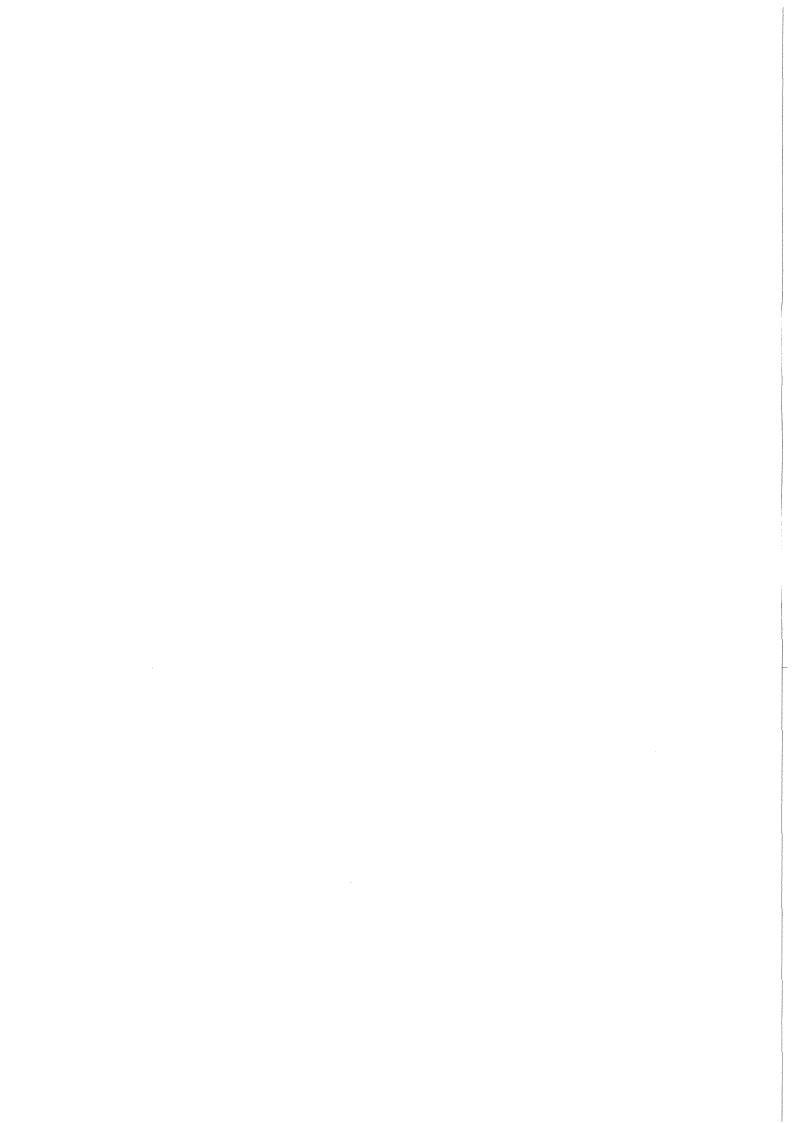
Der Aufbau der Systeme Mo-Ru-Rh-Pd und UO₂-ZrO₂-MoO₂-BaO und ihre Korrelation mit Spaltproduktausscheidungen in bestrahlten Brennstoffen

J. O. A. Paschoal Institut für Material- und Festkörperforschung Projekt Schneller Brüter

Kernforschungszentrum Karlsruhe



Kernforschungszentrum Karlsruhe Institut für Material- und Festkörperforschung Projekt Schneller Brüter

KfK 3473

Der Aufbau der Systeme Mo-Ru-Rh-Pd und ${\rm UO_2-ZrO_2-MoO_2-BaO}$ und ihre Korrelation mit Spaltproduktausscheidungen in bestrahlten Brennstoffen *

JOSE OCTAVIO ARMANI PASCHOAL

Kernforschungszentrum Karlsruhe GmbH, Karlsruhe

^{*} Von der Fakultät für Maschinanbau der Universität Karlsruhe (TH) genehmigte Dissertation.

Als Manuskript vervielfältigt Für diesen Bericht behalten wir uns alle Rechte vor

Kernforschungszentrum Karlsruhe GmbH ISSN 0303-4003

Abstract

PASCHOAL, JOSE OCTAVIO ARMANI:

Der Aufbau der Systeme Mo-Ru-Rh-Pd und UO₂-ZrO₂-MoO₂-BaO und ihre Korrelation mit Spaltproduktausscheidungen in bestrahlten Brennstoffen

Isotherme Schnitte wurden in den metallischen Systemen Mo-Ru-Rh, Mo-Ru-Pd, Mo-Rh-Pd, Ru-Rh-Pd und Mo-Ru-Rh_{O,5}Pd_{O,5} sowie in den oxidischen Systemen UO₂-ZrO₂, UO₂-BaO, ZrO₂-BaO, MoO₂-BaO, UO₂-ZrO₂-BaO, BaUO₃-BaZrO₃-BaMoO₃ und MoO₂-BaUO₃-BaZrO₃ bei 1700°C aufgestellt. Zusätzlich wurde das Phasendiagramm der binären Systeme Ru-Rh zwischen 900 und 2340°C und Mo-Pd zwischen 850 und 1550°C aufgestellt.

Die Untersuchung des Vierstoffsystems Mo-Ru-Rh-Pd ergibt, daß der Aufbau durch die ϵ -Phase des hexagonalen Ru bestimmt wird. Zwischen ϵ -Ru und der intermediären ϵ -(Mo-Rh), ϵ -(Mo-Pd) bzw. ϵ -(Mo-Rh-Pd)-Phase besteht vollständige Mischbarkeit.

Das System ${\rm UO_2-ZrO_2-MoO_2-BaO}$ ist durch das Auftreten der Perowskit-Mischphase ${\rm Ba}({\rm U,Zr,Mo}){\rm O_3}$ gekennzeichnet. ${\rm BaUO_3}$ und ${\rm BaZrO_3}$ sind vollständig mischbar. Reines ${\rm BaMoO_3}$ disproportioniert bei ${\rm (1380\pm10)}^{\rm O}{\rm C}$ in ${\rm BaMoO_4}$, ${\rm BaO}$ und ${\rm Mo.}$ ${\rm BaMoO_3}$ kann in ${\rm BaUO_3}$ und ${\rm BaZrO_3}$ bis zu 4 ${\rm Mol\%}$ bzw. 46 ${\rm Mol\%}$ bei ${\rm 1700}^{\rm O}{\rm C}$ gelöst werden; die Löslichkeit von ${\rm BaMoO_3}$ im Mischkristall ${\rm Ba}({\rm U,Zr}){\rm O_3}$ ist von der ${\rm BaZrO_3-Konzentration}$ abhängig.

Ein Zusammenhang zwischen den Phasenbeziehungen der untersuchten metallischen und oxidischen Systeme und den in bestrahlten oxidischen Brennstoffen beobachteten metallischen und oxidischen Spaltproduktausscheidungen wurde aufgestellt. Die Übereinstimmung von Gitterkonstanten und Zusammensetzung dieser Ausscheidungen mit den out-of-pile Ergebnissen ist ausgezeichnet.

Abstract:

PASCHOAL, JOSE OCTAVIO ARMANI

The constitution of the Mo-Ru-Rh-Pd and ${\rm UO_2-ZrO_2-MoO_2-BaO}$ systems and their correlation with the precipitates of fission products in irradiated fuels.

Isothermal sections at 1700°C have been investigated in the metallic Mo-Ru-Rh, Mo-Ru-Pd, Mo-Rh-Pd, Ru-Rh-Pd, and Mo-Ru-Rh $_{0.5}^{\text{Pd}}$ 0.5 systems and in the ceramic UO $_2$ -ZrO $_2$, UO $_2$ -BaO, ZrO $_2$ -BaO, MoO $_2$ -BaO, UO $_2$ -ZrO $_2$ -BaO, BaUO $_3$ -BaZrO $_2$ -BaMoO $_3$, and MoO $_2$ -BaUO $_3$ -BaZrO $_3$ systems. In addition, the phase diagrams of the binary Ru-Rh system between 900 and 2340 $^{\circ}\text{C}$ and of the binary Mo-Pd system between 850 and 1550 $^{\circ}\text{C}$ were established.

Studies of the quaternary Mo-Ru-Rh-Pd system indicate that the phase diagram is characterized by the ϵ -phase of hexagonal Ru. There is complete miscibility between ϵ -Ru and the intermediate ϵ -(Mo-Rh)-, ϵ -(Mo-Pd)-, and ϵ -(Mo-Rh-Pd) phases, respectively.

The ${\rm UO_2-ZrO_2-MoO_2-BaO}$ system is characterized by the occurrence of a perovskite mixed phase, ${\rm Ba(U,Zr,Mo)O_3}$. ${\rm BaUO_3}$ and ${\rm BaZrO_3}$ are completely miscible. ${\rm BaMoO_3}$ disproportionates at ${\rm (1380\pm10)^OC}$ forming ${\rm BaMoO_4}$, ${\rm BaO}$ and ${\rm Mo.~BaMoO_3}$ can be dissolved in ${\rm BaUO_3}$ and ${\rm BaZrO_3}$ up to 4 mol% and 46 mol%, respectively, at ${\rm 1700^OC}$; the solubility of ${\rm BaMoO_3}$ in the ${\rm Ba(U,Zr)O_3}$ solid solution depends on the ${\rm BaZrO_3}$ concentration.

Correlation has been established between the phase relations of the metal and oxide systems studied and the metallic and ceramic fission product precipitates observed in irradiated oxide fuels. The agreement between the lattice parameters and the composition of these precipitates and those of the out-of-pile results is excellent.

<u>Inhaltsverzeichnis</u>

			Seite
1.	Einle	itung und Problemstellung	1
2.	Litera	aturübersicht	4
	2.1	Die Spaltproduktausbeute	4
	2.2	Das chemische Verhalten eines oxidischen Kernbrennstoffs	4
	2.3	Verhalten des Kernbrennstoffs im Tempera- turgradient	- 9
	2.4	Literaturübersicht über die metallischen Systeme Mo-Ru-Rh-Pd	11
	2.4	.1 Das System Molybdän-Ruthenium	11
	2.4	.2 Das System Molybdän-Rhodium	13
	2.4	.3 Das System Molybdän-Palladium	15
	2.4	.4 Das System Ruthenium-Rhodium	16
	2.4	.5 Das System Ruthenium-Palladium	17
	2.4.	.6 Das System Rhodium-Palladium	18
	2.4	.7 Die intermediäre ϵ -Phase	19
	2.5	Literaturübersicht über das oxidische Sy-	
		stem U-Zr-Mo-Ba-O	21
	2.5	.1 Das System Uran-Sauerstoff	21
	2.5.	.2 Das System Zirkon-Sauerstoff	23
	2.5	.3 Das System Uran-Zirkon-Sauerstoff	25
	2.5.	.4 Das System Molybdän-Sauerstoff	27
	2.5.	.5 Das System Barium-Sauerstoff	32
	2.5	.6 Das System Uran-Barium-Sauerstoff	33
	2.5	_	34
	2.5		35
	2.5	.9 Die Perowskit-Struktur	37
3.	Versu	chsdurchführung	39
	3.1	Probenherstellung für die Untersuchung	
		in den metallischen Systemen	39

		Seite
	3.2 Probenherstellung für die Untersuchung in	
	den oxidischen Systemen	40
	3.3 Wärmebehandlung der Proben	41
	3.4 Untersuchungsmethoden	43
	3.4.1 Metallographie und Keramographie	43
	3.4.2 Röntgenographische Untersuchung	43
	3.4.3 Elektronenstrahl-Mikroanalyse	43
	3.4.4 Differentialthermoanalyse und Thermo- gravimetrie	44
	3.4.5 Mikrohärtebestimmung	44
4.	Ergebnisse und Diskussion	46
	4.1 Die metallischen Systeme	46
	4.1.1 Das binäre System Ruthenium-Rhodium	46
	4.1.2 Das binäre System Molybdän-Palladium	52
	4.1.3 Das ternäre System Molybdän-Ruthenium- Rhodium	56
	4.1.4 Das ternäre System Molybdän-Ruthenium- Palladium	64
	4.1.5 Das ternäre System Molybdän-Rhodium- Palladium	69
	4.1.6 Das ternäre System Ruthenium-Rhodium- Palladium	72
	4.1.7 Das quaternäre System Molybdän-Rutheni Rhodium-Palladium	um- 75
	4.2 Das oxidische System UO ₂ -ZrO ₂ -MoO ₂ -BaO	89
	4.2.1 Das System UO ₂ -ZrO ₂ -BaO	89
	$4.2.2$ Das System $BaUO_3$ - $BaZrO_3$ - $BaMoO_3$	104
	4.2.3 Das System MoO ₂ -BaUO ₃ -BaZrO ₃	120
	4.3 Metallische und oxidische Spaltprodukt-	
	phasen in bestrahlten Oxidbrennstoffen	134
5.	Allgemeine Diskussion	156
6.	Zusammenfassung	166
7.	Literaturverzeichnis	169

1. EINLEITUNG UND PROBLEMSTELLUNG

Der Brennstoff in Kernreaktoren wird heute überwiegend in Form von Oxid eingesetzt. Für einen schnellen Brutreaktor verwendet man das Mischoxid $(U_{1-y}^{pu}y)_{2-x}^{o}$, der Hüllwerkstoff besteht aus austenitischem Cr-Ni-Stahl.

Während des Abbrandes des Brennstoffs entstehen verschiedene Spaltprodukte, die die chemischen und mechanischen Eigenschaften des Brennstoffs verändern. Ferner können die Spaltprodukte durch den im Betrieb vorliegenden hohen radialen Temperaturgradienten zum Hüllwerkstoff wandern und eine chemische Wechselwirkung eingehen. Eine Gruppe der entstehenden Spaltprodukte wird bei Nachbestrahlungsuntersuchungen sowohl im Uran-Plutonium-Oxid als auch im Uranoxid als fünfkomponentige metallische Ausscheidung beobachtet /1-8/. Es handelt sich um die sogenannten "white inclusions", die aus Molybdän, Technetium, Ruthenium, Rhodium und Palladium bestehen. Diese Legierungen sind bei lichtmikroskopischer Untersuchung im bestrahlten Brennstoff sehr einfach zu identifizieren, da sie als metallisch glänzende Ausscheidungen in verschiedener Grösse im ganzen Gefüge auftreten. Diese Elemente Mo, Tc, Ru, Rh und Pd werden in einer relativ hohen Ausbeute (s. Abb.1 und Tab.1) gebildet, z.B. beträgt nach einem Abbrand von 10% der spaltbaren Atome der Anteil dieser Elemente (in At.%) ca. 2,0 Mo, O,6 Tc, 2,2 Ru, O,5 Rh und 1,4 Pd bei schneller Spaltung von Pu-239 /9/. Die Zusammensetzung der auftretenden metallischen Ausscheidungen müßte diesen Ausbeuten entsprechen, wenn der Temperaturgradient und der chemische Zustand keinen Einfluß hätten. Das ist jedoch nicht der Fall; die gemessene Zusammensetzung dieser metallischen Ausscheidungen ist sehr unterschiedlich und hängt vom O/(U+Pu)-Ausgangsverhältnis des Brennstoffs, vom Temperaturgradienten im Brennstab und vom Abbrand ab /9,10/. Palladium wird wegen seines hohen Dampfdrucks und relativ niedrigen Schmelzpunkts durch Verdampfung und Kondensation nach außen transportiert. Die Mo-Konzentration in dieser Legierung kann wegen der Oxidation des Elements

abnehmen, wenn das abbrandabhängige Sauerstoffpotential des Brennstoffs dies zuläßt. Das Molybdän tritt in oxidischer Form im Mischoxid nicht auf, da die Löslichkeit von MoO2 im Mischoxid sehr gering ist (<250 ppm) /11/, sondern in einer Reihe oxidischer Phasen /2,4,7,8,10,12-16/. Es handelt sich um die sogenannten "grey phases", die überwiegend Ba-Zr-Mo-U-Pu-Ce-O enthalten und hauptsächlich im kälteren Bereich der Säulenkristallzone in geringer Größe beobachtet werden. Die Oxide dieser Elemente mit Ausnahme des Molybdäns besitzen eine freie Bildungsenthalpie, deren Wert wesentlich niedriger ist als die relative partielle freie Enthalpie des Sauerstoffs des Mischoxids, und diese Spaltprodukte finden sich immer in oxidischer Form. Die freie Bildungsenthalpie des Molybdändioxids liegt in der Nähe der relativen partiellen freien Enthalpie des Sauerstoffs (d.h. des Sauerstoffpotentials) im Mischoxid. Wenn das Sauerstoffpotential des Uran-Plutonium-Oxids während der Bestrahlung niedriger ist als die freie Bildungsenthalpie des Molybdändioxids, dann scheidet sich das Molybdän in nicht-oxidischer Form in der metallischen Mo-Tc-Ru-Rh-Pd-Phase aus. Steigt das Sauerstoffpotential während der Bestrahlung an, so wird das in der metallischen Phase vorhandene Molybdän oxidiert und teilweise in der oxidischen Ausscheidung als Mo $^{4+}$ gelöst. Das Gleichgewicht kann durch die Beziehung

 $[Mo]_{metallische\ Phase} + (O_2) = [MoO_2]_{oxidische\ Phase}$

beschrieben werden. Die Zusammensetzung der metallischen und oxidischen Phasen gibt daher einen wichtigen Hinweis über die im Brennstoff herrschenden Bedingungen für das Sauerstoffpotential. Es wurde bereits das Verhältnis zwischen der in den metallischen (Mo-Tc-Ru-Rh-Pd)-Ausscheidungen vorhandenen Mo-Konzentration und der in oxidischen Ausscheidungen bzw. im Mischoxid vorhandenen MoO₂-Konzentration zur Bestimmung des lokalen Sauerstoffpotentials im Mischoxid benutzt /10,17/. Das ist ein eindeutiges Beispiel für die Bedeutung der bei Nachbestrahlungsuntersuchungen ermittelten Zusammensetzung

der Spaltproduktausscheidungen, da das Sauerstoffpotential einer der wichtigsten Parameter für das chemische Verhalten des Brennstoffs während des Betriebes ist. Es hat einen grossen Einfluß auf die unter Bestrahlung ablaufenden Reaktionen zwischen dem Brennstoff, den Spaltprodukten, den Hüllmaterialkomponenten sowie in defekten Brennstäben mit dem Kühlmittel Natrium. Diese Tatsache stützt den Gedanken, die Zusammensetzung der metallischen und oxidischen Phasen als Indikator des lokalen chemischen Potentials des Sauerstoffs im abgebrannten Brennstoff zu nutzen. Das erfordert daher die Kenntnis des Aufbaus des fünfkomponentigen Systems Mo-Tc-Ru-Rh-Pd sowie des Systems Ba-Zr-Mo-U-Pu-O. Die Ziele dieser Arbeit bestehen daher aus der

- Bestimmung des Phasendiagramms des metallischen Systems Mo-Ru-Rh-Pd;
- Bestimmung des Phasendiagramms des oxidischen Systems U-Zr-Mo-Ba-O;
- Aufstellung eines Zusammenhangs zwischen den Phasenbeziehungen der out-of-pile untersuchten metallischen und oxidischen Systeme und den in-pile gefundenen Ausscheidungen.

Die Ergebnisse sollen zu einem besseren Verständnis der chemischen Phänomene während der Bestrahlung des Brennstoffs beitragen.

2. LITERATURÜBERSICHT

2.1 Die Spaltprodukt-Ausbeute

Bei der Spaltung von U und Pu werden etwa 30 verschiedene Spaltprodukte gebildet. Jedes Spaltstoffatom zerfällt dabei zwei neue ungleiche Bruchstücke und zwei bis drei Neutronen. Die meisten entstehenden Spaltproduktnuklide sind instabil und gehen überwiegend durch ß-Zerfall in stabile oder langlebige Isotope über. Die Ausbeute der Spaltprodukte hängt von verschiedenen Parametern, wie der Massenzahl des Actinids, dem Neutronenergiespektrum, der Dauer des Neutronenflusses, der Wirkungsquerschnitte für Neutroneneinfang-Reaktionen und der Abklingzeit nach Beendigung des Neutronenflusses ab /18/. Abb.1 stellt einen Vergleich der Spaltproduktausbeuten in At.% bei der Spaltung von Pu-239 durch schnelle Neutronen unter Berücksichtigung von (n,γ)-Reaktionen und von U-235 durch thermische Neutronen nach einer Abklingzeit von einem Jahr dar /19/. Tab.1 zeigt einen Vergleich der Ausbeuten bei der Spaltung von Pu-239 mit Neutronen verschiedener Energien nach einer Abklingzeit von einem Jahr /18/.

2.2 Das chemische Verhalten eines oxidischen Kernbrennstoffs

Während des Abbrands eines oxidischen Brennstoffs werden die mit den gespaltenen Actinid-Atomen verbundenen Sauerstoffatome freigesetzt. Dieser Sauerstoff kann entweder den oxidischen Brennstoff aufoxidieren oder mit den Spaltprodukten und den Hüllmaterialkomponenten reagieren. Die möglichen Reaktionen werden durch die Größe der relativen partiellen freien Enthalpie ($\Lambda \bar{G}_{02}$) des Sauerstoffs des oxidischen Brennstoffs, durch die freie Bildungsenthalpie ($\Lambda \bar{G}_{02}$) der Oxide der Spaltprodukte und der Hüllmaterialkomponenten und durch die relative partielle freie Enthalpie der Spaltstoff-Spaltprodukt-Mischphasen bestimmt. Es wurden bereits in zahlreichen Arbeiten thermodynamische Daten von $\Lambda \bar{G}_{02}$ 00-29/, von $\Lambda \bar{G}_{02}$ 10-32/ und von $\Lambda \bar{G}_{02}$ 10-21x-Mischoxid /30,32-40/ angegeben. Abb.2



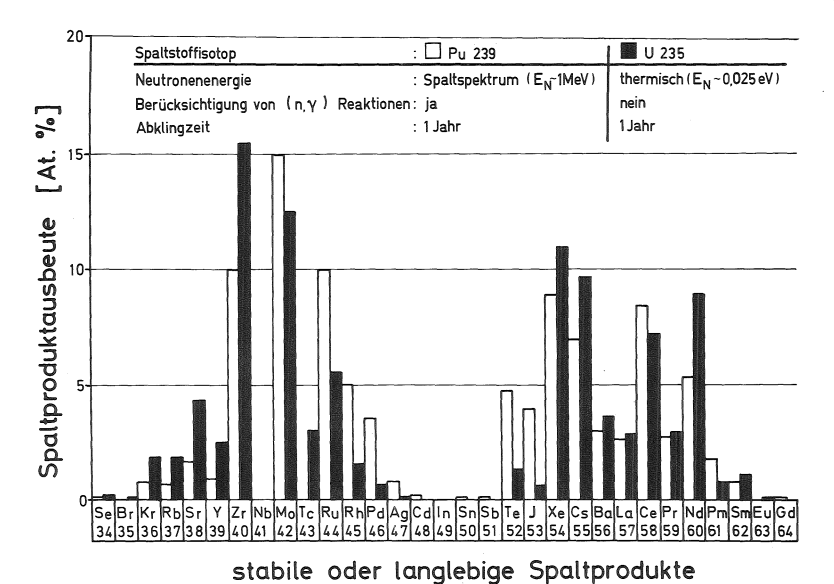
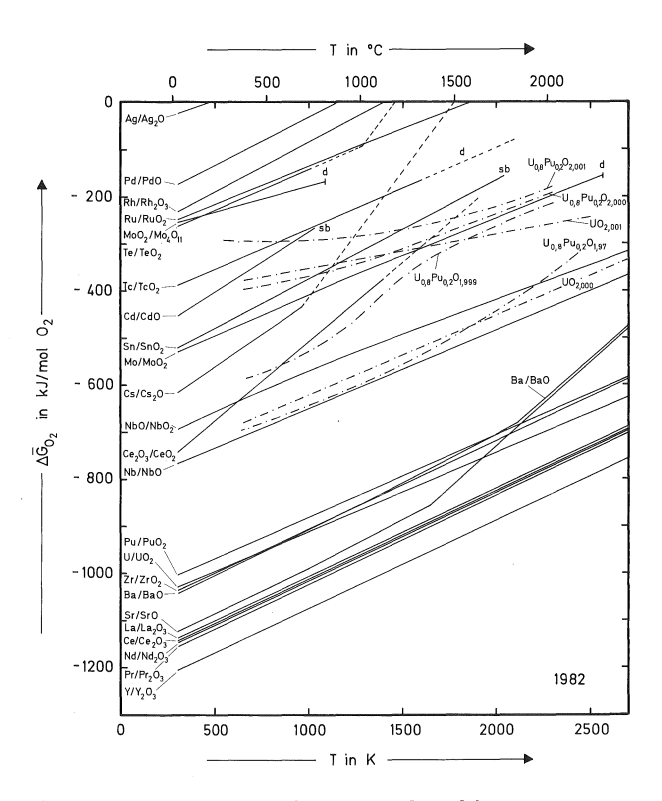


Abb.1: Vergleich der Spaltproduktausbeuten in At.% bei der Spaltung von Pu-239 durch schnelle und U-235 durch thermische Neutronen nach einer Abklingzeit von 1 Jahr /19/.

Tab.1: Vergleich der Ausbeuten an stabilen und langlebigen Spaltprodukten bei der Spaltung von Pu-239 mit Neutronen verschiedener Energien nach einer Abklingzeit von einem Jahr; (keine (n,γ) -Reaktionen) /18/.

Ordnz.	Elem.	Neutronen- energie O.025 eV	Neutronen- energie 1 MeV	Neutronen- energie Spaltspektr.	Neutronen energie 14 MeV
. 34	Se	0,28	0,50	0,49	0,34
35	Br	0.18	0,18	0,18	0,16
36	Kr	1,59	1,93	2,37	1,82
37	Rb	1,44	1,81	1,44	1,97
38	Sr	3,39	3,35	3,42	4,13
39	Y	1,80	1,85	1,77	2,19
40	Zr	19,39	19,45	17,32	21,22
41	Nb	0,16	0,16	0,13	0,15
42	Mo	23,83	21,84	22,07	21,56
43	Tc	5,90	5,80	6,10	5,58
44	Ru	19,88	19,95	21,58	16,68
45	Rh	5,60	5,85	6,35	4,82
46	Pd	14,41	14,87	15,39	12,31
47	Ag	1,20	1,67	2,03	1,60
48	Cd	0,51	0,95	0,69	5,74.
49	In	0,04	0,09	0,07	1,07
50	Sn	0,50	0,87	0,42	7,30
51	Sb	0,12	0,33	0,24	2,94
52	Te	3,55	3,09	5,74	5,76
53	J	2,19	1,63	3,33	4,07
54	Xe	23,53	21,62	22,68	17,99
55	Cs	20,19	19,31	19,04	15,99
56	Ba	5,96	6,13	6,69	6,23
57	La	5,47	5,09	5,40	4,82
58	Ce	11,94	12,26	10,47	10,70
59	Pr	5 , 75	5,35	4,51	4,53
60	Nd	14,90	16,74	13,52	14,82
61	Pm	1,44	1,73	1,58	1,71
62	Sm	3,31	3,90	3,12	1,84
63	Eu	0,52	0,66	0,66	_
64	Gđ	0,29	0,48	0,47	_
65 66	Tb Dy	0,02	0,05	0,05 0,01	_ _

stellt die relative partielle freie Enthalpie des Sauerstoffs im Uranoxid bzw. im Mischoxid (gestrichelte Linien) sowie die freie Bildungsenthalpie der Spaltproduktoxide (durchgezogene Linien) nach verschiedenen Autoren dar /41/. Durch einen Vergleich zwischen den Werten in Abb.2 ergibt sich, daß die Spaltprodukte, deren freie Bildungsenthalpie kleiner (negativer) als die relative partielle freie Enthalpie des Sauerstoffs im Mischoxid bzw. Uranoxid ist, oxidiert werden. Das ist der Fall für Zirkon, Barium, Strontium und die Seltenen Erden (Y, Ce, Pr, La, Nd, Sm, ...). Diese Elemente befinden sich in oxidischer Form im bestrahlten Brennstoff. Umgekehrt treten die Elemente, wie die Platinmetalle (Ru, Rh und Pd), Silber, Tellur und Technetium in elementarer Form auf oder bilden Legierungen untereinander, weil die freie Bildungsenthalpie der Oxide höher (positiver) als die im Mischoxid eingestellte relative partielle freie Enthalpie des Sauerstoffs ist. Es gibt einige Elemente wie Molybdän, sowie Cäsium und Rubidium, diese jedoch bei niedrigen Temperaturen, deren freie Bildungsenthalpie der Oxide in der Nähe der relativen partiellen freien Enthalpie des Sauerstoffs im Mischoxid liegt. Diese Elemente können während der Bestrahlung des Mischoxids entweder in oxidischer Form oder in nicht-oxidischer Form oder gleichzeitig in beiden Zuständen vorliegen, was vom Sauerstoffpotential und der Temperatur im Mischoxid abhängt. Eine wichtige Folge dieser Betrachtung ist, daß der während der Bestrahlung des oxidischen Brennstoffs freigesetzte Sauerstoffanteil nicht vollständig von den Spaltprodukten wieder abgebunden wird, da die Spaltprodukte eine geringere mittlere Wertigkeit als Uran bzw. Plutonium besitzen. Der überschüssige Sauerstoff reagiert mit dem Kernbrennstoff und den Hüllmaterialkomponenten, d.h. der Abbrand eines oxidischen Kernbrennstoffs ist immer ein oxidierender Vorgang. Liegt das Sauerstoffpotential im Mischoxid vor dem Abbrand unterhalb der freien Bildungsenthalpie des Molybdandioxids, so wird das Mischoxid aufoxidiert bis zu dem Zustand, in dem die freien Enthalpien gleich werden. Steigt das Sauerstoffpotential noch weiter an, so werden zunächst das metallische Molybdän und im weiteren Abbrandverlauf das



<u>Abb.2:</u> Freie Bildungsenthalpie von Spaltproduktoxiden und relative partielle freie Enthalpie von $UO_{2\pm x}$ und $(U,Pu)O_{2\pm x} /41/, d = Oxid zersetzt, sb = Oxid sublimiert.$

Technetium, Cäsium, Zinn und Cadmium oxidiert. Ist nach abgeschlossener Oxidation dieser Spaltprodukte noch freier Sauerstoff vorhanden, so tritt dann eine weitere Aufoxidation des Mischoxids ein. Ein interessantes Beispiel der Stöchiometrieverschiebung in einem Mischoxidbrennstoff in Abhängigkeit vom O/(U+Pu)-Ausgangsverhältnis nach 10% Abbrand und bei 2000 K ist von /9/ in Tab.2 dargestellt. Nach einem Abbrand von 10% der spaltbaren Isotope werden (bezogen auf 100 spaltbare Atome) neben den 90 verbleibenden Uran- und Plutonium-Atomen 4,85 Seltene Erden, 4,07 Platinmetalle, 2,02 Zirkon, 2,00 Molybdän, 0,58 Technetium, 1,00 Erdalkalien (Sr,Ba) und 2,06 Alkalien (Cs,Rb) gebildet. Es wurden nach /9/ für die Berechnung der Sauerstoffbilanz alle Seltenen Erden als vierwertig angenommen. Das machteine Zahl von 14,74 Sauerstoffatomen, die an die Spaltprodukte Seltene Erden, Zirkon, Strontium und Barium gebunden sind. Der freigesetzte Sauerstoffanteil hängt vom O/M-Ausgangsverhältnis ab. Es wird von /9/ angenommen, daß die freie Bildungsenthalpie des Molybdändioxids bei 2000 K der relativen partiellen freien Enthalpie des Sauerstoffs im Mischoxid der Zusammensetzung $U_{0,85}^{Pu}_{0,15}^{O}_{2,003}$ entspricht. Tab.2 zeigt, daß im Brennstab mit dem O/M-Ausgangsverhältnis von 1,90 bzw. 1,95 ein gemitteltes O/M-Endverhältnis von 1,947 bzw, 2,003 nach 10% Abbrand ohne Oxidation vom Molybdän eingestellt wird. Liegt das O/M-Ausgangsverhältnis zwischen 1,96 bis 1,99, so sollten die Molybdänatome teilweise soweit oxidiert werden, daß das gemittelte O/M-Endverhältnis konstant bleibt (O/M = 2,003). Ist das O/M-Ausgangsverhältnis >2,000, so werden alle Molybdänatome oxidiert, und die restlichen noch freien Sauerstoffatome werden zur Aufoxidation des Technetiums und des Brennstoffs verbraucht. Das Molybdän spielt daher eine sehr wichtige Rolle, da die Zunahme des Sauerstoffpotentials während der Bestrahlung des Brennstabs durch den Anteil des oxidierten Molybdäns kontrolliert werden kann.

