# ESTUDIO TDPAC DE COMPUESTOS INTERMETÁLICOS BASADOS EN Zr

L. Rebón, D.A. Tielas y L.C. Damonte<sup>\*</sup>

Departamento de Física, Facultad de Ciencias Exactas, Universidad Nacional de La Plata, C.C. 67-(1900) La Plata, Argentina. <sup>\*</sup>Investigador Adjunto IFLP, CONICET.

> damonte@fisica.unlp.edu.ar diegotielas@hotmail.com

Se caracterizaron mediante ha técnicas de difracción de rayos-X y correlaciones angulares perturbadas diferenciales en tiempo (TDPAC). los siguientes compuestos intermetálicos con base circonio:  $Zr_2Al$ ,  $Zr_3Al_2$  y  $Zr_6NiAl_2$ . Las medidas TDPAC fueron realizadas sobre las muestras irradiadas y luego de tratamientos térmicos prolongados a 900°C en vacío dinámico. En todos los sistemas pudo observarse daño por radiación el cual es removido luego de dichos tratamientos. Los sistemas analizados presentan más de una interacción cuadrupolar, las que se corresponden con los distintos sitios estructurales existentes en la red. Estos resultados son de especial interés para el análisis del orden local durante la cristalización en amorlos metálicos de Zr-Cu-Al-Ni con una amplia zona de líquido sobre enfriado.

The Zr<sub>2</sub>Al, Zr<sub>3</sub>Al<sub>2</sub> v Zr<sub>6</sub>NiAl<sub>2</sub> intermetallic compounds were characterised by means of time differential perturbed angular correlation (TDPAC) and X-ray diffraction. TDPAC measurements were done on as-irradiated and heat treated samples. Radiation damaged was confirmed on all the irradiated materials being removed after the mentioned annealings. The analysed systems display more than one quadrupolar interaction, in agreement with the known different structural sites. These results are of special interests for the evolution of local order during the crystallisation process in Zr-Cu-Al-Ni bulk metallic glasses.

## I. INTRODUCCION

Las aleaciones amorfas metálicas con una amplia región de líquido sobreenfriado están recibiendo una atención creciente por sus propiedades únicas<sup>(1-3)</sup>. La presencia de una amplia región de líquido sobreenfriado ( $\Delta T_x = T_x - T_g = 50^{\circ}$ C) permite analizar diferentes propiedades del estado amorfo en una zona más extensa en temperatura.

Se sabe que la cristalización de estos sistemas amorfos metálicos muestra una variedad de procesos, a saber, separación de fases, nucleación incipiente, formación de fases metaestables, etc. La ocurrencia de una dada evolución depende de la composición, tratamientos térmicos, contenido de oxígeno o la adición de algún otro componente. Esto último puede favorecer la precipitación de fases quasicristalinas y fases metaestables del tipo Ti<sub>2</sub>Ni<sup>(4-5)</sup>.

Las técnicas sensibles al gradiente de campo eléctrico (GCE), tal como las correlaciones angulares perturbadas (TDPAC), dan información no sólo de la distribución radial, sino también angular de los átomos en torno a un átomo sonda. Por lo tanto, la TDPAC resulta ser una técnica adecuada para el estudio del orden de corto alcance tanto en las aleaciones amorfas como en los compuestos cristalinos<sup>(6-8)</sup>.

En trabajos previos hemos analizado la cristalización de alcaciones amorfas de los sistemas Zr-Cu-Al-Ni v Hf-Cu-Al-Ni<sup>(9-10)</sup>. En las etapas intermedias de cristalización se observan distintas interacciones cuadrupolares. Algunas de éstas evolucionan con tratamientos térmicos prolongados a las frecuencias cuadrupolares características de los compuestos intermetálicos  $Zr_2Ni$  (Hf<sub>2</sub>Ni) y  $Zr_2Cu$  (Hf<sub>2</sub>Cu), caracterizados previamente<sup>(7-8)</sup>. Sin embargo, no se dispone en la literatura información sobre las hiperfinas características de compuestos intermetálicos binarios Zr-Al. Hf-Al y ternarios Zr-Al-Ni, Hf-Al-Ni, Estos resultados serían de especial interés para un estudio detallado del orden local durante la cristalización en amorfos metálicos de Zr-Cu-Al-Ni v Hf-Cu-Al-Ni.

