HBrg	-36,4	198,7	27,53	4,49	-0,08	[A-04]
Hg_{g}	61,4	175,0	27,66	0	0	[7-05]
HgBr _{2,g}	-85,5	320,2	60,30	0	0	[A-02]
HgCl _{2,g}	-146,3	294,8	58,10	0	0	[A-02]

2. Fortsetzung: Thermodynamische Daten der gasförmigen Spezies

Substanz	$\Delta_{ m B} H^0_{\ 298}$	S ⁰ 298	$c_p = a + b$	$\cdot 10^{-3}T + c$	$\cdot 10^5 T^2$	Literatur
	$[kJ \cdot mol^{-1}]$	$[\mathbf{J}\cdot(\mathrm{mol}\;\mathbf{K})^{\text{-1}}]$	[J	$\cdot \pmod{K}^{-1}$		
			а	b	С	
MnBr _{2,g}	-175,3	318,1	55,60	0	0	[A-01]
$Mn_2Br_{4,g}$	-519,0	506,5	130,00	0	0	[A-06]
MnGaBr _{5,g}	-602,6	521,1	156,42	0	0	Hinweis 2
$Mn_2Cl_{4,g}$	-688,1	445,7	127,00	0	0	[A-03]
MnCl _{2,g}	-263,6	289,9	53,80	0	0	[A-01]
Mng	283,3	173,7	20,80	0	0	[A-01]
MnGa ₂ Cl _{8,g}	-1382,9	668,4	251,38	8,58	-25,19	Hinweis 1
MnGaCl _{5,g}	-819,9	473,1	154,23	0	0	Hinweis 2
MnZnCl _{4,g}	-658,7	438,0	124,60	0	0	Hinweis 3
N _{2,g}	0	191,6	27,87	4,27	0	[A-01]
NH _{3,g}	-46,0	192,8	37,32	18,66	-6,49	[A-01]
Ni ₂ Cl _{4,g}	-292,6	454,5	127,00	0	0	[A-03]
NiCl _{2,g}	-73,9	294,2	58,10	0	0	[A-01]
Nig	430,1	182,2	23,40	0	0	[A-02]
NiGa ₂ Cl ₈	-1206,5	648,4	251,38	8,58	-25,19	Hinweis 1
NiGaCl _{5,g}	-622,1	477,5	154,23	0	0	Hinweis 2
NiZnCl _{4,g}	-464,0	436,8	124,60	0	0	Hinweis 3
$O_{2,g}$	0	205,1	29,96	4,18	-1,67	[7-05]
O_g	249,2	161,1	21,90	0	0	[A-01]
TeCl _{2,g}	-113,0	305,7	54,30	0	0	[A-01]
TeCl _{4,g}	-207,1	396,3	90,60	0	0	[A-01]
TeOg	74,5	240,7	31,80	0	0	[A-01]
Te ₂ O _{2,g}	-108,8	327,3	70,50	0	0	[A-01]
TeO _{2,g}	-59,4	275,0	54,77	2,43	-11,84	[7-05]

3. Fortsetzung: Thermodynamische Daten der gasförmigen Spezies

Substanz	$\Delta_{ m B} H^0_{298}$	S ⁰ 298	$c_p = a + b$	$\cdot 10^{-3}T + c$	$\cdot 10^5 T^2$	Literatur
	$[kJ \cdot mol^{-1}]$	$[J \cdot (mol \ K)^{-1}]$	[J	$\cdot \pmod{K^{-1}}$		
			а	b	С	
TiCl _{2,g}	-237,2	278,3	57,50	0	0	[7-05]
TiCl _{3,g}	-539,3	316,8	72,60	0	0	[7-05]
TiCl _{4,g}	-763,2	354,9	106,50	1,00	-9,90	[7-05]
TiOCl _{2,g}	-545,6	321,0	72,00	0	0	[7-05]
TiOClg	-244,3	363,7	51,70	0	0	[7-05]
V ₂ Cl _{4,g}	-263,8	447,0	127,00	0	0	[A-05]
VCl _{2,g}	-203,1	284,2	74,50	0	0	[A-01]
VZnCl _{4,g}	-451,6	433,2	124,60	0	0	Hinweis 3
WCl _{2,g}	-12,6	309,4	58,10	0	0	[A-02]
WCl _{4,g}	-336,0	379,3	98,90	0	0	[A-02]
WCl _{5,g}	-412,5	405,7	120,20	0	0	[A-02]
WCl _{6,g}	-493,7	419,2	143,90	0	0	[A-02]
WClg	533,5	262,0	34,90	0	0	[A-01]
WO _{2,g}	76,6	285,5	43,80	0	0	[A-02]
WO ₂ Cl _{2,g}	-671,5	353,9	87,20	0	0	[A-02]
WOCl _{4,g}	-573,5	377,1	106,10	0	0	[A-02]
WO_{g}	425,1	248,2	30,50	0	0	[A-02]
Zn ₂ Cl _{4,g}	-639,4	419,3	122,20	0	0	[A-01]
ZnBr _{2,g}	-185,8	300,5	59,10	0	0	[A-01]
ZnCl _{2,g}	-265,7	276,7	56,90	0	0	[A-01]
Zng	130,4	161,0	20,80	0	0	[A-02]
ZnGa ₂ Cl _{8,g}	-1322,7	668,1	251,38	8,58	-25,19	Hinweis 1
ZnGaCl _{5,g}	-798,5	484,2	151,83	0	0	Hinweis 2

4. Fortsetzung: Thermodynamische Daten der gasförmigen Spezies

Substanz	$\Delta_{ m B} H^0_{298}$	S ⁰ 298	$c_p = a + b$	$\cdot 10^{-3}T + c$	$\cdot 10^5 T^2$	Literatur
	$[kJ \cdot mol^{-1}]$	$[J \cdot (mol \ K)^{-1}]$	[J	$\cdot \pmod{K^{-1}}$		
			а	b	С	
$Co_{0,81}Zn_{0,19}O_{s}$	-259,1	55,3	48,41	7,89	-0,38	diese Arbeit
CoGa ₂ O _{4,s}	-1377,8	132,6	167,65	17,74	-13,97	Hinweis 4
CoO_s	-237,7	53,0	48,28	8,54	1,67	[7-04]
Co _s	0	30,1	19,13	20,47	0	[A-04]
CrO _s	-350,6	46,9	39,77	20,68	4,19	[8-08]
Cu_2O_1	-112,0	130,0	62,50	0	0	[A-02]
Cu ₂ O _s	-170,7	92,4	62,34	23,85	0	[7-05]
CuCl _{2,s}	-205,9	108,1	64,52	50,21	0	[7-05]
CuOs	-156,1	42,6	48,60	7,43	-7,61	[7-05]
Cu _s	0	33,2	22,64	6,28	0	[7-05]
Fe _{0,11} Zn _{0,89} O _s	-341,2	48,2	48,96	5,45	-8,43	diese Arbeit
Fe _{0,88} Zn _{0,12} O _s	-278,5	60,5	48,81	7,98	-3,64	diese Arbeit
FeGa ₂ O _{4,s}	-1325,7	162,7	158,20	28,98	-19,94	Hinweis 4
FeOs	-266,0	59,4	48,79	8,37	-2,89	[A-02]
Fes	0	27,3	37,18	6,17	0	[7-05]
Ga ₂ O _{3,s}	-1089,1	85,0	112,88	15,44	-21,00	[A-04]
Gag	270,6	168,9	24,87	-1,38	2,51	[A-04]
HgBr _{2,s}	-169,5	170,3	75,30	0	0	[A-02]
HgCl _{2,1}	-213,2	164,5	102,10	0	0	[A-02]
HgCl _{2,s}	-230,1	144,5	63,93	43,51	0	[7-05]