2.3 Verhalten des Kernbrennstoffs im Temperaturgradienten

Da das Uran-Plutonium-Oxid eine sehr geringe Wärmeleitfähigkeit besitzt, bildet sich im Brennstoff während der Bestrah-

10.

Tab.2: Mittleres O/M-Endverhältnis des Mischoxids in Abhängigkeit vom O/M-Ausgangsverhältnis nach 10% Abbrand und 2000 K. Die Sauerstoff-Bilanz wird für 10 Spaltungen angegeben. Bei 2000 K gilt: ${}^f\Delta G^O < MOO_2 > = \Delta G^O = \Delta G$

(O/M)	verfügbarer Sauerstoff -	Sauerstoff-Verbrauch zur Oxydation				Oxid-Anteil	(O/M) _e
<u> </u>		SE,Zr,EA	_ <uo<sub>2,003</uo<sub>	Мо	>uo _{2,003}	des Mo in %	
^{MO} 1,900	19,00	14,74	4,26	0	0	0	^{MO} 1,947
^{MO} 1,940	19,40	14,74	4,66	0	0	0	^{MO} 1,992
^{MO} 1,950	19,50	14,74	4,76	0	0	0	^{MO} 2,003
^{MO} 1,960	19,60	14,74	3,87	0,99	0	24,8 %	MO _{2,003}
^{MO} 1,970	19.70	14,74	2,97	1,99	0	49,8%	^{MO} 2,003
^{MO} 1,980	19,80	14,74	2,07	2,99	0	74,8 %	MO ₂ ,003
^{MO} 1,990	19,90	14,74	1,17	3,99	0	99,8 %	^{MO} 2,003
MO _{2,000}	20,00	14,74	0,27	4,00	0,99	100 %	MO _{2,014}
MO _{2,010}	20,10	14,74	0	4,00	1,36	100 %	MO _{2,025}
MO ₂ ,020	20,20	14,74	0	4,00	1,46	100 %	^{MO} 2,036
MO _{2,030}	20,30	14,74	0	4,00	1,56	100 %	^{MO} 2,047

lung ein hoher radialer Temperaturgradient, der die Entmischung von Sauerstoff /23,42-52/, von Spaltstoff /47,52-57/ sowie der Spaltprodukte /11,16,52,55,57/ zur Folge hat. Eine wesentliche Konsequenz ist also, daß das O/M-Verhältnis nicht konstant, sondern vom Brennstoffradius abhängig wird. Es wurde bereits experimentell nachgewiesen, daß ein Temperaturgradient zu einer Sauerstoffanreicherung im Zentrum des Brennstoffs bei anfänglich überstöchiometrischem Uranoxid und Mischoxid führt. Umgekehrt wurde eine Sauerstoffanreicherung an der Oberfläche des Brennstoffs bei anfänglich unterstöchiometrischem Mischoxid gemessen. Es stellt sich in beiden Fällen, d.h. bei anfänglich unter- und überstöchiometrischem Brennstoff, ein Gradient des O/M-Verhältnisses mit einem Wert O/M = 2,00 in der Nähe der Oberfläche des Brennstoffs ein.

2.4 Literaturübersicht über die metallischen Systeme Mo-Ru-Rh-Pd

Es werden in diesem Kapitel die in der Literatur vorliegenden Arbeiten der binären Systeme zwischen Mo, Ru, Rh und Pd beschrieben. Die thermischen und kristallographischen Eigenschaften dieser Elemente sind in Tab.3 dargestellt.

2.4.1 Das System Molybdän-Ruthenium

Das in Abb.3 dargestellte Phasendiagramm wurde von /61,62/ bestimmt. Das System Mo-Ru weist eine einfache eutektische Reaktion bei $(1945\pm10)^{\rm O}$ C auf, wobei die Schmelze mit 41,6 At.% Ru im Gleichgewicht mit β -Mo mit 30,5 At.% Ru und ϵ -Ru mit 49 At.% Ru steht. Die Löslichkeit von Ru in β -Mo nimmt unterhalb $1945^{\rm O}$ C mit fallender Temperatur stark ab, z.B. beträgt die Löslichkeitsgrenze bei $1500^{\rm O}$ C 13 At.% Ru. Die Löslichkeit von Mo in ϵ -Ru ist wenig von der Temperatur abhängig. Eine intermetallische tetragonale σ -Phase wurde von /61-65/ nachgewiesen, deren Zusammensetzung etwa Mo_SRu_3 beträgt. Nach /62/ entsteht die σ -Phase durch ein peritektoide Umwandlung bei $(1920\pm10)^{\rm O}$ C in einem engen Konzentrationsbereich (37 ± 1) At.% Ru. Durch

Tab.3: Thermische und kristallographische Eigenschaften der Elemente Mo, Ru, Rh und Pd nach /58,59,60/.

Element	Schmelzpunkt	Siedepunkt	Dichte	Struktur	Gitterkonstanten	Dampfdruck in Pa		
	in ^O C	in ^O C	in g/cm ³		in pm	1500 K	2000 K	2500 K
Мо	2615	4610	10,2	krz.	l .	4,8 x 10 ⁻¹¹		1
Ru	2310	4120	12,4	hex.	a = 270,58 c = 428,19	$3,3 \times 10^{-10}$	1.3×10^{-4}	0,3
Rh	1966	3700	12,4	kfz.	a = 380,31	1.2×10^{-7}	1,1 x 10 ⁻²	7,8
Pd	1552	2960	12,0	kfz.	a = 389,08	$2,2 \times 10^{-2}$	0,2	2200

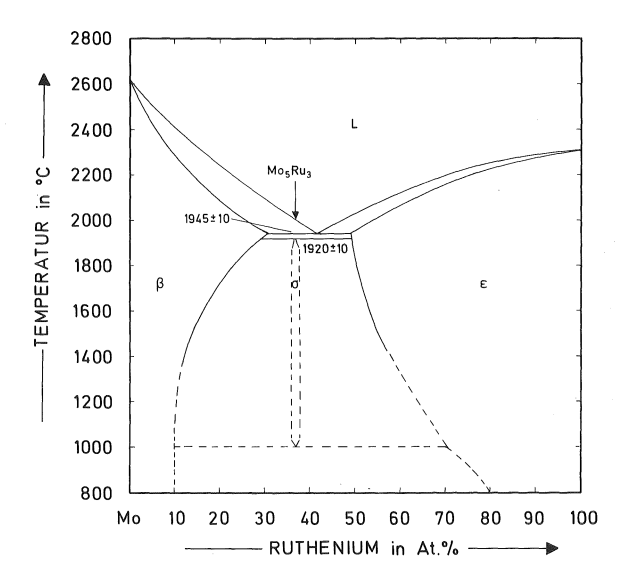


Abb.3: Phasendiagramm des binären Systems Mo-Ru /62,66/.

die vorliegende σ -Phase nimmt die Härte der Legierung stark zu, der maximale Wert beträgt nach /61/HV 1240 bei 37,5 At.% Ru. Nach /65/ zerfällt die σ -Phase bei etwa 1200°C durch eine eutektoide Umwandlung. Nach /66/ existiert die σ -Phase noch bei etwa 1000°C.

2.4.2 Das System Molybdän-Rhodium

Das in Abb.4 dargestellte Phasendiagramm des Systems Mo-Rh wurde von /61,67-69/ bestimmt. Es weist ein Eutektikum bei $(1940\pm15)^{O}$ C auf, wobei die Schmelze bei (40 ± 1) At.% Rh im

Gleichgewicht mit β -Mo bei 20 At.% Rh und der ϵ -Phase bei 43 At.% Rh steht. Ein wichtiges Charakteristikum dieses Diagramms ist die Existenz der intermediären hexagonalen dichtest gepackten ϵ -Phase, die isomorph mit ϵ -Ru ist und in einem großen Bereich des Systems vorliegt, z.B. tritt nach /61/ die ϵ -Phase bei 1400° C zwischen 47,5 und 85 At.% Rh auf. Die Löslichkeit von Rh in Mo nimmt unterhalb 1940° C mit fallender Temperatur stark ab. Nach /68/ schmilzt die hexagonale ϵ -Phase kongruent bei $(2075\pm10)^{\circ}$ C mit einer Zusammensetzung bei etwa 66 At.% Rh. Eine peritektische Reaktion findet bei $(2000\pm10)^{\circ}$ C statt, wobei sich die Schmelze mit 92 At.% Rh mit der ϵ -Phase mit 81 At.% Rh zu α -Rh mit

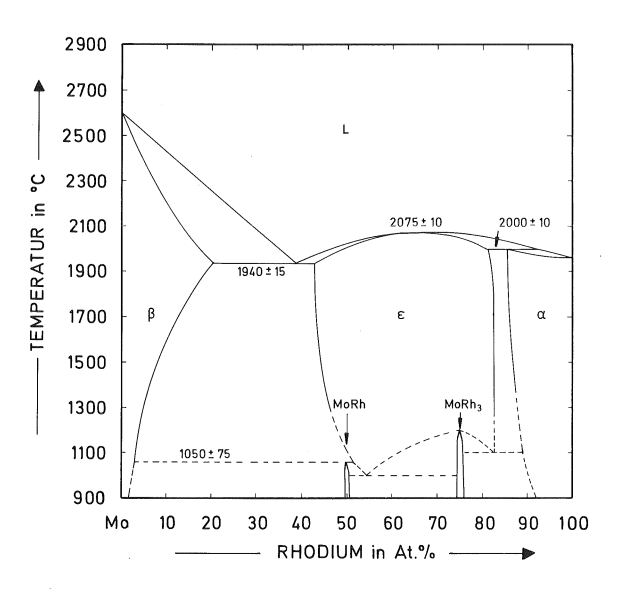


Abb.4: Phasendiagramm des binären Systems Mo-Rh /68,70/.

85 At.% umsetzt. Nach /69/ treten bei niedrigen Temperaturen zwei orthorhombische Verbindungen durch eine Ordnungsumwandlung auf, nämlich die MoRh-Phase bei $(1050\pm75)^{O}$ C und die MoRh $_{3}$ -Phase bei $(1200\pm200)^{O}$ C. Das Phasendiagramm in Abb.4 wurde aus /70/ entnommen.

2.4.3 Das System Molybdän-Palladium

Der Aufbau des Phasendiagramms des Systems Mo-Pd ist noch nicht eindeutig geklärt.

Es wurde von /61/ festgestellt, daß die Löslichkeit von Mo kfz.-Pd bis zu 40 At.% Mo erreichen kann. Umgekehrt ist die Löslichkeit von Pd in Mo nach /61/ sehr gering, und es tritt praktisch keine Änderung der Gitterkonstante des Mo-Gitters mit zunehmender Pd-Konzentration auf. Es wurde ebenfalls von /61/ keine intermediäre Phase im System Mo-Pd gefunden. Nach /67,71/ tritt eine intermediäre hexagonale ϵ -Hochtemperatur-Phase auf, die sich durch eine peritektische Umwandlung bei 1755°C bildet. Die angenommene peritektische Reaktion läuft folgendermaßen ab: Schmelze mit 60 At.% Pd und β -Mo mit etwa 7 At.% Pd nach /67/ bzw. 16 At.% Pd nach /71/ bilden die ϵ -Phase mit einer Konzentration zwischen 50 und 60 At.% Pd. Die Existenz der intermetallischen hexagonalen ϵ -Phase wurde in einem engen Konzentrationsbereich mit (52±1) At.% Pd /72/ bzw. (54±1) At.% Pd /73/ nachgewiesen. Der Zerfall der ϵ -Phase liegt bei 1450 $^{\rm O}$ C nach /67,71/ und bei 1370° C nach /73/. Eine eutektische Reaktion (Schmelze = ε -Phase + α -Pd) und eine kongruente Schmelze von α -Pd liegen im binären System Mo-Pd nach /72/ vor, nach /71/ treten zwei peritektische Reaktionen (Schmelze + β -Mo = ϵ -Phase; Schmelze + ε -Phase = α -Phase) auf. Nach /74/ soll eine Ordnungsumwandlung bei 1000° C stattfinden, wobei die Überstruktur MoPd $_2$ entsteht. Die Phase MoPd, konnte von /73/ beilangdauernder Wärmebehandlung (1000 Stunden bei 900°C) nicht identifiziert

werden, aber es wurde eine andere intermediäre Phase mit einer durch Elektronenstrahl-Mikroanalyse gemessenen Zusammensetzung von etwa ${\rm Mo_3Pd}$ beobachtet. Der Temperaturbereich der Existenz von ${\rm Mo_3Pd}$ ist noch nicht gesichert. Ein vorläufigesPhasendiagramm nach /73/ ist in Abb.5 dargestellt.

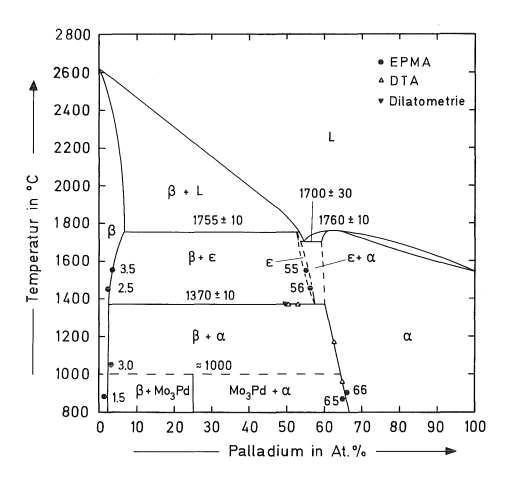


Abb.5: Phasendiagramm des binären Systems Mo-Pd /72,73/.

2.4.4 Das System Ruthenium-Rhodium

Es ist keine veröffentlichte experimentelle Arbeit über das binäre System Ru-Rh bekannt. Von /75/ wurde die Änderung der Gitterkonstante des Ru-Gitters durch Rh-Zusatz untersucht. Ein berechnetes Phasendiagramm wurde von /76/ mit Hilfe des Modells einer regulären Lösung angegeben.

2.4.5 Das System Ruthenium-Palladium

Das in Abb.6 dargestellte Phasendiagramm des binären Systems Ru-Pd wurde von /77-79/ bestimmt. Es tritt eine peritektische Reaktion auf, die nach /77/ zu 1593° C, nach /78/ zu 1579° C und nach /79/ zu $(1585\pm5)^{\circ}$ C ermittelt wurde, wobei sich die Schmelze mit der ϵ -Ru-Phase zu α -Pd umsetzt. Die maximale Löslichkeit von Ru in Pd bei der peritektischen Temperatur liegt bei etwa 16 At.% Ru. Sie nimmt mit fallender Temperatur stark ab. Es wurde von /77/ über die Bildung einer intermediären Phase, β -Phase genannt, berichtet, die sich durch eine peritektoide Umwandlung (α -Pd + ϵ -Ru = β -Phase) bei 1575 $^{\circ}$ C

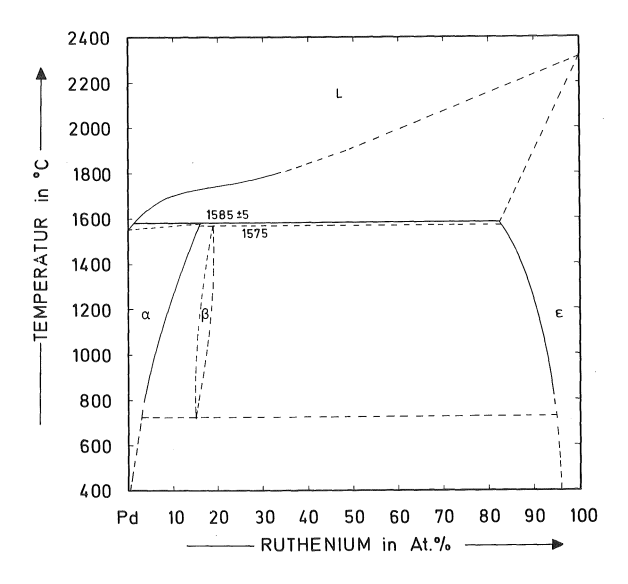


Abb.6: Phasendiagramm des binären Systems Pd-Ru /77-79/.

bildet. Nach /77/ liegt die Existenz der β -Phase in einem engen Konzentrationsbereich vor und zerfällt durch eine eutektoide Umwandlung bei 724°C. Nach /78,79/ wurden keine Hinweise für die Existenz der intermediären β -Phase gefunden.

2.4.6 Das System Rhodium-Palladium

Rh-Pd-Legierungen sind bei hohen Temperaturen vollständig mischbar. Bei tiefen Temperaturen besteht eine breite Mischungslücke. Nach /80,81/ liegt die kritische Temperatur der Mischungslücke bei 845°C, wobei sich die Rh-Pd-Legierungen nach Langzeitglühungen in zwei kubisch flächenzentrierte Gitter entmischen. Das in Abb.7 dargestellte Phasendiagramm des binären Systems Rh-Pd wurde aus /82/ entnommen.

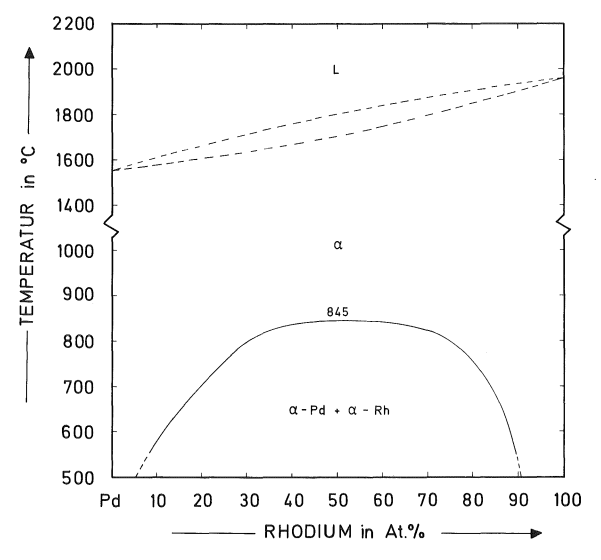


Abb.7: Phasendiagramm des binären Systems Pd-Rh /82/.

2.4.7 Die intermediäre ϵ -Phase

In einem Zwei- oder Mehrkomponentensystem kann eine neue Phase auftreten, die gegenüber den Legierungskomponenten völlig andere Eigenschaften aufweist und in einem eigenen Gittertyp kristallisiert. Sie ist eine sogenannte intermediäre Phase oder intermetallische Verbindung. Tritt die intermediäre Phase in einem engen Konzentrationsbereich auf, so nennt man sie intermetallische Phase oder Verbindung; wenn die intermediäre Phase andererseits einen großen Homogenitätsbereich aufweist, nennt man sie intermediäre Phase. Es gibt eine große Zahl von intermediären oder intermetallischen Phasen /58,83-87/. Im folgenden soll die intermediäre ε -Phase, die innerhalb der Übergangselemente auftritt, kurz besprochen werden.

Es gibt eine Reihe von intermediären Phasen oder intermetallischen Verbindungen, die als hexagonal dichteste Kugelpackung kristallisieren, z.B. die sogenannte Elektronen-Phase oder Hume-Rothery-Phase, die Laves-Phase, usw. In dieser Arbeit ist die hexagonale ϵ -Phase von Interesse, die sich aus einem Element der sechsten Gruppe der Übergangselemente (kubisch raumzentriertes Cr, Mo und W) mit einem Element den Gruppen VIII-B oder VIII-C (kubisch flächenzentriertes Rh, Ir, Pd und Pt) bildet. Die Abbn.4 und 5 zeigen die auftretende hexagonale Phase in den Systemen Mo-Rh bzw. Mo-Pd. Es wurde festgestellt, daß die ε-Phase in einem engen Atomradienverhältnis von 0,95 bis 1,05 zwischen den Komponenten der Legierung auftritt /72/. Es wurde von /72/ ebenfalls festgestellt, daß die Elektronenkonzentration eine große Rolle spielt. Tab.4 /72/ enthält die Werte für die Atomradienverhältnisse und den Konzentrationsbereich der ε -Phase, der in AGN (Average Group Number) für verschiedene binäre Systeme angegeben ist. Die AGN-Werte werden hier durch die Gleichung

$$AGN = \Sigma (m_A E_A + m_B E_B)$$

berechnet, wobei $\mathbf{m}_{\mathbf{A}}$ bzw. $\mathbf{m}_{\mathbf{B}}$ die Konzentration der Elemente A

<u>Tab.4:</u> Stabilitätsbereich der intermediären ϵ -Phase gegeben in AGN (Average Group Number).

System	Atomradien-	AGN		
	verhältnis	A-reiche	B-reiche	
АВ	A/B	Grenze	Grenze	
Cr - Rh	0,96	7,20	8,25	
Cr - Ir	0,95	6,96	7,74	
Mo - Rh	1,04	7,29	8,43	
Mo - Pd	1,02	8,00	8,00	
Mo-Ir	1,04	7,23	8,34	
Mo - Pt	1,01	7,12	8,28	
W - Rh	1,05	7,59	8,40	
W - Ir	1,05	7,30	8,30	

und B im maximalen Konzentrationsbereich der intermediären Phase ist. $E_{\rm A}$ und $E_{\rm B}$ sind die äußere Elektronenzahl des Aund B-Elements, die an der metallischen Bindung teilnimmt. Sie haben nach /83/ folgende Werte:

Cr, Mo,
$$W = 6$$

Rh, Ir = 9
Pd, Pt = 9

Nach den Ergebnissen der Tab.4 stellt man fest, daß die Zusammensetzung der ϵ -Phase im wesentlichen von der Elektronenkonzentration abhängig ist. Außerdem liegt der Mittelwert der Zusammensetzung der hexagonalen ϵ -Phase in der Nähe des Mittelwerts der sehr stabilen hexagonalen Metalle, also Tc und Re sowie Ru und Os. Das binäre System Mo-Pd ist eine Ausnahme, weil die vorliegende intermediäre ϵ -Phase in einem engen Konzentrationsbereich und in einem kleinen Temperaturbereich in der Nähe des AGN-Werts 8 auftritt.

2.5 <u>Literaturübersicht über das oxidische System</u> <u>U-Zr-Mo-Ba-O</u>

Es werden in diesem Kapitel die in der Literatur vorliegenden Arbeiten der binären Systeme Uran-Sauerstoff, Zirkon-Sauerstoff, Molybdän-Sauerstoff und Barium-Sauerstoff sowie der ternären Systeme Uran-Zirkon-Sauerstoff, Uran-Barium-Sauerstoff, Zirkon-Barium-Sauerstoff und Molybdän-Barium-Sauerstoff beschrieben.

2.5.1 Das System Uran-Sauerstoff

Über das System Uran-Sauerstoff wurde bereits in zahlreichen Arbeiten berichtet. Die Löslichkeit von Sauerstoff in festem Uran ist sehr gering. Dagegen zeigt UO2 einen weiten Homogenitätsbereich sowohl nach der unterstöchiometrischen Seite oberhalb etwa 1500°C als auch nach der überstöchiometrischen Seite oberhalb etwa 400°C (s. Abb.8). UO2,00 schmilzt kongruent bei (2865±15) OC /88/. Die Liquidus-Linie und die Solidus-Linie sind bei 2400 bis 2900° C im Bereich $U0_{1,50}$ bis $U0_{2,23}$ von /88/ mit eigenen und anderen Daten wiedergegeben. Die Solvus-Linie $\mathrm{UO}_{2-\mathrm{x}}$ wurde von verschiedenen Autoren untersucht, die Ergebnisse wurden von /89/ zusammengestellt. Nach /90/ lassen sich die abgeleiteten Daten für die Solvus-Linie UO $_{2-\mathbf{v}}$ durch die Beziehung $\ln x = 3,678-12675/T$ (T in K) beschreiben, wobei x der Molenbruch des Sauerstoffunterschusses bedeutet. Diese Gleichung stimmt sehr gut mit der von /91/ vorgeschlagenen Beziehung überein. Thermodynamische Daten von unterstöchiometrischem und überstöchiometrischem ${\tt UO}_{2\pm {\tt x}}$ sind in Abb.2 dargestellt. Die Struktur, die Gitterkonstante und die Dichte von UO, sind in Tab.5 angegeben. Bei tiefen Temperaturen und im Bereich UO2,00 bis UO2,30 tritt eine intermediäre Uranoxidphase U_4O_9 auf, die nach /93/ nicht stöchiometrisch (UO_{2 25}) vorliegt. Der Homogentitätsbereich von U₄O₉ wurde bereits in zahlreichen Arbeiten untersucht. Es wurde von /93/ nachgewiesen, daß der Homogenitätsbereich von ${\rm U_4O_9}$ bei 1100° C von $U0_{2,235}$ bis $U0_{2,245}$ reicht. Auch über die

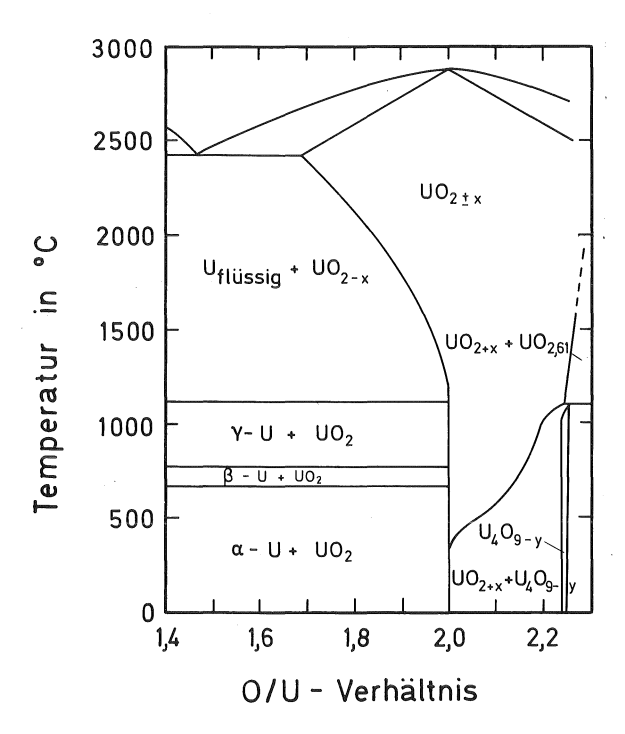


Abb.8: Das Teilphasendiagramm des kinären Systems U-O /19/.

Phasengrenze zwischen dem Einphasefeld ${\rm UO}_{2+x}$ und dem Zweiphasenfeld ${\rm UO}_{2+x} + {\rm U}_4{\rm O}_{9-y}$ wurde in zahlreichen Arbeiten berichtet, und die vorliegenden Ergebnisse sind in /94/ und /95/ zusammengestellt. Nach /93/ zerfällt die Phase ${\rm U}_4{\rm O}_{9-y}$ oberhalbetwa 1125°C zum Uranoxid ${\rm UO}_{2+x}$ durch eine Ordnungsumwandlung. Oberhalb der Zersetzungstemperatur von ${\rm U}_4{\rm O}_9$ steigt die obere

Tab.5: Thermische und kristallographische Eigenschaften der Verbindungen UO, und ZrO, nach verschiedenen Autoren.

Verbindung	Struktur	Existens- bereich in ^O C	Gitter- konstanten in pm	Dichte in g/cm ³	Literatur
^{UO} 2,00	k.f.z CaF ₂ -Typ	bis 2840	a=547,04±0,08 (bei 20±2°C)	10,96 (bei 20°C)	88 , 92
Zro ₂	monoklin Baddeleyite- Typ	etwa bis 1100	a=516,9±0,8 b=523,2±0,8 c=534,1±0,8 β=99°15±10	5,82 (bei 20 ⁰ C)	99,100- 103
ZrO ₂	tetragonal	1100-2300	a=364 b=527 (bei 1250 ^O C)	-	99,100 103,104
zro ₂	k.f.z CaF ₂ -Typ	2300-2700	a=527,2 (bei 2400 ⁰ C)	-	100,105

Grenze des Homogenitätsbereichs der ${\rm UO}_{2+x}$ -Phase nach höherem O/U-Verhältnis an. Der Konzentrationsbereich zwischen ${\rm U_4O_9}$ und ${\rm UO}_3$ stellt den kompliziertesten Teil des Systems dar; er ist jedoch nicht wichtig für diese Arbeit und wird deshalb hier nicht beschrieben. Das in Abb.8 dargestellte Teilphasendiagramm des Systems Uran-Sauerstoff wurde von /19/ übernommen.

2.5.2 Das System Zirkon-Sauerstoff

Das in Abb.9 dargestellte Phasendiagramm des Systems Zirkon-Sauerstoff wurde von /96-99/ untersucht. Zirkon liegt bei tiefen Temperaturen in einer hexagonal dichtesten Struktur (α -Zr) vor und wandelt sich in eine kubisch raumzentrierte (β -Zr) bei 862°C um. Dieses Element hat eine starke Affinität zum Sauerstoff. Es kann bis zu max. 29 At.% O bei 1000°C und etwa 34 At.% O bei 1900°C in der hexagonalen α -Zr-Phase lösen, d.h. die hexagonale Struktur α -Zr wird durch Zusatz von Sauerstoff stabilisiert. Wenn die Sauerstoffkonzentration die Sät-

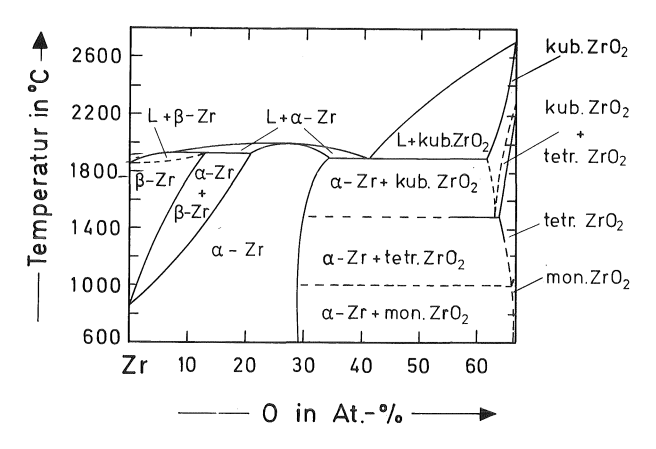
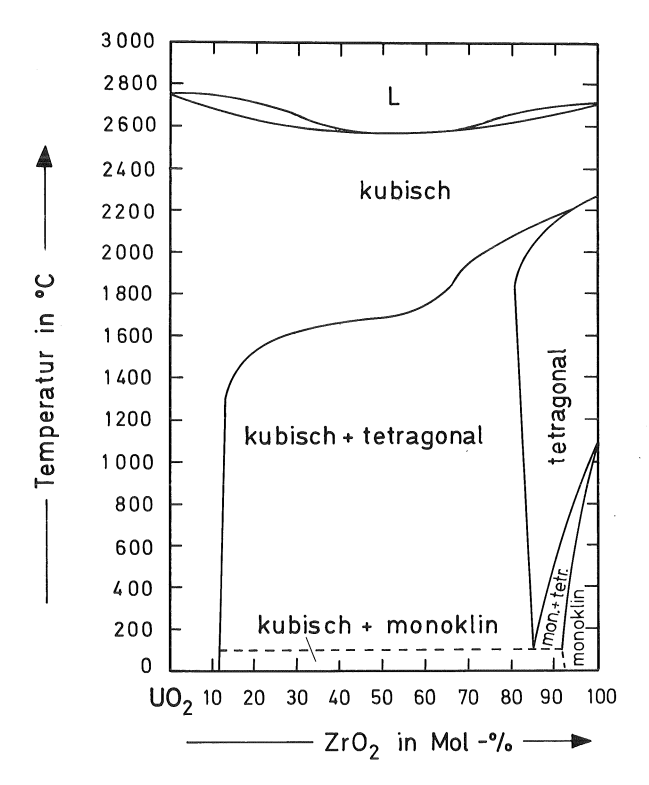


Abb.9: Das Teilphasendiagramm des binären Systems Zr-0 /99/.

tigungskonzentration des Mischkristalls übersteigt, dann bildet sich Zirkonoxid (ZrO₂), das in drei polymorphen Formen vorliegt, nämlich monoklines, tetragonales und kubisches ZrO₂. Die Gitterkonstanten und der Existenzbereich der drei polymorphen Modifikationen des ZrO₂ sind in Tab.5 angegeben. ZrO₂ zeigt eine Abweichungs von der Stöchiometrie im Bereich O/Zr < 2,0, d.h. Zirkon kann sowohl im monoklinen ZrO₂ als auch im tetragonalen und kubischen ZrO₂ gelöst werden. Die kubische ZrO₂-Phase wird durch Zr bei tiefen Temperaturen stabilisiert und zerfällt durch eine eutektoide Reaktion bei 1577°C /97/ bzw. bei 1490°C /98/. ZrO₂ schmilzt kongruent bei (2710±30)°C /100/. Das in Abb.9 dargestellte Teilphasendiagramm wurde aus /99/ entnommen. Die Abhängigkeit der freien Bildungsenthalpie des Zirkonoxids ZrO₂ von der Temperatur ist in Abb.2 dargestellt.