En consecuencia, en este trabajo presentamos un estudio TDPAC de los compuestos intermetálicos  $Zr_2AI$ ,  $Zr_3AI_2$  y  $Zr_6NiAI_2$ , posibles productos finales en la cristalización de estos amorfos metálicos.

## **II. EXPERIMENTAL**

Para la preparación de las muestras se fundieron en cantidades estequiométricas adecuadas polvos de alta pureza en horno de arco, adicionando, a manera de impureza, un 2 at. % Hf para los experimentos TDPAC.

Las muestras obtenidas fueron sometidas a tratamientos de homogeneización a altas temperaturas los cuales se detallan en la tabla 1.

THE THE TAXABLE AND THE TOTAL CONTRACTORS AND THE AND	Tabla 1-	Tratamientos	de homoger	neización de	las muestras
---	----------	--------------	------------	--------------	--------------

Muestra	Tratamiento	7
ZreNiAl <sub>2</sub>	24Hs. X 1100°C	
Zr2A1	24Hs. X 1100°C	
Zr <sub>3</sub> Al <sub>2</sub>	24Hs. X 800°C	

De las fundiciones obtenidas se cortaron bastones que fueron analizados por difracción de rayos X (DRX, difractómetro Phillips PW 1710) utilizando radiación Cu K<sub>a</sub> ( $\lambda = 0.154184$  nm).

Posteriormente, los bastones fueron irradiados con neutrones térmicos para obtener la actividad de <sup>181</sup>Hf necesaria para las medidas TDPAC. El decaimiento  $\beta$  del <sup>181</sup>Hf da lugar a la cascada  $\gamma - \gamma$  del <sup>181</sup>Ta, una sonda adecuada para esta tècnica experimental. Las medidas fueron realizadas en un dispositivo experimental convencional<sup>(11)</sup>, con dos centelladores de CsF y una resolución temporal (FWHM) de 0.8ns. Los experimentos TDPAC fueron realizados, a temperatura ambiente, sobre las muestras irradiadas y hego de sucesivos tratamientos térmicos prolongados a 900°C en vacío.

Luego de descontar las coincidencias casuales, los espectros temporales C(0,t) para los ángulos de 90° y 180° fueron combinados para lograr la relación (1).

$$R(t) = 2 \frac{C(180^{\circ}, t) - C(90^{\circ}, t)}{C(180^{\circ}, t) + 2C(90^{\circ}, t)} = A_{22}^{\exp}G_2(t)$$
(1)

## III. RESULTADOS Y DISCUSIÓN

A continuación se muestran las características estructurales de cada uno de los, compuestos estudiados obtenidos de la literatura<sup>(12)</sup>.

I	abla	2	- Datos	cristalo	eráficos	del	ZraA	١Ì.
-		•••	*****		A		4 4. / 6. 1	

			Zr <sub>2</sub> Al		
	Simbolo Pearson	Estructura Tipo	Grupe Espacial	Sistema	Nº de sitios para Zr
1	hP6	InNi2	P6 <sub>3</sub> /mmc	hexagonal	2
	a=0.41	71(nm)	c≠0.51	21(nm)	-Zry/Zr2=1

#### Tabla 3 – Datos cristalográficos del Zr<sub>3</sub>Al<sub>2</sub>

Zr <sub>3</sub> Al <sub>2</sub>					
Simbolo Pearson	Estructura Tipo	Grapo Espacial	Sistema	N° de sitios para Zr	
-(1°20	Zraal	P4phrem	tetragonal	3 Zr <sub>b</sub> /Zr <sub>7</sub> =1	
a=0.7530(nm)		c=0.6998(nm)		Z547Z59=1	

