

بررسی ساختاری بلوری و گذار فاز در سیستم شیشه سرامیک میسریتی $\text{SiO}_2\text{-K}_2\text{O-CaF}_2\text{-CaO}$

محمد تقی همدانی^{*}، واهاک مارقوسیان^۱، حسین سرپولکی^۲

۱- دانشکده مهندسی مکانیک، دانشگاه تبریز

۲- دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه علم و صنعت ایران

(دریافت مقاله: ۸۸/۱۲/۸، نسخه نهایی: ۸۹/۴/۱۰)

چکیده: کانی سیلیکات کلسیم پتاسیم میسریت پس از یک دوره‌ی طولانی تحلیل نادرست از فرمول شیمیایی و ساختار بلوری از سال ۱۸۹۱، بالاخره در سال ۱۹۷۵ توسط اسکات^۱ بهصورت یک ساختار سیلیکات زنجیره‌ای در سیستم تری کلینیک با فرمول $[Ca_{\frac{1}{2}}M_{\frac{3}{2}}^{3+}](Si_{\frac{4}{5}}O_{\frac{10}{3}})(Si_{\frac{1}{2}}O_{\frac{4}{3}})(F, OH)_{\frac{1}{2}}/25H_2O$ مورد شناسایی قرار گرفت. اسکات، ضمن تعیین پارامترهای یاخته‌ی اولیه، مکان کلیه اتم‌ها در آن را نیز تعیین کرد و نشان داد که در این ساختار برخی از ناخالصی‌ها نظیر Y^{3+} و Ce^{3+} و ... در مکان Ca^{3+} بهصورت محلول جامد حضور دارند. ساخت این ترکیب در سال ۱۹۹۹ توسط پینکنی^۲ و بل^۳ به روش شیشه‌ی سرامیکی تهییه شد و استحکام خمی $235 \text{ MPa}\cdot m^{1/2}$ و مقاومت شکست 35 MPa را برای این ترکیب گزارش کردند. در این کار پژوهشی، ساخت سه ترکیب با پایه‌ی میسریتی به روش شیشه سرامیکی مورد بررسی قرار گرفت. نتایج این کار با استفاده از دستگاه‌های DTA و XRD نشان داد که ساخت این ترکیب تنها با استفاده از افزودنی‌هایی نظیر Ce^{3+} امکان‌پذیر است. استفاده از افزودنی‌های دیگر نشان داد که افزایش فاز میسریت به عنوان فاز غالب منجر خواهد شد. ریزساختار این ترکیب به صورت میله‌های در هم تنیده به قطر ۱ میکرون و طول بیش از ۲۰ میکرون است. این ریزساختار خواص نمونه را از نظر استحکام مکانیکی بهبود خواهد بخشید.

واژه‌های کلیدی: میسریت، شیشه سرامیکی، سیلیکات زنجیره‌ای، زنوتلیت.

فرمول‌های نادرستی از این ماده‌یمعدنی مطرح شد تا آنکه در سال ۱۹۵۰ با بررسی‌های انجام گرفته توسط شلر^[۲] این ماده به عنوان یک سیلیکات کلسیم، پتاسیم رده‌بندی شد. مولوا و رایزون در سال ۱۹۶۰ با مقایسه‌ی یک نوع میسریت روسی با میسریت آرکانزاس بر مبنای مدل پکتولیت، فرمول $KCa_x[Si_yO_zOH]$ ، Pectolite پیشنهاد کردند^[۳].

مقدمه

تاریخچه‌ی شناسایی کانی میسریت

میسریت به عنوان یک سیلیکات زنجیره‌ای مدت طولانی به عنوان یک ماده‌یمعدنی مشکل‌ساز در میان پژوهشگران مطرح بوده است. زیرا از ابتدا به درستی شناسایی نشده بود و به اشتباہ در سال ۱۸۹۱ توسط ویلیامیز به عنوان ناتروزنوتلیت (Natroxonotlite) نامگذاری شد^[۱]. پس از آن تحلیل‌ها و

$$a = 10/100 A^\circ, b = 16/14 A^\circ, C = 7/37 A^\circ, \alpha = 96/92 A^\circ, \beta = 111/15 A^\circ, \gamma = 76/33 A^\circ$$

آنالیز شیمیایی آن بحسب درصد وزنی به صورت زیر است [۱۱].

$$\begin{aligned} SiO_4 &= 50/61 & TiO_4 &= 0/0.5 & Al_4 O_4 \\ &= 0/0.5 & FeO &= 0/32 & MgO &= 0/0.8 \\ CaO &= 32/66 & MnO &= 0/24 & Na_4 O \\ &= 0/0.6 & K_4 O &= 6/59 & Y_4 O_4 &= 2/1 \\ La_4 O_4 &= 0/0.9 & Ce_4 O_4 &= 1/0.6 & Pr_4 O_4 \\ &= 0/0.66 & Nd_4 O_4 &= 1/36 & F &= 1/1 \\ L.OI &= 6/8 & H_4 O &= 5/7 \end{aligned}$$

ساختار میسریت شامل دو نوع رادیکال سیلیکاتی است. نوع اول شامل چهار زنجیره سه عضوی پیروکسنائید چهاروجهی SiO_4 است. این چهار زنجیره از سه رأس به گونه‌ای به یکدیگر وصل می‌شوند که یک لوله بسته $[Si_{12}O_{36}]^{12-}$ در راستای محور Z ایجاد می‌کند. این لوله دارای تقارن مرکزی است و یک تقارن mmm کامل را نشان می‌دهد. لوله‌های مجاور به صورت عمودی دقیقاً به اندازه‌ی $\frac{C}{2}$ از یکدیگر فاصله دارند. دیواره‌ی این لوله‌ها از چهاروجهی‌های Ca , Fe , Mn , Y , Ce شامل هشت وجهی و چند وجهی‌های هفت گوش است.