2.5.3 Das System Uran-Zirkon-Sauerstoff

Über das System UO2-ZrO2 wurden bereits zahlreiche Arbeiten veröffentlicht /99,106-111/. Nach /106/ liegt das Schmelzpunktminimum bei 2550 $^{\rm O}$ C und 52,5 Mol% ${\rm ZrO}_2$,und die maximale Löslichkeit von ZrO2 in UO2 ist größer als 50 Mol% ZrO2, diejenige von UO2 in tetragonalem ZrO2 ist 20 Mol% UO2. Die Gitterkonstante des kubischen UO, ändert sich mit der Konzentration des ZrO_2 von 547 bis 532 pm. Es wurde von /107,110/ eine vollständige Mischbarkeit zwischen ${\tt UO}_2$ und ${\tt ZrO}_2$ in der kubischen Fluorit-Struktur bei hohen Temperaturen (>1950°C) nachgewiesen. Von /107/ wurde ebenfalls festgestellt, daß die Umwandlungstemperatur von monoklinem ZrO, zu tetragonalem ZrO2 durch Zusatz von UO2 sehr stark abnimmt, d.h. der Zusatz von UO, stabilisiert die tetragonale ZrO,-Phase. Die Stabilisierung der tetragonalen Struktur des ZrO, durch Zusatz von UO, sowie der eutektoide Zerfall des tetragonalen (Zr,U)O,-Mischkristalls bei etwa 100°C und 85 Mol% ZrO, wurde auch von /108/ nachgewiesen. Die von /110/ ermittelte Löslichkeit $von ZrO_2$ in UO_2 beträgt etwa 50 Mol% ZrO_2 und $von UO_2$ in ZrO₂ etwa 19 Mol% UO₂ bei 1690°C. Die Löslichkeit von ZrO₂ in UO, nimmt mit steigender Temperatur oberhalb 1690°C sehr stark zu. Ebenfalls wurde von /110/ durch metallographische Untersuchungen eindeutig nachgewiesen, daß die durch röntgenographische Untersuchungen ermittelte tetragonale ZrO2-Phase durch einen diffusionslosen Zerfall des Mischkristalls erst bei der Abkühlung der Proben mit >45 Mol% ZrO, auftritt. Das von /110/ bestimmte Phasendiagramm ist in Abb.10 dargestellt. Die Bestimmung des Phasendiagramms des quasi-binären Systems ${\rm UO}_2{\rm -ZrO}_2$ im Bereich zwischen 600 und 1130 $^{\rm O}$ C wurde von /111/ durchgeführt. Die von /108/ ermittelte Löslichkeit von UO2 in ZrO2 und von ZrO2 in UO2 ist sehr niedrig im Vergleich mit den Ergebnissen von /107,110/. Ebenso wurde von /111/ berichtet, daß die eutektoide Umwandlung von tetragonalem (Zr , U) O_2 -Mischkristall zu UO₂ und monoklinem ZrO₂ bei 1100°C eintritt, wobei sich tetragonales ZrO2 mit 2,8 Mol% UO2 im Gleichgewicht mit monoklinem ZrO2 mit 0,2 Mol% UO2 und kubischem UO2 mit O,38 Mol% ${\rm ZrO}_2$ befindet. Die niedrige Löslichkeit von



<u>Abb.10:</u> Das Phasendiagramm des Systems UO_2 -ZrO $_2$ /110/.

 ${\rm ZrO}_2$ in ${\rm UO}_2$ und von ${\rm UO}_2$ in ${\rm ZrO}_2$ wurde auch von /99/ bei tiefen Temperaturen nachgewiesen.

2.5.4 Das System Molybdän-Sauerstoff

Das in Abb.11 angegebene Phasendiagramm des Systems Mo-O wurde nach Ergebnissen von /112-114/ erstellt. Die Löslichkeit von Sauerstoff in Mo liegt bei etwa 0,3 At.% bei der Temperatur des $Mo-MoO_2$ -Eutektikums /115-117/. Die stabilen Oxide dieses Systems sind ${\rm MoO}_2$ und ${\rm MoO}_2$. ${\rm MoO}_2$ schmilzt nach /114/ bei et-Wa (2600±100) K oder zersetzt nach /146/ unterhalb des Schmelzpunktes (s. Abb.2). MoO₃ schmilzt kongruent bei $(782\pm5)^{\circ}$ C /112/. Zwischen MoO_2 und MoO_3 existieren nach /112,113/ noch zwei stabile Oxide, nämlich ${\rm Mo_4O_{11}}$ und ${\rm Mo_9O_{26}}$. ${\rm Mo_4O_{11}}$ schmilzt inkongruent bei $(818\pm7)^{\circ}$ Cnach der Reaktion $Mo_4^{\circ}O_{11} = MoO_2 + Schmelze$. $Mo_{9}O_{26}$ schmilzt auch inkongruent bei $(765\pm\hat{5})^{\circ}C$ unter Bildung von ${\rm Mo_4O_{11}}$ und Schmelze /112/. Zwischen ${\rm MoO_2}$ und ${\rm MoO_3}$ wurden außerdem noch folgende intermediäre Oxide beschrieben /118/, nämlich $\mathrm{Mo_{17}^{O}_{47}}$, $\mathrm{Mo_{5}^{O}_{14}}$, $\mathrm{Mo_{8}^{O}_{23}}$ und $\mathrm{Mo_{18}^{O}_{52}}$. Nach /119/ zeigt MoO_2 eine positive (2+x) und negative (2-x) Stöchiometrieabweichung. Die Phasengrenze zwischen $\text{MoO}_{2-\mathbf{v}}$ und metallischem Molybdän folgt nach /114/ der Beziehung:

$$\ln x = -1,73-3,7 \cdot 10^{-3} (T-1000)+1,7 \cdot 10^{-6} (T-1000)^2 \pm 0,6$$

$$(1200-2000 K)$$

Für die Phasengrenze zwischen MoO_{2+x} und Schmelze (1091-1573 K) sowie zwischen MoO_{2+x} und Gas (1573-2000 K, 1 bar) gelten nach /114/ folgende Beziehungen:

$$x = 0.095-6.6 \cdot 10^{-5} (T-1000) -3.7 \cdot 10^{-8} (T-1000)^{2},$$

$$(1091-1573 K)$$

und

$$\ln x = -3,13+2,8\cdot10^{-3} (T-1500)-1,7\cdot10^{-5} (T-1500)^{2},$$

$$(1573-2000 K).$$

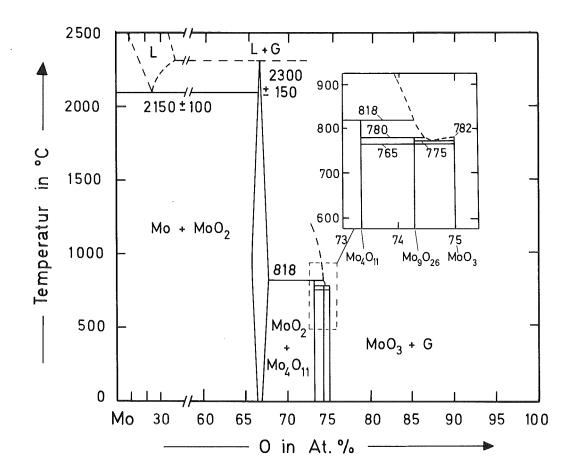


Abb.11: Das Phasendiagramm des binären Systems Mo-O /112-114/.

Die Tab.6 stellt die Kristallstruktur, den Existenzbereich, die Gitterkonstanten und die Dichte der verschiedenen Molybdänoxide dar. Obwohl MoO₂ eine monokline Struktur hat, kann diese Verbindung als deformierte Rutil-Struktur beschrieben werden /120/. Thermodynamische Daten von Molybdänoxid wurden bereits in zahlreichen Arbeiten mitgeteilt /134-145/ und kürzlich von /142/ überprüft und zusammengefaßt (s. Abb.2).

Tab.6: Kristallographische Eigenschaften von Molybdänoxid nach verschiedenen Autoren.

Verbindung	Struktur	Existens- bereich in ^O C	Gitter- konstanten in pm	Dichte in g/cm ³	Literatur
MoO ₂	monoklin	>1700	a=560,8 b=484,2 c=551,7 β=119,75°	6,47	120-122
^{MO} 4 ^O 11	monoklin	bis 615	a=2454 b= 543,9 c= 670,1 β = 94,28	4,17	118,122- 125
^{MO} 4 ^O 11	orthorhombisch	615-800	a=2449 b= 545,7 c= 675,2	4,18	118,123, 124,126
^{MO} 17 ^O 47	orthorhombisch	bis 630	a=2161,5 b=1963,2 c= 395,1	4,72	118,123, 125,127
^{MO} 5 ^O 14	tetragonal	470-530	a=4599 c= 393,7		118,123, 128,129
^{Mo} 8 ⁰ 23	monoklin	650-780	a=1688 b= 405,2 c=1339 β=106,19 [°]	4,32	118,123, 126,130
^{MO} 18 ^O 52	triklin	600-750	a= 814,5 b=1189 c=1966 α = 95,47° β = 90,39° γ = 109,97°	4,74	118,123, 131
^{Mo} 9 ^O 26	monoklin	750-780	a=1680 b= 403,9 c=1458 β = 95,43	4,26	121,126, 131
MoO ₃	orthorhombisch	bis 782	a= 396,28 b=1385,5 c= 369,64	4,709	113,118, 132,133

Nach /146/ sublimiert und disproportioniert das Molybdänoxid MoO_2 unterhalb des Schmelzpunktes. Nach /147/ erfolgt von MoO_2 (fest) bei hohen Temperaturen teils Verdampfung nach MoO_2 (fest) \rightarrow MoO_2 (Gas) und teils Disproportionierung nach 3/2 MoO_2 (fest) \rightarrow MoO_3 (Gas) + 1/2 Mo (fest). Es wurden außer den monomeren MoO_2 und MoO_3 noch die polymeren Mo_2O_6 und Moo_3O_9 sowie in sehr geringer Menge Moo_2O_5 , Moo_2O_4 und Moo_3O_8 im Dampf über Moo_2 zwischen 1500-1780 K nach Untersuchungen von /148/ identifiziert. Die Temperaturabhängigkeit des Drucks (P in Atm.) im Temperaturbereich zwischen 1566 bis 1777 K für verschiedene Dampfspezies über MoO_2 nach /148/ ist:

$$\log P_{MOO_3} = -2,661 \cdot 10^4 / \text{T} + 10,130$$

$$\log P_{MO_2O_6} = -2,915 \cdot 10^4 / \text{T} + 11,067$$

$$\log P_{MO_3O_9} = -3,117 \cdot 10^4 / \text{T} + 11,067$$

$$\log P_{MOO_2} = -2,936 \cdot 10^4 / \text{T} + 10,574$$

Die von /148/ aus dem Dampfdruck berechneten thermodynamischen Daten der Verdampfungsreaktionen von ${\rm MoO}_2$ bei 1600 K sind in Tab.7 wiedergegeben.

Die Zusammensetzung der Gasphase des Systems Molybdän-Sauerstoff wurde für Temperaturen von 1000-3600 K und für Sauerstoffdrucke von 10^{-1} bis 10^{-6} bar mit Hilfe von Computerprogrammen berechnet /149/. Die Gasphasenzusammensetzung über metallischem Molybdän im Gleichgewicht mit festem Molybdän-oxid MoO₂ besteht im wesentlichen aus polymeren Mo₂O₆ und MoO₃O₉ sowie aus monomeren MoO₃ und MoO₂. Die O₂- und O-Spezies sind vergleichsweise gering. Es wurde von /149/ ferner festgestellt, daß die Richtung des chemischen Transports von Molybdän mit Sauerstoff als Transportmittel stets von heiß nach kalt erfolgt.

 $\underline{\text{Tab.7:}} \quad \text{Thermodynamische Daten der Verdampfungsreaktionen von MoO}_2 \text{ bei 1600 K.}$

REAKTION	ΔΗ _Τ [kJ/mol]	ΔS _T [J/mol K]	^{ΔG} T [kJ/mol]
$3/2 \text{ MoO}_2 \text{ (fest)} \rightarrow \text{MoO}_3 \text{ (Gas)} + 1/1 \text{ Mo (fest)}$	509,6	194,1	199,0
$3 \text{ MoO}_2 \text{ (fest)} \rightarrow \text{Mo}_2\text{O}_6 \text{ (Gas)} + \text{Mo}_2\text{O}_6 \text{ (fest)}$	558,1	211,7	219,2
$9/2 \text{ MoO}_2 \text{ (fest)} \rightarrow \text{Mo}_3\text{O}_9 \text{ (Gas)} + 3/2 \text{ Mo (fest)}$	596,6	211,7	257,7
MoO_2 (fest) $\rightarrow MoO_2$ (Gas)	562,3	202,5	238,1
$2 \text{ MoO}_3 \text{ (Gas)} \rightarrow \text{Mo}_2\text{O}_6 \text{ (Gas)}$	-461,1	-176,1	-179,1
$3 \text{ MoO}_3 \text{ (Gas)} \rightarrow \text{Mo}_3\text{O}_9 \text{ (Gas)}$	-932,2	-370,7	-339,3

2.5.5 Das System Barium-Sauerstoff

Im System Ba-O werden die beiden Oxide BaO und BaO $_2$ beobachtet. BaO besitzt eine kfz. Struktur, NaCl-Typ, und BaO $_2$ hat eine tetragonale Struktur, CaC $_2$ -Typ /150-152/. Die Gitterkonstanten von BaO und BaO $_2$ sind in Tab.8 dargestellt. Die freie

Tab.8: Thermische und kristallographische Eigenschaften unterschiedlicher Verbindungen nach verschiedenen Autoren.

Verbindung	Struktur	Gitterkonstanten [pm]	Schmelzpunkt	Dichte [g/cm ³]	Literatur	
BaUO ₃	kubisch, Perowskit	a=436 a=437,2 a=438,7 a=440	2190	8,324 8,197	158-160,162, 165,172,178	
BaZrO ₃	kubisch, Perowskit	a=419,2 a=419,0	2705 2668	6,232	161,172-174	
BaMoO ₃	kubisch, Perowskit	a=404,04 a=403	- 7,079		165,166,172	
BaPuO ₃	kubisch, Perowskit	a=439	-	8,385	172,175	
BaCeO ₃	kubisch, Perowskit	a=439,7	_	6,355	172,173,176	
BaMoO ₄	tetragonal, Scheelit	a= 558,04 c=1281,8	1460	4,92	171,177	
Ba ₂ MoO ₅	orthorhombisch	a= 740,97 b=1139,06 c= 576,03	1300		170,179	
£a0	kfz NaCl-Typ	a=553,91	1918 1923		150,151	
BaO ₂	tetragonal	a=538,4 c=684,1	-		152	

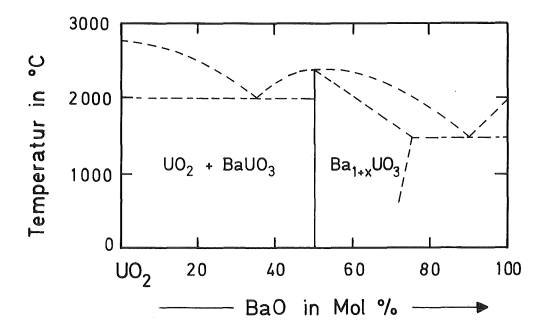
Bildungsenthalpie von BaO ist in Abb.2 angegeben. BaO schmilzt nach /153/ bei 1923 C. Der von verschiedenen Autoren /154-157/ gemessene Dampfdruck des BaO läßt sich nach den Ergebnissen von /157/ durch die Beziehung

$$\log_{10} p \text{ (Atm.)} = -2,173 \cdot \frac{10^4}{T} + (7,19\pm0,30)$$

im Temperaturbereich von 1332 bis 1681 K beschreiben. Es liegt in der Literatur kein Phasendiagramm des binären Systems Ba-O vor.

2.5.6 Das System Uran-Barium-Sauerstoff

Das Teilsystem BaO-UO $_2$ wurde zuerst von /158/ untersucht. Es wurde die intermediäre Phase BaUO, gefunden, die eine kubische Perowskit-Struktur besitzt. ${\rm BaUO}_3$ kann nach /159/ in einem Homogenitätsbereich von 50 bis 75 Mol% BaO existieren. Es wurde ebenfalls von /159/ nachgewiesen, daß die Löslichkeit von ${\rm UO}_2$ in ${\rm BaUO}_3$ sowie von ${\rm BaO}$ in ${\rm UO}_2$ sehr gering ist, da sich die Gitterkonstanten beider Verbindungen im Bereich zwischen UO2 und BaO von O bis 50 Mol% BaO nicht ändern. BaUO3 schmilzt zwischen 2200 und 2400 $^{\rm O}$ C und bildet mit UO $_{
m 2}$ bei etwa 2050 $^{\rm O}$ C ein Eutektikum mit einem Gehalt von 40 Mol% BaO und mit BaO ein solches bei $(1650\pm150)^{\circ}$ C mit 90 Mol % BaO /160/. Nach /161/ liegen das Eutektikum zwischen UO $_{2}$ und BaUO $_{3}$ bei 2115±40 $^{\mathrm{O}}$ C sowie die Schmelztemperatur der Mischung UO₂ - 50 Mol% BaO bei $2290\pm40^{\circ}$ C. Es wurde von /162/ die Existenz einer zweiten intermediären Phase festgestellt, deren Zusammensetzung etwa ${\rm Ba_3^{UO}_5}$ sein könnte. ${\rm Ba_3^{UO}_5}$ wurde von /163/ in zwei polymorphen Modifikationen nachgewiesen, nämlich $\alpha-Ba_3UO_5$, das eine bis 850° C stabile tetragonale Struktur besitzt, und $\beta-Ba_3UO_5$, das oberhalb 850°C in einer kubischen Struktur vorliegt. Das in Abb.12 dargestellte Phasendiagramm wurde von /162/ übernommen. Die Gitterkonstante, die Dichte und der Schmelzpunkt von BaUO, sind in Tab.8 angegeben.



<u>Abb.12:</u> Das Phasendiagramm des Systems UO₂-BaO /162/.

2.5.7 Das System Zirkon-Barium-Sauerstoff

Es gibt wenige Veröffentlichungen über das Teilsystem BaO-ZrO2. Zwischen BaO und ZrO2 existiert die in der kubischen Perowskit-Struktur kristallisierende Verbindung BaZrO3. Das Teilsystem BaO-ZrO2 wurde von /164/ im Konzentrationsbereich zwischen 50 bis 100 Mol% ZrO2 und zwischen 920 bis 1050°C untersucht. Es wurde festgestellt, daß in diesem Temperaturbereich keine merkbare Löslichkeit von ZrO2 in BaZrO3 und von BaO in ZrO2 existiert. Die Gitterkonstante, die Dichte und der Schmelzpunkt von BaZrO3 sind in Tab.8 angegeben. Thermodynamische Daten von BaZrO3 sind in Tab.9 zusammengestellt. Die Verdampfung von BaZrO3 wurde im Temperaturbereich zwischen 1674 und 2118 K von /182/ untersucht. Es wurde festgestellt, daß die Verbindung BaZrO3 gemäß der Reaktion

$$BaZrO_3$$
 (f) = BaO (g) + ZrO_2 (f)

verdampft /182/. Der gemessene Dampfdruck des BaO läßt sich durch die Beziehung

$$\log p \text{ (Atm.)} = -2,690 \cdot \frac{10^4}{T} + 7,00$$

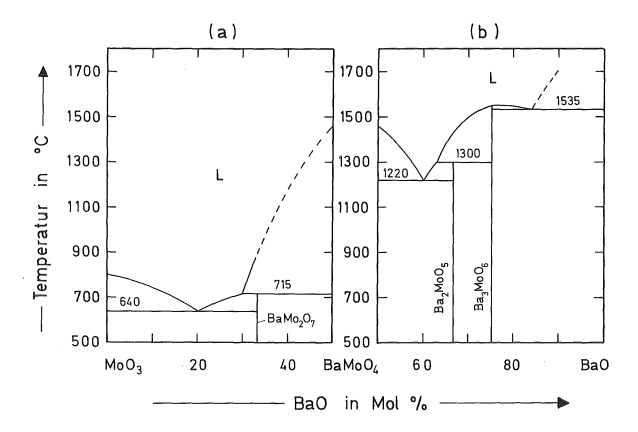
im Temperaturbereich zwischen 1674 und 2118 K beschreiben /182/.

2.5.8 Das System Molybän-Barium-Sauerstoff

Zwischen BaO und MoO, liegt eine intermediäre Verbindung vor, $n\ddot{a}mlich BaMoO_3$, die eine kubische Perowskit-Struktur besitzt /165,166/. Die Gitterkonstante und die Dichte sowie die thermodynamischen Daten von BaMoO, sind in Tab.8 bzw. Tab.9 angegeben. Nach /167/ ist die Verbindung BaMoO, im Bereich des Sauerstoffpartialdrucks log $p_{O_2} = -15,26$ bis -13,87 (Atm.) bei 1200°C stabil. Da das System BaO-MoO3 im Rahmen dieser Arbeit wichtig ist, wird dieses System im folgenden beschrieben. Das Teilsystem BaO-MoO, wurde von O bis 50 Mol% BaO von /168, 169/ und von 50 bis 90 Mol% BaO von /170/ untersucht. Es treten zwischen BaO und ${
m MoO}_3$ einige intermediäre Verbindungen auf (s. Abb.13), u.a. die Phase $BaMoO_4$ (BaO· MoO_3), die in einer tetragonalen Scheelit-Struktur kristallisiert. Zwischen ${
m MoO}_3$ und BaMoO_4 bildet sich die intermediäre Verbindung $\operatorname{BaMo}_2\operatorname{O}_7$ (BaO·2 MoO₃), die bei 715° C /168/oder 653° C /169/ inkongruent schmilzt. Ein Eutektikum zwischen MoO3 und BaMo207 liegt bei 640° C /168/ bzw. 624° C /169/ vor. Der Schmelzpunkt von BaMoO $_4$ liegt bei 1457° C /170/ bzw. bei 1460° C /171/. Zwischen BaO und ${\tt BaMoO_4}$ bilden sich die intermediären Verbindungen ${\tt Ba_2MoO_5}$ (2 BaO·MoO₃) und Ba $_3$ MoO $_6$ (3 BaO·MoO $_3$) /170/. Ba $_2$ MoO $_5$ schmilzt inkongruent bei 1300°C, und Ba3 MoO6 schmilzt kongruent bei etwa 1550°C /170/. Zwischen BaO und Ba3MoO6 gibt es ein Eutektikum bei 1535°C. Außerdem besteht bei 1220°C ein Eutektikum zwischen $\mathrm{Ba_2^{MOO}_5}$ und $\mathrm{BaMoO_4}$. Thermodynamische Daten von BaMoO₄ sind in Tab.9, die kristallographischen Daten der Verbindungen $BaMoO_4$ und Ba_2MoO_5 sind in Tab.8 zusammengestellt.

Tab.9: Thermodynamische Daten ternärer Ba-Cxide nach verschiedenen Autoren.

REAKTION	ΔH ^O 298 in kJ/mol	Δs ^o 298 in J/K mol	ΔG ^O 298 in kJ/mol	Literatur
1- Ba(f)+Mo(f)+3/2 O ₂ (g)→BaMoO ₃ (f)	-1234,7 -1209,2	-257,9 -262,6	-1157,7 -1130,9	180 181
2- BaO(f)+MoO ₂ (f)→BaMoO ₃ (f)	- 98,7 - 62,7	24,3 28,2	- 105,8 71,1	180 181
3- Ba(f)+Mo(f)+2 O ₂ (g)→BaMoO ₄ (f)	-1545,6	-357,1	-1439,1	180
4- BaO(f)+MoO ₃ (f)→BaMoO ₄ (f)	-1541,8 - 252,5	-358,1 - 3,7	-1435,1 - 251,3	181
5- Ba(f)+Zr(f)+3/2 $O_2 \rightarrow BaZrO_3$ (f)	-1785,4	84,7	-1696,0	164



<u>Abb.13:</u> (a) Das Phasendiagramm des Systems MoO_3 -Ba MoO_4 /168/. (b) Das Phasendiagramm des Systems BaO-Ba MoO_4 /170/.

2.5.9 Die Perowskit-Struktur

Ein großer Teil der Verbindungen mit der Zusammensetzung ABX $_3$ kristallisiert in der perowskitischen Struktur. Diese Verbindungen werden oft als $A^{2+}B^{4+}O_3$ dargestellt, wobei die Kationen A^{2+} entweder die Erdalkalien Ca, Srund Ba oder die Elemente Cd und Pb sein können. Die Kationen B^{4+} schließen die Elemente Ti, Zr, Hf, V, Mo, Mn, Fe, Sn, Pb, Ce, Pr, Th, U und Pu ein /172,173/. Die Elementarzelle ist in Abb.14 dargestellt. Die A^{2+} -Ionen befinden sich in der (0,0,0)-Position, die B^{4+} -Ionen besetzen die Mitte der Zelle, (1/2,1/2,1/2)-Position, und die Sauerstoffionen die Positionen $(0,1/2,1/2;\ 1/2,0,1/2;\ 1/2,1/2,0)$. In der Perowskit-Struktur wird jedes A^{2+} -Ion von zwölf Sauerstoffionen (Koordinations-Zahl 12) und das B^{4+} -Ion von sechs Sauerstoffionen (Koordi-

nationszahl 6) umgeben. Obwohl der Aufbau der Perowskit-Struktur (ABO $_3$) oftmit den A $^{2+}$ - und B $^{4+}$ -Kationen verknüpft ist, kann sie auch von Kationen mit einem anderen Wertigkeitsverhältnis gebildet werden /172/, wie z.B.

$${\rm A}^{2+}{\rm B}^{5+}{\rm O}_3 \ {\rm oder} \ {\rm A}^{3+}{\rm B}^{3+}{\rm O}_3$$

oder noch komplexere Verbindungen wie

$$A^{2+}(B_{0,67}^{3+}B_{0,33}^{6+}) \circ_3$$
, $A^{2+}(B_{0,33}^{2+}B_{0,67}^{5+}) \circ_3$, $A^{2+}(B_{0,5}^{3+}B_{0,5}^{3+}) \circ_3$, $A^{2+}(B_{0,5}^{2+}B_{0,5}^{6+}) \circ_3$, $A^{2+}(B_{0,5}^{2+}B_{0,5}^{6+}) \circ_3$, $A^{2+}(B_{0,5}^{2+}B_{0,5}^{6+}) \circ_3$ und $A^{3+}(B_{0,5}^{2+}B_{0,5}^{4+}) \circ_3$

bilden.

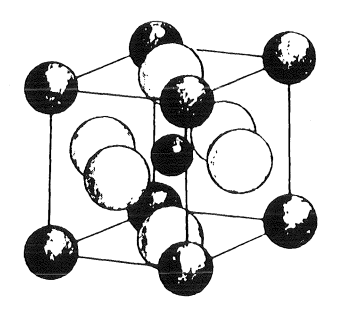


Abb.14: Elementarzelle einer idealen $A^{2+}B^{4+}O_3$ Perowskit-Struktur mit den A^{2+} -Ionen in den Ecken der Zelle, dem B^{4+} -Ion in der Mitte der Zelle und den O-Ionen in den Flächen der Zelle.

3. <u>VERSUCHSDURCHFÜHRUNG</u>

Das Ziel dieser Arbeit war, wie bereits in Kapitel 1 beschrieben wurde, die Untersuchung des Aufbaus des metallischen Systems Mo-Ru-Rh-Pd und des oxidischen Systems U-Zr-Mo-Ba-O sowie die Aufstellung eines Zusammenhangs zwischen den Phasenbeziehungen dieser beiden Systeme und der in bestrahlten oxidischen Kernbrennstoffen beobachteten metallischen und oxidischen Ausscheidungen.

Experimentelle Untersuchungen zum Phasenaufbau wurden in folgenden Systemen durchgeführt:

- a) Die metallischen Systeme
 - a.1) Das binäre System Ru-Rh
 - a.2) Das binäre System Mo-Pd
 - a.3) Das ternäre System Mo-Ru-Rh
 - a.4) Das ternäre System Mo-Ru-Pd
 - a.5) Das ternäre System Mo-Rh-Pd
 - a.6) Das ternäre System Ru-Rh-Pd
 - a.7) Das quaternäre System Mo-Ru-Rh-Pd
- b) Die oxidischen Systeme
 - b.1) Das ternäre System U-Zr-O
 - b.2) Das ternäre System U-Ba-O
 - b.3) Das ternäre System Zr-Ba-O
 - b.4) Das ternäre System Mo-Ba-O
 - b.5) Das quaternäre System U-Zr-Ba-O
 - b.6) Das quinäre System U-Zr-Mo-Ba-O

3.1 Probenherstellung für die Untersuchungen in den metallischen Systemen

Für die Probenherstellung zu den Untersuchungen in den metallischen Systemen (Mo-Ru-Rh-Pd) wurden pulverförmige Elemente verwendet, deren von den Herstellern angegebene Reinheitsgrade in Tab.10 mit den in dieser Arbeit gemessenen Gitterkonstanten der Elemente im Anlieferungszustand dargestellt sind.

Tab.10: Hersteller, Reinheitsgrad und Gitterkonstanten der verwendeten Elemente.

Element	Hersteller	Reinheitsgrad in %	Тур	Gitterkonstanten inpm
Мо	Fluka	99,7	krz.	a=314,43±0,03
Ru	Heraeus	99,9	hex.	a=270,40±0,03 c=427,8 ±0,1
Rh	Heraeus	99,9	kfz.	a=381,21±0,09
Pd	Heraeus	99,9	kfz.	a=388,75±0,08

Die anfängliche Einwaage-Zusammensetzung (Nominal-Zusammensetzung) der vorbereiteten Proben, die für den Aufbau der verschiedenen metallischen Systeme verwendet wurde, ist in Kap.4.1 angegeben. Die Elemente wurden für jede Probe eingewogen und von Hand gemischt, bis eine farblich homogene Pulvermischung erreicht war. Das gesamte Gewicht jeder Probe betrug etwa 1 Gramm. Die gemischten Pulver wurden dann in einer Stahlmatrize verpreßt, im Lichtbogenofen unter Argon-Atmosphäre erschmolzen und anschließend wärmebehandelt. Die Wärmebehandlung der Proben wird in Kapitel 3.3 beschrieben.

3.2 Probenherstellung für die Untersuchungen in den oxidischen Systemen

Die in dieser Arbeit verwendeten Ausgangsmaterialien für die Untersuchungen zum Aufbau des Systems U-Zr-Mo-Ba-O sind in Tab.11 mit den von den Herstellern angegebenen Reinheitsgraden und den in dieser Arbeit gemessenen Gitterkonstanten dargestellt.

<u>Tab.11:</u> Hersteller, Reinheitsgrad und Gitterkonstanten der verwendeten Ausgangsmaterialien.

Material	Hersteller	Reinheitsgrad in %	Тур	Gitterkonstanten in pm
UO ₂	Nukem	nuclear grade	kfz.	a=547,3±0,3
ZrO ₂	Schuchardt	99,5	monoklin	a=514,5±0,5 b=519,5±0,5 c=530,6±0,5 β=99°22'
MoO ₂	Cerac	99,5	monoklin	a=575 ±1 b=489 ±1 c=540 ±1 β=113° 90'
BaCO ₃	Merck	99,0	ortho- rhombisch	a=531,4 * b=890,4 c=643,0

^{*} Lit.-Werte

Während für die Probenherstellung der metallischen Proben immer dieselbe Methode verwendet wurde, wurden für die Probenherstellung zu den Untersuchungen des Aufbaus der oxidischen Systeme unterschiedliche Verfahren angewandt. Die verwendeten Herstellungsverfahren sind in Kap.4.2 angegeben. Die Ausgangsmaterialien wurden gewogen, von Hand gemischt, bis eine farblich homogene Pulvermischung erreicht war und in einer Stahlmatrize verpreßt. Die Proben wurden dann, wenn es notwendig war, im Pt-Tiegel bei unterschiedlicher Zeit und Atmosphäre kalziniert und in reiner Wasserstoff- oder Argon-8% H₂-Atmosphäre unterschiedliche Zeit reduziert. Anschließend wurden die Proben im geschlossenen Mo-Tiegel bei unterschiedlicher Zeit im Hochvakuum gesintert und homogenisiert.