Tabla 4 - Datos cristalográficos del ZroNiAl2

Zr <sub>s</sub> NiAl <sub>2</sub>					
Símbolo Pearson	Estructura Tipe	Gnipo Espacial	Sistema	N <sup>o</sup> de sitios para Zr	
hPg InMg <sub>2</sub>		P8 2m	hexagonal	2	
a=0.4171(nm)		c=0.51	21(nm)	Zru/Zi2= 1	

#### III.A - RAYOS-X

La figura I muestra los difractogramas obtenidos para cada alcación, junto con las líneas de los compuestos más probables consultados en la bibliografia<sup>(13)</sup>. Para la muestra preparada con la estequiometría del  $Zr_2AI$ , se observa que se encuentran presentes las líneas características del  $Zr_2AI$  (hexagonal) junto con las más intensas del  $Zr_3AI$ ,



Figura 1- Difractogramas de los distintos compuestos.

En el caso de la muestra preparada con la estequiometría del  $Zr_3Al_2$ , se observan las líneas características de dicho compuesto y se pudo determinar que hay segregación de Al, dada la presencia de sus picos principales.

Para el Zr<sub>6</sub>NiAl<sub>2</sub> se encuentran presentes las líneas pertenecientes a dicho compuesto y la línea principal correspondiente al hcp-Zr.

## 214 - ANALES AFA Vol. 13

## III.B – TDPAC

La figura 2 muestra los espectros TDPAC obtenidos para cada compuesto sin tratamiento térmico y luego de sometidos a tratamientos de 2 y 15 horas a 900°C. También se muestran los resultados de ajustes por cuadrados mínimos a funciones de la forma:

$$\mathbf{G}_{2}(\mathbf{t}) = \sum_{i} \mathbf{f}_{i} \mathbf{G}_{i}^{2}(\mathbf{t}, \mathbf{V}_{zz}, \eta, \delta)$$
(2)

donde  $G_i^2(t; V_{zz}, \eta, \delta)$  es el factor de perturbación para una muestra policristalina que describe una distribución lorentziana de interacciones cuadrupolares con poblaciones relativas  $f_i$ :

$$G_i^2(t; V_{zz}, \eta, \delta) = \sum_{i=1}^3 s_i(\eta) \cos\left[\omega_i(V_{zz}, \eta)t\right] \times (3)$$

$$\times \exp(-\omega_i^2 \delta^2 t^2 / 2)$$

donde las  $s_i y \omega_i$  son funciones conocidas de la frecuencia cuadrupolar,  $\omega_Q = cQV_{zz}/40\hbar y$  el parámetro de asimetría,  $\eta = (V_{xx}-V_{yy})/V_{zz}$ ; siendo  $V_{zz}$  la componente principal del tensor GCE y  $Q^2 = 2.5 I_{15}$ barn (<sup>14</sup>), el momento cuadrupolar nuclear.





Figura 3- Espectros TDPAC del  $Zr_3Al_2$ , sin tratamient térmico y luego de 2 y 15 horas a 900°C. La linea continu es el resultado del mejor ajuste de acuerdo a la expresió (2).



Figura 4- Espectros TDPAC del  $Zr_6NiAl_2$ , sin tratamiento térmico y luego de 2 y 15 horas a 900°C. La línea continua es el resultado del mejor ajuste de acuerdo a la expresión (2).

Figura 2- Espectros TDPAC del  $Zr_2Al$ , sin tratamiento térmico y luego de 2 y 15 horas a 900°C. La línea continua es el resultado del mejor ajuste de acuerdo a la expresión (2).

Los espectros correspondientes a los tres compuestos sin tratamientos térmicos están caracterizados por una alta distribución de frecuencias. El mejor ajuste se logra con dos interacciones altamente distribuidas, cuyos centroides varían de una composición a otra como así también sus fracciones relativas. En la Tabla 5 se muestran los parámetros hiperfinos resultantes de los ajustes.

Luego de 2 horas de tratamiento térmico a 900°C, se observan diferencias para cada uno de los compuestos. Mientras que para el  $Zr_2AI$  se mantienen el número de interacciones cuadrupolares, para  $Zr_3AI_2$  y  $Zr_6NiAI_2$  es necesario una tercer componente para una mejor descripción de los resultados. Sin embargo, se mantienen altas las distribuciones.