Thermodynamische Daten der kondensierten Phasen

Substanz	$\Delta_{ m B} H^0_{298}$	S ⁰ 298	$c_p = a + b$	$\cdot 10^{-3}T + c$	$\cdot 10^5 T^2$	Literatur
	$[kJ \cdot mol^{-1}]$	$[J \cdot (mol \ K)^{-1}]$	[J	$\cdot \pmod{K^{-1}}$		
			а	b	С	
Mn _{0,2} Zn _{0,8} O _s	-357,4	46,8	48,49	5,70	-8,03	diese Arbeit
$Mn_{0,95}Zn_{0,05}O_{s}$	-423,2	60,6	46,61	7,97	-3,95	diese Arbeit
Mn ₂ TiO _{4,s}	-1749,9	170,3	144,60	0	0	[A-01]
MnGa ₂ O _{4,s}	-1365,1	172,1	147,13	38,59	-18,23	Hinweis 4
MnO _s	-385,2	59,7	46,48	8,12	-3,68	[7-05]
Mn _s	0	32,0	23,85	14,14	-1,57	[7-05]
MnTiO _{3,s}	-1358,6	104,9	100,10	0	0	[A-01]
MnWO _{4,s}	-1305,0	140,6	124,30	0	0	[A-01]
Ni _{0,76} Zn _{0,24} O _s	-263,7	43,9	47,31	7,65	-2,19	diese Arbeit
NiGa ₂ O _{4,s}	-1316,1	136,9	166,17	24,63	-18,43	Hinweis 4
NiOs	-239,7	38,0	46,78	8,45	0	[A-01]
Nis	0	29,9	16,99	29,46	0	[A-01]
TeCl _{4,s}	-323,8	200,8	138,50	0	0	[A-01]
TiO _{2,s}	-944,7	50,3	75,19	1,17	18,2	[7-05]
VOs	-431,8	39,0	47,36	13,47	-5,27	[7-05]
Zn ₂ TiO _{4,s}	-1652,1	143,1	166,61	23,18	-32,18	[7-05]
ZnGa ₂ O _{4,s}	-1493,2	122,2	167,36	14,23	-25,10	Hinweis 4
ZnOs	-350,5	43,6	48,99	5,10	-9,12	[7-05]
Zn _s	0	41,7	22,38	10,04	0	[7-05]
ZnTiO _{3,s}	-1301,9	188,9	27,9	3,8	-4,4	[7-05]
ZnWO _{4,s}	-1228,8	129,7	113,30	40,92	0	[7-05]

Fortsetzung: Thermodynamische Daten der kondensierten Phasen

Abschätzung der thermodynamischen Daten für Gasphasenkomplexe Hinweis 1:

I) Komplexe des Typs MGa₂Cl₈

Erläuterung am Beispiel ZnGa₂Cl₈ für die Reaktion:

 $ZnCl_{2,g} + Ga_2Cl_{6,g} = ZnGa_2Cl_{8,g}$. Bekannte Daten für die Reaktion:

 $CoCl_{2,s} + Ga_2Cl_{8,g} = CoGa_2Cl_{8,g}$: $\Delta H^0_R = 50,0 \text{ kJ mol}^{-1}, \Delta S^0_R = 49,7 \text{ J (mol K)}^{-1} \text{ [A-07]}.$

Für die Beteiligung von ZnCl_{2,g} werden die gleichen Werte postuliert.

Anschließend werden die Werte für ZnCl_{2,g} einbezogen.

 $\text{ZnCl}_{2,g} \rightarrow \text{ZnCl}_{2,s} : \Delta H^0_{298} = -149,4 \text{ kJ mol}^{-1}, \Delta S^0_{298} = -165,2 \text{ J (mol K)}^{-1} [7-05].$

Addition dieser Reaktionsgleichungen liefert: $\Delta H^0 = -99,4 \text{ kJ mol}^{-1}, \Delta S^0 = -115,5 \text{ J (mol K)}^{-1},$

wodurch die Werte für ZnGa2Cl_{8,g} zugänglich werden:

 $\Delta H^{0}(\text{ZnGa}_{2}\text{Cl}_{8}) = \Delta H^{0} + \Delta H^{0}(\text{ZnCl}_{2}) + \Delta H^{0}(\text{Ga}_{2}\text{Cl}_{6}) = -1322,7 \text{ kJ mol}^{-1}$

Die c_p -Werte wurden von NiGa₂Cl_{8,g} [7-05] als einzigen verfügbaren Komplex dieser Art übernommen.

Die Entropiewerte für ZnGa₂Cl₈ wurden durch semiempirische Rechnungen nach dem PM3-Verfahren [A-08] ermittelt.

Hinweis 2:

II) Komplexe des Typs MGaX₅

Für folgende Reaktion gilt näherungsweise: $\Delta H^0 = 0$; $\Delta S^0 = 0$; $c_p = 0$:

 $\frac{1}{2} M_2 X_{4,g} + \frac{1}{2} Ga_2 X_{6,g} = MGa X_{5,g}.$ (X = Cl, Br)

Die Entropiewerte für ZnGaCl₅ wurden durch semiempirische Rechnungen nach dem PM3-Verfahren [A-08] ermittelt.

Hinweis 3:

III) Komplexe des Typs MM'Cl₄

Für folgende Reaktion gilt näherungsweise: $\Delta H^0 = 0$; $\Delta S^0 = 0$; $c_p = 0$:

 $\frac{1}{2} M_2 Cl_{4,g} + \frac{1}{2} M_2 Cl_{4,g} = MM_2 Cl_{4,g}.$

Abschätzung der thermodynamischen Daten für Galliumspinelle Hinweis 4:

Bei einer bekannten Spinellreihe wird die Differenz z. B. zwischen Chromspinell und Galliumspinell gebildet. Diese Differenz wird zur Enthalpie bzw. Entropie der Chromkomponente der gesuchten Reihe addiert und bildet damit die Galliumkomponente. Die Beispiele der folgenden Enthalpie- und Entropiewerte [7-05] beziehen sich auf die Bildung des Spinells aus den binären Oxiden:

Spinell	$\Delta H^0_{298} [\mathrm{kJ} \cdot \mathrm{mol}^{1-}]$	$S^{0}_{298} \cdot [J \pmod{K}^{1-}]$
NiAl ₂ O ₄	-6,07	98,39
NiCr ₂ O ₄	-13,61	124,35
NiGa ₂ O ₄	-4,44	130,21
ZnAl ₂ O ₄	-45,01	87,09
ZnCr ₂ O ₄	-62,80	116,39
ZnGa ₂ O ₄	-53,63	122,25
	$(\Delta \mathbf{Cr} - \mathbf{Ga})$	$(\Delta \mathbf{Cr} - \mathbf{Ga})$

Aus den Reaktionsenthalpien für die Spinellbildung aus den Oxiden sind dann die individuellen Spinellbildungsenthalpien zugänglich:

 $\Delta H^{0}(\text{ZnGa}_{2}\text{O}_{4}) = \Delta H^{0}_{R} + \Delta H^{0}(\text{ZnO}) + \Delta H^{0}(\text{Ga}_{2}\text{O}_{3})$

Anhang B Verzeichnis der benutzten Abkürzungen

EDX	Energy Dispersive X-ray Spektroskopie
δ	Isomerieverschiebung (Isomer shift)
ΔE_{γ}	Quadrupolsplitting
abs.	absolut
bzw.	beziehungsweise
d	Netzebenenabstand
d. h.	das heißt
E_0	Elektronengrundzustand
E_1	Angeregter Elektronenzustand
Ι	Spinquantenzahl
ICP	Inductively Coupled Plasma
Κ	Absorptionskoeffizient
М, М'	zweiwertiges 3d-Metall
МО	Oxid eines zweiwertigen 3d-Metalls
MS	Massenspektrometrie
n	Ordnung der Reflexion
QBK	Quellenbodenkörper
$R_{ m diff}$	Reflexionsvermögen
REM	Rasterelektronenmikroskop
S	Streukoeffizient
SBK	Senkenbodenkörper
TM	Transportmittel
TR _{exp.} , TR _{theor.}	Transportrate (experimentell)
	(berechnet)
UV	ultraviolett
Vis	visual
Z	Ordnungszahl
z. B.	zum Beispiel
z. T.	zum Teil

Symbole häufig verwendeter physikalischer Größen

1	je nach Kontext: Gasphasenlöslichkeit, Wellenlänge
Γ	Halbwertsbreite der Mössbauerlinien
${oldsymbol{Q}}$	paramagnetische Curietemperatur
μ	magnetisches Moment
Ω	Wechselwirkungsparameter
χ, Xdia, Xpara	magnetische Suszeptibilität (dia- bzw. paramagnetischer Anteil)
$\mu_{ m B}$	Bohrsches Magneton
ΔG	partielle freie Enthalpie
ΔG^{0}_{298}	freie Standardenthalpie
ΔH^0_{298}	Standardbildungsenthalpie bei 298 K
$\chi_{\rm g}$, $\chi_{ m mol}$	Gramm-, Molsuszeptibilität
Δp	Druckgradient
ΔV	Zellvolumendifferenz
a	Aktivität
a, b, c	Gitterparameter
С	Curiekonstante, bezogen auf eine Masseneinheit
c_p	spezifische Wärmekapazität bei konstantem Druck
D	Diffusionskoeffizient
Н	Magnetfeldstärke
K_p	Gleichgewichtskonstante bei konstantem Druck
Μ	Magnetisierung
т	Masse
n	Stoffmenge
р	Druck, Partialdruck
q	Diffusionsquerschnitt
R	allgemeine Gaskonstante
S	Diffusionsstrecke
S ⁰ 298	Standardbildungsentropie bei 298 K
t	Zeit
T_1	niedrigere Temperatur im Temperaturgradienten
T_2	höhere Temperatur im Temperaturgradienten