نوع دوم رادیکال‌های سیلیکاتی حاوی ارتوگروههای دوتایی $[Si_4O_7]^{4-}$ است. این رادیکال‌های سیلیکاتی به چند وجهی‌های دیواره‌ی لوله وصل می‌شوند. در یک یاخته‌ی یکه‌ی مشخص، محور X داخل یک لایه قرار می‌گیرد. نقش انواع رادیکال‌های سیلیکاتی اتصال لوله‌های مجاور به یکدیگر است. این رادیکال‌ها در جهت Y به لایه‌های مجاور وصل می‌شوند. شکل ۱ موقعیت اتم‌ها در یاخته‌ی اولیه ساختار بلوری میسریت را نشان می‌دهد.

دیواره‌ی چند وجهی‌های میسریتی دارای دو لایه چند وجهی است. هر یک از لایه‌ها دارای ۳ ستون چند وجهی نظری هشت وجهی و چند وجهی‌های هفت گوش است که در شکل ۲ و ۳ آورده شده‌اند. موقعیت مکان‌های اشغال شده به وسیله‌ی اتم‌ها در ساختار میسریت در جدول ۱ آورده شده است.

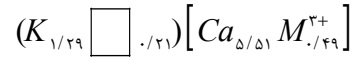
بررسی مکان‌های اشغال شده در ساختار بلوری میسریت، جدول ۲ نشان می‌دهد که تنها یک مکان Ca_1 کاملاً به وسیله

بررسی‌های انجام گرفته توسط کاپریانوا در سال ۱۹۶۱ [۴] و کوزیووا در سال ۱۹۶۲ [۵] و اولیانوا در سال ۱۹۶۴ [۶] و کراوشنکو در سال ۱۹۶۷ [۷] روی انواع میسریت‌های روسی نشان دادند که فرمول شلر با تحلیل‌های دقیق ماده‌ی روسی همخوانی ندارد. لذا فرمول‌های جدیدی بر مبنای مدل زنوتلیت و براساس رادیکال‌های Si_4O_{17} و $(O_{15}F)_{Si_4O_{17}}$ برای میسریت پیشنهاد شدند.

بری و همکارانش در سال ۱۹۷۱ برای میسریت کیپاوا مدل ولاستونیت را انتخاب کردند، آن‌ها برای اولین بار یاخته‌ی یکه‌ی ای برای این ماده‌ی معدنی تعیین کردند که ساختاری مشابه با ولاستونیت با بی‌نظمی شدید در محل کلسیم را نشان می‌داد [۸].

بالاخره در سال ۱۹۷۵ اسکات توانست ساختار بلورین میسریت را با استفاده از ۲۷۵۵ بازتاب پرتو ایکس تعیین کند. وی علاوه بر تعیین نوع زنجیره‌های سیلیکاتی در ساختار میسریت، محل کلیه اتم‌ها را در یاخته‌ی اولیه تعیین کرد و توانست به آشفتگی‌های به وجود آمده در تعیین ساختار و فرمول میسریت پایان دهد [۹].

در سال ۲۰۰۵ میلادی روز دستون اسکیا ساختار کریستالی میسریت منطقه‌ی پامیر تاجیکستان را مورد بررسی قرار داد. وی ضمن تأیید کارهای اسکات توانست برخی از ویژگی‌های خاص در ساختار این نوع میسریت را آشکار سازد. بنا بر این بررسیها مکان خالی در ساختار بلوری این نوع میسریت در مکان پتانسیم است. او فرمول شیمیایی این نوع میسریت را به صورت



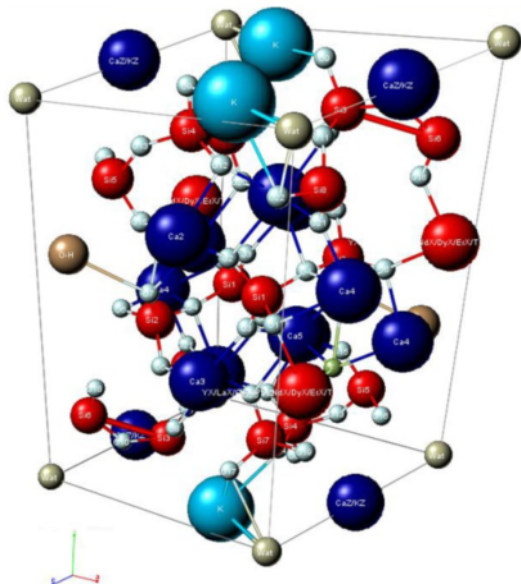
مکان خالی در موقعیت K میسریت را به صورت $M^{3+} = y, REE, \square$ گزارش کرد [۱۰].