Un tratamiento adicional de 15 horas a 900°C contribuye a una mejor caracterización de las frecuencias cuadrupolares.

Para Zr<sub>2</sub>Al (figura 3) las dos interacciones cuadrupolares (ver tabla 5) presentes anteriormente resultan menos distribuidas. Un sitio altamente simétrico (∞, Ξ0 Mrad/s) que se lo puede asociar con el sitio correspondiente al Zr1, según la nomenclatura utilizada en la Ref.[12]. Una segunda interacción, caracterizada por una alta frecuencia (m<sub>q</sub>=180<sub>1</sub>Mrad/s) y un parámetro de asimetría próximo a 0, fue asignada al entorno del Zr2. Del resultado de los ajustes, la fracción relativa entre estos sitios es igual a 3/2, lo cual no concuerda con los datos cristalográficos. Para esta aleación, se ha observado por ravos X la presencia de Zr<sub>3</sub>Al<sub>2</sub>, cuya estructura da cuenta de átomos de Zr ubicados en un entorno simétrico. En consecuencia, la mayor fracción observada de átomos de Zr que experimentan una frecuencia nula con una alta distribución incluye entornos de ambas fases, Zr<sub>2</sub>Al y Zr<sub>3</sub>Al<sub>2</sub>.

En el caso del Zr<sub>3</sub>Al<sub>2</sub> se observan tres interacciones cuadrupolares coincidentes con los tres sitios cristalográficos. Uno de ellos, bastante simétrico. caracterizado por una baja frecuencia  $(\omega_q = 12.6_4 Mrad/s)$  y un parámetro de asimetría próximo a 0. Las otras dos interacciones están caracterizadas por frecuencias cuadrupolares más altas y parámetros de asimetría diferentes de cero. Las fracciones relativas no concuerdan con la ocupación de sitios, pero dado las altas distribuciones que aún persisten, los entornos no parecen estar bien definidos. Para el Zr<sub>o</sub>NiAl<sub>2</sub> se determinaron 3 interacciones cuadrupolares. Una interacción corresponde al  $\alpha$ -Zr<sup>(14)</sup> (f=24%), cuya presencia fue también observada por difracción de rayos X. Las dos interacciones restantes corresponden a sitios cristalográficos del Zr<sub>6</sub>NiAl<sub>2</sub>, ambos con parámetros de asimetría altos.

Tabla 5- Parámetros hiperfinos obtenidos en los ar	ustes.
--	--------

Sistema	T <sub>Trat</sub>	fi	Øį	η	$\delta_l$
	<b>T</b>	941	854	0.0	1032
	Temp. Amp.	6,	102	0.0	0.1,
	0.6.4.00036	22,	176 <sub>91</sub>	0.0	2,
Zr <sub>2</sub> Al	2nx900"	783	0.0	0.0	15,
	45 h v 0009	381	1801	0.03	2.34
	15 h x 900°	62 <sub>2</sub>	0.0	0.0	263
	T	18,	85,	0.0	82
	Temp. Amb.	833	79 <sub>5</sub>	0.0	871
		222	902	0.0	83
	2 h x 900°C	463	131	0.0	19,
		322	1542	0.0	4,
Zr <sub>3</sub> Al <sub>2</sub>	15 h x 900⁰C	272	882	0.257	143
		413	12.64	0,0	166
		312	1521	0.123	4,
	Tomp Amb	57 <sub>6</sub>	922	0.0	39,
ł	remp. Ann.	43 <sub>5</sub>	52 <sub>2</sub>	0.0	38 <sub>5</sub>
	2h x 900°	29 <sub>8</sub>	1363	0.0	18 <sub>2</sub>
Zr <sub>ð</sub> NiAl <sub>2</sub>		132	<b>38</b> .2 <sub>5</sub>	0,0	2,
		58,	491	0.0	25 <sub>2</sub>
		134	144	1.0	1.16
-	15 h x 900°C	63s	33 <sub>1</sub>	0.73 <sub>2</sub>	7 <sub>2</sub>
		24,	41.5	0.432	2,

" $f_i(\%)$ , Población:  $\omega_{qi}$  (Mrad/s), frecuencia cuadrupolar;  $\eta_i$ , parámetro de asimetría;  $\delta_i$ , distribución.