3.3 Wärmebehandlung

Die Homogenisierungsglühungen wurden sowohl in den metallischen Systemen mit Ausnahme der binären Systeme als auch in den oxidischen Systemen bei 1700°C durchgeführt. Es sprachen einige

Gründe dafür, die Temperatur der Glühungen bei 1700°C festzulegen. Erstens wurde bei Nachbestrahlungsuntersuchungen in Mischoxiden (U,Pu)O₂ festgestellt /7,8,10,11/, daß die oxidischen Ausscheidungen in bestrahlten Kernbrennstoffen in nennenswerter Größe in der Säulenkristallzone konzentriert sind. Die Temperatur in diesem Brennstoffbereich während des Betriebs liegt oberhalb etwa 1700°C. Zweitens ist reines Palladium bei 1700°C flüssig (siehe Tab.3). Palladium kann wegen seines relativ hohen Dampfdrucks unter dem im Brennstoff vorliegenden Temperaturgradienten wandern und mit anderen Elementen reagieren. Es sollten die Phasenbeziehungen unter Einschluß einer Pd-reichen Schmelzphase untersucht werden. Andererseits hätte eine höhere Wärmebehandlungstemperatur zu grösseren experimentellen Schwierigkeiten bei der Präparation geführt.

Die Temperatur der Wärmebehandlung wurde mit einem kalibrierten Pyrometer kontrolliert, dessen Meßwerte mit Hilfe der Bestimmung der Schmelzpunkte der Metalle Nickel, Palladium, Platin und Rhodium punktweise korrigiert worden waren. Die Messung der Temperatur wurde immer auf einer ThO2-Platte, die als Unterlage für die Metalle benutzt wurde, durchgeführt.

Alle Proben wurden vor und nach der Glühung gewogen; diejenigen, die nach der Glühung einen Massenverlust > 10 Gew.% zeigten, wurden nicht weiter verwendet. Wegen des hohen Pd-Dampfdrucks wurden die Legierungen mit hohem Pd-Anteil in geschlossenen Ta-Tiegeln, die in Argon-Atmosphäre verschweißt worden waren, geglüht. Diese Proben waren immer mit einer ThO $_2$ -Platte unterlegt, um einen Kontakt zwischen Probe und Ta-Tiegel zu vermeiden. Alle oxidischen Proben wurden wegen der hohen Sauerstoffempfindlichkeit im geschlossenen Mo-Tiegel gegüht, wobei der Sauerstoffdruck über dem Oxid durch die Reaktion des Sauerstoffs mit dem Mo-Tiegel bei hoher Temperatur eingestellt wurde (siehe Kap.4.2.1). Die Abkühlungsgeschwindigkeit war durch den von Leybold-Heraeus verwendeten Ofentyp begrenzt; sie be-250°C/min zwischen 1700°C und 800°C und konnte etwa mit Hilfe einer Argon-Spülung maximal 550°C/min erreichen.

3.4 Untersuchungsmethoden

3.4.1 Metallographie und Keramographie

Querschnitte von metallischen und keramischen Proben wurden nach der Homogenisierungsglühung auf konventioneller Weise eingebettet, geschliffen und poliert. Zur Kontrastierung der auftretenden Phasen wurden die Proben chemisch bzw. gasgeätzt und gegebenenfalls unter polarisiertem Licht untersucht. Die Proben mit dem höchsten Mo-Gehalt wurden in einer Lösung die aus 9 g NaOH und 2,5 g $\rm K_3Fe(CN)_6$ und 380 ml destilliertem Wasser bestand, geätzt. Die Proben mit dem höchsten Pd- und Rh-Gehalt wurden in kochendem Königswasser geätzt und die mit dem höchsten Ru-Gehalt gasgeätzt. Die keramischen Proben wurden, wenn es notwendig war, gasgeätzt. Lichtoptische Gefügebilder wurden mit verschiedenen Vergrößerungen aufgenommen.

3.4.2 Röntgenographische Untersuchung

Die metallographischen und keramographischen Proben wurden teilweise pulverisiert und nach dem Guinier-Verfahren durch eine Guinier-Kamera der Firma Enraf-Nonius, Delft, Typ FR 552, mit monochromatischer $\text{Cu-K}\alpha_1$ -Strahlung röntgenographisch analysiert. Es wurde reines NaCl-Pulver als Eichsubstanz benutzt, um die Filmschrumpfung während der Röntgenbestrahlung bzw. Entwicklung zu korrigieren. Mit Hilfe eines Computerprogramms konnten die Gitterparameter nach der Methode der kleinsten Quadrate verbessert werden.

3.4.3 Elektronenstrahl-Mikroanalyse

Die chemische Zusammensetzung der auftretenden Phasen in den metallischen bzw. keramischen Proben wurde durch eine Elektronenstrahl-Mikrosonde der Firma Cameca, Modell MS 46, ermittelt. Die Messungen wurden mit einer Arbeitsspannung von 15 kV und einem Abnahmewinkel von 18⁰ durchgeführt. Tab.12 zeigt die für die Analysen verwendeten Emissionslinien und die eingesetzten

Standards der analysierten Elemente /189/.

Tab.12: Emissionslinien und Standards der verschiedenen Elemente.

Element	Linie	Standard
Мо	${ m L}lpha$	metallisches Mo
Ru	$L\alpha$	metallisches Ru
Rh	${ m L}lpha$	metallisches Rh
Pd	Lβ	metallisches Pd
U	Mα	UO ₂
Zr	$\mathbf{L} \alpha$	ZrO ₂
Ba	$\mathbf{L} \alpha$	BaTiO ₃
0	Kα	UO ₂ , ZrO ₂ , BaTiO ₃

Die dabei gemessenen Röntgenintensitäten der Elemente wurden mit Hilfe eines Computerprogramms in Gewichtsanteile umgerechnet.

3.4.4 Differentialthermoanalyse (D.T.A.) und Thermogravimetrie (T.G.)

Für die D.T.A.- und T.G.-Analyse wurde ein Meßgerät von der Firma Netzsch, Typ STA 429, eingesetzt. Beide Analysen wurden gleichzeitig durchgeführt. Für die D.T.A.- und T.G.-Analysen der metallischen bzw. keramischen Proben wurden verschiedene Atmosphären (Argon und Helium) und Tiegel (Al₂O₃, ZrO₂ und Mo) verwendet.

3.4.5 Mikrohärtebestimmung

Härtemessungen wurden nach Vickers bei einer Belastung von 100 g (1 N) in einem Meßgerät der Firma Leitz durchgeführt. Dabei wurden die Eindrucksdiagonalen am Meßokular des Härtemeßgerätes ausgemessen und die Diagonallänge am Vor-Rückwärtszähler VRZ-M digital angezeigt. Mit Hilfe eines rechnenden Druckers MR 412 wurden die gemessenen Längenwerte in die festprogrammierten Härteformeln übernommen und die Härte in Vickers

ausgedruckt. Es wurden in jeder Probe mindestens 20 Härteeindrücke eingebracht.

4. ERGEBNISSE UND DISKUSSION

4.1 Die metallischen Systeme

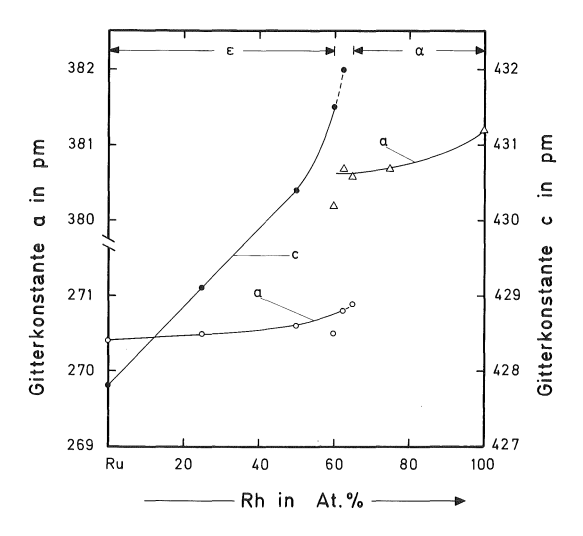
4.1.1 Das binäre System Ruthenium-Rhodium

Da keine veröffentlichte experimentelle Arbeit über das binäre System Ru-Rh bekannt ist, wurde in der vorliegenden Arbeit eine experimentelle Bestimmung des Phasendiagramms in diesem System durchgeführt. In Tab.13 sind die Nominal-Zusammensetzung der untersuchten Proben im binären System Ru-Rh sowie die durch röntgenographische Untersuchungen und Elektronenstrahl-Mikroanalyse ermittelten Ergebnisse der auftretenden Phasen nach der Wärmebehandlung bei verschiedenen Temperaturen und Zeiten dargestellt. Aus der Tab.1 ist zu ersehen, daß die maximale Löslichkeit von Rh in Ru etwa 60 At. Rh und von Ru in Rh etwa 35 At.% Ru beträgt. Die Löslichkeitsgrenzen $\varepsilon/\varepsilon+\alpha$ und $\varepsilon+\alpha/\alpha$ sind nur geringfügig von der Temperatur abhängig. Ebenfalls sind die Ergebnisse der Gitterkonstanten der auftretenden Phasen im Zweiphasenfeld $(\epsilon + \alpha)$ nach der Wärmebehandlung bei unterschiedlichen Temperaturen und Zeiten von der Temperatur nahezu unabhängig. Die Änderung der Gitterkonstanten der auftretenden Phasen ist in Abhängigkeit von der Konzentration in Abb.15 dargestellt. Die Gitterkonstante a der hexagonalen &-Phase bzw. der kfz. α-Phase ändert sich mit zunehmender Rh-Konzentration kaum, andererseits steigen die Werte für die Gitterkonstante c der hexagonalen ε-Phase sehr stark mit der Rh-Konzentration an. Die Kurve, die die Änderung der Gitterkonstante a bzw. c der ε-Phase in Abhängigkeit von der Rh-Konzentration darstellt, ist im Bereich des Zweiphasenfelds gestrichelt, da die experimentellen Werte der Gitterkonstante in diesem Bereich zugenommen haben. Alle Proben wurden sowohl vor (als Schmelzprobe) als auch nach der Homogenisierungswärmebehandlung metallographisch untersucht. Obwohl die auftretenden Phasen in den einphasigen bzw. zweiphasigen Proben unter dem Mikroskop eindeutig zu identifizieren waren, konnte aufgrund des schlechten Kontrastes kein Gefügebild aufgenommen werden.

Tab.13: Zusammensetzung und Gitterkonstanten der Phasen im System Ru-Rh.

Probe	Nominal-Zusammen- setzung in At.%			Gemessene Zusammensetzung mit der Mikrosonde in At.%		Gitterkonstante in pm		
	Ru	Rh	Ru	Rh		a	С	c/a
3 RR A 2 RR A 4 RR A	75 50 40	25 50 60	73,9 ± 0,1 49,7 ± 0,3 39,2 ± 0,3	26,1 ± 0,1 50,3 ± 0,3 60,8 ± 0,3	ε ε ε _Μ α	270,5 270,6 270,5 380,2	429,1 430,4 431,5	1,586 1,591 1,595
6 RR A	37,5	62,5	34,6 ± 0,1	65,4 ± 0,1	α ε	380,7 270,8	432,0	1,595
5 RR A	35	65	$34,5 \pm 0,1$	$65,5 \pm 0,1$	α _Μ ε	380,6 270,9	428,5*	
1 RR A	25	75	25,1 ± 0,1	74,9 ± 0,1	α	380,7		
2 RR B 4 RR B	50 40	50 60	50,3 ± 0,3 40,5 ± 0,3	49,7 ± 0,3 59,5 ± 0,3	ε ε _Μ	271,2 271,2	431,2 432,3	1,590 1,594
5 RR B	35	65	35,6 ± 0,2 39.9 ± 0,1	64,4 ± 0,2 60,2 ± 0,1	α _M ε	380,6 271,0	432,0	1,594
4 RR C	40	60	39,8 ± 0,4	60,2 ± 0,4	εM	271,2	433,6	1,598
5 RR C	35	65	34,7 ± 0,1	$65,3 \pm 0,1$	α _M ε	381,5 271,2	433,9	1,599

^{*} berechneter Wert mit Hilfe von a



<u>Abb.15:</u> Abhängigkeit der Gitterkonstanten von der Rh-Konzentration im binären System Ru-Rh.

Einige Proben wurden einer Differentialthermoanalyse unterworfen. Sie wurden in stabilisierten ZrO2-Tiegeln bei derselben Aufheizgeschwindigkeit (10°C/min) und Atmosphäre (Argon) untersucht. Tab.14 zeigt die Zusammensetzung und den durch die DTA-Untersuchung gemessenen Schmelzpunkt der untersuchten Proben. Es wurde auch der Schmelzpunkt von reinem Ruthenium- und Rhodiumpulver (im Anlieferungszustand) bestimmt. Während der in dieser Arbeit ermittelte Schmelzpunkt von Rhodium (1965±5°C) sehr gut mit dem in Tab.3 von /59/ angege-

Tab.14: Zusammensetzung und Schmelzpunkt nach D.T.A.-Untersuchung im binären System Ru-Rh.

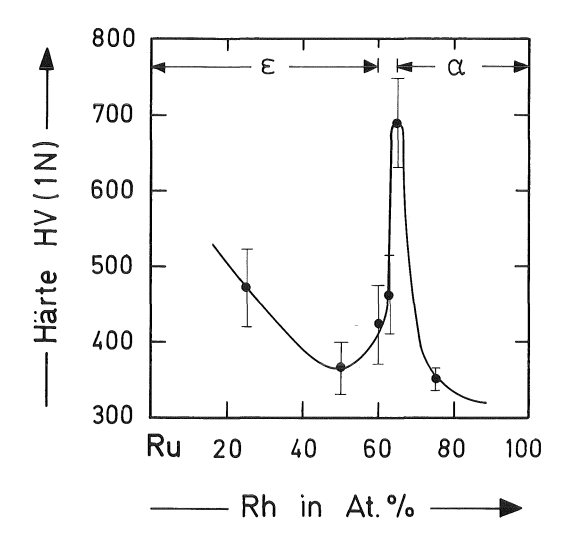
PROBE	NOMINAL-ZUSAMMENSETZUNG IN At.%	SCHMELZPUNKT X IN OC
3RR	75 Ru – 25 Rh	2245 ± 10
4RR	40 Ru – 60 Rh	2095 ± 10
6RR	37,5 Ru - 62,5 Rh	2095 ± 10
5RR	35 Ru – 65 Rh	2070 ± 15
1RR	25 Ru – 75 Rh	2050 ± 10
_	– Rh	1965 ± 5
_	Ru -	bis 2340 nicht geschmolzen

 $^{^{\}mathrm{X}}$ Solidustemperatur innerhalb des binären Systems

benen Schmelzpunkt (1966°C) übereinstimmt, wurde der Schmelzpunkt von Ruthenium bis 2340°C (die mit der D.T.A.-Apparatur maximal erreichbare Temperatur) nicht erreicht, und weicht somit von dem in Tab.3 angegebenen Wert (2310°C) ab. In /182/wurden die bis 1970 veröffentlichten Werte des Ru-Schmelzpunktes zusammengefaßt. Die Werte streuen verhältnismäßig stark, z.B. von 2250 bis 2500°C. Ein neuer Wert des Ru-Schmelzpunkts (2334±10°C) wurde kürzlich von /183/ veröffentlicht.

Abb.16 zeigt die Härte-Ergebnisse von Legierungen, die nach der Wärmebehandlung bei 1700° C gemessen wurden. Der Härtewert im Zweiphasenfeld nimmt sehr stark zu.

Das in Abb.17 dargestellte Phasendiagramm des binären Systems Ru-Rh ist das Ergebnis der metallographischen, Röntgenfeinstruktur-, Mikrosonden-, Mikrohärte- und D.T.A.-Untersuchungen. Es stellt nach der D.T.A.-Untersuchung eher ein



<u>Abb.16:</u> Abhängigkeit der Mikrohärte HV von der Rh-Konzentration im binären System Ru-Rh.

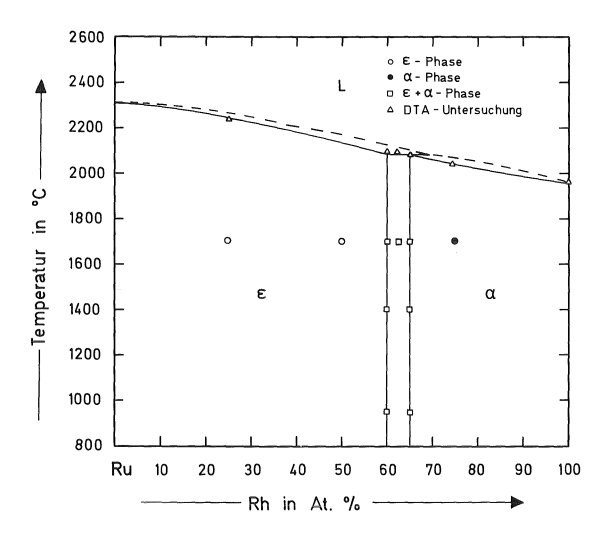


Abb.17: Phasendiagramm des binären Systems Ru-Rh.

einfaches peritektisches System als ein eutektisches dar. Von /76/ war es mit Hilfe eines Computerprogramms als einfaches eutektisches System berechnet worden. Die peritektische Reaktion $\varepsilon+L=\alpha$ tritt nach den Ergebnissen der vorliegenden Arbeit bei $(2095\pm10)^{O}$ C auf, wobei die $\alpha-Phase$ mit etwa 65 At.% Rh im Gleichgewicht mit der $\varepsilon-Phase$ mit 60 At.% Rh und der Schmelzphase mit etwa 70 At.% Rh ist.

4.1.2 Das binäre System Molybdän-Palladium

Da das Phasendiagramm des binären Systems Mo-Pd noch nicht eindeutig aufgestellt ist (s. Kap. 2.4.3), wurde das Phasendiagramm dieses Systems in der vorliegenden Arbeit zwischen 850 bis 1550 C untersucht. Die Proben bei hohen Temperaturen wurden im Mo-Tiegel wärmebehandelt, da der Dampfdruck von Palladium ziemlich hoch ist. In Tab. 15 sind die Nominal-Zusammensetzung der untersuchten Proben sowie die Wärmebehandlungsbedingungen (Temperatur und Zeit) und die durch Röntgenfeinstruktur-Untersuchungen und Elektronenstrahl-Mikroanalyse ermittelten Ergebnisse dargestellt. Ein wesentliches Ergebnis betrifft die Existenz der intermediären ε-Phase $(MoPd_{1+x}-Phase)$, die nach /67,71,72/ bei hohen Temperaturen auftritt. Sie wurde in dieser Arbeit sowohl in Schmelzproben als auch in den bei 1450 bzw. 1550°C homogenisierten Proben identifiziert (Tab.15). Abb.18 zeigt die Gefügebilder von zwei Legierungen im Zustand als Schmelzprobe und nach der Wärmebehandlung bei 1550°C und 5 Stunden. Die Schmelzproben bestehen aus primären ε -Kristallen (hell), die in der dunklen angeätzten Palladiumgrundmatrixeingelagert sind. Wegen des verwendeten Ofentyps konnten die bei 1550°C homogenisierten Proben nicht schnell abgekühlt werden. Da die ϵ -Phase bei Abkühlung verhältnismäßig schnell zerfällt, konnte sie nach der Wärmebehandlung bei der metallographischen Untersuchung einphasig nicht erhalten werden. Der größte Teil der ε-Phase zerfällt unvermeidlich während der Abkühlung durch eine eutektoide Umwandlung, die sich bei der metallographischen Untersuchung durch das lamellare Gefüge in den angeätzten Proben nachweisen läßt (Abb.18). Die Temperatur der eutektoiden Umwandlung liegt nach den durch D.T.A .und Dilatometrie-Untersuchungen ermittelten Ergebnissen, die in Tab.16 dargestellt sind, bei etwa 1370°C. Die maximale Löslichkeit von Pd in Mo wurde durch Elektronenstrahl-Mikroanalyse an Proben unterschiedlicher Wärmebehandlung gemessen. Experimentelle Einzelwerte sind 1,5 At.% Pd bei 870°C, 3 At.% Pd bei 1040° C, 2,5 At.% Pd bei 1450° C und 3,5 At.% Pd

Tab.15: Zusammensetzung, Wärmebehandlungsbedingung und Gitterkonstanten der Phasen im binären System Mo-Pd.

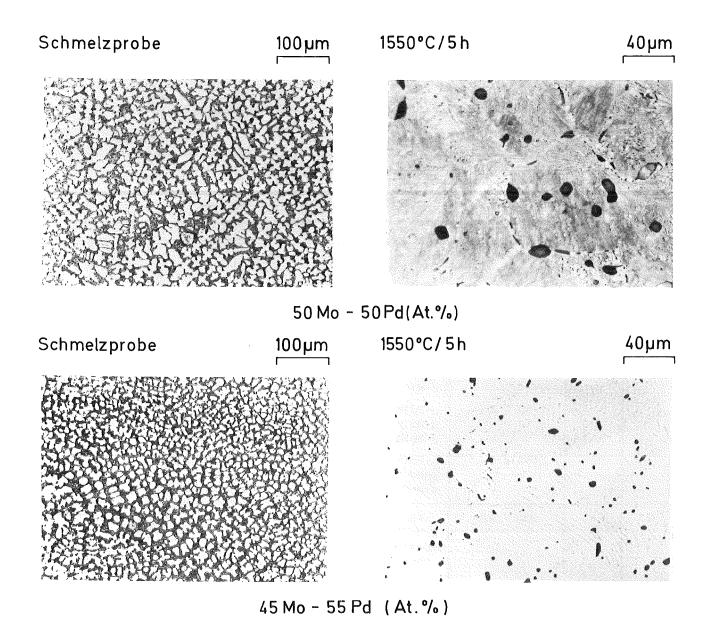
Nominal-Zu- Wärmebehand sammensetzung lung in At.%		Wärmebehand- lung	Phase	Typ Gitt		nstanten	Zusammen- setzung in At.%	
Мо	Pd	T / t in ^O C / in h			a	С	Мо	Pd
35	65	870 / 5	α-Pd(Mo) β-Mo(Pd)	kfz. krz.			35 98,5	65 1,5
37	63	900 / 910	α-Pd(Mo) unbekannte Phase	kfz. kfz.	390,2±0,2 779,8±0,6			
40	60	Schmelzprobe	α-Pd ε-MoPd	kfz. hex.	391 ±1 * 276			
		1450 / 5	α -Pd (Mo) β -Mo (Pd) ϵ -MoPd 1+x	kfz. krz. hex.	391,0±0,6 314,6±0,4 * 276	_		
43	57	1450 / 5 als Pulver gesintert	α-Pd(Mo) β-Mo(Pd) ε-MoPd	kfz. krz. hex.	390,9±0,8 314,6±0,1 * 276			
45	55	Schmelzprobe	α-Pd ε-MoPd	kfz. hex.	391±1 277±1	* 451		
		1450 / 5	α -Pd (Mo) β -Mo (Pd) ϵ -MoPd 1+x	kfz. krz. hex.	390±1 314,3±0,3 276	+ 450		
		1550 / 5	α -Pd (Mo) β -Mo (Pd) ϵ -MoPd 1+x	kfz. krz. hex.	391±1 314,2±0,1 276,8±0,2	+450,8±0,2		
47	53	900 / 910	α-Pd(Mo) β-Mo(Pd) unbekannte	kfz. krz.	391±1 314,6±0,2	į	44,0 98,5	66,0 1,5
		1040 / 5	Phase				97	3
50	50	Schmelzprobe	α-Pd ε-MoPd	kfz. hex.	391±2 277±1	* 452		
		1450 / 5	α -Pd (Mo) β -Mo (Pd) ϵ -MoPd 1+x	kfz. krz. hex.	390,5±0,8 314,5±0,1 277	+ 456	97,5±0,5 ×44,0±1	2,5±0,5 56,0±1
		1550 / 5	α-Pd (Mo) β-Mo (Pd) ε-MoPd	kfz. krz. hex	390,9±0,8 314,5±0,2 276	+ 455	96,5±0,5 x45,0±1 a50,2	3,5±0,5 55±1 49,8
75	25	900 / 910	α-Pd(Mo) β-Mo(Pd) unbekannte Phase	kfz. krz	390±1 314,9±0,1			

[#] nur eine Linie

x defokussierte Analyse in lamellaren Gefüge

⁺ Werte mit Hilfe von a berechnet

a die nach Glühung bei 1700°C gemessene Zusammensetzung



<u>Abb.18:</u> Gefügebilder von Schmelzproben und von bei 1500^oC wärmebehandelten Proben.

bei 1550°C. Die maximale Löslichkeit von Mo in Pd wurde ebenfalls durch Elektronenstrahl-Mikroanalyse und D.T.A.-Untersuchung gemessen. Sie beträgt nach den Ergebnissen der Mikrosonde 35 At.% Mo bei 870°C, 34 At.% Mo bei 900°C und 40 At.% Pd bei 1550°C, sowie nach den Ergebnissen der D.T.A.-Analyse 35 At.% Mo bei 960°C und 37,5 At.% Mo bei 1150°C (Tab.16). Die Löslichkeit von Mo in Pd steigt mit zunehmender Mo-Konzentration bis 1370°C an, wo die Löslichkeit von Mo in Pd etwa 40 At.% Mo beträgt, während die Löslichkeit von Pd in Mo bei derselben Temperatur etwa 2,0 At.% Pd beträgt.

Tab.16: Zur Bestimmung des eutektoiden Zerfalls der ε-Phase und der Solvuslinie der α-Phase unterhalb 1370° C.

Nominal-Zusam- mensetzung (At.%)		D.T.AAnalyse		Dilatometrie	
Мо	Pđ	Temperatur (°C)		Temperatur (°C)	
50 47 37,5 35	50 53 62,5 65	Abkühlung Abkühlung Abkühlung Aufheiz.	1350±20 1350±20 1150±20 960±20	1370 ± 5	

Die Gitterkonstante der β-Phase (Molybdän-Mischkristall) ändert sich nur geringfügig mit zunehmender Pd-Konzentration (Tab.15). Ebenfalls ändert sich die Gitterkonstante der ε-Phase innerhalb ihres schmalen Homogenitätsbereichs kaum. In Langzeitwärmebehandlungsversuchen zwischen 900 und 1000°C wurden eine oder zwei weitere intermediäre Phasen durch Röntgenfeinstrukturuntersuchungen identifiziert. Diese unbekannten Phasen besitzen eine kubische Struktur bei hohen Pd-Konzentrationen (>50 At.% Pd) und eine noch nicht identifizierte Struktur bei hohen Mo-Konzentrationen. Es handelt sich mit großer Wahrscheinlichkeit um die Existenz von zwei intermediären Phasen bei tiefen Temperaturen.

Die Bestätigung dieser Phasen bedarf jedoch einer weiteren experimentellen Untersuchung. Ein vorläufiges Phasendiagramm ist nach den Ergebnissen der vorliegenden Arbeit zwischen 850 und 1550°C und nach /72/ bei hohen Temperaturen oberhalb 1550°C in Abb.5 dargestellt.

4.1.3 Das ternäre System Molybdän-Ruthenium-Rhodium

Die Zusammensetzung der untersuchten Proben im ternären System Mo-Ru-Rh ist mit den Ergebnissen der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikro-analyse in Tab.17 dargestellt. Die mit ϵ , α und β bezeichneten Phasen entsprechen der hexagonalen Ru-Phase, der kubisch flächenzentrierten Rh- oder Pd-Phase bzw. der kubisch raumzentrierten Mo-Phase. Die mit σ bezeichnete Phase entspricht der intermetallischen tetragonalen Verbindung Mo $_5$ Ru $_3$, die im binären System Mo-Ru auftritt.

Einige repräsentative Gefügebilder des ternären Systems sind in Abb.19 dargestellt. Abb.19a, b,c und e entsprechen Proben aus dem Dreiphasenfeld $\beta+\sigma+\epsilon$. Die dunkle, angeätzte Phase entspricht der β-Phase (Molybdänmischkristall) mit hohem Mo-Anteil und die helle Phase entspricht der hexagonalen ε-Phase (Rutheniummischkristall). Die hellen "nadelförmigen Ausscheidungen, die in der dunklen β -Phase auftreten, stellen die ε-Phase dar und bilden sich während der Abkühlung der Proben. Die o-Phase wurde bei mikroskopischen Untersuchungen nicht identifiziert, sondern nur bei den Proben mit hohem Volumenanteil dieser Phase. Ein typisches Gefüge mit der σ -Phase ist in Abb.31e und 31f dargestellt. Abb.19b zeigt kleine, helle, körnige Einlagerungen in der ε -Phase. Das kann wahrscheinlich die σ-Phase sein. Abb.19d entspricht der Probe aus dem Zweiphasenfeld β+ε und Abb.19f aus dem Einphasenfeld ϵ , sie wurde unter polarisiertem Licht aufgenommen. Der Zerfall der Phasen (β , ϵ und σ) während der Abkühlung der Proben hat die Aufstellung des Phasendiagramms besonders erschwert, weil die Untersuchungen nach der Glühung der

Tab.17: Zusammensetzung und Gitterkonstanten der Phasen im System Mo-Ru-Rh.

Nominal-Zusammensetzung in At.%			Gitterko	onstanten	in pm	t	sene Zusa zung in <i>I</i>	4	
Мо	Ru	Rh	Phase	a	С	c/a	Мо	Ru	Rh
10	63	27	ω	272.0	430.8	1.584	9.0	62.9	28.1
10	50	40	ε	272.0	431.6	1.587	-	_	-
15	35	50	ε	272.8	433.7	1.590		-	-
20	20	60	ε	272.5	434.2	1.594	-	-	-
30	30	40	ε	274.2	436.6	1.592	-	-	
33.3	46.7	20	ε	274.5	437.8	1.595	32.0	47.9	20.1
45	38.5	16.5	ε	275.2	441.5	1.604	43.8	40.4	15.8
50	35	15	ε σ	276.1 956.7	443.6 493.4	1.607	_	_	-
50	15	35	ε	276,1	443,7	1,607	_	_	-
52	28.5	19.5	ε σ	276.2 956.4	443.8 494.8	1.607 0.517	_	-	_
55	10	35	ε	276.3	444.0	1.607	54.9	10.5	34.5
57	24	19	ε	276.6 956.3	443.4 495.2	1.603 0.518	- -	- -	_
60	10	30	εβ	314.2 276.6 314.1	444.9	1.609	_	_	-
60.7	27.8	11.5	ε β σ (*)	276.2 313.4 960.0	443.2 492.0	1.605 0.512	53.8 78.6 -	27.6 16.5	18.6 4.9 -
65.9	20.1	14.0	ε β σ (+)	276.1 313.5 -	443.4	1.606	53.0 78.3	26.3 14.3	20.7 7.4
65	15	20	ε β σ	275.9 313.7 956.5	443.8 496.0	1.609	_	_	-
69.5	11.0	19.5	ε β	276.3 313.8	444.0	1.607	_	_	
75	20 ·	5	εβσ	275.9 313.4 959.1	442.9 494.6	1.605 0.516	53.3 76.7	33.1 19.1 -	13.6 4.2
7 8.5	11	10.5	εβ	276.8 313.8	444.0	1.604	- 78.3	- 11.8	9.9

40 µm

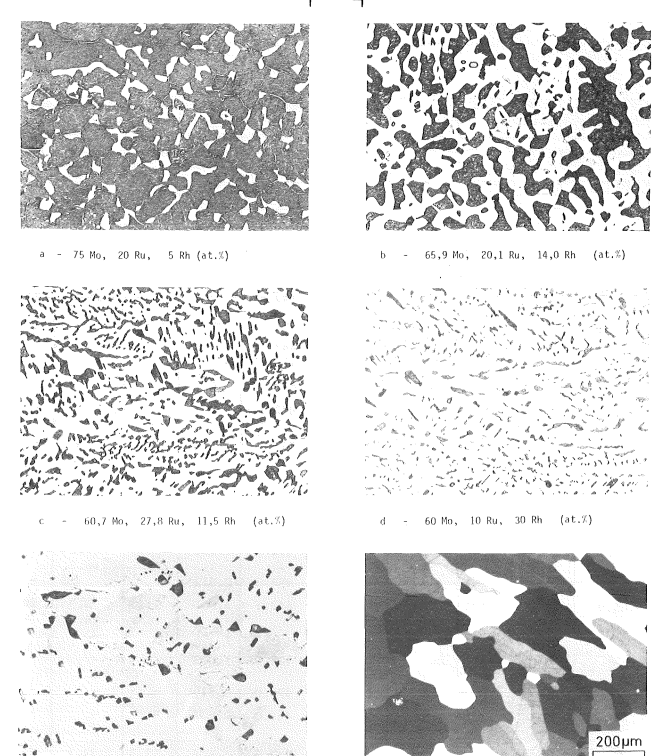
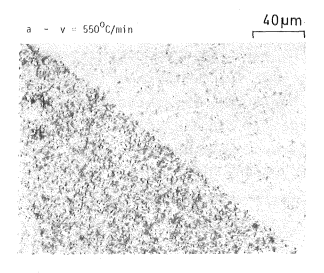


Abb.19: Lichtoptische Gefügebilder im System Mo-Ru-Rh. Befund: (a) $\epsilon+\beta$, (b) $\epsilon+\beta+\sigma$, (c) $\epsilon+\beta$, (d) $\epsilon+\beta$, (e) $\epsilon+\beta$ und (f) ϵ .