ساختار بلوری میسریت Miserite

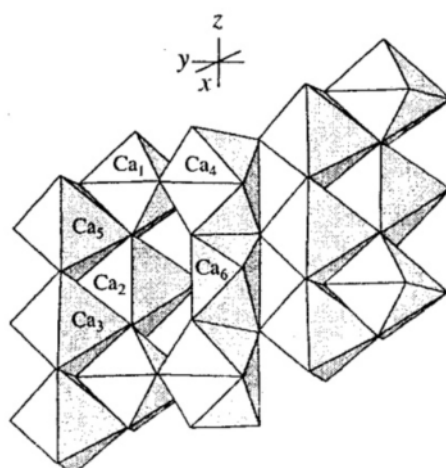
میسریت یک کانی سیلیکات کلسیم پتانسیم کمیاب، همراه با دو نوع رادیکال سیلیکاتی است. ساختار بلوری آن تری کلینیک است (گروه فضایی $P\bar{1}$). پارامترهای یاخته‌ی اولیه عبارتند از:

REE و Y است. میزان کاتیون‌های سه ظرفیتی در موقعیت Ca_6 بیشترین مقدار است.

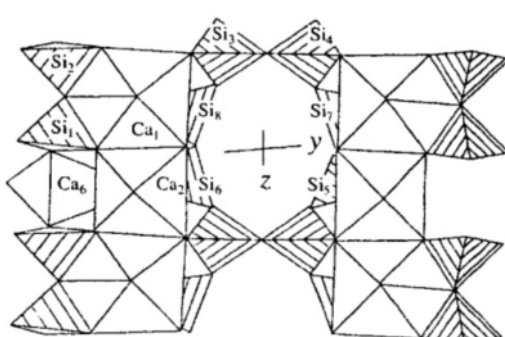
Ca^{2+} اشغال شده است. در حالیکه تمام مکان‌های دیگر Ca^{2+} حاوی مقادیر جزئی از کاتیون‌های سه ظرفیتی (بیشتر



شکل ۱ موقعیت اتم‌ها در یاخته‌ی اولیه‌ی ساختاری بلوری میسریت [۹].



شکل ۲ آرایش هشت وجهی و چند وجهی با هفت گوشه در لایه دیوارهای چند وجهی در ساختار میسریت [۹].



شکل ۳ موقعیت رادیکال‌های سیلیکاتی $[Si_{2}O_7]^{6-}$ و دیارتوگروههای $[Si_{12}O_{32}]^{12-}$ در ساختار میسریت [۹].

جدول ۱ مختصات اتم‌ها در ساختار بلوری میسریت [۹]

محل اتم	x/a	y/b	z/c	محل اتم	x/a	y/b	z/c
K_1	-0.3174	-0.9949	0.1566	O_8	-0.5903	-0.8374	0.2581
K_2	.	.	1/2	O_9	-0.6026	-0.10029	0.3016
Ca_1	-0.4004	-0.264	0.0167	O_{10}	-0.8017	-0.1960	0.1998
Ca_2	-0.4034	-0.2596	0.0165	O_{11}	-0.2013	-0.1029	0.4429
Ca_3	-0.3699	-0.6103	0.0838	O_{12}	-0.4664	-0.1659	0.2767
Ca_4	-0.10085	-0.3990	0.3478	O_{13}	-0.7159	-0.1112	0.2043
Ca_5	-0.6406	-0.3808	0.4111	O_{14}	-0.7166	-0.1127	0.5637
Ca_6	-0.10093	-0.60067	0.1524	O_{15}	0.5870	-0.2790	0.1428
Si_1	-0.2874	-0.4450	0.2843	O_{16}	-0.9348	-0.1874	0.2878
Si_2	-0.7159	-0.5555	0.2758	O_{17}	-0.2250	-0.1406	0.1753
Si_3	-0.6943	-0.9036	0.3271	O_{18}	-0.8473	-0.7310	0.914
Si_4	-0.6194	-0.1017	0.3256	O_{19}	-0.10692	-0.1075	0.2614
Si_5	-0.7685	-0.1897	0.1424	O_{20}	-0.3461	-0.7212	0.3469
Si_6	-0.9029	-0.8170	0.1169	O_{21}	-0.1548	-0.2656	0.3746
Si_7	-0.2234	-0.8088	0.2814	O_{22}	-0.1077	-0.1459	0.1086
Si_8	-0.10997	-0.1812	0.3009	OH	-0.8816	-0.3589	0.1030
O_1	-0.1246	-0.4530	0.1422	F	-0.8873	-0.3635	0.5299
O_2	-0.4004	-0.3609	0.2717	W	.	.	.
O_3	-0.3417	-0.5310	0.3049	W_1	-0.999	-0.1002	0.911
O_4	-0.7374	-0.5712	0.5113				
O_5	-0.6048	-0.6422	0.1953				
O_6	-0.8790	-0.5437	0.2923				
O_7	-0.6469	-0.4747	0.1945				

جدول ۲ محل اشغال شده در ساختار بلوری میسریت [۹]

Site	Re Petition factor	Occu Pancy, ion
K_1	2	0.974 K ⁺
K_2	1	0.630 K ⁺
Ca_1	2	1.009 Ca ²⁺
Ca_2	2	0.92 Ca ²⁺ + 0.08 (Fe ³⁺ + Mn ²⁺ + Mg ²⁺)
Ca_3	2	0.959 Ca ²⁺ + 0.041 Y ³⁺
Ca_4	2	0.945 Ca ²⁺ + 0.055 Y ³⁺
Ca_5	2	0.914 Ca ²⁺ + 0.086 Y ³⁺
Ca_6	2	0.770 Ca ²⁺ + 0.230 (Ce ³⁺ + Pr ³⁺ + Nd ³⁺)
W	1	0.11 O ²⁻
W_1	2	0.20 O ²⁻

جدول ۳ ترکیب شیمیایی شیشه‌های مختلف.