En síntesis, el tratamiento de 2 horas a 900°C no es suficiente para definir los entornos cristalinos, ya que siguen siendo altas las distribuciones y graudes los errores correspondientes a los valores de las frecuencias cuadrupolares. Con un tratamiento más prolongado (15hs.x 900°C) se definen mejor cada uno de los sitios característicos. Esto corrobora que la irradiación con neutrones térmicos modifica la estructura cristalina de los compuestos intermetálicos. El daño es mayormente producido por el retroceso del núcleo de <sup>181</sup>Hf en el proceso de absorción de neutrones y posterior emisión de fotones gamma.

La relocalización de los átomos en sus sitios estructurales puede ser observada a través de la definición de las frecuencias características en función de la duración del tratamiento térmico.

Cada uno de los sistemas analizados presenta más de una interacción cuadrupolar correspondiente a los distintos sitios estructurales existentes en la red.

### **V.CONCLUSIONES**

Se caracterizaron por TDPAC los compuestos intermetálicos  $Zr_2Al$ ,  $Zr_3Al_2 y Zr_6NiAl_2$ , sobre los que no había antecedentes previos. En todos ellos se observa daño por radiación, recuperándose la estructura luego de tratamientos térmicos prolongados a altas temperaturas.

Análisis detallados de Rayos X serían necesarios para determinar cuantitativamente, en los casos que corresponda, las fases espúreas. Cálculos de gradiente de campo eléctrico (GCE) están previstos para realizar una asignación unívoca de las interacciones cuadrupolares observadas con los sitios estructurales.

## Agradecimientos

Los autores quieren agradecer a Stefano Deledda y Jurgen Eckert del IFW Dresden, Institute für Metallische Werkstoffe, Dresden, Alemania, por la preparación de las muestras.

#### REFERENCIAS

1- A.Peker and W.L.Johnson;

Appl.Phys.Lett.63, 2342 (1993).

2- Proceedings of The 95° International Symposium on Metastable, Mechanically Alloyed and

Nanocrystalline Materials (ISMANAM-95), World Scientific, 1995,

3- M.Seidel, J.Eckert, L.Schultz;

Materials Letters 23, 299 (1995).

4- A.Gebert, J.Eckert, H.-D.Bauer and L.Schultz, Mat.Sci.Forum 269-272 (1998) 797. 5- N.Mattern, J.Eckert, M.Seidel, U.Kühn, S.Doyle and I.Bächer;

Mat.Sci.Eng.A 226-228 (1997) 468.

6- L. Mendoza-Zélis, L.C. Damonte, A.Bibiloni, J. Desimoni and A.R. López García.

Phys.Rev. B 34 (1986) 2982.

7- L.C.Damonte, L.Mendoza-Zélis and A.R.López García;

Phys.Rev. B 39, 12492 (1989).

8- L.C.Damonte, L.A.Mendoza-Zélis, A.R.López García and E.D.Cabanillas:

Phys.Rev.B 46, 13767 (1992).

9- L.C.Damonte, L.Mendoza-Zélis, F.H.Sánchez y J.Eckert;

Anales AFA Vol.8 (1996) 189.

10- L.C.Damonte, L.A.Mendoza-Zélis, J.Eckert; Mat.Sci.Eng.A 278 (2000) 16.

11- A.Pasquevich, F.Sánchez, A.Bibiloni, J.Desimoni and A.R.López, García;

Phys.Rev. B 27, 963 (1983).

12- P. Villars and L.D. Calvert, "Pearson's Handbook of Crystallographic Data", Vol. 4.

13- J.Eckert, N.Mattern, M. Zinkevitch and M.Seidel; Mater Trans., JIM 39, (1998) 623.

14- N.Kaufmann and R.J. Vianden, Rev. Mod. Phys. 51 (1979) 161.