$T_{ m N}$	Néel-Temperatur
V	Ampullenvolumen
V_{Zelle}	Zellvolumen
x	Stoffmengenanteil

Abbildungsverzeichnis

Abb. 5.1	Schematische Darstellung des Dopplereffekts bei der Mössbauer- spektroskopie	20
Abb. 6.1	Berechnete Gasphasenlöslichkeiten der binären Oxide mit dem Trans- portmittel NH4Cl als Funktion der Temperatur	30
Abb. 6.2	Berechnete Gasphasenlöslichkeiten der Oxide mit dem Transportmit- tel HCl als Funktion der Temperatur	31
Abb. 6.3	Temperaturabhängigkeit der Gleichgewichtspartialdrucke im System CuO mit Cl ₂	32
Abb. 6.4	Berechnete Gasphasenlöslichkeiten der binären Oxide mit dem Trans- portmittel Cl ₂ als Funktion der Temperatur im Vergleich zu Ga ₂ O ₃	33
Abb. 6.5	Berechnete Gasphasenlöslichkeiten der binären Oxide mit dem Trans- portmittel Cl ₂ als Funktion der Temperatur im Vergleich zu TiO ₂	34
Abb. 7.1	Zusammenhang zwischen integraler und partieller Exzess-Gibbsener- gie im System CoO / NiO mit lückenloser Mischkristallbildung	38
Abb. 7.2	Gasphasenlöslichkeiten von Co und Ni als Temperaturfunktion $(a_{CoO} = 0,5 \text{ und } a_{NiO} = 0,5)$	39
Abb. 7.3	Experimentelle Befunde und Ergebnisse von Gleichgewichtsberech- Nungen (I: $p^0(HCl)_{298} = 0,6$ bar; II: $p^0(HCl)_{298} = 0,3$ bar)	40
Abb. 8.1	Digitalkameraaufnahme eines ZnO("VO")-Kristalls	45
Abb. 8.2	Gasphasenlöslichkeiten im "VO" / ZnO-System (Transportmittel NH4Cl)	46
Abb. 8.3	Digitalkameraaufnahme eines ZnO(,,CrO")-Kristalls	48
Abb. 8.4	Remissionsspektrum von ZnO-Kristallen als Referenzprobe	49
Abb. 8.5	Remissionsspektrum von ZnO("CrO")-Kristallen	49
Abb. 8.6	Vergleichsaufnahme eines Remissionsspektrums von ZnO(Cr2O3)- Kristallen	49

Abb. 8.7	Gasphasenlöslichkeiten im CrO / ZnO-System (Transportmittel NH4Cl)	50
Abb. 8.8	Phasendiagramm-Asschnitt des Systems MnO / ZnO	51
Abb. 8.9	Digitalkameraaufnahme eines ZnO(MnO)-Kristalls	53
Abb. 8.10	Remissionsspektrum von ZnO(MnO)-Einkristallen	54
Abb. 8.11	Mögliche Spinkonfigurationen der Mn^{2+} - und O^{2-} -Ionen im MnO	55
Abb. 8.12	Temperaturabhängigkeit der reziproken magnetischen Suszeptibilität c _{mol} der Mn _{0,2} Zn _{0,8} O-Probe	57
Abb. 8.13	Temperaturabhängigkeit des effektiven magnetischen Moments \mathbf{m}_{ff} mit Tieftemperaturausschnitt der Mn _{0,2} Zn _{0,8} O-Probe	57
Abb. 8.14	Temperaturabhängigkeit des effektiven magnetischen Moments $\mathbf{m}_{e\!f\!f}$ mit Tieftemperaturausschnitt der Mn $_{0,04}$ Zn $_{0,96}$ O -Probe	58
Abb. 8.15	Gasphasenlöslichkeiten im MnO / ZnO-System (Transportmittel NH4Cl)	60
Abb. 8.16 a und b	Digitalkameraaufnahmen eines ZnO(FeO)- und FeO(ZnO)-Kristalls	62
Abb. 8.17	Mössbauerspektrum der Zn(FeO)-Phase	64
Abb. 8.18	Isomerieverschiebungen bei Raumtemperatur für Eisensauerstoffver- bindungen verschiedener Oxidationsstufen	65
Abb. 8.19	Gasphasenlöslichkeiten im FeO / ZnO-System (Transportmittel NH4Cl)	67
Abb. 8.20	Graphische Darstellung des verwendeten Verfahrens zur Abschätzung der Enthalpie von FeO(12%ZnO)	68
Abb. 8.21	Phasendiagramm-Ausschnitt des Systems CoO / ZnO	69
Abb. 8.22	Gasphasenlöslichkeiten im CoO / ZnO-System (Transportmittel NH_4Cl)	71
Abb. 8.23 a und b	REM-Aufnahmen der NiO(ZnO)- und ZnO(NiO)-Mischkristalle	74
Abb. 8.24	Remissionsspektrum von Ni _{0,01} Zn _{0,99} O-Einkristallen	75
Abb. 8.25	Remissionsspektrum von NiO-Kristallen als Referenzprobe	76
Abb. 8.26	Remissionsspektrum von Ni _{0,76} Zn _{0,24} O-Einkristallen	76
Abb. 8.27	Gasphasenlöslichkeiten des Systems NiO / ZnO (Transportmittel NH4Cl)	77
Abb. 8.28	Digitalkameraaufnahme eines ZnO(CuO)-Kristalls	81
Abb. 8.29	Remissionsspektrum von Cu _{0,02} Zn _{0,98} O-Kristallen	82

Abb. 8.30	Gasphasenspezies des CuO / ZnO-Systems mit dem Transportmittel Cl ₂	84
Abb. 8.31	Gasphasenlöslichkeiten im System CuO / ZnO (Transportmittel Cl ₂)	85
Abb. 9.1	Digitalkameraaufnahme eines inhomogenen Ga ₂ O ₃ (CoO)-Kristalls	90
Abb. 9.2	Digitalkmeraaufnahme eines NiGa2O4-Kristalls	90
Abb. 9.3 a bis d	Vergleichsaufnahmen mit der Digitalkamera der Ga ₂ O ₃ (MnO)-Ver- suche mit den Transportmitteln Cl ₂ , Br ₂ , HgCl ₂ und TeCl ₄	91
Abb. 9.4	Gasphase über $Ga_2O_3(CoO)$ mit dem Transportmittel HCl	92
Abb. 9.5	Gasphase über $Ga_2O_3(CoO)$ mit dem Transportmittel Cl_2	93
Abb. 9.6	Gasphase über $Ga_2O_3(CoO)$ mit dem Transportmittel Br_2	94
Abb. 9.7	Gasphase über $Ga_2O_3(MnO)$ mit dem Transportmittel Br_2	94
Abb. 9.8	Gasphase über $Ga_2O_3(NiO)$ mit dem Transportmittel Br_2	95
Abb. 9.9	Schematische Darstellung des Einflusses des Bodenkörpers auf die Zusammensetzung des abgeschiedenen Senkenbodenkörpers im Sy- stem Ga ₂ O ₃ / ZnO	98
Abb. 9.10	Gasphasenspezies über dem Quellenbodenkörper der Zusammenset- zung 7,6 mmol ZnO und 7,4 mmol Ga2O3 mit dem Transportmittel Cl2	100
Abb. 9.11	Gasphasenspezies über dem Quellenbodenkörper der Zusammenset- zung 1,4 mmol ZnO und 10,0 mmol Ga ₂ O ₃ mit dem Transportmittel	101
	Cl_2	
Abb. 10.1	Digitalkameraaufnahme eines Kristalls der Rutilmischphase (Ti _{0,66} Ni _{0,13} Nb _{0,21})O ₂	106
Abb. 10.2	Gasphasenspezies im System TiO_2 (MnO, WO ₃) mit dem Transport- mittel Cl_2	108
Abb. 10.3	Gasphasenspezies im System TiO_2 (ZnO, WO ₃) mit dem Transport- mittel Cl_2	109