کد نمونه	درصد وزنی	SiO ₂	CaO	K ₂ O	CaF ₂	CeO ₂	Al ₂ O ₃	B ₂ O ₃
<i>M</i> _۱	۵۳,۰۱	۲۶,۲۹	۷,۷۹	۱۲,۹۱	-	-	-	-
<i>M</i> _۲	۵۳,۰۱	۲۴,۲۹	۷,۷۹	۱۲,۹۱	۲	-	-	-
<i>M</i> _۳	۵۳	۲۱,۲۹	۸,۲	۱۲,۹۱	۲	۰,۶	۲	

گرمادهی

برای فراهم کردن شرایط فرایند تبلور و تبدیل شیشه به شیشه سرامیک، گرمادهی نمونه‌ها با استفاده از نتایج DTA هر یک از نمونه‌ها در دو مرحله شامل جوانه‌زنی در دمای $\frac{T_s - T_g}{2} + T_g$ و رشد در دمای تبلور T_p مربوط به هر نمونه انجام شد. کوره‌ی مورده استفاده برای این منظور کوره‌ی الکتریکی با سرعت گرمادهی $10^{\circ}\text{C}/\text{min}$ و زمان نگهداری در دمای جوانه‌زنی و رشد به ترتیب ۲ و ۴ ساعت برای تمامی نمونه‌ها انتخاب شدند.

شناسایی فازهای بلوری

برای تعیین فازهای بلوری شیشه‌ی سرامیک‌های تهیه شده، پس از گرمادهی، نخست در هاون پودر شده و سپس از الک میکرون عبور داده شدند. آنگاه با استفاده از روش پراش پودری پرتو ایکس XRD آنالیز فازی انجام شد. نمودار پراش پرتو ایکس با استفاده از دستگاه XRD مدل Philips XPERT با تیوب Co و فیلتر آهن در گستره‌های 2θ از 4° تا 110° تهیه شدند. شناسایی نمودارها با استفاده از کارت‌های مرجع JCPDS انجام گرفت.

ریزساختار

ریزساختار نمونه‌ها با استفاده از دستگاه میکروسکوپ الکترونی SEM مدل XL30 ساخت شرکت فیلیپس از کشور هلند انجام شد.

بحث و بررسی

براساس فرمول میسریت ترکیب شیشه M_1 انتخاب شد. برای بررسی نقش Al_2O_3 , CeO_2 و B_2O_3 در تشکیل فاز میسریت ترکیب‌های شیشه M_2 و M_3 تهیه شد.

برای بررسی رفتار گرمایی شیشه‌های تهیه شده، از آن‌ها DTA گرفته شد که در شکل‌های ۴ تا ۶ آورده شده‌اند.

پینکنی و بل در سال ۱۹۹۹ با ساخت این ترکیب به روش شیشه‌ی سرامیک، نشان دادند که این ترکیب از استحکام و مقاومت شکست بالایی برخوردار است. آن‌ها استحکام مکانیکی تا 235 MPa و مقاومت شکست تا $35 \text{ MPa.m}^{1/2}$ را برای این ترکیب گزارش کردند. بررسی خواص این ترکیب این احتمال را مطرح می‌کند که این ترکیب به عنوان یک ماده‌ی بایوакتیو می‌تواند به صورت ایمپلنت جایگزین استخوان در بدن انسان شود. استحکام و مقاومت شکست بالا، این جایگزینی را بسیار مناسب می‌سازد [۱۲]. بررسی‌های آزمایشگاهی این ترکیب هم اکنون به وسیله‌ی این گروه پژوهشی در حال انجام است.

روش بررسی

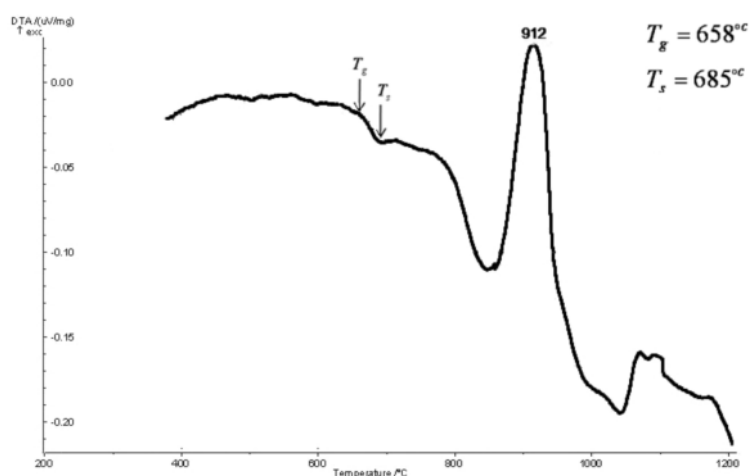
برای سنتز و ساخت ترکیب میسریت از روش شیشه سرامیک استفاده شد. انتخاب ترکیب با استفاده از فرمول میسریت انجام گرفت. آنالیز شیمیایی ترکیب‌های انتخاب شده در جدول ۳ آورده شده است.