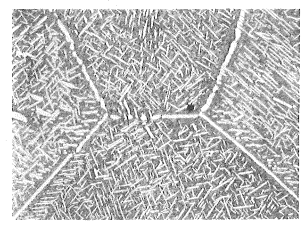
e - 57 Mo, 24 Ru, 19 Rh (at.%)

f - 9 Mo, 62,9 Ru, 28,1 Rh (at.%)

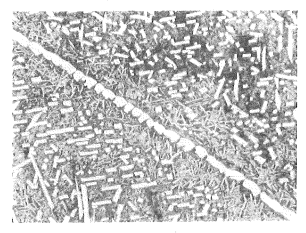
Proben (Metallographie, Röntgenographie, chemische Analyse und Härtemessung) bei Raumtemperatur durchgeführt wurden, die Ergebnisse jedoch mit dem bei hohen Temperaturen vorliegenden Zustand korreliert werden sollten. In diesem Fall war die metallographische Untersuchung besonders geeignet, um dieses Problem zu lösen, da die während des Zerfalls entstehenden Phasen eine bestimmte Morphologie besitzen, die sehr stark von der Abkühlungsgeschwindigkeit abhängen kann. Die Gefügebilder 19a, b und c zeigen in dem Untergrund der dunklen, angeätzten β-Phase (Molybdänmischkristall) helle nadelförmige Ausscheidungen, die den Zerfall der während der Abkühlung übersättigten β-Phase darstellen. Das Gefügebild 19e zeigt die zellularen Ausscheidungen in der hellen ε-Phase, die dem diskontinuierlichen Zerfall der ε-Phase während der Abkühlung entspricht. In einigen kritischen Fällen wurden die Proben zweimal oder mehrfach bei 1700°C homogenisiert und bei unterschiedlicher Geschwindigkeit abgekühlt. Ein Beispiel ist in Abb.20 dargestellt, wobei die Gefügebilder a, b und c der Probe einer Nominal-Zusammensetzung 78,5 Mo, 11 Ru und 10,5 Rh (At.%) entsprechen. Bei der üblichen verwendeten Abkühlungsgeschwindigkeit (etwa 250°C/min) wurde das in Abb.20b dargestellte Gefüge erreicht; das Gefügebild zeigt zwei Phasen, nämlich die dunkle, angeätzte Matrix (β-Phase, Molybdänmischkristall) und die helle ε-Phase, die innerhalb der Körner und an den Korngrenzen auftritt. Dieselbe Probe hat bei anderen Abkühlungsgeschwindigkeiten ein Gefüge, das in Abb. 20a und 20c gezeigt wird. Der Zerfall des Molybdänmischkristalls ist kaum sichtbar bei rascher Abkühlung (etwa 550°C/min, Abb. 20a). Andererseits hat die Breite der hellen Phase sowohl an den Korngrenzen als auch innerhalb der Körner bei langsamer Abkühlung (etwa 100°C/min) nennenswert zugenommen (Abb.20c). Diese Probe war nach Abb.20a, b und c bei 1700°C mit Sicherheit einphasig (β-Phase). Die durch den Zerfall des Molybänmischkristalls entstehende nadelförmige ϵ -Phase läßt sich durch ein Rasterelektronenmikroskop sehr gut sichtbar machen (Abb.21a). Der Zerfall der ε-Phase läßt sich durch



b - v - 250⁰C/min



c - v = 100⁰C/min



78,5 Mo, 11 Ru, 10,5 Rh (at.%)

<u>Abb.20:</u> Lichtoptische Gefügebilder der Probe 78,5 Mo, 11 Ru und 10,5 Rh (At.%) nach unterschiedlicher Abkühlungs-geschwindigkeit von 1700°C. (a) etwa 550°C/min, (b) etwa 250°C/min und (c) etwa 100°C/min.

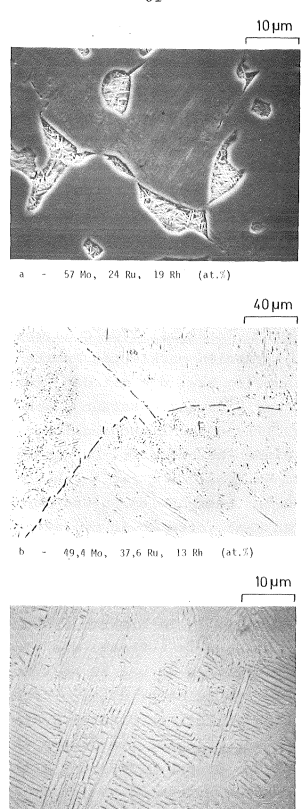


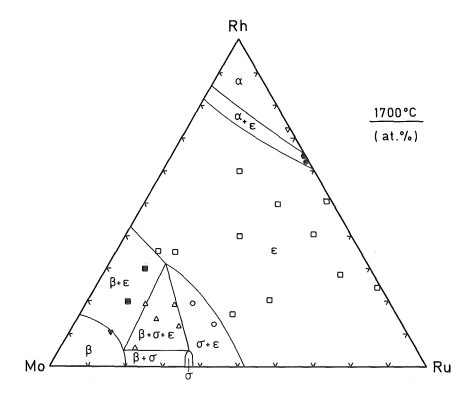
Abb.21: Rasterelektronenmikroskopische Gefügebilder (a und c) und lichtoptisches Gefügebild (b) im System Mo-Ru-Rh mit Nachweis des Zerfalls von β in ϵ (nadelförmig, Abb.21a) sowie von ϵ in $\epsilon+\beta$ (lammellares Gefüge, Abb.21a, b und c) während der Abkühlung von 1700° C.

(at.%)

49,4 Mo, 37,6 Ru, 13 Rh

das lamellare Gefüge (zellulare Ausscheidung) innerhalb des Kornsin Abb.21a, b und c erkennen. Eine Konsequenz des Zerfalls der Phasen während der Abkühlung der Proben war also, daß die mit Hilfe der Elektronenstrahl-Mikrosonde gemessene Zusammensetzung in derselben auftretenden Phase in verschiedenen dreiphasigen Proben unterschiedlich war (s. Tab.17). Dies hat die Untersuchung von mehreren Proben erfordert, um das Dreiphasenfeld besser zu bestimmen.

In Abb.22 ist das Ergebnis des untersuchten isothermen Schnitts im ternären System Mo-Ru-Rh bei 1700°C dargestellt. Die mit unterschiedlichen Symbolen markierten Punkte bedeuten die Ausgangszusammensetzung bzw. die mit der Elektronenstrahl-Mikrosonde gemessene Endzusammensetzung, wenn diese gemessen wurde (s. Tab.17); die unterschiedlichen Symbole kennzeichnen verschiedene Phasenfelder. Der isotherme Schnitt des Systems Mo-Ru-Rh bei 1700°C ist durch einen breiten Mischkristall zwischen dem hexagonalen Ru und der intermediären ε-Phase im binären Randsystem Mo-Rh charakterisiert. Die durch die Elektronenstrahl-Mikrosonde gemessene Löslichkeit von Rh in Ru beträgt 60,8 At.% Rh bei 1700°C, während die Löslichkeit von Ru in Rh bei derselben Temperatur 34,5 At.% Ru beträgt (s. Kap. 4.1.1). Im binären System Mo-Rh existiert eine intermediäre hexagonale ε-Phase, die einen breiten Konzentrationsbereich zwischen 43 und 82 At.% Rh besitzt (s. Abb.4, Kap. 2.4.2). Die Existenz dieser intermediären hexagonalen ε-Phase wird in solchen binären Systemen nachgewiesen, die von einem krz. Element der Gruppe VA und VIA und einem kfz. Element der Gruppe VIIIB oder VIIIC gebildet werden /72/. Im binären System Mo-Ru ist die Löslichkeit von Mo in Ru ebenfalls sehr groß (etwa 48 At.% Mo bei 1700°C) /62/. Da die hexagonale ε -Phase in einem breiten Konzentrationsbereich der binären Systeme Mo-Ru und Ru-Rh als Randphase, aber auch als intermediäre Phase im binären System Mo-Rh existiert, verhält sich diese Phase sehr stabil im ternären System Mo-Ru-Rh und erscheint in einem breiten Konzentrationsbereich, wie in Abb.2 gezeigt wird. Zwischen Ru



<u>Abb.22:</u> Isothermer Schnitt des Dreistoffsystems Mo-Ru-Rh bei 1700°C.

und der intermediären ϵ -Phase des binären Systems Mo-Rh besteht vollständige Mischbarkeit. Die intermetallische tetragonale σ -Phase, die sich im binären System Mo-Ru in einem engen Konzentrationsbereich (etwa 37±1 At.% Ru) vermutlich in der Zusammensetzung Mo_Ru_3 bildet /61,62/, wird durch Zusatz von Rh stabilisiert. Die Zunahme der Stabilität der σ -Phase im System Mo-Ru durch Zusatz eines anderen dritten Elements als Rh wurde nachgewiesen, beispielsweise durch Zusatz von Re /184/ und V /185/.

4.1.4 Das ternäre System Molybdän-Ruthenium-Palladium

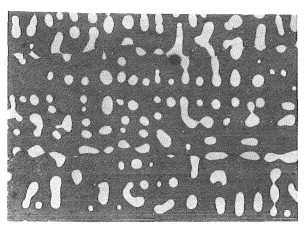
Die Nominal-Zusammensetzung der untersuchten Proben im ternären System Mo-Ru-Pd sind mit den Ergebnissen der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikroanalyse in Tab.18 dargestellt. Abb.23 zeigt einige repräsentative Gefügebilder dieses Systems. Die Abb. 23a und 23e entsprechen Proben aus dem Zweiphasenfeld $\beta+\epsilon$; Abb.23b, c, d und g denjenigen aus den Dreiphasenfeldern $\beta+\sigma+\epsilon$ und $\alpha+\epsilon+L$ sowie Abb.23f und 23h denen aus den Zweiphasenfeldern $\epsilon + \alpha$ und ε+L. Die dunklen, geätzten Phasen, die in den Abb.23a, b, c, d und e auftreten, sind die β -Phase mit hohem Mo-Anteil. Man sieht ferner in der β -Phase die bei der Abkühlung entstandenen hellen, nadelförmigen Ausscheidungen der ε-Phase. Die in allen Gefügebildern (Abb.23a bis 23h) vorhandene helle, ungeätzte Phase ist die ϵ -Phase. Die α -Phase ist die dunkle, angeätzte Phase, wie in den Gefügebildern Abb.23f und 23g gezeigt wird. Die mit L bezeichnete Phase entspricht der Phase mit hohem Pd-Anteil, die bei 1700°C flüssig war; sie läßt sich eindeutig als netzförmige Phase in Gefügebild Abb.23g sowie in Gefügebild Abb.23h an den Korngrenzen der ϵ -Phase identifizieren.

Das Ergebnis des untersuchten isothermen Schnitts im ternären System Mo-Ru-Pd ist in Abb.24 dargestellt. Das System Mo-Ru-Pd ist bei 1700° C durch einen vollständigen Mischkristall zwischen dem hexagonalen Ru und der im binären Randsystem Mo-Pd vorliegenden ϵ -Phase gekennzeichnet. Die Löslichkeit von Pd in Ru beträgt nach /77,78/ etwa 15 At.% Pd bei 1700° C. Die hexagonale ϵ -Phase tritt als Randphase in den binären Systemen Mo-Ru und Ru-Pd auf, aber auch als intermetallische Phase im binären System Mo-Pd in einem Konzentrationsbereich zwischen 51 und 53 At.% Pd /72,73/. Dementsprechend nimmt der Stabilitätsbereich der ϵ -Phase im ternären System Mo-Ru-Pd zu (Abb.24). Zwischen ϵ -Ru und der intermetallischen ϵ -Phase des binären Systems Mo-Pd besteht vollständige Mischbarkeit. Die σ -Phase wird auch im ternären System durch

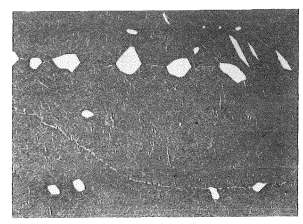
	-Zusammen	nsetzung		Gitter	konstant	en in pm		sene Zusa Zung in A	
Mo	Ru	Pđ	Phase	a	С	c/a	Mo	Ru	Pd
10	75	15	ε	272.3	432.4	1.588	-	_	_
10	63	27	ε	272.7	433.1	1.588	-	-	_
15	30	55	εα	274.3 387.7	439.1	1.601	19.8 12.8	46.7 10.4	33.5 76.8
20	20	60	$ \alpha \\ \alpha_{L}(\mathbf{x}) $	275.1 388.8 -	442.1	1.607	24.4 24.0 15.6	32.1 12.8 11.4	43.5 63.2 73.0
25	25	50	ε α	275.8 388.1	443.3	1.607	27.3	27.5	45.2
25	35	40	ε	275.1	440.4	1.601	26.9	36.5	36.6
30	15	55	ε α	276.4 388.7	444.1	1.607	;-	- -	<u>-</u>
40	15	45	ε	277.1	444.4	1.604	40.6	15.7	43.7
45	38.5	16.5	ε	276.5	443.7	1.605	42.0	42.4	15.6
48.4	37.0	14.6	ε σ.	276.3 957.1	444.4 495.9	1.608 0.518	46.7	37.6 -	15.7 -
48.5	25.5	26.0	ε	276.4 957.9	444.0 495.0	1.606 0.517	-	- -	-
49.5	20.5	30.0	ε σ	276.9 956.7	444.5 494.6	1.606 0.517	_	- -	- -
50	5	45	ε β	277.5 313.8	444.7	1.603	46.7	5.9 -	47.4
55	10	35	εβ	277.3 313.8	444.4	1.603	48.4 80.9	10.8 8.8	40.8 10.3
58.5	16.5	25	ε β σ (+)	276.6 313.7 -	443.6	1.604	- - -	- - -	- - -
60.6	28.5	10.9	ε β σ	276.8 313.0 956.3	443.6	1.603 0.517	48.6 77.3	35.9 18.3	15.5 4.4 -
64.0	11.5	24.5	εβ	276.9 313.4	443.8	1.603	-	_ _	<u>-</u>
66.6	19.8	13.6	ε β σ	276.3 312.9 956.2	442.5	1.605	49.7 78.5	26.5 15.1 -	23.8 6.4
75.0	20.0	5.0	ε β σ (*)	276.5 313.6 961.2	443.6 493.5	1.604 0.513	78.8	- 15.8 -	5.4
77.5	10.4	12.1	εβ	276.8 313.8	444.0	1.604	49.6 80.4	13.9 10.0	36.5 9.6

^(*) Werte aus zwei Beugungslinien berechnet; (+) nur eine Beugungslinie; (x) Schmelzphase bei 1700° C.

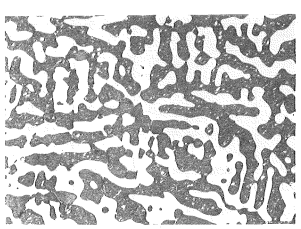
40µm



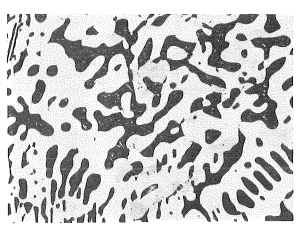
a - 77,5 Mo, 10,4 Ru, 12,1 Pd (at.%)



b - 75 Mo, 20 Ru, 5 Pd (at.%)



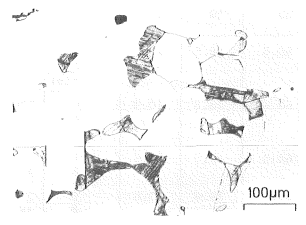
c - 66,6 Mo, 19,8 Ru, 13,6 Pd (at.%)



d - 60,6 Mo, 28,5 Ru, 10,9 Pd (at.%)

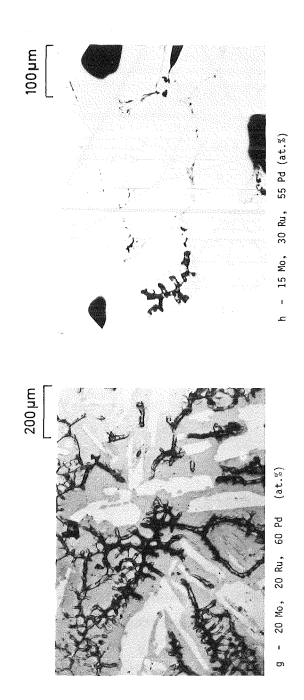


e - 50 Mo, 5 Ru, 45 Pd (at.%)

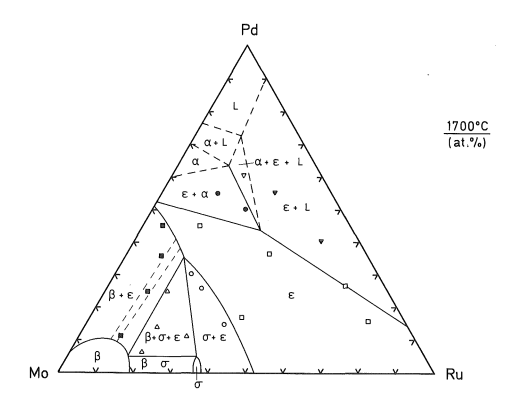


f - 25 Mo, 25 Ru, 50 Pd (at.%)

Abb.23: Lichtoptische Gefügebilder im System Mo-Ru-Pd. Befund: (a) $\beta+\epsilon$, (b) $\beta+\epsilon$, (c) $\beta+\epsilon$, (d) $\epsilon+\beta$, (e) $\epsilon+\beta$, (f) $\epsilon+\alpha$.



Fortsetzung der Abb.23: Lichtoptische Gefügebilder im System Mo-Ru-Pd. Befund: (g) $\epsilon+\alpha+$ Schmelze und (h) $\epsilon+$ Schmelze.



<u>Abb.24:</u> Isothermer Schnitt des Dreistoffsystems Mo-Ru-Pd bei 1700^oC.

Zusatz von Pd stabilisiert. Im Zweiphasenfeld $\epsilon+\beta$ sind die mit Hilfe der Elektronenstrahl-Mikrosonde ermittelten Konoden eingezeichnet, aus denen sich der unerwartete Verlauf der Phasengrenzlinie zwischen β und $\beta+\epsilon$ ergibt. Der Bereich mit hohem Pd-Anteil wurde wegen der hohen Pd-Abdampfung nicht untersucht. Die Probe mit der Ausgangszusammensetzung 20 Mo, 20 Ru, 60 Pd (At.%), die nach 24 Stunden bei 1700°C eindeutig drei Phasen zeigt, nämlich ϵ , α und die netzförmige Schmelze (L-Phase; Abb.24g), wurde für die Bestimmung der Eckpunkte des Dreiphasenfelds verwendet. Während sich die Zusammensetzung der mit ϵ und α gekennzeichneten Eckpunkte des Dreiphasenfelds mit der Mikrosonde relativ genau bestimmen ließ, streuten die Meßwerte der L-Phase (netzförmige Phase im Gefüge) stark und sind daher als Mittelwert anzusehen.

4.1.5 Das ternäre System Molybdän-Rhodium-Palladium

In Tab.19 sind die Nominal-Zusammenstzung und die Ergebnisse der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronen-strahl-Mikrosonde der vorbereiteten Proben im ternären System Mo-Rh-Pd dargestellt. Abb.25 zeigt einige repräsentative Gefügebilder von Proben mit einer Konzentration aus den Zwei-

Tab.19: Zusammensetzung und Gitterkonstanten der Phasen im System Mo-Rh-Pd.

Nomina	l-Zusamm in At.%	ensetzung	Phase	Gitter	konstante	in pm	l .	sene Zus zung in	
Мо	Rh	Pd	Fliase	a	С	c/a	Мо	Rh	Pd
10	45	45	α α _L (x)	380.2 385.6			12.9 8.8	44.0 23.1	43.1 68.1
20	30	50	α α _L (x)	380.1 387.6			20.0 11.4	31.7 18.3	48.2 70.3
28	36	36	α ε	380.5 275.1	443.6	1.612	24.2 30.4	34.1 34.5	41.7 35.1
40	25	35	ε	276.3	443.6	1.605	-	- :	-
60	5	35	εβ	277.9 314.8	445.5	1.603	49.0 90.0	6.0 2.4	45.0 7.6
75	5	20	εβ	277.7 314.6	445.1	1.603	49.6 89.3	8.0	42.4 7.5

phasenfeldern $\beta+\epsilon$, $\beta+\epsilon$ und $\alpha+L$. Die β -Phase mit hohem Mo-Anteil läßt sich nach selektiver Ätzung als dunkle Phase identifizieren, während sich die ϵ -Phase als ungeätzte Phase erhielt (Abb.25a und 25b). Die bei 1700° C stabile flüssige Phase mit hohem Pd-Anteil, hier L-Phase genannt, erscheint nach der Ätzung als netzförmige Phase (Abb.25c).

Der bestimmte isotherme Schnitt des ternären Systems Mo-Rh-Pd bei 1700° C ist in Abb.26 dargestellt. Die mit verschiedenen

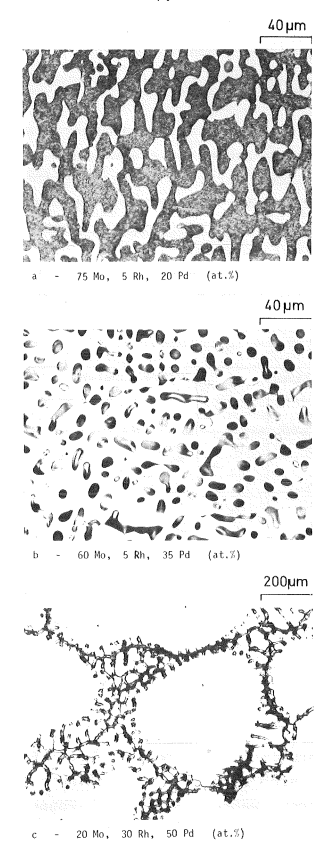
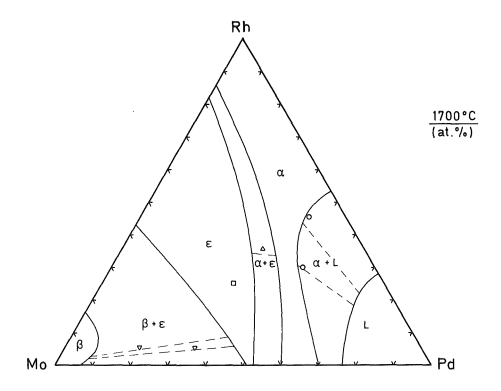


Abb.25: Lichtoptische Gefügebilder im System Mo-Rh-Pd. Befund: (a) $\beta+\epsilon$, (b) $\epsilon+\beta$ und (c) $\alpha+S$ chmelze.



<u>Abb.26:</u> Isothermer Schnitt des Dreistoffsystems Mo-Rh-Pd bei 1700^oC.

Symbolen markierten Punkte entsprechen der Ausgangszusammensetzung der vorbereiteten Proben. Die Konoden in den zweiphasigen Proben sind gestrichelt eingezeichnet. Die im isothermen Schnitt angegebene Ausgangszusammensetzung von zwei
Proben liegt wegen der Konzentrationsänderung während der
Wärmebehandlung nich auf den Konoden.

Die hexagonale ε -Phase tritt in diesem System nicht als Randphase auf, sondern nur als intermediäre Phase in den binären Randsystemen Mo-Rh zwischen 43 und 82 At.% Rh und Mo-Pd zwischen 51 und 53 At.% Pd. Zwischen den intermediären ε -Phasen in den binären Randsystemen Mo-Rh und Mo-Pd besteht vollständige Mischbarkeit (Abb.26). Die Existenz der intermediären hexagonalen ε -Phase in einem großen Konzentrationsbereich des ternären Systems ohne Ru-Zusatz zeigt übrigens die starke Stabilität dieser Phase. Zwischen Rh und der α -Phase des binären Randsystems Mo-Pd (etwa 60 bis 70 At.% Pd bei 1700°C) besteht vollständige Mischbarkeit.

4.1.6 Das ternäre System Ruthenium-Rhodium-Palladium

Die Nominal-Zusammensetzung der untersuchten Proben im ternären System Ru-Rh-Pd ist mit den Ergebnissen der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikroanalyse in Tab.20 angegeben. In Abb.27 sind die Gefügebilder aus dem Einphasenfeld ϵ (Abb.27a) sowie aus den Zweiphasenfeldern ϵ + α (Abb.27b) und α +L (Abb.27c) dargestellt.

Tab.20: Zusammensetzung und Gitterkonstanten der Phasen im System Ru-Rh-Pd.

1	-Zusamme in At.%	nsetzung	Phase	Gitterko	onstante	in pm	Gemesse	ne Zusa ng in At	mmen-
Ru	Rh	Pd	rnase	a:	С	c/a	Ru	Rh	Pđ
70	15	15	ε	270.7	429.7	1.587	75.2	13.9	10.9
60	10	30	εα	271.0 387.9	429.7	1.585	_	.	-
55.0	22.5	22.5	ε α	271.2 384.1	430.9	1.589	63.5 38.0	23.2 21.9	13.3 40.1
55	10	35	εα	270.7 387.9	429.7	1.587	_		-
45	15	40	ε α _L (x)	271.0 387.9	431.1	1.590	67.6 6.1	21.3 7.9	11.1 86.0
40	30	30	ε α	271.2 383.1	430.0	1.585	52.1 37.6	37.1 29.2	10.8 33.2
40	15	45	ε α _L (x)	271.2 387.9	431.6	1.591	65.5 7.2	21.6 8.5	12.9 84.3
30	35	35	α	382.3			28.2	35.6	36.2
25	30	45	α α _L (x)	383.1 -			29.1 7.6	30.8 12.0	40.1 80.4
20	40	40	α α _L (x)	383.1 -			22.4 5.3	40.4 18.9	37.2 75.8

Abb.27a wurde unter polarisiertem Licht aufgenommen und zeigt in den Körnern der ϵ -Phase (Ruthenium-Mischkristall) eine zweite, plättchenförmige Phase (α -Phase), die während der Abkühlung der Probe ausgeschieden wurde. Abb.27b zeigt die dunkle, angeätzte α -Phase (Rhodium-Mischkristall) und die

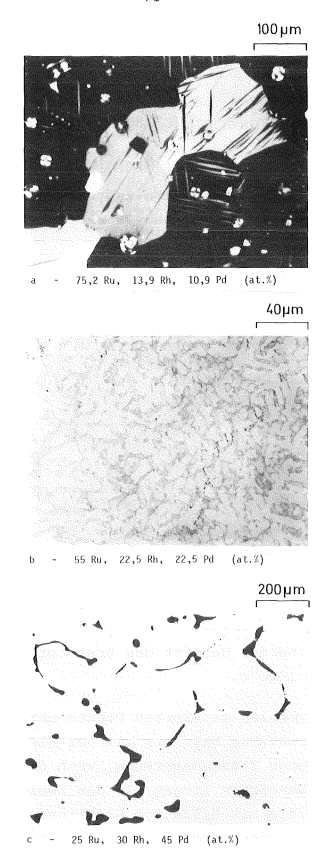
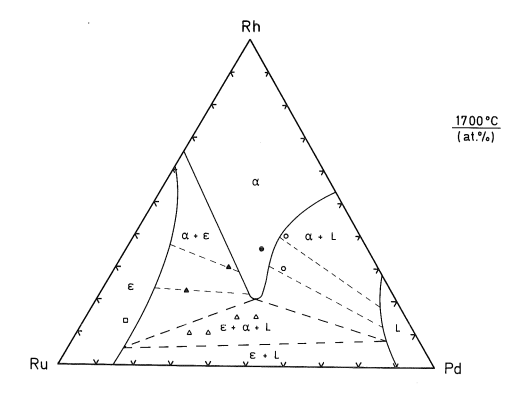


Abb.27: Lichtoptische Gefügebilder im System Ru-Rh-Pd. Befund: (a) $\epsilon+\alpha$, (b) $\epsilon+\alpha$ und (c) $\alpha+S$ chmelze.

helle ϵ -Phase. Abb.27c zeigt die helle ϵ -Phase und die an den Korngrenzen angeätzte L-Phase, die bei 1700 $^{\circ}$ C flüssig war.

Das Ergebnis des untersuchten isothermen Schnitts bei 1700°C im ternären System ist in Abb.28 dargestellt. Die mit ver-



<u>Abb.28:</u> Isothermer Schnitt des Dreistoffsystems Ru-Rh-Pd bei 1700°C.

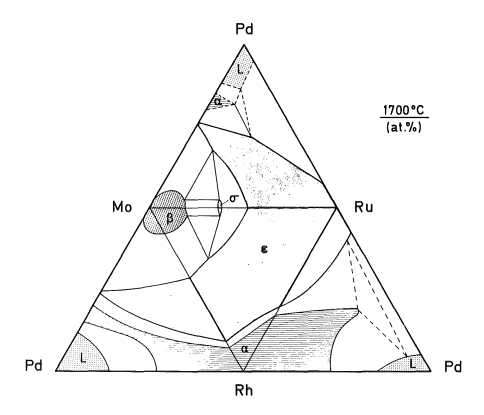
schiedenen Symbolen markierten Punkte entsprechen der Ausgangszusammensetzung bzw. der mit der Elektronenstrahl-Mikrosonde gemessenen Zusammensetzung, wenn die Proben in den einphasigen Bereichen liegen. In den Zweiphasenfeldern $\alpha+\epsilon$ und $\alpha+L$ sind die mit Hilfe der Elektronenstrahl-Mikrosonde ermittelten Konoden eingezeichnet. Die Ausgangszusammensetzung von zwei Proben aus dem Zweiphasenfeld $\alpha+L$ liegt wegen der Konzentrationsänderung während der Glühung nicht mehr auf den Konoden. Die Zusammensetzung der Eckpunkte des Dreiphasenfeldes $\epsilon+\alpha+L$ konnte wegen der starken Änderung der mit Hilfe der Elektronenstrahl-Mikrosonde gemessenen Zusammen-

setzung nicht genau bestimmt werden. Das Phasenfeld ist deshalb nur gestrichelt dargestellt. Der Stabilitätsbereich der α -Phase (Rhodium-Mischkristall) wird durch Zusatz von Ru und Pd vergrößert, α -Rh kann bei 1700° C bis zu 80 At.% Ru $_{\circ}$ 0,5 ohne Änderung der kfz. Struktur lösen.

4.1.7 Das quaternäre System Molybdän-Ruthenium-Rhodium-Palladium

Das Ergebnis der vier isothermen Schnitte in den ternären Systemen Mo-Ru-Rh, Mo-Ru-Pd, Mo-Rh-Pd und Ru-Rh-Pd bei 1700°C ist in Abb.29 dargestellt. Sie stellen die Oberfläche eines aufgeklappten Tetraeders dar, durch das ein Vierkomponentensystem repräsentiert werden kann.