Tabellenverzeichnis

Tab. 2.1	Eigenschaften der Monoxide der 3d-Metalle Ti bis Zn	7
Tab. 6.1	Gitterkonstanten der Zersetzungsprodukte	27
Tab. 6.2	Transportexperimente der verwendeten binären Oxide	28
Tab. 6.3	Durchgeführte Transportexperimente der binären Oxide	29
Tab. 7.1	Experimentelle Befunde beim chemischen Transport von CoO / NiO	37
Tab. 8.1	Transportexperimente zum System "TiO" / ZnO	42
Tab. 8.2	Transportexperimente zum System "VO" /ZnO	44
Tab. 8.3	Transportexperimente zum System "CrO" /ZnO	47
Tab. 8.4	Transport experimente im System MnO /ZnO im Temperaturgradienten 900 \circledast 750 $^{\circ}C$	52
Tab. 8.5	Transportexperimente im System FeO /ZnO im Temperaturgradienten 900 ® 750 °C	63
Tab.8.6	Mössbauer-Parameter der ZnO(FeO)-Phase bei Raumtemperatur für eine ⁵⁷ Fe / Rh-Quelle	66
Tab. 8.7	Transport experimente im System CoO /ZnO im Temperaturgradienten 800 \circledast 650 $^{\circ}C$	70
Tab. 8.8	Transportexperimente im System NiO /ZnO im Temperaturgradienten 900 ® 750 °C	73
Tab. 8.9	Vergleich der beobachteten Bandenlagen für Ni _{0,01} Zn _{0,99} mit den Literaturwerten	77
Tab. 8.10	Transportexperimente im System CuO /ZnO im Temperaturgradienten 900 ® 800 °C	80
Tab. 8.11	Massenspektren der bestimmten Kupfer- und Zink-Spezies	82
Tab. 9.1	Experimentelle Ergebnisse mit dem Ga ₂ O ₃ (MnO)-Ausgangsboden- körper unter Verwendung verschiedener TM (1000 ® 900 °C)	87
Tab. 9.2	Experimentelle Ergebnisse mit dem Ga ₂ O ₃ (FeO)-Ausgangsboden- körper unter Verwendung verschiedener TM (1000 ® 900 °C)	87
Tab. 9.3	Experimentelle Ergebnisse mit dem Ga ₂ O ₃ (CoO)-Ausgangsboden- körper unter Verwendung verschiedener TM (1000 ® 900 °C)	88
Tab. 9.4	Experimentelle Ergebnisse mit dem Ga ₂ O ₃ (NiO)-Ausgangsboden- körper unter Verwendung verschiedener TM (1000 ® 900 °C)	88
Tab. 9.5	Erhaltenes Produkt der Transportversuche Ga_2O_3 mit $M^{2+}O$ bei Verwendung verschiedener Transportmittel (Zusammenfassung)	89
-----------	--	-----
Tab. 9.6	Experimentelle Ergebnisse im Ga_2O_3 -System im Vergleich zu den Modellrechnungen mit dem Transportmittel Cl_2 (900 \textcircled{B} 800 \degree C)	97
Tab. 9.7	Experimentelle Ergebnisse mit dem Ga ₂ O ₃ (ZnO)-Ausgangsboden- körper im Vergleich zu Modellrechnungen unter Verwendung ver- schiedener Transportmittel	99
Tab. 10.1	Bedingungen für den chemischen Transport einiger binärer Oxide	104
Tab. 10.2	Transportergebnisse der Rutilmischphasen mit dem Transportmittel Cl_2 (Transporttemperatur: 1050 \circledast 900 °C)	105

Anhang C

Visual-Basic Programm zur Berechnung der Löslichkeiten eines binären Oxids am Beispiel des Systems NiO mit NH₄Cl:

' globale Variablen Public System_Name\$ Public Name_Diagramm_Sheet\$ Public Name_Ausgabe_Sheet\$ Public Beschriftung_X\$ Public Beschriftung y\$ Public zeile Public spalte Global T As Integer Global a As Double Global b As Double Global c As Double Global d As Double Global dH As Double Global dS As Double Sub Lös_Rech() ' Löslichkeit des Systems nio System_Name\$ = "nio" Name_Diagramm_Sheet\$ = "Diagramm" Name_Ausgabe_Sheet\$ = "Ausgabe" Beschriftung_X= "T / °C"Beschriftung_y\$ = "Löslichkeit" ' Tabelle auswählen Worksheets("Ausgabe").Activate Lösche_Sheet zeile = 1: spalte = 1 Feld_anwählen xpos = 2AnzRkten# = 2Dim H(6) Dim S(6) Dim K#(6) Dim G#(6) 'Start und Endtemperatur tstart = 773.15: tend = 1573.15: schritte = 50 'Löslichkeitsbereich LMin = 0: LMax = 1'Schrittweite Schrittweite = Int((tend - tstart) / schritte) 'Beschriftungen Cells(1, 1) = "T/°C"

Cells(1, 2) = "NiO"'THERMODYNAMIK: 'Menge nh4cl n = 0.0009025' V in ml v = 73.6 'R1 in ml und bar R = 8.31441: R1 = 82.05 'Druck bei 298 K p298 = n * R1 * 298 / v'Aktivität anio# = 1For T = tstart To tend Step 50 'nio + 2 hcl = nicl2 + h2o 'nio dH = -239700: dS = 38: a = 46.78: b = 8.45: c = 0 TD Hnio = dH: Snio = dS'hcl dH = -92300: dS = 186.9: a = 26.53: b = 4.6: c = 1.09 TD Hhcl = dH: Shcl = dS'nicl2 dH = -73900: dS = 294.2: a = 58.1: b = 0: c = 0 TD Hnicl2 = dH: Snicl2 = dS'h2o dH = -241800: dS = 188.8: a = 30: b = 10.71: c = 0.33 TD Hh2o = dH: Sh2o = dSH(1) = Hnicl2 + Hh2o - Hnio - (2 * Hhcl)S(1) = Snicl2 + Sh2o - Snio - (2 * Shcl) $2 \operatorname{nicl2} = \operatorname{ni2cl4}$ 'ni2cl4 dH = -292600: dS = 454.5: a = 127: b = 0: c = 0 TD Hni2cl4 = dH: Sni2cl4 = dSH(2) = Hni2cl4 - (2 * Hnicl2)S(2) = Sni2cl4 - (2 * Snicl2)For lauf = 1 To AnzRkten# dp = (n * R1 * T / v) - p298G#(lauf) = (H(lauf) - T * S(lauf)) - (R * T) '+ (Log(T / 298)) * R * T + v * dp K#(lauf) = Exp(-G#(lauf) / (R * T))Next lauf p0# = n * R1 * T / v

```
nh3\# = p0\#: hcl\# = 1: nicl2\# = 0.1
    Do
       Do
       h20\# = (K\#(1) * (hcl\# ^ 2) * anio\#) / nicl2\#
       ni2cl4# = (K#(2) * (nicl2# ^ 2))
       xh\# = hcl\# + (2 * h2o\#)
       hcl# = hcl# * (p0# / xh#) ^ 0.5
       Loop Until Abs((p0# / xh#) - 1) < 0.0001
       ycl# = hcl# + (2 * nicl2#) + (4 * ni2cl4#)
       nicl2# = nicl2# * (p0# / ycl#) ^ 0.5
       Loop Until Abs((p0# / ycl#) - 1) < 0.0001
  lnio# = (nicl2# + 2 * ni2cl4# + h2o#) / (hcl# + 2 * nicl2# + 4 * ni2cl4# + 2 * h2o# + nh3#)
'Print in Zellen
  If xpos / 15 = Int(xpos / 15) Then
  zeile = xpos: spalte = 1
  Feld anwählen
  End If
  Cells(xpos, 1) = T - 273.15
  Cells(xpos, 2) = lnio#
  xpos = xpos + 1
Next T
Diagramme
DialogSheets("Dialog").Show
zeile = 1: spalte = 1
Feld_anwählen
End Sub
Sub TD()
     dH = dH + (a * (T - 298)) + (b * (0.5 * (10 ^ (-3))) * ((T ^ 2) - (298 ^ 2)))
     dS = dS + a * (Log(T / 298)) + b * (10^{-3}) * (T - 298) 'eigentlich LN !!!!!
End Sub
```

Visual-Basic Programm zur Berechnung der Löslichkeiten eines Systems MeO / ZnO mit NH₄Cl am Beispiel des NiO / ZnO – Systems:

' globale Variablen Public System_Name\$ Public Name_Diagramm_Sheet\$ Public Name_Ausgabe_Sheet\$ Public Beschriftung X\$ Public Beschriftung_y\$ Public zeile Public spalte Global T As Integer Global a As Double Global b As Double Global c As Double Global d As Double Global dH As Double Global dS As Double Sub Lös_Rech() ' Löslichkeit des Systems zno/nio System_Name\$ = "zno / nio" Name_Diagramm_Sheet\$ = "Diagramm" Name_Ausgabe_Sheet\$ = "Ausgabe" Beschriftung_X= "T / °C"Beschriftung_y\$ = "Löslichkeit" 'Tabelle auswählen Worksheets("Ausgabe").Activate Lösche_Sheet zeile = 1: spalte = 1 Feld_anwählen xpos = 2AnzRkten# = 5Dim H(10)Dim S(10) Dim K#(10) Dim G#(10) 'Start und Endtemperatur tstart = 773.15: tend = 1573.15: schritte = 50 'Löslichkeitsbereich LMin = 0: LMax = 1'Schrittweite Schrittweite = Int((tend - tstart) / schritte) 'Beschriftungen Cells(1, 1) = "T/°C"Cells(1, 2) = "Zn"Cells(1, 3) = "Ni * 10"

'THERMODYNAMIK:

```
'Menge nh4cl
  n = 0.0009025
  ' V in ml
  v = 73
  'R1 in ml und bar
  R = 8.31441: R1 = 82.05
  'Druck bei 298 K
  p298 = n * R1 * 298 / v
  'Aktivität
  anio# = 0.76: azno# = 0.99
For T = tstart To tend Step 50
  zno + 2 hcl = zncl2 + h2o
     'zno
     dH = -350500: dS = 43.6: a = 48.99: b = 5.1: c = -9.12
     TD
     Hzno = dH: Szno = dS
     'hcl
     dH = -92300: dS = 186.9: a = 26.53: b = 4.6: c = 1.09
     TD
     Hhcl = dH: Shcl = dS
     'zncl2
     dH = -265700: dS = 276.6: a = 56.9: b = 0: c = 0
     TD
     Hzncl2 = dH: Szncl2 = dS
     'h2o
     dH = -241800: dS = 188.8: a = 30: b = 10.71: c = 0.33
     TD
     Hh2o = dH: Sh2o = dS
     H(1) = Hzncl2 + Hh2o - Hzno - (2 * Hhcl)
     S(1) = Szncl2 + Sh2o - Szno - (2 * Shcl)
  2 \operatorname{zncl} 2 = \operatorname{zn} 2 \operatorname{cl} 4
     'zn2cl4
     dH = -639400: dS = 419.3: a = 122.2: b = 0: c = 0
     TD
     Hzn2cl4 = dH: Szn2cl4 = dS
     H(2) = Hzn2cl4 - (2 * Hzncl2)
     S(2) = Szn2cl4 - (2 * Szncl2)
  'nio + 2 hcl = nicl2 + h2o
     'nio
     dH = -239700: dS = 38: a = 46.78: b = 8.45: c = 0
     TD
     Hnio = dH: Snio = dS
     'nicl2
     dH = -73900: dS = 294.2: a = 58.1: b = 0: c = 0
     TD
     Hnicl2 = dH: Snicl2 = dS
```

```
H(3) = Hnicl2 + Hh2o - Hnio - (2 * Hhcl)
                   S(3) = Snicl2 + Sh2o - Snio - (2 * Shcl)
          2 \operatorname{nicl2} = \operatorname{ni2cl4}
                   'ni2cl4
                  dH = -292600: dS = 454.5: a = 127: b = 0: c = 0
                   TD
                  Hni2cl4 = dH: Sni2cl4 = dS
                  H(4) = Hni2cl4 - (2 * Hnicl2)
                   S(4) = Sni2cl4 - (2 * Snicl2)
          ' zncl2 + nicl2 = znnicl4
                   'znnicl4
                   dH = -464000; dS = 436.8; a = 124.6; b = 0; c = 0
                   TD
                   Hznnicl4 = dH: Sznnicl4 = dS
                   H(5) = Hznnicl4 - Hzncl2 - Hnicl2
                   S(5) = Sznnicl4 - Szncl2 - Snicl2
                   For lauf = 1 To AnzRkten#
                           dp = (n * R1 * T / v) - p298
                           G#(lauf) = (H(lauf) - T * S(lauf)) - (R * T) '+ (Log(T / 298)) * R * T + v * dp
                            K\#(lauf) = Exp(-G\#(lauf) / (R * T))
                   Next lauf
                  p0\# = n * R1 * T / v
                  nh3\# = p0\#: hcl\# = 1: zncl2\# = 0.1
                  Do
                           Do
                           h2o\# = (K\#(1) * (hcl\# ^ 2) * azno\#) / zncl2\#
                           zn2cl4# = (K#(2) * (zncl2# ^ 2))
                           nicl2\# = (K\#(3) * (hcl\# ^ 2) * anio) / h2o\#
                           ni2cl4\# = (K\#(4) * (nicl2\# ^ 2))
                           znnicl4\# = (K\#(5) * zncl2\# * nicl2\#)
                           xh\# = hcl\# + (2 * h2o\#)
                           hcl\# = hcl\# * (p0\# / xh\#) ^ 0.5
                           Loop Until Abs((p0\# / xh\#) - 1) < 0.0001
                           ycl = hcl + (2 * zncl2) + (4 * zn2cl4) + (2 * nicl2) + (4 * ni2cl4) + (4 * znnicl4)
                           zncl2\# = zncl2\# * (p0\# / ycl\#) ^ 0.5
                           Loop Until Abs((p0\# / ycl\#) - 1) < 0.0001
         lzno# = (zncl2# + 2 * zn2cl4# + znnicl4#) / (hcl# + 2 * zncl2# + 4 * zn2cl4# + 2 * nicl2# + 4 * zn2cl4# + 2 * zn2cl4# + zn2cl4# 
ni2cl4# + 4 * znnicl4# + 2 * h2o# + nh3#)
         lnio\# = (nicl2\# + 2 * ni2cl4\# + znnicl4\#) / (hcl\# + 2 * zncl2\# + 4 * zn2cl4\# + 2 * nicl2\# + 4 * nicl2\# + 4 * zn2cl4\# + 2 * nicl2\# + 4 * zn2cl4\# + 4 * zn2cl4\# + 2 * nicl2\# + 
ni2cl4# + 4 * znnicl4# + 2 * h2o# + nh3#)
'Print in Zellen
         If xpos / 15 = Int(xpos / 15) Then
         zeile = xpos: spalte = 1
```

Feld_anwählen End If Cells(xpos, 1) = T - 273.15 Cells(xpos, 2) = lzno# Cells(xpos, 3) = lnio# * 10 xpos = xpos + 1 Next T Diagramme DialogSheets("Dialog").Show zeile = 1: spalte = 1 Feld_anwählen End Sub

Sub TD()

 $\label{eq:dH} \begin{array}{l} dH = dH + (a * (T - 298)) + (b * (0.5 * (10 ^ (-3))) * ((T ^ 2) - (298 ^ 2))) \\ dS = dS + a * (Log(T / 298)) + b * (10 ^ -3) * (T - 298) \\ \mbox{'eigentlich LN !!!!!} \\ End Sub \end{array}$

CV-Trans-Programm zur Berechnung der gasförmigen und kondensierten Spezies eines Systems MeO / ZnO mit NH₄Cl am Beispiel des NiO / ZnO – Systems:

C V T r a n s - Result - File (c) 1996-1997 Olli Trappe, Institut für anorganische und analytische Chemie II Universität Giessen R.626, Tel.: 0641/99-34164 Title: NiO/ZnO mit NH4Cl (1:1)Data file: niozno.dat Input file: NiOZnO_x.ein Date: 02.09.98 Time: 18:20:04 *** Model calculation for nonstationary chemical vapour transport *** CVT from 900°C --> 750°C with p(HCl,g) = 0.3atmDiffusion length = 15.00cm Cross section = 4.91cm² Diffusion coefficient = $0.025 \text{ cm}^2/\text{s}$ Volume = 73.60ml Substance n(start)/mmol m(start)/mg T°/K H°/(kcal/mol) S°/(cal/molK) G°/(kcal/mol) H2,g 0.000000 0.000 298 0.000 31.217 -9.303 0.542 298 45.094 H2O,g 0.030083 -57.753 -71.191 298 O2,g 0.000000 0.000 0.000 48.987 -14.598 -2.968 Zn,s 0.000000 0.000 298 0.000 9.960 Zn,g 0.000000 0.000 298 31.146 38.454 19.686 298 39.457 Cl,g 0.000000 0.000 28.972 17.208 HCl,g 0.902503 32.906 298 -22.045 44.640 -35.348 1073.295 -83.716 -86.819 ZnO,s 13.188781 298 10.414 ZnCl2,g 0.000000 0.000 298 -63.461 66.089 -83.156 Zn2Cl4,g 0.000000 0.000 298 -152.718 100.148 -182.562 0.000000 0.000 298 59.520 38.478 48.054 O,g NH3,g 0.902503 15.370 298 -10.987 46.050 -24.710N2,g 0.000000 0.000 298 0.000 45.763 -13.637 0.000000 0.000 298 0.000 53.287 -15.879 Cl2,g NiO,s 13.188781 985.062 298 -57.251 9.076 -59.956