مواد اولیه مورد استفاده برای تأمین اکسیدهای تشکیل دهنده‌ی ترکیب شیشه شامل: SiO_2 , $Al(OH)_3$, CaO , H_3BO_3 , CaF_2 , K_2CO_3 با خلوص بالا و با اندازه دانه میکرونی بوده است.

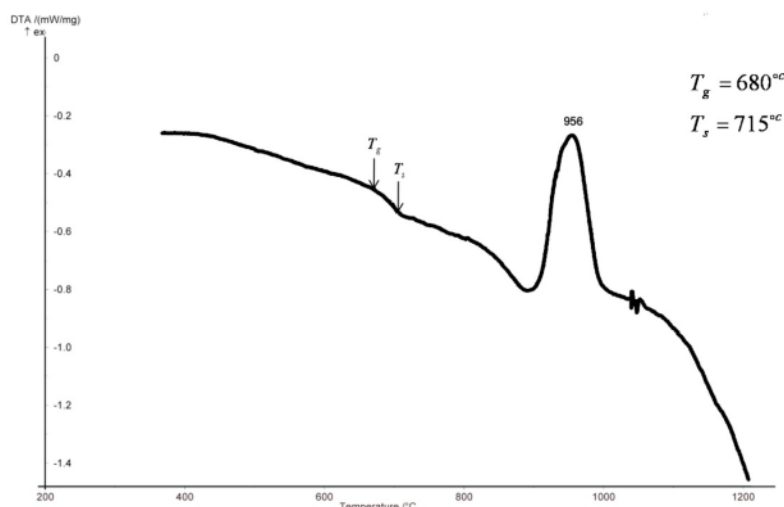
با استفاده از ترازوی کفه‌ای رقمی sartorius ساخت آلمان بادقت $0,01$ گرم آمیزه‌ی شیشه به مقدار 500 گرم در هر بار تهیه و پس از مخلوط کردن کامل، در بوته پلاتینی درب دار، ریخته شد. سپس با استفاده از کوره‌ی الکتریکی در دمای 1450°C به مدت 30 دقیقه شیشه‌ی آبغون تهیه شد. آبغون حاصل در قالب فلزی پیش گرم شده ریخته شد و برای تنش‌زدایی در دمای 600°C به مدت 1 ساعت در یک کوره‌ی مافلی قرار گرفت و با دمای کوره تا دمای محیط خنک شد.

آنالیز گرمایی DTA

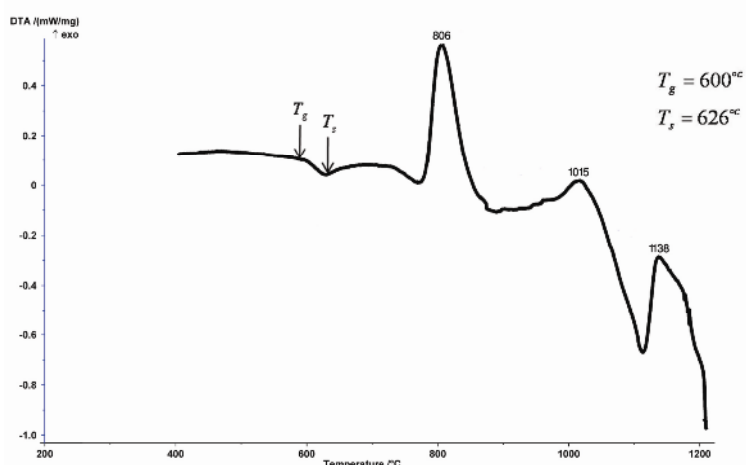
به منظور بررسی رفتار تبلور در شیشه‌ها و تعیین دمای جوانه‌زنی و تبلور از دستگاه آنالیز گرمایی همزمان Netsch STA409PC ساخت آلمان استفاده شد. نمونه‌های شیشه به وزن 62 میلی‌گرم با سرعت $10^{\circ}\text{C}/\text{min}$ در محیط تا 1200°C در بوته‌ی آلومینیایی و با استفاده از پودر آلومینیا به عنوان ماده‌ی مرجع و در فشار جو گرما داده شدند. اندازه‌های ذرات پودر شیشه‌ی مورد استفاده $0,5$ تا $0,6$ میلی‌متر بوده‌اند.



شکل ۴ نمودار DTA نمونه M_1 با سرعت گرمادهی $10\text{ }^{\circ}\text{C}/\text{min}$



شکل ۵ نمودار DTA نمونه M_2 با سرعت گرمادهی $10\text{ }^{\circ}\text{C}/\text{min}$



شکل ۶ نمودار DTA نمونه M_3 با سرعت گرمادهی $10\text{ }^{\circ}\text{C}/\text{min}$