In dieser Arbeit wurde zur Beschreibung der Phasenräume im quaternären System zusätzlich ein pseudoternärer Schnitt im quaternären System Mo-Ru-Rh-Pd bei 1700°C untersucht, und zwar die Ebene Mo-Ru-($Rh_{0.5}Pd_{0.5}$), wie in Abb.30 dargestellt ist. Alle Proben dieses Systems wurden mit einem konstanten Mol-Verhältnis Rh/Pd = 1 vorbereitet. Die Nominal-Zusammensetzung der untersuchten Proben und das Ergebnis der röntgenographischen Untersuchungen sowie der Elektronenstrahl-Mikroanalyse sind in Tab.21 dargestellt. Abb.31 zeigt einige repräsentative Gefügebilder des quaternären Systems. Die Gefügebilder in Abb.31a und 31b entsprechen Proben aus dem Zweiphasenfeld $\beta+\epsilon$; die Gefügebilder in Abb.31c, d, g, h und i entsprechen Proben aus dem Dreiphasenfeld β+σ+ε; die Gefügebilder in Abb. 31e und f entsprechen Proben aus dem Zweiphasenfeld σ+ε und die Gefügebilder in Abb.31j, k und l entsprechen Proben aus dem Zweiphasenfeld $\alpha+\epsilon$. In der dunklen, angeätzten β-Phase (Molybdän-Mischkristall) werden die fein verteilten, hellen Ausscheidungen der ε-Phase beobachtet, die sich während der Abkühlung der Proben ausgeschieden haben (Abb.31a, 31b, 31c, 31d, 31g und 31f). Die helle Phase, die in allen Gefügebildern erscheint, ist die ϵ -Phase. Die $\sigma-$ Phase läßt sich nach der chemischen Ätzung als dunkle Phase



<u>Abb.29:</u> Isotherme Schnitte in den ternären Randsystemen des Vierstoffsystems Mo-Ru-Rh-Pd.

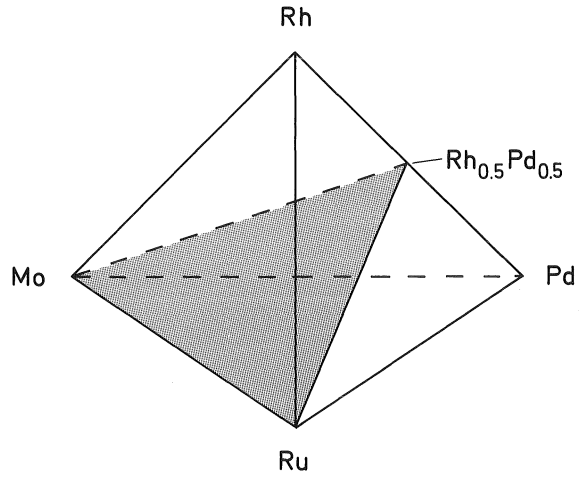


Abb.30: Lage des pseudoternären Schnitts Mo-Ru-Rh_{O,5}Pd_{O,5} im Vierstoffsystem Mo-Ru-Rh-Pd.

Tab.21: Zusammensetzung und Gitterkonstanten im System Mo-Ru-Rh-Pd.

Nomir	nal-Zusa in A		tzung		Gitter	konstant	en in pm	1	ssene tzung	Zusamn in At.	
Мо	Ru	Rh	Pd	Phase	a	С	c/a	Мо	Ru	Rh	Pd
5	60	17.5	17.5	ε α	271.6 385.7	432.4	1.592	_	-	_	_
10	63	13.5	13.5	ε	272.2	432.6	1.590	9.5	64.1	14.9	11.5
10	70	10	10	ε	272.2	432.2	1.588	_	_	-	_
10	30	30	30	ε	272.3	434.7	1.596	-	_	-	_ ·
10	20	35	35	α	384.8			-	-	_	-
15	40	22.5	22.5	Ci E	273.3 385.9	436.3	1.596	_	_		-
15	50	17.5	17.5	ε	273.4	435.9	1.594	_	_	_ `	-
15	10	37.5	37.5	α	385.5	[-		13.5	9.5	35.1	41.9
20	20	30	30	εα	273.8 385.4	438.7	1.602	<u>-</u>	 - -		
20	50	15	15	ε	273.8	436.0	1.592	-	-	-	-
20	56	12	12	ε	273.0	433.7	1.589	20.6	55.6	13.1	10.7
25	5	35	35	ε α	275.1 385.5	439.7	1.598	<u> </u>	-	_	-
25	35	2Q	20	ε	274.3	437.9	1.596	_	-	-	-
25	25	25	25	ε	274.4	439.1	1.600	_	-	-	-
30	40	15	15	ε	274.8	439.0	1.597	27.9	41.2	15.4	15.5
30	10	30	30	ε	275.5	443.0	1.611	29.0	10.0	29.5	31.5
30	49	10.5	10.5	ε	274.7	435.5	1.593	29.2	49.0	10.4	11.4
35	35	15	15	ε	275.6	442.5	1.606	_	_	-	-
35	5	30	30	ε	275.7	442.5	1.605	_	_	-	_
40	42	9	9,	ε	275.3	442.1	1.606	38.0	44.0	9.4	8.6
40	20	20	20	ε	276.0	443.2	1.606	42.3	20.3	19.7	17.7
45	4 5	5	5	ε	275.5	442.6	1.606	43.1	47.0	5.4	4.5
45	38.5	8.25	8.25	ε	275.6	443.2	1.608	43.6	39.4	9.0	8.0
45	5	25	25	ε	276.7	445.6	1.610	44.6	5.2	24.2	25.7
48.6	36.0	7.7	7.7	ε ε	276.5 957.1	444.9 494.2	1.609 0.516	_ _	_ _	_	_ _
48.5	31.5	10.0	10.0	ε	276.4 956.0	445.2 493.9	1.611 0.517	-	_	-	_ _
50	10	20	20	ε	276.4	444.4	1.608	49.9	10.1	19.3	20.7
50	40	5	5	ε	276.3 956.0	444.4 494.7	1.608 0.517	46.6	42.7	6.1	4.6
50	20	15	15	ε	276.4	443.9	1.606	_	_		

Fortsetzung der <u>Tab.21</u>

Nomin	al-Zusa in At		zung		Gitterko	nstanten	in pm			Zusamm In At.	
Мо	Ru	Rh	Pd	Phase	a	С	c/a	Мо	Ru	Rh	Pd
54	21	12.5	12.5	ε β σ +	276.7 313.6	444.1	1.605	51.6 75.5	20.6 14.2	13.8 6.0	14.0 4.3
55	40	2.5	2.5	ε σ	275.8 956.0	443.9 494.1	1.609 0.517	-	- -	<u>-</u>	 -
55	31.6	6.7	6.7	ε β σ	276.4 313.0 956.6	443.0 493.8	1.603 0.516	52.2 76.2	29.8 18.3	9.8 2.7	8.2 2.8
55	10	17.5	17.5	ε β	277.3 314.5	445.1	1.605	_			_
60	35	2.5	2.5	ε	276.4 956.3	442.6 494.3	1.601 0.517	48.0 61.1	43.9 34.5	4.2 2.7	3.9 1.7
60	28	6	6	ε β σ	276.3 313.6 957.7	443.8 494.6	0.516	- - -	- - - -	- - -	- -
60	5	17.5	17.5	εβ	277.6 314.1	445.5	1.605	-	-	-	-
63	32	2.5	2.5	ε β σ	276.0 313.4 954.7	442.4 495.4	1.603 0.519	-	- -	_ _ _	- - -
65	20	7.5	7.5	ε β σ	276.1 313.4 957.3	443.2 495.1	1.605 0.517	51.6 72.7	25.8 18.9	13.6 5.9	9.0 2.5
65	10	12.5	12.5	εβ	276.4 313.7	443.5	1.605	52.8 80.8	13.9 8.2	19.9 7.2	12.3
70	21	4.5	4.5	დ ზ ა	276.0 313.3 959.3	443.1 497.8	1.605 0.519	-	-		-
70	15	7.5	7.5		276.2 313.4	443.2	1.605	<u>-</u>		<u>-</u>	-
70	10	10	10	ε	276.9 313.8	445.6	1.609	52.5 80.4			17.1 4.5
70	5	12.5	12.5	εβ	277.0 313.9	446.6	1.612	-	- -	_	-
73	20	3.5	3.5	ε β	275.9 313.3	444.0	1.609	-	_ _	_ _	-
73	15	6	6	ε β	276.4 313.4	445.2	1.611	_	_ _	-	
73	7	10	10	ε β	276.4 313.8	445.8	1.613		- -	-	-

Fortsetzung der Tab.21

Nomina	al-Zusan in At.		zung	Dhago	Gitter	konstante	en in pm	Gemess setzur		usamme n At.%	
Мо	Ru	Rh	Pd	Phase	a	С	c/a	Мо	Ru.	Rh	Pd
75	20	2.5	2.5	ε β σ+	276.3 313.8	444.0	1.607	1 1	1 1	- - ' -	
75	15	5	5	εβ	275.9 313.7	443.9	1.609	-	<u>-</u>	- -	-
75	10	7.5	7.5	εβ	276.8 313.5	443.8	1.603	_	-	-	<u>-</u> -
75	5	10	10	εβ	276.3 313.9	444.1	1.607	52.1 80.1	6.8 4.7	18.7 8.4	22.4 6.8
80	10	5	5	εβ	276.9 313.8	444.6	1.606	-	-	-	_
80	14	3	3	β	313.0			-		_	
85	10	2.5	2.5	β	313.5			-	_	_	-
85	5	5	5	β	313.7			-	_	_	

^{*} Werte aus zwei Beugungslinien berechnet

⁺ nur eine Beugungslinie

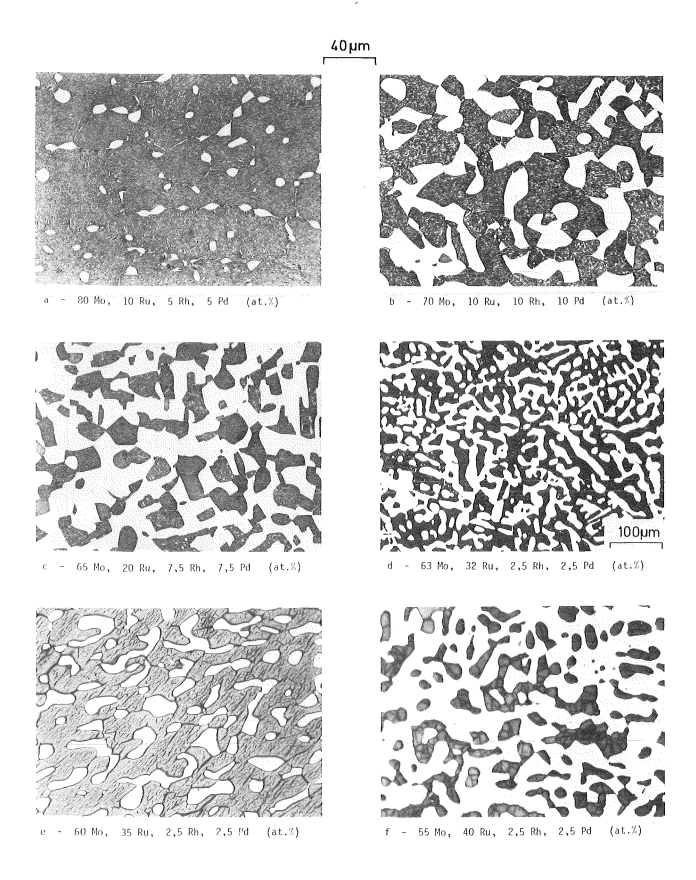
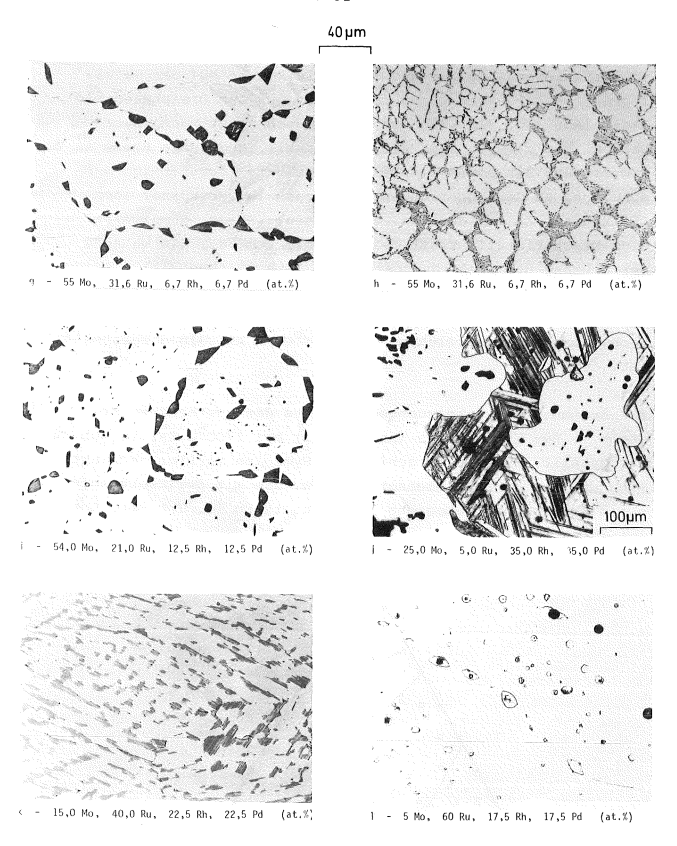


Abb.31: Lichtoptische Gefügebilder im System Mo-Ru-Rh-Pd. Befund: (a) $\beta+\epsilon$, (b) $\beta+\epsilon$, (c) $\beta+\epsilon$, (d) $\beta+\epsilon$, (e) $\sigma+\epsilon$ und (f) $\epsilon+\sigma$.



Fortsetzung der Abb.31: Lichtoptische Gefügebilder im System Mo-Ru-Rh-Pd. Befund: (g) $\beta+\epsilon$, (h) $\epsilon+\beta$, (i) $\epsilon+\beta$, (j) $\epsilon+\alpha$, (k) $\epsilon+\alpha$, und (l) $\epsilon+\alpha$.

identifizieren (Abb.31e und 31f). Sie konnte bei der metallographischen Untersuchung der Proben aus dem Dreiphasenfeld $\beta+\sigma+\epsilon$ (Abb.31c, 31d, 31g und 31i) jedoch nicht nachgewiesen werden. Die $\alpha-$ Phase läßt sich als dunkle, angeätzte Phase in Abb.31j und 31k sowie als helle, angeätzte kreisförmige Ausscheidung an den Korngrenzen und innerhalb der Körner identifizieren. In der dunklen, angeätzten $\alpha-$ Phase (Rhodium-Palladium-Mischkristall) tritt Zwillingsbildung auf, die während der Glühung der Probe entstanden ist (Abb.31j und 31k). Einige Proben wurden vor der Glühung als Schmelzproben metallographisch analysiert. Abb.31h zeigt das Gefüge einer Schmelzprobe, das nach der Glühung bei 1700 $^{\rm O}$ C in Abb.31g dargestellt ist.

Das Ergebnis des untersuchten Schnitts des quaternären Systems in der Ebene $Mo-Ru-(Rh_{0,5}Pd_{0,5})$ bei $1700^{\circ}C$ ist in Abb.32 dargestellt. Die mit verschiedenen Symbolen markierten Punkte sind die Ausgangszusammensetzung bzw. die mit der Elektronenstrahl-Mikrosonde gemessene Zusammensetzung (s. Tab.21). Der

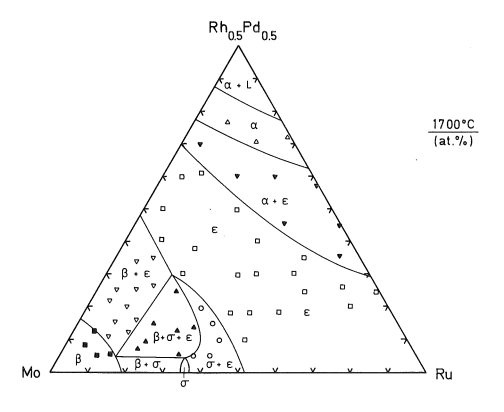


Abb.32: Isothermer Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-Rh_{O,5}Pd_{O,5} im quaternären System Mo-Ru-Rh-Pd.

Schnitt ist durch einen breiten Mischkristall zwischen dem hexagonalen Ru und der nachgewiesenen intermediären ε -(Mo-Rh_{O.5}Pd_{O.5})-Phase im ternären System Mo-Rh-Pd gekennzeichnet. Zwischen ϵ -Ru und der intermediären Phase ϵ -(Mo-Rh_{O.5}Pd_{O.5}) besteht vollständige Mischbarkeit. Die Abhängigkeit der Gitterkonstanten a und c der hexagonalen ϵ -Phase von der Zusammensetzung im Einphasenfeld ist in Abb.33 und 34 dargestellt. Die gestrichelten Linien entsprechen den Iso-Linien gleicher Gitterkonstante, die durch Interpolation der experimentellen Ergebnisse ermittelt wurden. Die nichtlineare Zunahme der Gitterkonstanten a und c wird durch Mo-Zugabe stark beeinflußt. Das kann man besser aus der Tab.22 ersehen, in welcher der Einfluß der Zugabe der Elemente Mo, Rh und Pd zu Ru in ben binären Randsystemen sowie der Elemente Rh und Pd zu Mo in den binären Systemen Mo-Rh und Mo-Pd auf die Änderung der Gitterkonstanten der ε -Phase dargestellt ist. Während der Einfluß bei Mo-Zugabe auf die Zunahme der Gitterkonstanten der ε-Phase sehr ausgeprägt ist, ist er bei Zugabe von Rh und Pd nicht nennenswert. Andererseits wird die Gitterkonstante c der ε -Phase bei Rh-Zugabe im Ru (s. Abb.13) sowie bei Zugabe von Rh und Pd im binären System Mo-Rh und Mo-Pd sehr beeinflußt. Das kann wahrscheinlich die nichtlineare und sehr ausgeprägte Zunahme der Gitterkonstante c im quaternären System Mo-Ru-Rh-Pd (Abb.34) erklären. Die ε-Phase wird durch Zusatz von Mo, Rh und Pd dem idealen Verhältnis der hexagonal dicht gepackten Struktur (c/a = 1,633) nahekommen (s. Tab.22).

Die gleichzeitige Zugabe von Rh und Pd hat dasselbe Verhalten hinsichtlich der Stabilität der tetragonalen σ -Phase gezeigt, d.h. diese Elemente stabilisieren sowohl einzeln als auch gemeinsam die σ -Phase im System Mo-Ru. Aus Tab.21 ergibt sich die mit der Elektronenstrahl-Mikrosonde bestimmte Zusammensetzung der σ -Phase in einer Probe, deren Nominal-Zusammensetzung 60 Mo, 35 Ru, 2,5 Rh, 2,5 Pd (At.%) beträgt. Die σ -Phase hat 2,7 At.% Rh und 1,7 At.% Pd gelöst.

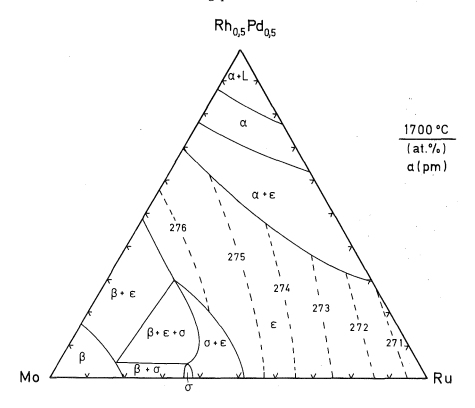


Abb.33: Isothermer Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-Rh_0,5 $^{\rm Pd}$ 0,5 mit Angabe der Gitterkonstante a im Bereich der hexagonalen ϵ -Phase.

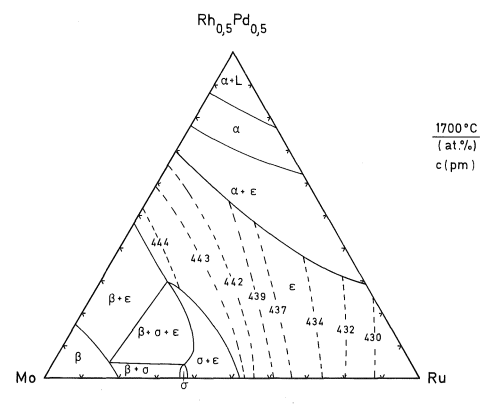


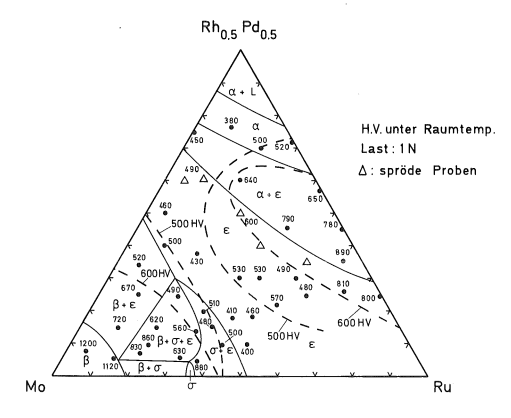
Abb.34: Isothermer Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-Rh_0,5 $^{\rm Pd}$ 0,5 mit Angabe der Gitterkonstante c im Be-reich der hexagonalen ϵ -Phase.

Tab.22: Änderung der Gitterkonstanten a und c der hexagonalen ϵ -Phase in verschiedenen binären Systemen und Konzentrationsbereichen.

System	Konzentrations- bereich in At.%	Gitterkonstante a in pm	Gitterkonstante c in pm	c/a-Verhältnis	Literatur
Ru	100	270	428	1,585	s. Tab. 3
Mo-Ru	0-55 Mo	270-275,6	428-442,5	1,585-1,606	62
Ru-Rh	0-60 Rh	nur gering	428-432	1,585-1,600	s. Tab. 13
Ru-Pd	0-40 Pd	nur gering	nur gering	_	77,78
ε -(Mo-Rh)	43-82 Rh	272-276	435-446	1,599-1,616	68
ε− (Mo−Pd)	51-53 ¤d	276-277	449-450	1,627	72, Tab. 15

Aus dem Phasendiagramm in Abb.32 kann man ersehen, daß das System nicht quasiternär ist, sondern pseudoternär, weil die Phasenregeln für das ternäre System nicht erfüllt sind, z.B. die Krümmung im $\beta+\sigma+\epsilon-F$ eld.

In Abb.35 sind die Ergebnisse der gemessenen Mikrohärte bei Raumtemperatur (Last 1N) von allen Proben des pseudoternären Systems dargestellt. Die markierten Punkte stellen die Zusammensetzung der untersuchten Proben mit dem dazugehörigen Härtewert dar, der als Mittelwert aus mindestens 20 Messungen



<u>Abb.35:</u> Isothermer Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-Rh_{O,5}Pd_{O,5} mit Angabe der mittleren Vickershärte.

gebildet wurde. Die im isothermen Schnitt dargestellten Härteergebnisse wurden in drei Härtebereiche geteilt, also unterhalb 500 HV, zwischen 500 und 600 HV und oberhalb 600 HV (Abb.35). Die gestrichelten Linien entsprechen den Iso-Linien gleicher Härte, die durch Interpolation der experimentellen Ergebnisse der Härtemessung ermittelt wurden. Die Proben, deren Zusammensetzung in der Nähe der Phasengrenze $\epsilon/\epsilon+\alpha$

liegt und die mit kleinen Dreiecken markiert sind, waren spröde.

Mit Hilfe der Ergebnisse der hier untersuchten ternären Systeme Mo-Ru-Rh, Mo-Ru-Pd, Mo-Rh-Pd und Ru-Rh-Pd und des pseudoternären Schnitts Mo-Ru-(Rh_{O,5}Pd_{O,5}) werden zwei weitere pseudoternäre Schnitte des quaternären Systems in der Zusammensetzung Mo-Ru-(Rh_{O,75}Pd_{O,25}) und Mo-Ru-(Rh_{O,25}Pd_{O,75}) ohne experimentelle Untersuchung durch Interpolation vorgeschlagen. Sie sind in Abb.36 und Abb.37 dargestellt. Das quaternäre System Mo-Ru-Rh-Pd läßt sich durch das Auftreten von zwei ausgedehnten Einphasenräumen, den ϵ -Raum und den α -Raum, kennzeichen (s. Abb.30, 32, 36 und 37). Das Auftreten der intermetallischen σ -Phase und der bei 1700°C beobach-

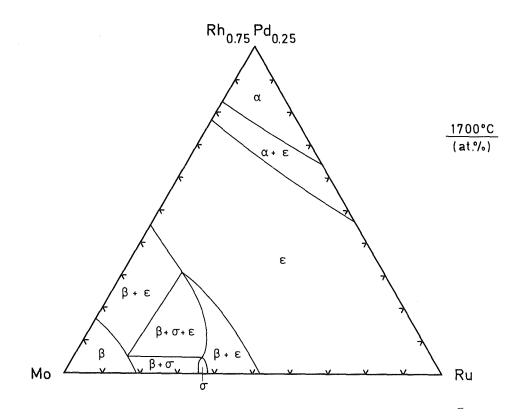


Abb.36: Isothermer Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-Rh_{0,75}Pd_{0,25} im quaternären System Mo-Ru-Rh-Pd.

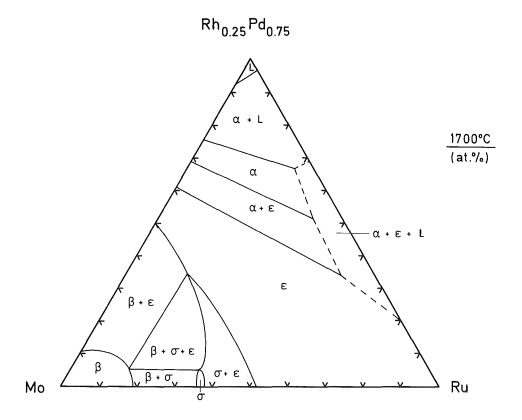
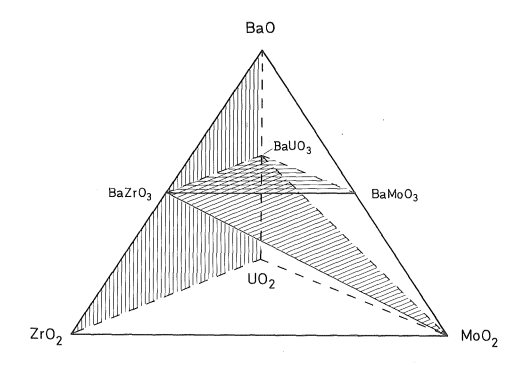


Abb.37: Isothermer Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-Rh_{0,25}Pd_{0,75} im quaternären System Mo-Ru-Rh-Pd.

teten Pd-Schmelze führt zur Existenz von zwei prismatischen Dreiphasenräumen $\epsilon+\sigma+\beta$ und $\alpha+\epsilon+L$. Der α -Raum ist wegen der bei 1700° C vorliegenden Pd-Schmelze abgeschnürt. Der β -Raum hat wegen der begrenzten Löslichkeit von Ru, Rh und Pd in Mo nur eine geringe Ausdehnung. Es existiert im quaternären System bei 1700° C kein Vierphasenraum.

4.2 Das oxidische System UO2-ZrO2-MOO2-BaO

Es wurden drei isotherme Schnitte im Sytem ${\rm UO_2-ZrO_2-MoO_2-BaO}$ bei $1700^{\rm O}{\rm C}$ untersucht, nämlich die Ebenen ${\rm UO_2-ZrO_2-BaO}$, ${\rm BaUO_3-BaZrO_3-BaMoO_3}$ und ${\rm MoO_2-BaUO_3-BaZrO_3}$, die die wesentlichen Schnitte für die Analyse der keramischen Ausscheidungen in einem bestrahlten oxidischen Brennstoff sind. Sie sind in Abb.38 als schraffierte Flächen dargestellt.



<u>Abb.38:</u> Untersuchte Schnittlagen im pseudo-quaternären System ${\rm UO_2^{-ZrO_2^{-MoO}}_{2}^{-BaO}}$.

4.2.1 Das System UO2-ZrO2-BaO

Es wurden zunächst einige Proben in den quasibinären Systemen UO2-ZrO2, BaO-UO2 und BaO-ZrO2 bei 1700°C untersucht. Die Nominal-Zusammensetzung und das Herstellungsverfahren der untersuchten Proben sind in Tab.23 dargestellt. Tab.24 zeigt die Ergebnisse der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikroanalyse. Die mit Hilfe der Elektronenstrahl-Mikrosonde gemessene maximale Löslichkeit von ${\rm ZrO}_2$ in ${\rm UO}_2$ beträgt 51 Mol% ${\rm ZrO}_2$ bei 1700 $^{\rm O}$ C; diejenige von ${\rm UO}_2$ in ${\rm ZrO}_2$ beträgt 21 Mol% ${\rm UO}_2$ (s. Tab.24). Die in der Literatur vorliegenden Daten über die gegenseitige Löslichkeit von ${\rm ZrO}_2$ und ${\rm UO}_2$ /106-111/ wurden unter verschiedenen Bedingungen bestimmt. Die Übereinstimmung zwischen den veröffentlichten Werten ist besonders bei tiefen Temperaturen sehr schlecht. Es gibt in der Literatur keinen Hinweis über die Abhängigkeit der Löslichkeit vom Sauerstoffpartialdruck, der während der Wärmebehandlung eingestellt wurde. Die Wär-

<u>Tab.23:</u> Probenherstellung für die oxidischen Systeme U-Zr-O, U-Ba-O und Zr-Ba-O.

Probe	Ausgangsmaterial	Nominal-Zusammen- setzung in Mol %	Wärmebehandlung T in ^O C/t in h/ Tiegel/Atmosphäre	Entstandene Produkte [#]
UZ 1	uo ₂ , zro ₂	66,7-UO ₂ ; 33,3-ZrO ₁	1700/100/мо/н.V.	(<u>U</u> ,Zr)O ₂
UZ 2	uo ₂ , zro ₂	50-UO ₂ ; 50-ZrO ₂	1700/100/Mo/H.V.	(<u>u</u> ,zr)o ₂ (<u>zr</u> ,u)o ₂
UZ 3	uo ₂ , zro ₂	33,3 UO ₂ ; 66,7-ZrO ₂	1700/100/мо/н.v.	(<u>zr</u> ,u)o ₂ (<u>u</u> ,zr)o ₂
UB 1	UO ₂ , BaCO ₃	50-U0 ₂ ; 50-ВаО	a.1300/16/Pt/H.V. b.1100/ 5/Pt/H ₂	Bauo ₄ Bauo ₃
UB 2	^{UO} 2, ВаUO ₃ (UB 1.b)	60-U0 ₂ ; 40-BaO	1700/50/Мо/н.V.	Bauo ₃ uo ₂
ZB 1	Zro ₂ , BaCo ₃	50-Zr0 ₂ ; 50-Ba0	1300/16/Pt/H.V.	BaZrO ₃
ZB 2	ZrO ₂ , BaZrO ₃ (ZB 1)	60-Zr0 ₂ ; 40-ВаО	1700/65/Мо/н.V.	BaZrO ₃ ZrO ₂
ZB 3	ZrO ₂ , BaZrO ₃ (ZB 1)	80-Zr0 ₂ ; 20-ВаО	1700/65/мо/н.v.	BaZrO ₃ ZrO ₂

^{*} Hauptkomponente unterstrichen

- 91

 $\frac{\text{Tab.24:}}{\text{Ergebnisse der r\"{o}ntgenographischen Untersuchung und der Elektronenstrahl-Mikrosonde.}}$

	NOMINAL-ZUS in Mo	AMMENSETZUNG 1 %		ŢDE	ENTIFIZIERTE VERBINDUNG	
PROBE	А	В	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten in pm	Zusammensetzung in At.%
UZ 1	66,7 - UO ₂	33,3 - Zr0 ₂	k-Fluorit	-	a = 538,3±0,5	c-(U _{0,67} Zr _{0,33})0 ₂ *
UZ 2	50 - UO ₂	50 - Zr0 ₂	k-Fluorit tetragonal	ss m	<pre>a = 534,0±0,8 a = 366,2 oder 517,9 c = 526,8</pre>	$c - (U_{1-x}Zr_x)0_2$ $t - (Zr_{1-x}U_x)0_2$
UZ 3	33,3 - UO ₂	66,7 - ZrO ₂	k-Fluorit tetragonal	S S	a = 530 ±1 a = 366,2 oder 517,9 c = 526,8	c -(U _{0,49} Zr _{0,51})0 ₂ * t-(Zr _{0,79} U _{0,21})0 ₂ *
UB 1	50 - UO ₂	50 - Ba0	k-Perowskit	-	a = 438,9±0,5	BaUO ₃
UB 2	60 - UO ₂	40 - BaO	k-Perowskit k-Fluorit	ss m	$a = 439,8\pm0,4$ $a = 547,1\pm0,2$	BaUO ₃
ZB 1	50 - Zr0 ₂	50 - Ba0	k-Perowskit	-	$a = 419,2\pm0,1$	BaZrO ₃
ZB 2	60 - Zr0 ₂	40 - BaO	k-Perowskit momoklines ZrO ₂	SS SW	a = $419,6\pm0,2$ a = $515,4\pm0,2$ b = $521,0\pm0,2$ c = $531,3\pm0,2$ β = 99.14°	BaZrO ₃ m-ZrO ₂

Fortsetzung der Tab.24

	NOMINAL-ZUS	SAMMENSETZUNG		IDENTIFIZIERTE VERBINDUNG					
PROBE	A	В	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten in pm	Zusammensetzung in At.%			
ZB 3	80 - ZrO ₂	20 - BaO	k-Perowskit monoklines ZrO ₂	S S	a = 419,5±0,3 a = 515,4 b = 520,4 c = 532,5 β = 99.290	BaZrO ₃ m-ZrO ₂			

Struktur: c=k = kubisch, t = tetragonal, m = monoklin

Intensität: ss = sehr stark, s = stark, m = mittel, sw = schwach

* gemessener Wert mit der Mikrosonde

mebehandlung der Proben in dieser Arbeit wurde in Mo-Tiegeln durchgeführt, wobei der Sauerstoffpartialdruck über dem Oxid durch die Reaktion des Sauerstoffs mit dem Mo-Tiegel bei Wärmebehandlungstemperatur eingestellt wurde. Die gemessene maximale Löslichkeit von ${\rm ZrO}_2$ in ${\rm UO}_2$ und von ${\rm UO}_2$ in ${\rm ZrO}_2$ bei $1700^{\rm O}{\rm C}$ stimmt relativ gut mit der von /110/ angegebenen Löslichkeit überein, obwohl die Wärmebehandlung in /110/ unter extrem reduzierender Atmosphäre (Wasserstoff) durchgeführt wurde. Das bedeutet, daß die maximale gegenseitge Löslichkeit von ZrO2 und UO2 nicht sehr vom Sauerstoffpartialdruck - in bestimmten Bereichen der Temperatur und des Sauerstoffpotentials abhängig sein kann. Die Änderung der Gitterkonstanten der auftretenden Phasen ist in Abhängigkeit von der ZrO2-Konzentration in Abb.39 dargestellt. Während sich die Gitterkonstanten der tetragonalen $(\underline{Zr}, U) O_2$ -Phase im Zweiphasenfeld nicht geändert haben, hat die Gitterkonstante der kubischen $(\underline{U}, 2r)O_2$ -Phase mit zunehmender ZrO_2 -Konzentration auch im Zweiphasenfeld kontinuierlich abgenommen; das wurde bereits von /110/ beobachtet.