NiCl2,g 0.000 298 -17.651 70.268 -38.591 0.000000 Ni2Cl4,g 0.000000 0.000 298 -69.886 108.556 -102.236 ZnNiCl4,g 0.000000 0.000 298 -110.825 104.328 -141.914 Ni.s 0.000000 0.000 298 0.000 7.141 -2.128298 NiZn99O100,s 0.000000 0.000 -8345.088 1150.020 -8687.794 Ni76Zn24O100,s 0.000000 0.000 298 -6298.369 1049.274 -6611.053

Calculation: $1 + + + + Tmean = 825^{\circ}C$

Cvcle: 2 -----

- Source calculation at T = 1173.15K

- Pressure P=3.57903079atm Temperature T=900°C Volume V=73.60000000ml
- Condensed phases with a = 1 -Substance Number of moles n(i)/mmol mass m(i) / mg

Ni,s	1.3429131237E+00	7.8815571233	E+01
NiZn99O1(00,s 9.2776744836E-02	2 7.543909	0644E+02
Ni76Zn24C	0100,s 1.5461665132E-0	1.17964	77413E+03
- Condensed p	bhases with $a < 1$ -		
Zn,s a=0.0	0002; ZnO,s a=0.5726	8; NiO,s a=0.813	854;
- Gaseous spe	cies -		
Substance	Number of moles n(i)/m	mol Mass m / m	ng Partial pressure p(i)/atm
H2,g	1.0027088536E-02	2.02126E-02	1.311493720E-02
H2O,g	1.6559356280E+00	2.98320E+01	2.165882119E+00
O2,g	1.0612426954E-12	3.39584E-11	1.388053097E-12
Zn,g	1.9979211962E-05	1.30624E-03	2.613182373E-05
Cl,g	2.9221399556E-07	1.03598E-05	3.822014922E-07
HCl,g	3.3825250795E-01	1.23329E+01	4.424175955E-01
ZnCl2,g	2.7835873691E-01	3.79363E+01	3.640794973E-01
Zn2Cl4,g	1.2129131940E-03	3.30606E-01	1.586430628E-03
O,g	1.3216363904E-14	2.11453E-13	1.728635206E-14
NH3,g	2.1278096677E-07	3.62374E-06	2.783070087E-07
N2,g	4.5125135830E-01	1.26410E+01	5.902145178E-01
Cl2,g	9.6584015052E-09	6.84838E-07	1.263271275E-08
NiCl2,g	1.2725814985E-03	1.64921E-01	1.664473827E-03
Ni2Cl4,g	1.3527350901E-06	3.50618E-04	1.769310771E-06
ZnNiCl4,g	3.2602341022E-05	8.66837E-03	4.264225388E-05
sum	2.7363652634E+00	9.32685E+01	3.579030788E+00

- Sink calculation at T = 1023.15K
- Pressure P=3.57903079atm Temperature T=750°C Volume V=64.10410458ml

- Condensed phases with a = 1 -

Substance	Nun	nber of moles n(i)/mn	nol mass m(i) / mg	
Ni,s	1.58	80783851E-03	9.3204320423E-02	
NiZn9901	00,s	2.4740372660E-04	2.0117015519E+00)

- Condensed phases with a < 1 -Zn,s a=0.00000; ZnO,s a=0.57294; NiO,s a=0.78201; Ni76Zn24O100,s a=0.00064;

- Gaseous species -

Substance	Number of moles n(i)/m	mol Mass m / m	g Partial pressure p(i)/atm
H2,g	9.2518918580E-03	1.86499E-02	1.211712681E-02
H2O,g	1.6435654417E+00	2.96091E+01	2.152564167E+00
O2,g	7.0043542878E-16	2.24130E-14	9.173545313E-16
Zn,g	6.5682485656E-07	4.29432E-05	8.602381228E-07
Cl,g	1.2215155540E-08	4.33063E-07	1.599808893E-08
HCl,g	3.6454261212E-01	1.32915E+01	4.774384666E-01
ZnCl2,g	2.5890875846E-01	3.52856E+01	3.390906756E-01
Zn2Cl4,g	4.8170629167E-03	1.31299E+00	6.308867759E-03
O,g	7.4850186885E-18	1.19755E-16	9.803067532E-18
NH3,g	4.3339458483E-07	7.38088E-06	5.676133300E-07
N2,g	4.5125124800E-01	1.26410E+01	5.910000552E-01

Cl2,g	7.0778688686E-10	5.01863E-08	9.269826756E-10
NiCl2,g	3.4151786223E-04	4.42593E-02	4.472831407E-04
Ni2Cl4,g	7.5556168262E-07	1.95835E-04	9.895529334E-07
ZnNiCl4,g	4.7119268259E-05	1.25281E-02	6.171171884E-05
sum	2.7327275109E+00	9.22161E+01	3.579030788E+00

Simultaneous CVT of Ni,s ; NiZn99O100,s: $900.00^{\circ}C \rightarrow 750.00^{\circ}C$ with C(HCl,g) = 0.00408atm/ml as transport agent

** Transport rate for Ni,s = 0.0785 mg/h **

** Transport rate for NiZn99O100,s = 1.4665 mg/h **

The number of moles of the gaseous species are multiplied by the stoichiometric coefficient of the corresponding element!

2
2
3
2

Anhang

	NH3,g	1.9258449725E-07	3.27979E-06	2.518910229E-07
	N2,g	4.5125136840E-01	1.26410E+01	5.902145313E-01
	Cl2,g	1.1841794115E-08	8.39654E-07	1.548848259E-08
	NiCl2,g	1.5602631649E-03	2.02203E-01	2.040747258E-03
	Ni2Cl4,g	2.0334676024E-06	5.27058E-04	2.659675321E-06
	ZnNiCl4,g	3.8232891102E-05	1.01654E-02	5.000673568E-05
-	sum	2.7364578687E+00	9.22984E+01	3.579151913E+00
- 5	Sink calculat	ion at T = 1023.15K		
-]	Pressure P=3	5.57915191atm Tempera	ture T=750°C Vol	ume V=64.10192300ml
	Condonaed a	haaaa		
- (Substance	Number of moles $n(i)/m$	mol mass m(i)/ma
	Nis	6 01126680/0F_01	3 528012/1878F	S_{\perp} 01
	Ni7n99010	0.01120000472-01	7564363	9617F±02
	Ni76Zn240	0,3 9.3020505910E-02	6 66859	13694F-02
		100,5 0.7 1055525001	0.00027	
- (Condensed p	hases with $a < 1$ -		
	Zn,s a=0.00	0000; ZnO,s a=0.5723	8; NiO,s a=0.861	.74;
- (Gaseous spec	cies -		
	Substance	Number of moles n(i)/m	mol Mass m / m	g Partial pressure p(i)/atm
	H2,g	8.3997999739E-03	1.69323E-02	1.100152347E-02
	H2O,g	1.6443295610E+00	2.96229E+01	2.153638220E+00
	O2,g	8.5051163445E-16	2.72153E-14	1.113946015E-15
	Zn,g	5.9545019114E-07	3.89305E-05	7.798827682E-07
	Cl,g	1.2825732627E-08	4.54710E-07	1.679832841E-08
	HCl,g	3.6471873272E-01	1.32979E+01	4.776853868E-01
	ZnCl2,g	2.5878465648E-01	3.52687E+01	3.389396750E-01
	Zn2Cl4,g	4.8126099081E-03	1.31178E+00	6.303250201E-03
	O,g	8.2478656081E-18	1.31960E-16	1.080252951E-17
	NH3,g	3.7493490150E-07	6.38529E-06	4.910658745E-07
	N2,g	4.5125127723E-01	1.26410E+01	5.910202070E-01
	Cl2,g	7.8033961274E-10	5.53307E-08	1.022039166E-09
	NiCl2,g	3.7652564819E-04	4.87962E-02	4.931493333E-04
	Ni2Cl4,g	9.1843196041E-07	2.38050E-04	1.202903736E-06
	ZnNiCl4,g	5.1926163929E-05	1.38062E-02	6.800958513E-05
-	sum	2.7327269916E+00	9.22223E+01	3.579151913E+00

Simultaneous CVT of Ni,s ; Ni76Zn24O100,s: 900.00°C --> 750.00°C with C(HCl,g) = 0.00408atm/ml as transport agent

** Transport rate for Ni,s = 0.1003 mg/h **

** Transport rate for Ni76Zn24O100,s = 0.0257 mg/h **

The number of moles of the gaseous species are multiplied by the stoichiometric coefficient of the corresponding element!