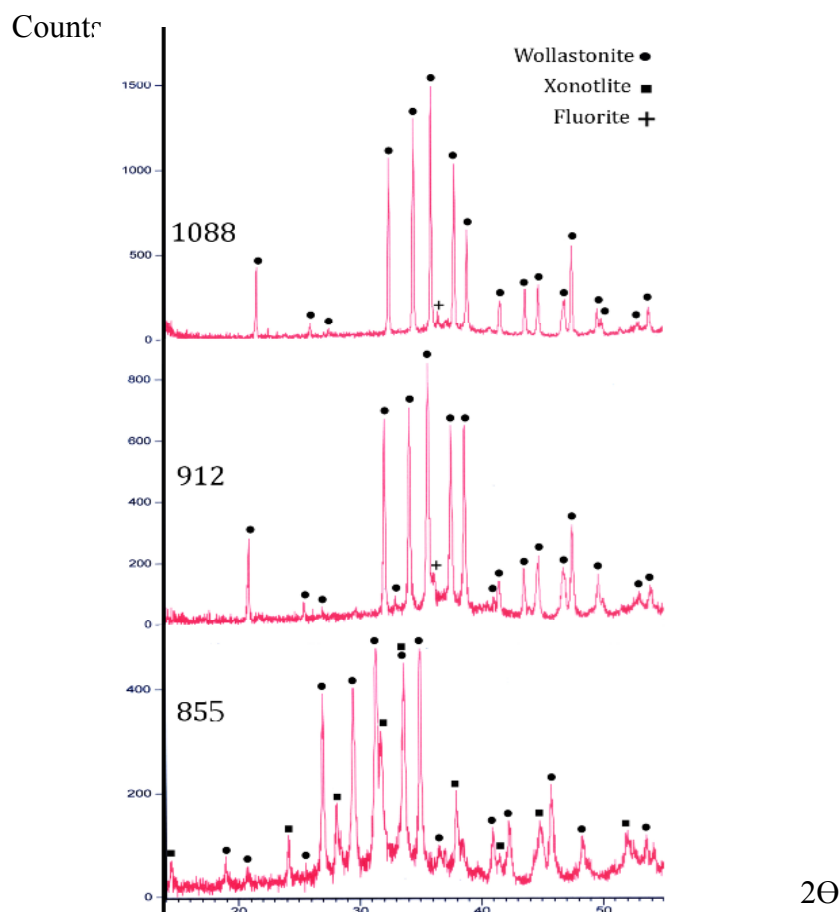
در این دما فازهای زنوتلیت و ولستونیت متبلور می‌شوند. در دمای 912°C فاز زنوتلیت تجزیه شده و به فازهای ولستونیت و فلوریت تبدیل می‌شود. در این مرحله از درصد فاز شیشه کاسته شده و درصد فاز بلوری افزایش می‌یابد. این شرایط تا دمای 1088°C ادامه می‌یابد ولی در این دما میزان فاز ولستونیت افزایش می‌یابد. با آنکه ترکیب M_1 بر مبنای فرمول میسریت در نظر گرفته شده بود، ولی اثری از تشکیل فاز میسریت مشاهده نشد.

بنا بر نمودارهای DTA نمونه‌های یاد شده دمای انتقال به شیشه T_g و دمای نرم‌شوندگی T_s آنها تعیین شدند و دمای جوانهزنی هر یک از نمونه‌ها محاسبه شد. همچنین دمای تبلور نمونه‌های بالا به دست آمدند که نتایج در جدول ۴ آورده شده‌اند. بنا بر جدول ۴، پس از گرمادهی XRD آن‌ها اندازه گرفته شد.

نمودار پراش پرتو ایکس که از نمونه‌ی M_1 در دمای 855°C در دمای 1088°C آورده شده است، نشان می‌دهد که گرمادهی شد و در شکل ۷ آورده شده است،

جدول ۴ دمای T_g و T_s و دمای جوانهزنی و تبلور شیشه‌های مختلف.

کد نمونه	T_g $^{\circ}\text{C}$	T_s $^{\circ}\text{C}$	$^{\circ}\text{C}$	دمای تبلور $^{\circ}\text{C}$				
				دمای جوانهزنی	۸۵۵	۹۱۲	۱۰۸۸	-
M_1	۶۵۶	۶۸۵	۶۷۲					
M_2	۶۸۰	۷۱۵	۶۹۲					
M_3	۶۰۰	۶۲۶	۶۱۰					

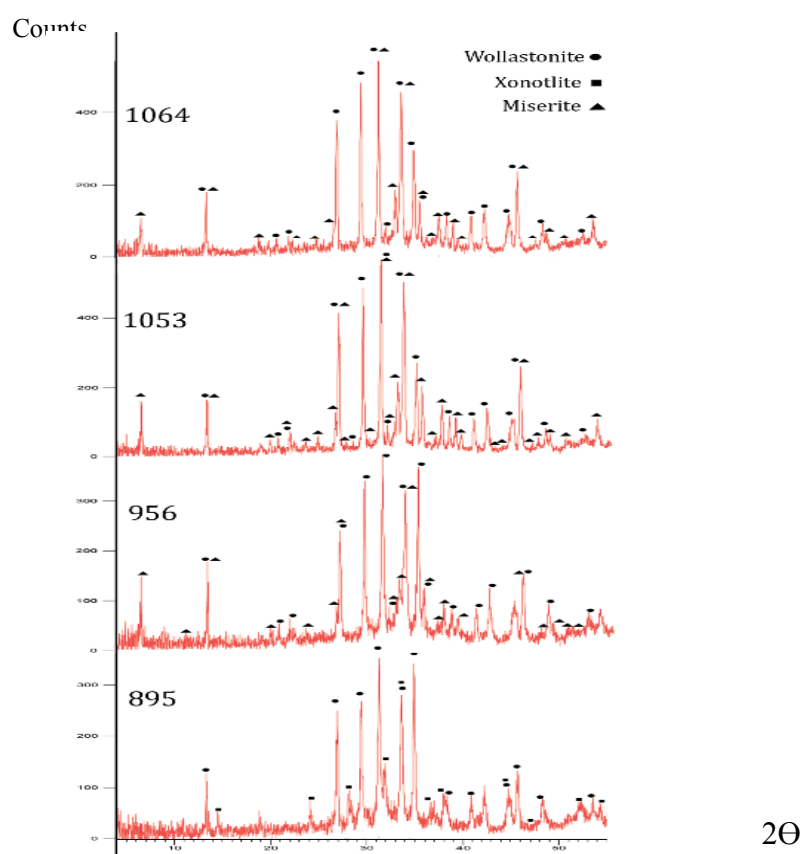


شکل ۷ نمودار پراش پرتو ایکس نمونه‌ی M_1 در دمایهای 855°C ، 912°C و 1088°C .