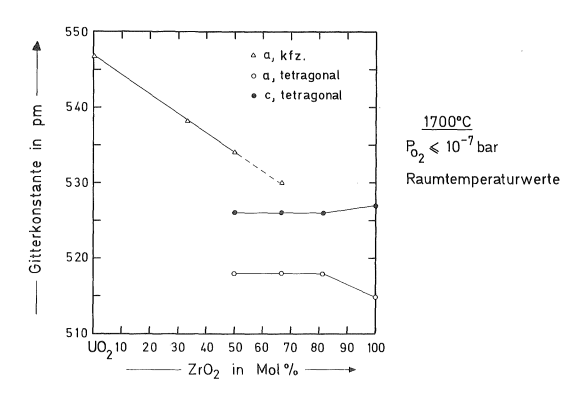


Abb.39: Gitterkonstanten des kfz. $(U,Zr)O_2$ und des tetragonalen $(Zr,U)O_2$ im quasibinären System UO_2 - ZrO_2 .

Die Verbindung BaUO $_3$ wurde durch Kalzination der Mischung zwischen UO $_2$ und BaCO $_3$ 16 Stunden bei 1300°C und durch Reduktion unter Wasserstoff 5 Stunden bei 1000°C hergestellt (s. Tab.23). Es wurde zusätzlich noch eine Probe im quasibinären System BaO-UO $_2$ untersucht (s. Tab.23, Probe UB2). Nach der Glühung wurde keine intermediäre Verbindung zwischen UO $_2$ und BaUO $_3$ beobachtet. Die Löslichkeit von BaO in UO $_2$ und von UO $_2$ in BaUO $_3$ ist bei 1700°C sehr niedrig, da sich die experimentellen Werte der Gitterkonstante von UO $_2$ und BaUO $_2$ nur geringfügig geändert haben.

Die Verbindung BaZrO_3 ist sehr stabil und wurde einfach durch die Kalzination der Mischung zwischen ${\tt ZrO}_2$ und ${\tt BaCO}_3$ hergestellt. Es wurden noch zwei Proben im System BaO-ZrO2 untersucht (s. Tab.23, Probe ZB2 und ZB3). Zwischen ZrO_2 und $BaZrO_3$ wurde keine intermediäre Verbindung beobachtet. Es wurde außerdem festgestellt, daß die BaZrO3-Phase die monokline Modifikation des ZrO₂ bei 1700^oC stabilisiert. Im binären System Zr-O liegt die Temperatur der Umwandlung monoklin-tetragonal von ZrO, bei etwa 1100°C (s. Tab.9, bzw. Tab.5). Es wurde ferner beobachtet, daß die Löslichkeit von ZrO2 in BaZrO3 sehr niedrig ist, da sich die experimentellen Werte der Gitterkonstante von BaZrO, nur unbedeutend geändert haben. Die mit Hilfe eines Computerprogramms durchgeführte Auswertung der Gitterparameter des monoklinen Wirtsgitters des ZrO, ergab keinen schlüssigen Beweis für eine Löslichkeit von BaO in ZrO2.

Tab.25 zeigt die Nominal-Zusammensetzung und das Herstellungsverfahren der untersuchten Proben im System UO₂-ZrO₂-BaO. Die Ergebnisse der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikroanalyse der Proben sind in Tab.26 dargestellt.

Zwischen BaUO₃ und BaZrO₃ besteht vollständige Mischbarkeit. Aus der Mischung zwischen BaUO₃ und BaZrO₃ mit unterschied-licher Konzentration ergab sich nur eine einzige Mischphase im Perowskit-Typ, d.h. die Proben waren immer einphasig. Das

		7				T
Probe	Ausgangsmaterial	s	al-Zusa etzung Mol %	ammen-	Wärmebehandlung T in ^O C/t in h/ Tiegel/Atmosphäre	Entstandene Produkte
		UO ₂	$2r0_2$	Ba0		
UBZ 9	UZ 2, UBZ 15.b	50	35	15	1700/65/мо/н.v.	(U,Zr)O ₂ BaZrO ₂
UBZ 15	UZ 1, BaCO ₃	50	25	25	a.1300/15/Pt/H.V.	.
	3				b.1700/65/Mo/H.V.	UO ₂ BaZrO ₃
UBZ 1	BaUO ₃ , BaZrO ₃	37,5	12,5	50	1700/65/Mo/H.V.	Ba(U,Zr)O ₃
UBZ 7	UZ 3, BaCO ₃	30	60	10	a.1300/15/Pt/H.V.	-
					b.1700/65/Mo/H.V.	BaZrO ₃ (U,Zr)O ₂ (Zr,U)O ₂
UBZ 6	UBZ 8, UZ 2	28,7	28,7	42,6	1700/65/Mo/H.V.	Ba(Zr,U)O ₃
UBZ 5	UBZ 8, UZ 2	26,2	26,2	47,6	1700/65/Mo/H.V.	Ba(Zr,U)O ₃
UBZ 16	1. UZ 3, BaCO ₃	25	50	25	a.1300/15/Pt/H.V.	-
	J				b.1700/65/Мо/н.V.	BaZrO ₃
	2. BaUO ₃ , ZrO ₂				1700/50/мо/н.v.	BaZrO ₃
UBZ 8	UO ₂ , ZrO ₂ , BaCO ₃	25	25	50	a.1300/18/Pt/H.V.	BaUO ₃ BaZrO ₃
					b.1700/50/Mo/H.V.	Ba(U,Zr)O ₃
UBZ 10	ZB 2, ZrO ₂ , UZ 2	20	70	10	1700/50/Mo/H.V.	BaZrO ₃ (Zr,U)O ₂ (U,Zr)O ₂
UBZ 2	BaUO ₃ , BaZrO ₃	12,5	37,5	50	1700/65/Mo/H.V.	Ba(Zr,U)O ₃

		ZUSAMMEN	SETZUNG		IDE	ENTIFIZIERTE VERBINDUNG	
PROBE	U0 ₂	ZrO ₂	Ba0	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten	Zusammensetzung
						in pm	in At.%
UBZ 9	50	35	15	k-Fluorit	SS	a = 543,0±0,1	$c - (U_{1-x}Zr_x)0_2$
				k-Perowskit	S	$a = 420,1\pm0,3$	BaŽr03
UBZ 15	50	25	25	k-Fluorit	SS	$a = 546,1\pm0,2$	UO ₂
				k-Perowskit	S	$a = 420,4\pm0,2$	BaZrO ₃
UBZ 1	37,5	12,5	50	k-Perowskit	-	a = 435,5±0,4	Ba(U _{0,75} Zr _{0,25})0 ₃
UBZ 7	30	60	10	k-Perowskit	SS	$a = 419,8\pm0,3$	BaZrO ₃
				k-Fluorit	ss	$a = 533,9\pm0,1$	$c-(U_{1-x}Zr_x)0_2$
				t-ZrO ₂	SW	a = 366,8 oder 518,8±0,5 c = 524,5±0,6	$t-(Zr_{1-x}U_x)O_2$
UBZ 6	28,7	28,7	42,6	k-Perowskit	SS	$a = 427,6\pm0,1$	Ba(Zr _{0,56} U _{0,44})0 ₃ *
				k-Fluorit	SW	$a = 546,8\pm0,3$	0,56 0,447 3 U0,*
UBZ 5	26,2	26,2	47,6	k-Perowskit	SS	$a = 429,4\pm0,1$	Ba(Zr _{1-x} U _x)0 ₃
					SW	a = 547,2±0,3	UO ₂
UBZ 16	25	50	25	k-Perowskit	SS	$a = 420,2\pm0,1$	BaZrO ₃
				k-Fluorit	S	$a = 535,5\pm0,1$	c-(U _{1-x} Zr _x)0 ₂

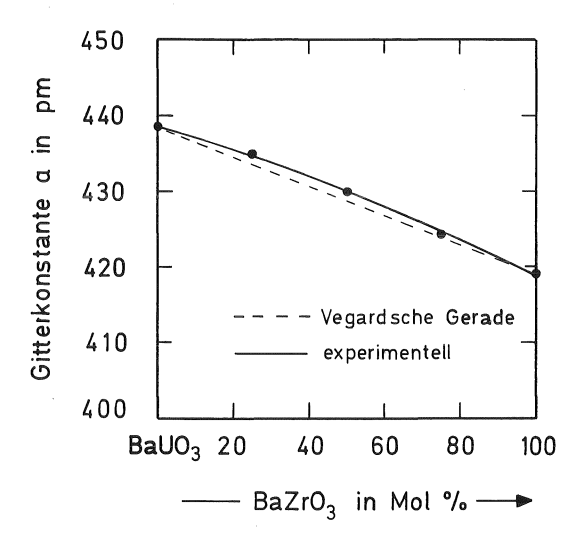
Fortsetzung der Tab. 26

PROBE	NOMINAL-ZUSAMMENSETZUNG in Mol %			IDENTIFIZIERTE VERBINDUNG			
	IJ0 ₂	Zr0 ₂	BaO	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten in pm	Zusammensetzung in At,%
UBZ 8	25	25	50	k-Perowskit	_	a = 430,0±0,1	Ba(U _{0,5} Zr _{0,5})0 ₃
UBZ 10	20	70	10	k-Perowskit k-Fluorit t-ZrO ₂	S S S	a = 419,3±0,2 a = 527 ±2 a = 364,7 oder 515,8±0,1 c = 524,9±0,2	BaZr0 [*] ₃ c-(U _{0,49} Zr _{0,51})0 [*] ₂ t-(Zr _{0,79} U _{0,21})0 [*] ₂
UBZ 2	12,5	37,5	50	k-Perowskit	_	$a = 424,4\pm0,2$	Ba(Zr _{0,75} U _{0,25})0 ₃

Intensität: ss = sehr stark, s = stark, m = mittel, sw = schwach

Struktur: C = k = kubisch, t = tetragonal

^{*} gemessener Wert mit der Mikrosonde

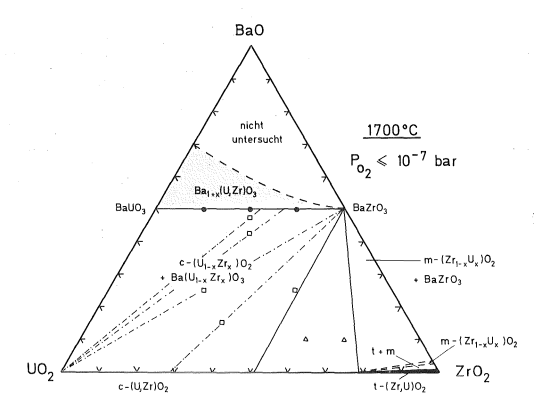


<u>Abb.40:</u> Gitterkonstante des Mischkristalls $Ba(U_{1-x}Zr_x)O_3$ im quasibinären System $BaUO_3-BaZrO_3$.

ist aus Abb.40 zu ersehen, in der die Gitterkonstante der Proben UBZ1, UBZ8 und UBZ2 (s. Tab.24) in Abhängigkeit von der BaZrO₃-Konzentration dargestellt ist. Die durchgezogene Linie ist eine Interpolation zwischen den experimentellen Werten der Gitterkonstante der Mischung zwischen BaUO₃ und BaZrO₃ und die gestrichelte Linie entspricht der Vegardschen Gerade. Aus Abb.40 kann man schließen, daß die Mischung zwischen BaUO₃ und BaZrO₂ nur gering vom idealen Verhältnis in positiver Richtung abweicht.

Das Ergebnis des untersuchten quasiternären Systems ${\rm UO_2^{-ZrO}_2^{-}}$ BaO bei $1700^{\rm O}{\rm C}$ ist in Abb.41 dargestellt. Die mit verschie-

denen Symbolen markierten Punkte entsprechen der Nominal-Zusammensetzung der untersuchten Proben. Die durchgezogenen
Linien sind die bestimmten Phasengrenzen; die strichpunktierten Linien stellen die Konoden und die gestrichelten Linien
die unbestimmten Phasengrenzen dar. Das quasiternäre System



<u>Abb.41:</u> Isothermer Schnitt des quasiternären Systems UO_2 -Zr O_2 -BaO bei 1700 $^{\circ}$ C.

ist auf der ${\rm UO_2-ZrO_2-reichen}$ Seite durch ein breites Zweiphasenfeld $({\rm \underline{U}},{\rm Zr}){\rm O_2-Ba}\,({\rm U},{\rm Zr}){\rm O_3}\,$ charakterisiert. Aufgrund der experimentellen Ergebnisse wurde festgestellt, daß ${\rm UO_2}\,$ bei jeder beliebigen Konzentration innerhalb des Bereiches zwischen ${\rm UO_2},~{\rm BaUO_3}~{\rm und}~{\rm BaZrO_3}~{\rm im}~{\rm Gleichgewicht}~{\rm mit}\,$ der entsprechenden Perowskit-Phase ${\rm Ba}\,({\rm U_{1-x}Zr_x}){\rm O_3}~{\rm steht}.$ Ferner wurde nachgewiesen, daß ${\rm BaZrO_3}\,$ bei jeder beliebigen Konzentration innerhalb des Bereiches zwischen ${\rm BaZrO_3},~{\rm UO_2}\,$ und ${\rm c-(U_{1-x}Zr_x)O_2}$ im Gleichgewicht mit der entsprechenden ${\rm c-(U_{1-x}Zr_x)O_2-Phase}$ steht. Im Dreiphasenfeld ist die ${\rm BaZrO_3-Phase}$ im Gleichgewicht mit den Phasen ${\rm c-(U_{0.51}Zr_{0.49})O_2}\,$ und

t-(Zr $_{0,79}$ U $_{0,21}$)O $_{2}$. Die Phasengrenze Ba $_{1+x}$ (U,Zr)O $_{3}$ auf der BaO-reichen Seite wurde mit Hilfe von Literaturwerten der binären Systeme BaO-UO $_{2}$ und BaO-ZrO $_{2}$ /159,162,164,186/ abgeschätzt. Das Zweiphasenfeld BaZrO $_{3}$ -t-(Zr $_{1-x}$ U $_{x}$)O $_{2}$, mit O < x < 0,21 wurde nicht untersucht. Der Existenzbereich des monoklinen (Zr,U)O $_{2}$ wurde daher mit Hilfe der Ergebnisse der Untersuchungen im quasibinären System BaO-ZrO $_{2}$ (s. Tab.24) abgeschätzt und ist in Abb.41 gestrichelt dargestellt.

Die bisher kommentierten Ergebnisse im System UO2-ZrO2-BaO beruhen auf den Proben, die bei 1700°C im Mo-Tiegel homogenisiert wurden. Die Bedeutung für die Nutzung des Mo-Tiegels liegt darin, daß der Sauerstoffpartialdruck dann durch die Reaktion

$$_{Tiegel} + (O_2) =$$

im Gleichgewicht mit den Proben während der Wärmebehandlung eingestellt wird, wenn er niedriger ist als das Sauerstoff-potential der entsprechenden Reaktion zwischen UO2, ZrO2 und BaO. Der Sauerstoffpartialdruck des Mo/MoO2-Gleichgewichts stellt also eine obere Grenze für den Sauerstoffpartialdruck jener Reaktionen dar. Aus diesem Grunde eignete sich der Mo-Tiegel als Sauerstoffgetter sehr gut, da die Temperatur der Wärmebehandlung relativ hoch war (1700°C). Die Kinetik der Oxidation des Molybdäns war so rasch, daß der Gleichgewichtszustand gemäß der oben gegebenen Reaktion erreicht wurde.

Einige Proben wurden nicht im Mo-Tiegel sondern im Al₂O₃-Tiegel im Hochvakuum wärmebehandelt. Die Nominal-Zusammensetzung und das Herstellungsverfahren der untersuchten Proben sind zusammen mit den entstandenen Produkten in Tab.27 dargestellt. Tab.28 zeigt die Ergebnisse der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikroanalyse. Die Proben waren nach der Kalzination 12 Stunden bei 1200°C unter Argon

Probe	Ausgangsmaterial	Nominal-Zusar setzung in Mol % UO ₂ ZrO ₂	nmen- BaO	Wärmebehandlung T in ^O C/t in h/Tiegel/ Atmosphäre	Entstandene Produkte
UBZ 3	UO ₂ ,ZrO ₂ ,BaCO ₃	55 15	30	a.1200/3,5/Pt/Argon	BaUO ₄ BaZrO ₃ +UO ₂ +ZrO ₂
				b.1200/12/Pt/Argon	BaUO ₄ BaZrO ₃
				c.1700/40/Al ₂ 0 ₃ /H.V.	BaZrO ₃
UBZ 8	UO ₂ ,ZrO ₂ ,BaCO ₃	25 25	50	a.1200/3,5/Pt/Argon	BaUO ₃ BaZrO ₃ β-Ba ₃ UO ₅
				b.1200/12/Pt/Argon	BaUO ₃ BaZrO ₃
				c.1700/40/Al ₂ 0 ₃ /H.V.	BaZrO ₃ UO ₂ Ba2 ^U 2 ^O 7
UBZ 13	uo ₂ ,zro ₂ ,Baco ₃	10 25	60	a.1200/3,5/Pt/Argon	BaZrO ₃ γ-Ba ₃ UO ₆ +β-Ba ₃ UO ₆ +Ba ₂ ZrO ₄
				b.1200/12/Pt/Argon	BaZrO ₃ Y-Ba ₃ UO ₆ +Ba ₂ ZrO ₄
				c.1700/40/Al ₂ 0 ₃ /H.V.	BaZrO ₃ UO ₂ Ba ₂ U ₂ O ₇

⁺ geringe Menge

Probe		ıl-Zusamme n Mol %	nsetzung		IDENTIFIZ	IERTE VERBINDUNG	
	U0 ₂	Zr0 ₂	Ba0	Struktur	Intensität	Gitterkonstante in pm	Zusammensetzung in At.%
UBZ 3b	55	15	30	k-Perowskit orthorhombisch	s s	a = 419,7±0,1 a = 578,2±0,8 b = 811 ±2 c = 829 ±5	BaZrO₃ BaUO₄
				k-Fluorit	SW	$a = 547,3\pm0,3$	UO ₂
UBZ 3c	55	15	30	k-Fluorit k-Perowskit tetragonal	SS m m	a = 547,1±0,6 a = 421,3±0,3 a = 1162 ±5 c = 1129 ±5	UO ₂ BaZrO ₃ Ba ₂ U ₂ O ₇
UBZ 8c	25	25	50	k-Perowskit k-Perowskit	s s	$a = 419,1\pm0,1$ $a = 438,8\pm0,3$	BaZrO₃ BaUO₃
UBZ 8c	25	25	50	k-Perowskit k-Fluorit tetragonal	SS S m	$a = 420,6\pm0,4$ $a = 547,5\pm0,4$ $a = 1140 \pm 5$ $c = 1119 \pm 8$	BaZrO ₃ UO ₂ Ba ₂ U ₂ O ₇
UBZ 13b	10	25	60	k-Perowskit tetragonal tetragonal	s m sw	a = 419,3±0,2 a = 628,5±0,9 c = 892 ±4 a = 416,3±0,5 c = 1347 ±3	BaZrO ₃ γ-Ba ₃ UO ₆ Ba ₂ ZrO ₄
UBZ 13c	10	25	60	tetragonal k-Perowskit k-Fluorit	S m SW	a = 1140 ±2 c = 1119 ±2 a = 420,6±0,4 a = 547,5±0,4	Ba ₂ U ₂ O ₇ BaZrO ₃ UO ₂

Tab. 28: Nominal-Zusammensetzung der Proben im System UO $_2$ -ZrO $_2$ -BaO und Ergebnis der röntgenographischen Un-ZrO₂-BaO und Ergebnis tersuchung.

im wesentlichen zweiphasig und bestanden aus BaUO_4 und BaZrO_3 (UBZ 3b), BaUO_3 und BaZrO_3 (UBZ 8b) sowie BaZrO_3 und $\gamma - \operatorname{Ba}_3 \operatorname{UO}_6$ (UBZ 13b). Nach der Wärmebehandlung der Proben UBZ 3b, UBZ 8b und UBZ 13b 40 Stunden bei 1700° C im $\operatorname{Al}_2 \operatorname{O}_3 - \operatorname{Tiegel}$ im Hochvakuum wurden dieselben Phasen in allen drei Proben gefunden, nämlich UO_2 , BaZrO_3 und $\operatorname{Ba}_2 \operatorname{U}_2 \operatorname{O}_7$. Die $\operatorname{BaZrO}_3 - \operatorname{Phase}$ nimmt an der Reaktion während der Wärmebehandlung nicht teil, da sie sowohl vor der Wärmebehandlung (als Reagenz) als auch nach der Homogenisierungsglühung (als Produkt) auftritt. Die Verbindungen BaUO_4 , BaUO_3 und $\gamma - \operatorname{BaUO}_6$ wurden wegen des eingestellten Sauerstoffpotentials während der Wärmebehandlung im Hochvakuum zu den Verbindungen UO_2 , $\operatorname{Ba}_2 \operatorname{U}_2 \operatorname{O}_7$ und BaO gemäß den Reaktionen

(2)
$$3 \text{ Bauo}_3 + \frac{1}{2} \text{ O}_2 = \text{Ba}_2 \text{U}_2 \text{O}_7 + \text{UO}_2 + \text{BaO}$$

(3)
$$3 \text{ BaUO}_6 = \text{Ba}_2 \text{U}_2 \text{O}_7 + \text{UO}_2 + 7 \text{ BaO} + \text{O}_2$$

umgewandelt. Das BaO wurde durch röntgenographische Untersuchungen nicht nachgewiesen; es wird daher angenommen, daß BaO wegen seines hohen Dampfdrucks (s. Kap.2.5.5) sublimiert ist. Man kann daraus schließen, daß die Bildung dieser Verbindungen sehr stark vom Sauerstoffpotential abhängig ist. Im Hochvakuum besteht die Gefahr, daß bei der Reaktion \mathbf{U}^{5+} und \mathbf{U}^{6+} gebildet werden, was durch die obere Grenze des Sauerstoffpotentialsim Mo-Tiegel verhindert wird. Die Oxidation von \mathbf{U}^{4+} würde dann im quasiternären Schnitt BaO-UO₂-ZrO₂ nicht mehr darstellbar sein.

4.2.2 Das System BaUO3-BaZrO3-BaMoO3

Die Schnittlage ${\rm BaUO_3-BaZrO_3-BaMoO_3}$ im System ${\rm UO_2-ZrO_2-MoO_2-BaO}$ ist in Abb.38 als schraffierte Fläche dargestellt.

Zunächst wurde die Verbindung BaMoO $_3$ aus der Mischung zwischen ${\rm MoO}_2$ und ${\rm BaCO}_3$ durch Kalzination 16 Stunden bei $1300^{\rm O}{\rm C}$ im Hochvakuum (s. Tab.29, Probe MB-1A) und durch Reduktion in Argon- 8% H $_2$ -Atmosphäre 20 Stunden bei $1000^{\rm O}{\rm C}$ hergestellt (s. Tab.29, Probe MB-1Cb). Das Ergebnis der röntgenographischen Untersuchung ist in Tab.30 angegeben. Es ergab sich hierbei der Hinweis, daß die Verbindung BaMoO $_3$ bei hohen Temperaturen nicht stabil ist, sondern wahrscheinlich gemäß der Reaktion

$$3 BaMoO3 = 2 BaMoO4 + BaO + Mo$$
 (1)

disproportioniert (s. Tab.30, Probe Mb-2). BaMoO3 wurde daher einer DTA/TGA-Analyse in einem Al₂O₃-Tiegel bei einer Aufheizgeschwindigkeit von 10°C/min bis 1550°C unter Argon- oder Helium-Atmosphäre unterworfen. Das Ergebnis ist in Tab.31 dargestellt. Während der Aufheizphase wurde eine geringe Zunahme der Masse bis 1220°C beobachtet, die darüber konstant blieb. Drei bzw. vier endotherme Peaks wurden unter Argon bzw. Helium nachgewiesen, nämlich zwei kleine Peaks bei (1260±5) OC bzw. 1305 C, ein großer Peak bei (1380±10) Oc und ein relativ großer Peak bei (1475±5) Oc, der dem Schmelzpunkt der Probe entspricht. Bei der nachfolgenden röntgenographischen Untersuchung des aus BaMoO, entstandenen Produkts wurden $BaMoO_4$, metallisches Molybdän und die aus einer sehr schwachen Intensität der Beugungslinien bestimmten Verbindungen Ba₂MoO₅ und BaMoO₃ identifiziert (s. Tab.30, Probe Mb-1D). Man kann daraus schließen, daß die Zersetzungstemperatur des $BaMoO_3$ bei $(1380\pm10)^{O}C$ liegt. Die Zersetzung ist durch die oben gegebene Reaktion (1), also durch die Bildung von ${\tt BaMoO}_{\it A}$, ${\tt BaO}$ und metallischem Molybdän charakterisiert. ${\tt BaMoO}_{\it A}$ schmilzt nach /170,171/ bei etwa 1460°C, was in Übereinstimmung mit dem endothermen Peak bei (1475±5) Oc steht, der dem Schmelzpunkt der bei der DTA-Analyse untersuchten Proben entspricht.

<u>Tab.29:</u> Probenherstellung im oxidischen System Mo-Ba-O.

Probe	Ausgangsmaterial	Nominal-Zusammen- setzung in Mol %	Wärmebehandlung T in ^O C/t in h/ Tiegel/ Atmosphäre	Entstandene Produkte
MB-1A	MoO ₂ , BaCO ₃	50-MoO ₂ ; 50-BaO	1300/16/Pt/H.V.	*BaMoO ₃
MB-1B	MoO ₂ , BaCO ₃	50-MoO ₂ ; 50-BaO	1300/15/Pt/Argon	*BaMoO ₄ BaMoO ₃
MB-1C	MB-1A	50 MoO ₂ ; 50-BaO	a.1000/ 5/Pt/Argon-8%H ₂ b.1000/20/Pt/Argon-8%H ₂ c.1000/80/Pt/Argon-8%H ₂	BaMoO ₄ BaMoO ₃ BaMoO ₃ BaMoO ₃ metalli- sches Mo
мв-2	MoO ₂ , BaMoO ₃ (MB-1C b)	80-MoO ₂ ;20-BaO	1700/15/Mo/H.V.	BaMoO ₄ BaMoO ₃ metalli- sches Mo BaO

^{* &}gt; 80 Mol %

Nominal-Zusammensetzung der Proben im System Mo-

Ba-O und suchung.

Ergebnis

der röntgenographischen Unter-

Probe	Nominal-Zus in Mol %	ammensetzung	IDENTIFIZIERTE VERBINDUNG					
	Mo1-% A	Mol-% B	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten in pm	Zusammensetzung in At.%		
MB-1A	50-MoO ₂	50-Ba0	k-Perowskit t-Scheelit	S m	a = 404,6±0,3 a = 559,0±0,4 c = 1286 ±1	BaMoO ₃ * BaMoO ₄		
MB-1B	50-MoO ₂	50-Ba0	t-Scheelit k-Perowskit	SS m	$a = 558,0\pm0,1$ $c = 1282 \pm 2$ $a = 403,9\pm0,1$	BaMoO ₄ *		
MB-1C	50-MoO ₂	50-Ba0	k-Perowskit	-	$a = 404,3\pm0,2$	BaMoO ₃		
MB-1D	50-MoO ₂	50-Ba0	t-Scheelit krzMo k-Perowskit orthorh	SS SW SW	a = $558,9\pm0,2$ c = 1283 ± 1 a = $315,0\pm0,1$ a = $404,5\pm0,1$ a = 774 ± 1 b = 1144 ± 1 c = 576 ± 1	BaMoO ₄ metallisches Mo BaMoO ₃ Ba ₂ MoO ₅		
MB-2	80-MoO ₂	20-Ba0	t-Scheelit k-Perowskit krzMo kubisch	ss m m	$a = 558,5\pm0,3$ $c = 1283 \pm 1$ $a = 404,3\pm0,1$ $a = 314,8\pm0,1$ $a = 558,3\pm0,5$	BaMoO ₄ BaMoO ₃ metallisches Mo BaO		

^{*} mehr als 80 Mol.%

PROBE	TIEGEL	ATMOSPHÄRE	DTA-Analyse Peak-Temperatur in OC	TG-Analyse	Röntgenographische Analyse
BaMoO ₃	Al ₂ O ₃	Argon	1 - 1250 endotherm 2 - 1375 endotherm 3 - 1475 endotherm	geringe Massezunahme bis 1220 [°] C, dann konstant geblieben	·
BaMoO ₃	Al ₂ O ₃	Helium	1-1268 endotherm 2-1305 endotherm 3-1385 endotherm 4-1480 endotherm	geringe Massezunahme bis 1240 ^O C, dann konstant geblieben	BaMoO ₄ + metallisches Mo + BaMoO ₃ + Ba ₂ MoO ₅
2 BaMoO ₃ + +BaUO ₃ +BaZrO ₃	Al ₂ O ₃	Helium	1 - 1265 endotherm 2 - 1375 endotherm 3 - 1460 endotherm	geringe Massezunahme bis 1240 ^O C, dann konstant geblieben	
2 BaMoO ₃ + +BaUO ₃ +BaZrO ₃	Мо	Argon	1-1255 endotherm 2-1380 endotherm 3-1460 endotherm	Massezunahme bis 900 ⁰ C, dann Masseverlust	$Ba(\underline{Zr},U)O_{3}$ + $Ba(\underline{U},Zr)O_{3}$ + $BaMoO_{4}$ + $metallisches Mo$ + $BaO(?)$ + $BaMoO_{3} (Spuren)$

Es gibt keine eindeutige Erklärung für das Auftreten der zwei kleinen Peaks bei $(1260\pm5)^{\rm O}$ C und $1305^{\rm O}$ C. Das Auftreten von BaMoO $_3$ in geringer Konzentration kann durch Rückbildung gemäß Reaktion (1) während der Abkühlphase erklärt werden. Ba $_2$ MoO $_5$ ist wahrscheinlich ebenfalls bei der Abkühlung der Schmelzphase entstanden. Das kann mit Hilfe des Phasendiagramms des Systems BaO-MoO $_3$ in Abb.13 (s. Kap. 2.5.8) erklärt werden, da die Zusammensetzung der bei der DTA-Analyse des BaMoO $_3$ nach Reaktion (1) gebildeten oxidischen Phasen zwischen BaMoO $_4$ und Ba $_2$ MoO $_5$ liegt.