H | n(source)/mmol | n(sink)/mmol | n(so)-n(si)/mmol

Anhang

H2,g H2O,g HCl,g NH3,g	1.87642210E-02 1.67995999E-02 1.96462106E-03 3.28912073E+00 3.28865912E+00 4.61612947E-04 3.62293045E-01 3.64718732E-01 -2.42568695E-03 5.77753491E-07 1.12480470E-06 -5.47051212E-07
Sum:	3.67017857E+00 3.67017857E+00 1.86482773E-17
0	n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
H2O,g O2,g O,g	1.64456036E+00 1.64432956E+00 2.30806473E-04 2.39114581E-12 1.70102326E-15 2.38944478E-12 1.40279000E-14 8.24786560E-18 1.40196522E-14
Sum:	1.64456036E+00 1.64432956E+00 2.30806476E-04
Zn	n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
Zn,g ZnCl2,g Zn2Cl4,g ZnNiCl4,g	1.55862704E-05 5.95450191E-07 1.49908202E-05 2.66244693E-01 2.58784656E-01 7.46003672E-03 2.21927909E-03 9.62521981E-03 -7.40594072E-03 3.82328911E-05 5.19261639E-05 -1.36932728E-05
Sum:	2.68517791E-01 2.68462397E-01 5.53935542E-05
Cl	n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
Cl,g HCl,g ZnCl2,g Zn2Cl4,g Cl2,g NiCl2,g NiCl2,g Ni2Cl4,g ZnNiCl4,g	3.23561721E-07 1.28257326E-08 3.10735989E-07 3.62293045E-01 3.64718732E-01 -2.42568695E-03 5.32489386E-01 5.17569312E-01 1.49200734E-02 4.43855818E-03 1.92504396E-02 -1.48118814E-02 2.36835882E-08 1.56067922E-09 2.21229090E-08 3.12052632E-03 7.53051296E-04 2.36747503E-03 8.13387040E-06 3.67372784E-06 4.46014256E-06 1.52931564E-04 2.07704655E-04 -5.47730913E-05
Sum:	9.02502929E-01 9.02502929E-01 4.06575814E-18
N	n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
NH3,g N2,g	1.92584497E-07 3.74934901E-07 -1.82350404E-07 9.02502736E-01 9.02502554E-01 1.82350404E-07
Sum:	9.02502929E-01 9.02502929E-01 -3.19839640E-18
Ni	n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
NiCl2,g Ni2Cl4,g ZnNiCl4,g	1.56026316E-03 3.76525648E-04 1.18373751E-03 4.06693520E-06 1.83686392E-06 2.23007128E-06 3.82328911E-05 5.19261639E-05 -1.36932728E-05
Sum:	1.60256299E-03 4.30288676E-04 1.17227431E-03

Condensed phase n(source)/mmol n(sink)/mmol m(so)/mg m(si)/mg			
$ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $			
Cycle: 150	6		
- Source calcu	lation at T = 1173.15K		
- Pressure P=3	3.57914678atm Tempera	ture T=900°C Vol	ume V=73.6000003ml
 Condensed p Substance Ni76Zn24C Condensed p Zn,s a=0.00 Ni s a=0.80 	whases with $a = 1$ - Number of moles $n(i)/m$ 0100,s 1.5282049452E-0 whases with $a < 1$ - 0001; ZnO,s $a=0.47672$	nmol mass m(01 1.16594 2; NiO,s a=0.867	i) / mg 39629E+03 735;
N1,5 a=0.05		0.00000,	
- Gaseous spe	cies -		
Substance	Number of moles $n(1)/m$	mol Mass m / m	partial pressure p(1)/atm
H2,g	8.3868944425E-03	1.69063E-02	1.096964422E-02
H2O,g	1.6458597988E+00	2.96504E+01	2.152703431E+00
02,g	1.4985141002E-12	4./9506E-11	1.959982525E-12
Zn,g	1.3996048931E-05	9.15061E-04	1.830614161E-05
Cl,g	3.4164649280E-07	1.21123E-05	4.46856/601E-0/
HCl,g	3.6168470462E-01	1.318/3E+01	4./3065/52/E-01
ZnCl2,g	2.6655317691E-01	3.632/4E+01	3.486384070E-01
Zn2Cl4,g	1.1122123979E-03	3.03157E-01	1.454718954E-03
O,g	1.5704895398E-14	2.51268E-13	2.054122850E-14
NH3,g	1.6276921940E-07	2.77202E-06	2.128941100E-07
N2,g	4.5125138331E-01	1.26410E+01	5.902145503E-01
Cl2,g	1.3202530017E-08	9.36138E-07	1.726825801E-08
NiCl2,g	1.5511972825E-03	2.01028E-01	2.028889529E-03
Ni2Cl4,g	2.0099053968E-06	5.20951E-04	2.628857116E-06
ZnNiCl4,g	3.8054780553E-05	1.01180E-02	4.977377582E-05
sum	2.7364539461E+00	9.23390E+01	3.579146779E+00

- Sink calculation at T = 1023.15K

- Pressure P=3.57914678atm Temperature T=750°C Volume V=64.10201510ml

- Condensed phases with $a < 1$ -			
Zn,s a=0.0	0000; ZnO,s a=0.5723	8; NiO.s a=0.86	174;
,	, ,	, ,	,
- Gaseous spe	cies -		
Substance	Number of moles n(i)/m	nmol Mass m / m	ng Partial pressure p(i)/atm
H2,g	8.3997999571E-03	1.69323E-02	1.100150764E-02
H2O,g	1.6443295577E+00	2.96229E+01	2.153635121E+00
O2,g	8.5051285638E-16	2.72153E-14	1.113946015E-15
Zn,g	5.9545104662E-07	3.89305E-05	7.798827682E-07
Cl,g	1.2825742086E-08	4.54711E-07	1.679831666E-08
HCl,g	3.6471873934E-01	1.32979E+01	4.776847092E-01
ZnCl2,g	2.5878466639E-01	3.52687E+01	3.389392010E-01
Zn2Cl4,g	4.8126033624E-03	1.31178E+00	6.303232572E-03
O,g	8.2478774578E-18	1.31961E-16	1.080252951E-17
NH3,g	3.7493436170E-07	6.38528E-06	4.910644620E-07
N2,g	4.5125127723E-01	1.26410E+01	5.910193579E-01
Cl2,g	7.8033964262E-10	5.53307E-08	1.022037737E-09
NiCl2,g	3.7652566261E-04	4.87962E-02	4.931486437E-04
Ni2Cl4,g	9.1843071124E-07	2.38049E-04	1.202900372E-06
ZnNiCl4,g	5.1926093304E-05	1.38062E-02	6.800939492E-05
sum	2.7327269982E+00	9.22223E+01	3.579146779E+00

CVT of Ni76Zn24O100,s: 900.00°C --> 750.00°C with C(HCl,g) = 0.00408atm/ml as transport agent

** Transport rate for Ni76Zn24O100,s = 0.1702 mg/h **

The number of moles of the gaseous species are multiplied by the stoichiometric coefficient of the corresponding element!