امکان پذیر است، ولی میزان تشکیل فاز میسریت کم است و هنوز فاز غالب محسوب نمی‌شود.

با توجه به نقش محلول جامد CeO_2 در تشکیل فاز میسریت تلاش شد تا مقدار این جایگزینی افزایش یابد. برای این منظور میزان 0.6 درصد وزنی Al_2O_3 به فرمولی M_2 اضافه شد. با توجه به اندازه‌ی شعاع کاتیون‌های Al^{3+} و Si^{4+} و بار الکتریکی آن‌ها جایگزینی Al^{3+} بجای Si^{4+} در شبکه رخ می‌دهد، و باعث می‌شود تا مقدار بیشتری از Ce^{3+} بجای Ca^{2+} جایگزین شود. این افزایش جایگزینی منجر به افزایش فاز میسریت خواهد شد. از نظر جنبش‌شناسی افروden Al_2O_3 باعث افزایش چسبندگی شده و تبلور از حالت آمورف را با مشکل مواجه می‌کند. برای غلبه بر این مشکل و کاهش چسبندگی مقدار دو درصد وزنی B_2O_3 به فرمول اضافه و فرمول M_3 پیشنهاد شد.

چنانکه در جدول ۲ مشاهده می‌شود در کانی میسریت اتم-های Ce^{3+} یا Y^{3+} یا Nd^{3+} و ... به صورت محلول جامد جانشین Ca^{2+} در شبکه‌ی بلوری می‌شود بگونه‌ای که در محل Ca_6 بیشترین میزان جانشینی صورت می‌گیرد. برای ایجاد محلول جامد در ساختار بلوری میسریت مقدار دو درصد وزنی CeO_2 به ترکیب M_1 اضافه و ترکیب M_2 ساخته شد. نتایج XRD این ترکیب پس از گرمادهی در $895^{\circ}C$ که در شکل ۸ آورده شده، نشان می‌دهد که در این دما فازهای زنوتلیت و ولاستونیت پایدارند. در دمای $956^{\circ}C$ فاز زنوتلیت به فاز میسریت دگرگون شده و فازهای میسریت و ولاستونیت در این دما پایدار می‌مانند. همین فازها در دمای $1053^{\circ}C$ و $1064^{\circ}C$ پایدار باقی می‌مانند. تشکیل فاز میسریت در ترکیب M_2 مؤید آن است که تشکیل این فاز تنها با استفاده از محلول جامد ترکیب‌هایی نظیر CeO_2

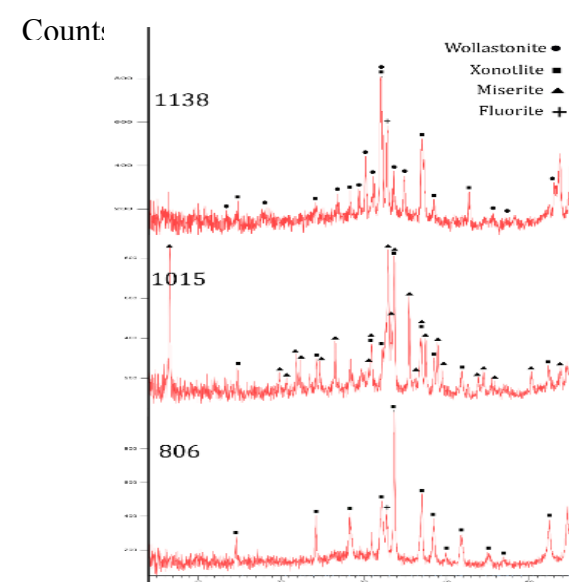


شکل ۸ نمودار برش برتو ایکس نمونه‌ی M_2 در دمای $895^{\circ}C$ ، $956^{\circ}C$ ، $1053^{\circ}C$ و $1064^{\circ}C$

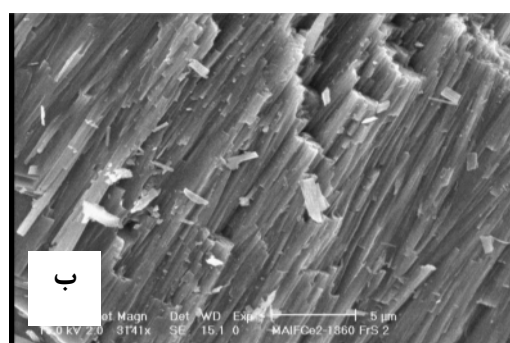
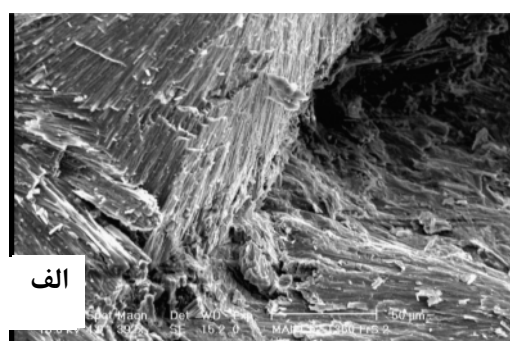
پایدار می‌شوند.