Н	n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
H2,g H2O,g HCl,g NH3,g	1.67737888E-02 1.67995999E-02 -2.58110291E-05 3.29171959E+00 3.28865911E+00 3.06048224E-03 3.61684704E-01 3.64718739E-01 -3.03403472E-03 4.88307658E-07 1.12480308E-06 -6.36495426E-07
Sum:	3.67017857E+00 3.67017857E+00 1.49619899E-17
0	n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
H2O,g O2,g O,g	1.64585979E+00 1.64432955E+00 1.53024112E-03 2.99702820E-12 1.70102571E-15 2.99532717E-12 1.57048953E-14 8.24787745E-18 1.56966475E-14
Sum:	1.64585979E+00 1.64432955E+00 1.53024112E-03
Zn	n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
Zn,g ZnCl2,g Zn2Cl4,g	1.39960489E-05 5.95451046E-07 1.34005978E-05 2.66553176E-01 2.58784666E-01 7.76851051E-03 2.22442479E-03 9.62520672E-03 -7.40078192E-03

ZnNiCl4,g 3.80547805E-05 5.19260933E-05 -1.38713127E-05
Sum: 2.68829652E-01 2.68462394E-01 3.67257870E-04
Cl n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
Cl,g $ $ 3.41646492E-07 $ $ 1.28257420E-08 $ $ 3.28820750E-07HCl,g $ $ 3.61684704E-01 $ $ 3.64718739E-01 $ $ -3.03403472E-03ZnCl2,g $ $ 5.33106353E-01 $ $ 5.17569332E-01 $ $ 1.55370210E-02Zn2Cl4,g $ $ 4.44884959E-03 $ $ 1.92504134E-02 $ $ -1.48015638E-02Cl2,g $ $ 2.64050600E-08 $ $ 1.56067928E-09 $ $ 2.48443807E-08NiCl2,g $ $ 3.10239456E-03 $ $ 7.53051325E-04 $ $ 2.34934323E-03Ni2Cl4,g $ $ 8.03962158E-06 $ $ 3.67372284E-06 $ $ 4.36589874E-06ZnNiCl4,g $ $ 1.52219122E-04 $ $ 2.07704373E-04 $ $ -5.54852510E-05
Sum: 9.02502929E-01 9.02502929E-01 -4.66206934E-18
N n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
NH3,g 1.62769219E-07 3.74934361E-07 -2.12165142E-07 N2,g 9.02502766E-01 9.02502554E-01 2.12165142E-07
Sum: 9.02502929E-01 9.02502929E-01 7.58941520E-19
Ni n(source)/mmol n(sink)/mmol n(so)-n(si)/mmol
NiCl2,g 1.55119728E-03 3.76525662E-04 1.17467161E-03 Ni2Cl4,g 4.01981079E-06 1.83686142E-06 2.18294937E-06 ZnNiCl4,g 3.80547805E-05 5.19260933E-05 -1.38713127E-05
Sum: 1.59327187E-03 4.30288617E-04 1.16298325E-03
Condensed phase n(source)/mmol n(sink)/mmol m(so)/mg m(si)/mg
$ \begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$
Cycle: 1509
Source calculation at $T = 1173.15K$
Pressure P=3.57918885atm Temperature T=900°C Volume V=73.599999999ml
Condensed phases with a < 1 - Zn,s a=0.00001; ZnO,s a=0.46773; NiO,s a=0.23055; Ni,s a=0.23725; NiZn99O100,s a=0.00000; Ni76Zn24O100,s a=0.00000;
Gaseous species - Substance Number of moles n(i)/mmol Mass m / mg Partial pressure p(i)/atm

_

_

_

-

_

H2,g H2O,g O2,g Zn,g Cl,g HC1,g ZnC12,g Zn2C14,g O,g NH3,g N2,g C12,g NiC12,g Ni2C14,g ZnNiC14,g	8.3871468947E-03 1.6443295847E+00 1.4956389104E-12 1.3745389653E-05 3.4453170360E-07 3.6474462798E-01 2.6621953256E-01 1.1094298306E-03 1.5689821718E-14 1.6277656875E-07 4.5125138331E-01 1.3426462814E-08 4.1971112651E-04 1.4714398412E-07 1.0283683994E-05	$\begin{array}{c} 1.69068E\text{-}02\\ 2.96229E\text{+}01\\ 4.78586E\text{-}11\\ 8.98673E\text{-}04\\ 1.22146E\text{-}05\\ 1.32989E\text{+}01\\ 3.62819E\text{+}01\\ 3.02399E\text{-}01\\ 2.51027E\text{-}13\\ 2.77215E\text{-}06\\ 1.26410E\text{+}01\\ 9.52016E\text{-}07\\ 5.43928E\text{-}02\\ 3.81385E\text{-}05\\ 2.73424E\text{-}03\\ \end{array}$	1.096997442E-02 2.150701987E+00 1.956221920E-12 1.797829165E-05 4.506304737E-07 4.770679817E-01 3.482020168E-01 1.451079494E-03 2.052151288E-14 2.129037227E-07 5.902145506E-01 1.756115107E-08 5.489614505E-04 1.924570731E-07 1.345055140E-05	
sum	2.7364861134E+00	9.22223E+01	3.579188854E+00	
- Sink calculation at $T = 1023.15K$				
- Pressure P=3.57918885atm Temperature T=750°C Volume V=64.10126028ml				
$\begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$				
- Condensed phases with a < 1 - Zn,s a=0.00000; ZnO,s a=0.57238; NiO,s a=0.86174;				
- Gaseous spe	cies -			
Substance	Number of moles n(i)/m	mol Mass m / m	Partial pressure p(i)/atm	
H2,g	8.3998000949E-03	1.69323E-02	1.100163737E-02	
H2O,g	1.6443295847E+00	2.96229E+01	2.153660516E+00	
O2,g	8.5050284141E-16	2.72150E-14	1.113946015E-15	
Zn,g	5.9544403506E-07	3.89301E-05	7.798827682E-07	
Cl,g	1.2825664560E-08	4.54708E-07	1.679841293E-08	
HCl,g	3.6471868509E-01	1.32979E+01	4.776902630E-01	
ZnCl2,g	2.5878458516E-01	3.52687E+01	3.389430857E-01	
Zn2Cl4,g	4.8126570111E-03	1.31179E+00	6.303377062E-03	
O,g	8.2477803373E-18	1.31959E-16	1.080252951E-17	
NH3,g	3.7493878591E-07	6.38535E-06	4.910760391E-07	
N2,g	4.5125127723E-01	1.26410E+01	5.910263173E-01	
Cl2,g	7.8033939768E-10	5.53307E-08	1.022049451E-09	
NiCl2,g	3.7652554442E-04	4.87962E-02	4.931542959E-04	
Ni2Cl4,g	9.1844094949E-07	2.38052E-04	1.202927946E-06	
ZnNiCl4,g	5.1926672152E-05	1.38063E-02	6.801095390E-05	
sum	2.7327269439E+00	9.22223E+01	3.579188854E+00	

The gas phases and condensed phases are in equilibrium. => Calculation terminated!

_

Anhang D

Beispielhafte Röntgendiffraktogramme des Systems NiO / CoO, die eine Gitterkonstantenverringerung mit zunehmenden NiO-Gehalt im Mischkristall verdeutlichen:



Beispielhafte Röntgendiffraktogramme des Transportprodukts und –edukts im MnO / ZnO-System, die verdeutlichen, daß sich die MnO(ZnO)-Phase im Edukt zwar auskristallisierte, aber nicht im Produkt zu finden ist:



Beispielhafte Röntgendiffraktogramme von den Systemen FeO / ZnO und NiO / ZnO, die die unterschiedliche Konzentrationen der entsprechenden Phasen mit Kochsalzstruktur im Produkt bei gleicher Ausgangsbodenkörpermenge verdeutlichen:



Beispielhafte Röntgendiffraktogramme vom CuO / ZnO-System, die veranschaulichen, daß je nach Molverhältnis des Ausgangsbodenkörpers, die entsprechenden Randphasen im ähnlichen Molverhältnis abgeschieden werden:



Lebenslauf

Name:	Sonja Locmelis, geb. Meyer
Anschrift:	Auerhahnhof 5a, 30455 Hannover
Geburtsort, -datum:	Hannover, 29.04.1959
Familienstand:	geschieden, 3 Kinder (18, 15 und 2 Jahre)
Schulausbildung:	1966 - 1969 Grundschule, Garbsen
	1969 - 1975 Realschule, Garbsen
	1975 - 1977 Chemieschule, Hannover
	1988 - 1991 Abendgymnasium, Hannover
Hochschule:	1991 - 1996 Chemiestudium an der Universität in
	Hannover mit Diplom-Abschluß im Juni 1996
	Feb. 1999 Promotion im Fachbereich Anorg.
	Chemie der Universität Hannover
Berufliche Tätigkeit:	1977 - 1981 Firma All-Optik, Brillenglasfärberin
	1981 - 1988 Hausfrau nach Geburt der ersten
	beiden Kinder
	seit Juli 1996 Wissenschaftliche Hilfskraft im
	Institut für Anorganische Chemie

Eidesstattliche Erklärung

Ich versichere hiermit an Eides statt, daß ich die vorliegende Arbeit sebständig verfaßt und die verwendeten Hilfsmittel angegeben habe.

Hannover, den 18.12.1998

Sonja Locmelis