تصویر SEM از نمونه‌ی M_3 که در دمای $1015^{\circ}C$ گرمادهی شد، در شکل ۱۰ نشان داده شده است. این ترکیب، تصویر ریزساختار را به صورت میله‌های در هم تنیده به قطر $1\mu m$ و طول بیش از $20\mu m$ که در یکدیگر کاملاً قفل شده‌اند نشان می‌دهد. این ریزساختار باعث افزایش استحکام مکانیکی می‌شود.

پس از ساخت شیشه و گرمادهی، بنا بر جدول ۴ از آن نمودار پراش پرتو ایکس گرفته شد. نتایج XRD این ترکیب که در شکل ۹ آورده شدن نشان می‌دهد که در دمای $806^{\circ}C$ فازهای زنوتلیت و فلوریت از فاز شیشه متبلور می‌شود. در دمای $1015^{\circ}C$ فازهای میسریت و زنوتلیت پایدار هستند که فاز میسریت فاز غالب است. ولی در دمای $1138^{\circ}C$ فاز میسریت تجزیه شده و فازهای ولاستونیت، فلوریت و زنوتلیت



شکل ۶ نمودار پراش پرتو ایکس نمونه‌ی M_3 در دماهای $806^{\circ}C$ ، $1015^{\circ}C$ و $1138^{\circ}C$



شکل ۱۰ تصویر SEM از نمونه‌ی M_3 در دمای $1015^{\circ}C$ با دو بزرگنمایی مختلف.

- [4] KU Priyanova I. I., Vasileva Z.V., "on rare-earth miserite, more information about the mineralogy of de Posits of rare element", Geol. Mestorozhd. Redk. Elemetor., 9 (1961) 139-147.
- [5] Kozlova P.S., "Miseritr from the Talassk Range," Trudy Mineral. MUZ. Akad. Navk SSSR, 13 (1962) 198-204
- [6] Ulyanova T. P., I linski G.A., "New data in the Kodzhaachkan Miserite," Mineral. Geokhim. Leningard Gos. Unive, 1, (1964) 40-46
- [7] Kravchenko S. M., Bykova A.V., "Miserite from southern yakutia", mineral. Pegmatitoy Gidro term, 3, (1967) 160-167
- [8] Berry L.G., Lin H.C., "A new occurrence of miserite from the kipwa Lake area, Temiscamigueco," Quebec, can. Mineral., 11, (1972) 569-573
- [9] Scott J.D., "crystal Structure of Miserite, A zotlai type 5 structure," J. Canadian Mineralogist, 14, (1976) 515-528
- [10] Rozhdsetvenshkaya I.V., Evokimov M.D., "Refinement of Miserite Crystal Structure ($K_{1.29} \square_{0.21}$) $[Ca_{5.5}M^{3+}_{0.49}] (Si_6(O, OH)_{15}) (Si_2O_7)(F, OH)_2 0.25 H_2O$ ($M = Y, REE, Fe, Ti, Mn, Mg$) from the Dare- Pioz occurrence, Pamir, Tajikistan", Doklay Earth sciences, Vol, 406, No 1, (2006) 74-78
- [11] Reguir E. P., chakhmo uradian A. R., "chemical composition of miserite", can. Mineral., 37, (1999) 1369-1373
- [12] Pincheny L. R., Beal G.H., "strong sintered miserite Glass- Ceramic", J. Am. Ceram. Soc., 82, (1999) 2523-2528

برداشت

- ساخت شیشه سرامیکی میسریت بدون استفاده از افزودنی - های مناسب امکان پذیر نیست.
- افزودن اکسید سریم CeO_2 نقش مهمی در تشکیل فاز میسریت ایفا می کند و منجر به تشکیل این فاز می شود. ولی هنوز این فاز به عنوان فاز غالب محسوب نمی شود.
- افزودن Be_2O_3 و Al_2O_3 همراه با CeO_2 به فرمول میسریت منجر به ایجاد فاز میسریت به عنوان فاز غالب می شود.
- شیشه سرامیک میسریتی برای بسیاری از کاربردها که در آنها استحکام مکانیکی و مقاومت بالا مورد نیاز است می تواند مورد استفاده قرار گیرد.
- یک پتانسیل کاربردی برای این شیشه سرامیک، استفاده از آن به عنوان مواد ایمپلنت استخوانی است. این ترکیب به دلیل خواص مکانیکی مناسب و ترکیب شیمیایی آن کاندیدای مناسبی برای کاربرد بیوموادی است.

مراجع

- [1] Williams J. F., "The igneous Rocks of Arkansas", Geol. Survey Arkansas, Annual Report for (1890) 2, 358
- [2] Schaller W. T., "Miserite from Arkansas, A Renaming of Natroxonotlite" Am. Mineral., 26, (1950) 911-921
- [3] Ryzhov B.I, Moleva V. A., "A discovery of miserite in the U.S.S.R. Dokl. Akad. NAVK SSSR", 131, (1960) 396-397