Zur Untersuchung des Systems $BaUO_3 - BaZrO_3 - BaMoO_3$ wurden mehrere Proben vorbereitet. Die Normal-Zusammensetzung und das Herstellungsverfahren sind zusammen mit den entstandenen Reaktionsprodukten in Tab.32 angegeben. Alle Proben dieses Systems wurden bei 1700°C im verschlossenen Mo-Tiegel wärmebehandelt. Tab.33 zeigt das Ergebnis der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikroanalyse. In der Probe ZUBM 11, deren Nominal-Zusammensetzung 15 BaMoO3, 70 BaUO3 und 15 BaZrO3 (Mol%) betrug, wurden nach Wärmebehandlung eine kubische Perowskit-Phase und metallisches Mo identifiziert. In der Ausgangszusammensetzung 20 BaMoO3, 40 BaUO3 und 40 BaZrO3 (Mol%) wurden mehrere Proben aus verschiedenen Gründen vorbereitet: z.B. wurde die Probe ZUBM 7 aus einer einfachen Mischung zwischen BaUO2, ${\rm BaZrO}_3$ und ${\rm BaMoO}_3$ hergestellt. Die Probe ZUBM 7A wurde aus einer Mischung zwischen BaMoO₃ und der Mischkristallphase Ba($U_{0.5}Zr_{0.5}$)O₃ vorbereitet. Zur Herstellung der Probe ZUBM 7B und ZUBM 7C wurde statt des reinen BaMoO $_3$ eine Mischung zwischen BaMoO $_4$ und BaMoO $_4$ (s. Tab.29, Probe MB-1A und Probe MB-1B) verwendet. Es wurde angenommen, daß die Proben MB-1A und MB-1B aus 80 BaMoO3 und 20 $BaMoO_4$ (Mol%) bzw. 80 $BaMoO_4$ und 20 $BaMoO_3$ (Mol%) bestehen. Aus Tab.33 kann man entnehmen, daß es keinen Unterschied zwischen den Proben ZUBM 7 und ZUBM 7A gibt, d.h. das Vorprodukt $\mathrm{Ba}(\mathrm{U}_{\mathrm{O},5}\mathrm{Zr}_{\mathrm{O},5})\mathrm{O}_{3}$ vor der Mischung zwischen BaMoO_{3} , BaUO_{3} und BaZrO, hat die Zahl, Art und Zusammensetzung der auftretenden Phasen nicht beeinflußt. Die Proben ZUBM 7 und ZUBM 7A bestehen nach der Wärmebehandlung aus drei Phasen, nämlich zwei Perowskit-Phasen und metallischem Molybdän. Die Zusammenset-

Probe	Ausgangsmaterial	in	al-Zus etzung Mol %		Wärmebehandlung T in ^O C/t in h/ Tiegel/Atmosphäre	Entstandene Produkte*
ZUBM 11	BaUO3,BaZrO3,BaMoO3	15	70	15	1700/65/Mo/H.V.	Ba(U,Zr,Mo)O ₃ metallisches Mo
ZUBM 7	BaUO ₃ ,BaZrO ₃ ,BaMoO ₃	20	40	40	1700/20/Mo/H.V.	Ba(\underline{Zr} ,U,Mo)O ₃ Ba(\underline{U} , Zr ,Mo)O ₃ metallisches Mo
zuвм 7a	BaMoO ₃ ,UBZ 8.b	20	40	40	1700/40/мо/н.v.	Ba(\underline{Zr} ,U,Mo)O ₃ Ba(\underline{U} , \underline{Zr} ,Mo)O ₃ metallisches Mo
ZUBM 7B	MB-1A, BaUO ₃ ,BaZrO ₃	20	40	40	1700/65/Mo/H.V.	Ba(\underline{Zr} ,U,Mo)O ₃ Ba(\underline{U} , \underline{Zr} ,Mo)O ₃ metallisches Mo
ZUBM 7C	MB-1B,BaUO ₃ ,BaZrO ₃	20	40	40	1700/40/мо/н.V.	$Ba(\underline{Zr},U,Mo)O_3$ $Ba(\underline{U},Zr,Mo)O_3$ $BaMoO_4$
BUM 1	BaUO ₃ , BaMoO ₃	50	50	-	1700/65/Mo/H.V.	BaUO ₃ BaMoO ₄ BaMoO ₃ metallisches Mo
BMZ 1	BaZrO ₃ , BaMoO ₃	50	-	50	1700/20/Mo/H.V.	BaZrO ₃ Ba(Zr,Mo)O ₃ BaMoO ₄ BaMoO ₃ metallisches Mo
ZUBM 8	MoO ₂ ,UO ₂ ,ZrO ₂ ,BaCO ₃	50	25	25	a.1300/16/Pt/H.V. b.1000/18/Pt/Argon	BaMoO ₄ BaUO ₃ BaZrO ₃ BaMoO ₃ BaUO ₃ BaUO ₃
					c.1700/20/Mo/H.V.	BaZIO3 Ba(Zr,U,Mo)O3 Ba(U,Zr,Mo)O3 BaMoO4 metallisches Mo

Fortsetzung Tab.32

Probe	Ausgangmaterial	Nominal-Zusammen- setzung in Mol % BaMoO ₃ BaUO ₃ BaZrO ₃	Wärmebehandlung T in C/t in h / Tiegel/Atmosphäre	Entstandene Produkte [#]
ZUBM 8A	ZUBM 8.b	50 25 25	1700/65/мо/н.v.	Ba(\underline{Zr} ,U,Mo)O ₃ Ba(\underline{U} , Zr ,Mo)O ₃ BaMoO ₄ BaMoO ₃ metallisches Mo
ZUBM 8B	ZUBM 8.a	50 25 25	1700/65/мо/н.v.	Ba(\underline{Zr} ,U,Mo)O ₃ Ba(\underline{U} ,Zr,Mo)O ₃ BaMoO ₄
ZUBM 8C	MB-1B, BaUO ₃ , BaZrO ₃	50 25 25	1700/40/Mo/H.V.	Ba $(\underline{Zr}, U, Mo) O_3$ Ba $(\underline{U}, Zr, Mo) O_3$ Ba MoO_4 Ba MoO_3

^{*} Hauptkomponente unterstrichen

zung der Perowskit-Phasen wurde mit Hilfe der Elektronenstrahl-Mikrosonde gemessen, sie entspricht den Summenformeln

Ba(ZrO,55^UO,31^{MO}O,14)O3 und Ba(UO,83^{Zr}O,14^{MO}O,03)O3. Abb.42 zeigt die Elementverteilungsbilder der Probe ZUBM 7A mit den zwei

Perowskit-Phasen und dem metallischen Molybdän. Durch röntgenographische Untersuchung der Proben ZUBM 7B und ZUBM 7C nach der Wärmebehandlung bei 1700°C wurden drei Perowskit-Phasen bzw. zwei

Perowskit-Phasen und eine Scheelit-Phase BaMoO4 (s.Tab.33), aber kein metallisches Mo beobachtet. Die Zusammensetzung dieser beiden Proben liegt wegen der höheren Sauerstoffkonzentration jedoch nicht mehr in der Ebene BaMoO3-BaUO3-BaZrO3. Durch Vergleich der Gitterkonstanten sowie der Intensität der Beugungslinien der entstandenen Perowskit-Phasen in den Proben ZUBM 7, ZUBM 7A, ZUBM 7B und ZUBM 7C wird gefolgert, daß die Proben hauptsächlich aus zwei Perowskit-Phasen bestehen; eine

PROBE	NOMINAL-ZUSAMMENSETZUNG in Mol %			IDENTIFIZIERTE VERBINDUNG				
	BaMo0 ₃	BaU0 ₃	BaZrO ₃	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten in pm	Zusammensetzung in At.%	
ZUBM 11	15	70	15	k-Perowskit krzMo	SS SW	$a = 437,8\pm0,4$ $a = 314,8\pm0,2$	metallisches Mo	
ZUBM 7	20	40	40	k-Perowskit k-Perowskit krzMo	S m SW	$a = 425,3\pm0,2$ $a = 438,6\pm0,3$ $a = 315,5\pm0,6$	- - metallisches Mo	
ZUBM 7A	20	40	40	k-Perowskit k-Perowskit krzMo	S S SW	$a = 424,3\pm0,3$ $a = 438,0\pm0,4$ $a = 315,1\pm0,2$	Ba(Zr _{0,55} U _{0,31} Mo _{0,14})0 ₃ * Ba(U _{0,83} Zr _{0,14} Mo _{0,03})0 ₃ * metallisches Mo	
ZUBM 7B	20	40	40	k-Perowskit k-Perowskit k-Perowskit	S m SW	$a = 424,7\pm0,2$ $a = 435,1\pm0,3$ $a = 441,0\pm0,5$	- - -	
ZUBM 7C	20	40	40	k-Perowskit k-Perowskit t-Scheelit	S m SW	a = 424,8±0,2 a = 432,5±0,3 a = 558,7±0,9 c = 1281 ±2	BaMoO ₄	
BUM 1	50	50	-	k-Perowskit k-Perowskit t-Scheelit k-Perowskit krzMo	S m m SW SW	a = 436,3±0,2 a = 442,8±0,4 a = 559,0±0,3 c = 1283 a = 404,5±0,2 a = 315,0±0,2	Ba(U _{0,96} Mo _{0,04})0 ₃ * Ba(Mo _{0,97} U _{0,03})0 ₄ * BaMoO ₃ metallisches Mo*	

PROBE	NOMINAL-ZUSAMMENSETZUNG in Mol %			IDENTIFIZIERTE VERBINDUNG				
	BaMo03	BaUO ₃	BaZrO ₃	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten in pm	Zusammensetzung in At.%	
BMZ 1	50	-	50	k-Perowskit k-Perowskit t-Scheelit k-Perowskit krzMo	SS m m sw	a = $418,0\pm0,1$ a = $411,7\pm0,1$ a = $563,4\pm0,9$ c = $1285,5\pm0,9$ a = $404,7\pm0,1$ a = $315,1\pm0,1$	BaZrO ₃ * Ba(Zr _{0,54} Mo _{0,46})O ₃ * BaMoO ₄ BaMoO ₃ metallisches Mo	
ZUBM 8	50	25	25	k-Perowskit k-Perowskit k-Perowskit t-Scheelit krzMo	S SW SW SW	a = 423,3±0,2 a = 441,2±0,4 a = 437,4±0,2 a = 557,0±1 c = 1288 ±2 a = 314,7±0,8	Ba(Zr ₀ , ₅₆ U ₀ , ₂₉ Mo ₀ , ₁₅)0 ₃ * Ba(U ₀ , ₈₃ Zr ₀ , ₁₂ Mo ₀ , ₀₅)0 ₃ * Ba(Mo ₀ , ₉₇ U ₀ , ₀₃)0 ₄ * metallisches Mo*	
ZUBM 8A	50	25	25	k-Perowskit k-Perowskit k-Perowskit krzMo t-Scheelit	S m SW SW SW	a = 422,6±0,1 a = 439,3±0,8 a = 404,5±0,1 a = 314,8±0,3 a = 558,1±0,3 c = 1289 ±1	- BaMoO ₃ metallisches Mo BaMoO ₄	
ZUBM 8B	50	25	25	k-Perowskit k-Perowskit t-Scheelit	SS SM SW	a = 427,2±0,3 a = 432,7±0,3 a = 558,1±0,5 c = 1289 ±0,5	Ba(Zr _{0,74} U _{0,16} Mo _{0,10})0 ₃ * Ba(U _{0,52} Zr _{0,44} Mo _{0,04})0 ₃ * BaMoO ₄	
ZUBM 8C	50	25	25	k-Perowskit k-Perowskit k-Perowskit	S m SW	a = 424,1±0,3 a = 432,7±0,1 a = 404,1±0,3 a = 557,5±0,6 c = 1289,4±0,2	- - BaMoO₃ BaMoO₄	

Struktur: k = kubisch; krz. = kubisch raumzentriert; t = tetragonal

Intensität: ss = sehr stark; s = stark; m = mittel; sw = schwach

* = gemessener Wert mit der Mikrosonde

ZUBM 7A: 20 BaMoO_3 , 40 BaUO_3 , 40 BaZrO_3 (Mol%)

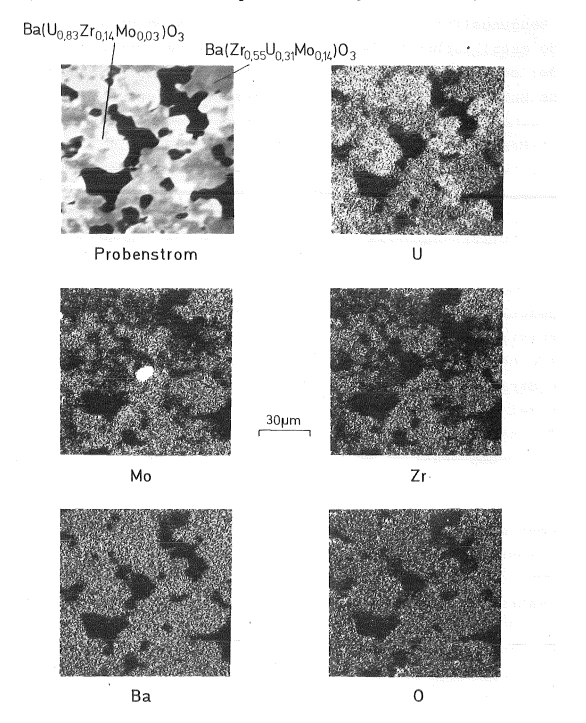


Abb.42: Gefügebild und Elementverteilungsbilder der Probe ZUBM 7A mit zwei Perowskit-Phasen und metallischem Molybdän nach der Wärmebehandlung 40 Stunden bei 1700°C.

mit hohem Zr-Anteil, die mehr Mo $^{4+}$ lösen kann, und eine zweite mit hohem U-Anteil. Eine dritte Phase mit schwacher Intensität der Beugungslinien wurde in allen Proben nachgewiesen; z.B. wurde metallisches Mo beobachtet, wenn reines BaMoO $_3$ verwendet wurde; oder eine dritte Perowskit-Phase sowie die Scheelit-Phase BaMoO $_4$, wenn eine Mischung aus BaMoO $_3$ und BaMoO $_4$ statt des reinen BaMoO $_3$ verwendet wurde, was bedeutet, daß der Sauerstoff-Partialdruck durch Anwesenheit von BaMoO $_4$ im Ausgangsmaterial auch in geringer Menge einen Einfluß auf die Phasenbildung bei hoher Temperatur hat.

Bei der Elektronenstrahl-Mikroanalyse und der keramographischen Untersuchung der Probe BUM 1 (Nominal-Zusammensetzung 50 BaMoO3 und 50 BaUO3, Mol%) wurden drei Phasen beobachtet, die in Abb.43 dargestellt sind, nämlich die Perowskit-Phase Ba(U_{O,96}Mo_{O,O4})O₃ (Matrix), die Scheelit-Phase ${\tt BaMoO_4}$ an den Korngrenzen und metallisches Molybdän (weiße Ausscheidungen an den Korngrenzen). Man kann daraus schließen, daß nur ein geringer Teil der ${\tt BaMoO}_3{\tt -Phase}$ (maximal 4 Mol% Mo auf die M⁴⁺-Ionen bezogen) im BaUO₃ gelöst werden kann. Der ungelöste Teil des Ba MoO_3 wird gemäß der oben diskutierten Reaktion zu BaMoO4, BaO und Mo zersetzt. Da die Verbindung BaMoO, bei etwa 1460°C schmilzt, verbleibt sie an den Korngrenzen; das metallische Molybdän ist ebenfalls überwiegend an den Korngrenzen zu finden. Das BaO konnte nicht identifiziert werden. Durch röntgenographische Untersuchung der Probe BUM 1 wurde zusätzlich noch eine Perowskit-Phase beobachtet, die wahrscheinlich eine Ungleichgewichtsphase ist. Mehrere sen wurden durch röntgenographische Untersuchung der Probe BMZ 1 (Nominal-Zusammensetzung 50 BaMoO3 und 50 BaZrO3, Mol%) identifiziert, nämlich Ba ${
m MoO}_{\it A}$, metallisches ${
m Mo}$ und eine durch Elektronenstrahl-Mikroanalyse nachgewiesene Mischkristallphase zwischen $BaZrO_3$ und $BaMoO_3$, die der Zusammensetzung $Ba(Zr_{O,54}Mo_{O,46})O_3$ entspricht, sowie die praktisch reinen Verbindungen ${\tt BaZrO}_3$ und BaMoO3, die sich wahrscheinlich nicht im Gleichgewicht befinden.

BUM 1: 50 BaUO_3 , 50 BaMoO_3 (Mol%)

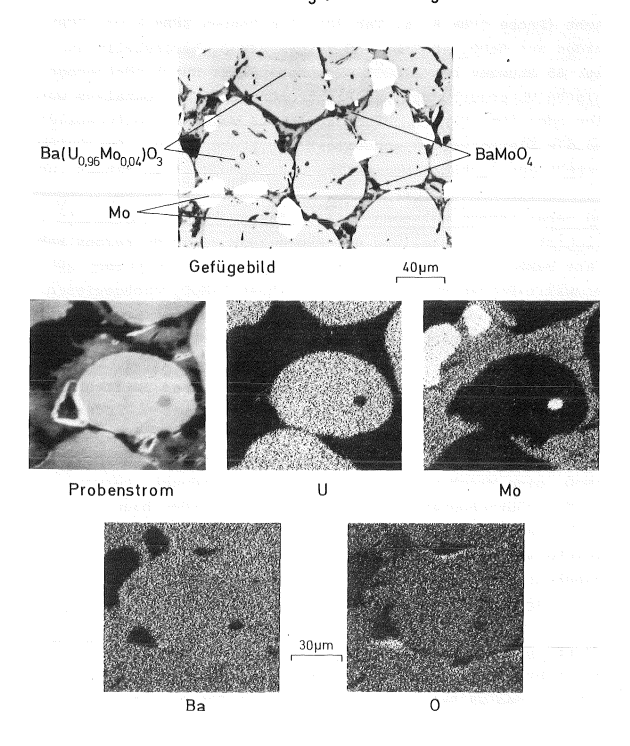


Abb.43: Gefügebilder und Elementverteilungsbilder der Probe
BUM 1 mit einer Perowskit-Phase (Matrix), einer Scheelit-Phase BaMoO₄ an den Korngrenzen und metallischem
Mo (weiße Ausscheidungen an den Korngrenzen).

In der Ausgangszusammensetzung 50 BaMoO₃, 25 BaUO₃, 25 BaZrO₃ (Mol%) wurden, wie bei den Proben ZUBM 7, mehrere Proben untersucht (Probe ZUBM 8, s. Tab.32). Die Proben ZUBM 8 und ZUBM 8A wurden aus BaUO3, BaZrO3 und reinem BaMoO3 hergestellt und 20 bzw. 65 Stunden bei 1700°C wärmebehandelt. Durch röntgenographische Untersuchungen und Elektronenstrahl-Mikroanalyse wurden vier oder fünf Phasen gefunden. Abb.44 zeigt die Gefügebilder und die Elementverteilungsbilder der Probe ZUBM 8. Das Gefüge besteht aus grobkörnigem $Ba(Zr_{0,56}U_{0,29}M_{0,15})O_3$ (Matrix) und feinkörnigem Ba $(U_{0,83}^{\rm Zr}_{0,12}^{\rm Mo}_{0,05})_{0,3}^{\rm Mo}$ sowie aus Ba $(Mo_{0,97}^{\rm U}_{0,03})_{0,4}^{\rm Mo}$ und metallischem Molybdän; diese Phasen sind in der Matrix eingelagert. Zur Herstellung der Probe ZUBM 8B wurde reines Ba ${ t MoO}_{A}$ ${\tt statt\ BaMoO}_{\tt q}$ verwendet; nach der Wärmebehandlung wurden zwei Perowskit-Phasen und die Scheelit-Phase ${\tt BaMoO}_{\it A}$ nachgewiesen. Durch Elektronenstrahl-Mikroanalyse wurde die Zusammensetzung der Perowskit-Phasen gemessen; sie entspricht den Phasen $^{\text{Ba}}(^{\text{Zr}}_{\text{O},74}^{\text{U}}_{\text{O},16}^{\text{Mo}}_{\text{O},10})_{\text{O}_3}^{\text{No}}$ und $^{\text{Ba}}(^{\text{U}}_{\text{O},52}^{\text{Zr}}_{\text{O},44}^{\text{Mo}}_{\text{O},04})_{\text{O}_3}^{\text{O}}$, was bedeutet, daß die Verbindung BaMoO4 bei dem eingestellten Sauerstoffpartialdruck im Mo-Tiegel teilweise zu $BaMoO_3$ reduziert und in den beiden Perowskit-Mischphasen gelöst wurde. Zur Vorbereitung der Probe ZUBM 8C wurde statt des reinen BaMoO, bzw. BaMoO, eine Mischung zwischen beiden Verbindungen verwendet, bei der röntgenographischen Untersuchung wurden hauptsächlich die beiden Perowskit-Mischphasen, BaMoO, und reines, nicht als Gleichgewichtsphase auftretendes BaMoO, identifiziert. Die Anwesenheit des $BaMoO_4$ als Ausgangsmaterial hat die Bildung von metallischem Mo verhindert.

Zur Überprüfung der isothermen Versuche zum Phasenaufbau im System $\mathrm{BaUO_3}$ - $\mathrm{BaZrO_3}$ - $\mathrm{BaMoO_3}$ wurde eine Mischung aus 50 $\mathrm{BaMoO_3}$, 25 $\mathrm{BaUO_3}$ und 25 $\mathrm{BaZrO_3}$ (Mol%) einer DTA/TGA-Analyse bis $1550^{\circ}\mathrm{C}$ unterworfen. Die DTA/TGA-Untersuchungen wurden im $\mathrm{Al_2O_3}$ - bzw. Mo-Tiegel unter Helium- bzw. Argon-Atmosphäre durchgeführt. Aus der DTA/TGA-Untersuchung der Mischung ergaben sich (s. Tab.31) dieselben endothermen Peaks wie bei reinem $\mathrm{BaMoO_3}$. Die Massezunahme war bis $1240^{\circ}\mathrm{C}$ gering; die Masse änderte sich oberhalb dieser Temperatur nicht mehr, wenn die Mischung im

ZUBM 8 : $50 \, \text{BaMoO}_3$, $25 \, \text{BaUO}_3$, $25 \, \text{BaZrO}_3$ (Mol %)

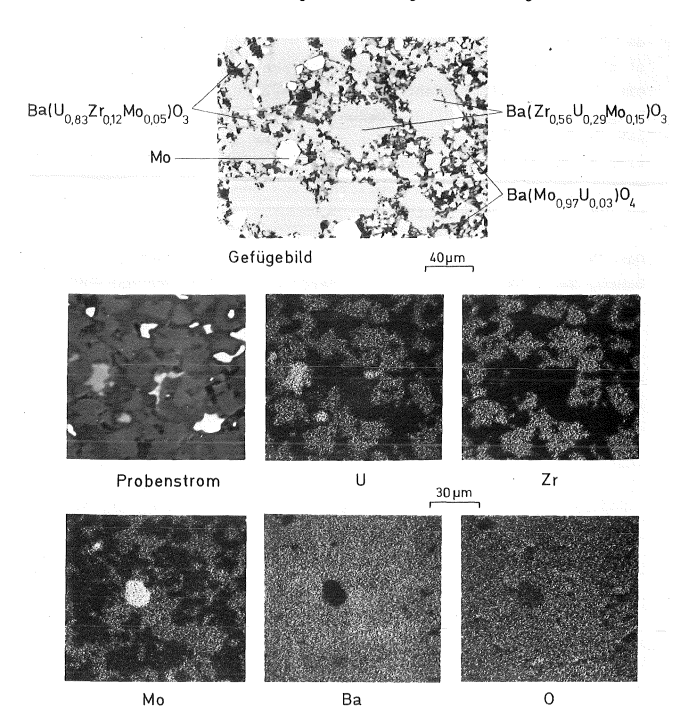
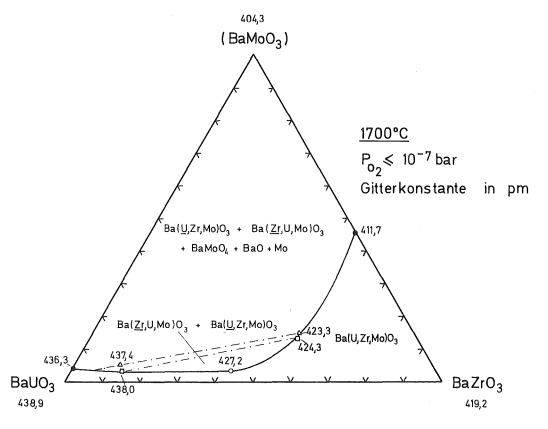


Abb.44: Gefügebilder und Elementverteilungsbilder der Probe ZUBM 8 mit zwei Perowskit-Mischphasen, einer Scheelit-Phase und metallischem Molybdän.

Al $_2$ O $_3$ -Tiegel unter Helium untersucht wurde. Andererseits stieg die Masse der Mischung bis 900°C an und sank oberhalb 900°C ab, wenn diese im Mo-Tiegel unter Argon-Atmosphäre untersucht wurde. Das während der DTA-Analyse der Mischung im Mo-Tiegel entstandene Produkt wurde röntgenographisch untersucht; das Ergebnis ist in Tab.31 dargestellt. Neben zwei Mischkristallphasen Ba(\underline{Zr} ,U)O $_3$ und Ba(\underline{U} ,Zr)O $_3$ wurden BaMoO $_4$, metallisches Mo, eine sehr geringe Menge BaMoO $_3$, das sich nicht im Gleichgewicht befindet, und wahrscheinlich auch BaO gefunden. Das Ergebnis stützt den Gedanken, daß die Zersetzung des BaMoO $_3$ zu BaMoO $_4$, BaO und metallischem Mo führt.

Das Phasendiagramm des untersuchten Systems $\mathrm{BaUO_3}$ - $\mathrm{BaZrO_3}$ - $\mathrm{BaMoO_3}$ bei $1700^{\circ}\mathrm{C}$ ist in Abb.45 dargestellt. Das pseudoternäre System ist auf der $\mathrm{BaUO_3}$ - $\mathrm{BaZrO_3}$ -reichen Seite durch ein Einphasenfeld $\mathrm{Ba(U,Zr,Mo)O_3}$ charakterisiert. Die maximale Löslichkeit von $\mathrm{BaMoO_3}$ in $\mathrm{BaUO_3}$ beträgt 4 $\mathrm{Mol\%}$ $\mathrm{BaMoO_3}$ bei $1700^{\circ}\mathrm{C}$. $\mathrm{BaZrO_3}$ kann bei $1700^{\circ}\mathrm{C}$ bis zu 46 $\mathrm{Mol\%}$ $\mathrm{BaMoO_3}$ lösen. Die maximale Löslichkeit von $\mathrm{BaMoO_3}$ im Mischkristall $\mathrm{Ba(U,Zr)O_3}$ hängt von der



<u>Abb.45:</u> Isothermer Schnitt des pseudoternären Systems BaUO₃-BaZrO₃-BaMoO₃.

 ${\rm BaZrO_{3}}{\operatorname{-}}{\rm Konzentration}$ ab. Sie ist mit etwa 4 Mol% ${\rm BaMoO_{3}}$ im Konzentrationsbereich zwischen O und 45 Mol * Ba 2 ro 3 praktisch konstant, dann steigt sie mit zunehmender BaZrO₃-Konzentration stark an. Bei Überschreitung der Löslichkeitsgrenze von Ba(U,Zr,Mo)O, werden zwei Perowskit-Phasen gebildet. Zwei Konoden sind durch die strichpunktierten Linien in Abb. 45 dargestellt; sie kennzeichnen die Zusammensetzung der beiden Perowskit-Mischphasen, die in den Proben ZUBM 7 (s. Abb.42) und ZUBM 8 (s. Abb.44) auftreten. Obwohl sich die Nominal-Zusammensetzung in diesen beiden Proben unterscheidet (s. Tab.32 und 33), ist die Zusammensetzung der zwei Perowskit-Mischphasen in den beiden Proben ZUBM 7 und ZUBM 8 identisch. Die Ausgangszusammensetzung der Proben ZUBM 7 und ZUBM 8 liegt nicht auf den Konoden, obwohl die Massenänderung der beiden Proben während der Glühung sehr gering (< 5 Gew.%) war. Stattdessen treten zusätzlich in der Probe ZUBM 7 metallisches Molybdän sowie in der Probe ZUBM 8 metallisches Molybän und die Scheelit-Phase ${\tt BaMoO}_{1}$ auf. Man kann daraus folgern, daß nur ein Teil des BaMoO, zur Bildung der zwei Perowskit-Mischphasen verbraucht wurde; der übrige Teil disproportioniert wahrscheinlich nach der oben angegebenen Reaktion (1), also durch die Bildung von ${\tt BaMoO_4}$, BaO und Mo. Die entstehende Verbindung BaMoO_A schmilzt bei etwa 1460°C, dadurch bildet sich BaMoO_A als Schmelzphase an den Korngrenzen; das metallische Molybdän ist zusammen mit BaMoO, ebenfalls überwiegend an den Korngrenzen zu finden. Das BaO konnte nicht eindeutig identifiziert werden; wahrscheinlich ist es bei 1700°C im Hochvakuum sublimiert.

Es gibt daher grundsätzlich zwei mögliche Reaktionen, und zwar

- die Bildung einer bzw. von zwei Mischkristallphasen BaUO₃ + BaZrO₃ + BaMoO₃ → Ba(U,Zr,Mo)O₃ und,
- bei höherer ${\rm BaMoO_3}$ -Konzentration die Disproportionierung des ${\rm BaMoO_4}$, ${\rm BaO}$ und ${\rm Mo.}$

Man kann aus den Ergebnissen der Proben ZUBM 7, ZUBM 7A, ZUBM 8 und ZUBM 8A feststellen, daß die BaMoO3-Konzentration in den Perowskit-Mischphasen unabhängig vom Mischungszustand der Reaktanden ist. Die Existenz des Vorprodukts Ba(U,Zr)O3 vor der Mischung zwischen BaUO3, BaZrO3 und BaMoO3 spielt für die Zusammensetzung der Perowskit-Mischphasen praktisch keine Rolle. Sie ist auch unabhängig von der anfänglichen BaMoO₃-Konzentration, da die BaMoO₃-Ausgangskonzentration in den Proben ZUBM 7 (20 Mol%) und ZUBM 8 (50 Mol%) die Zusammensetzung der Perowskit-Mischphasen nicht beeinflußt hat (s. Abb.42 und 44). Auch die Glühzeit scheint nur einen geringen Einfluß auf die Zusammensetzung der beiden Perowskit-Mischphasen zu haben (s. Tab.32). Nach diesen Beobachtungen kann man annehmen, daß die Mo-Konzentration in den Perowskit-Mischphasen unabhängig von kinetischen Parametern ist, d.h. die Phasen befinden sich nach der Wärmebehandlung bei 1700° C im Gleichgewicht. Die mögliche Konkurrenz zwischen der Kinetik der Bildung der Ba(U,Zr,Mo)O3mischkristalls und der Disproportionierung des BaMoO, hat daher kaum einen Einfluß auf das Ergebnis des untersuchten Systems BaUO3-BaZrO3-BaMoO3. Im Gegensatz dazu spielen die Temperatur und der Sauerstoffpartialdruck jedoch eine entscheidende Rolle. Man kann daher schließen, daß die gesamte Reaktion in diesem System durch die Temperatur und das Sauerstoffpotential kontrolliert wird; beide Größen bestimmen nicht nur das Disproportionierungsverhalten des BaMoO2, sondern auch die maximale Löslichkeit von BaMoO3 in Ba(U,Zr,Mo)O3.

4.2.3 Das System MoO2-BaUO3-BaZrO3

Die Schnittlage MoO_2 -Ba UO_3 -Ba ZrO_3 im System UO_2 - ZrO_2 - MoO_2 -BaO ist in Abb.38 als schraffierte Fläche dargestellt.

Tab.34 zeigt die Nominal-Zusammensetzung und das Herstellungsverfahren der untersuchten Proben sowie die entstandenen Produkte, die nach der Wärmebehandlung identifiziert wurden.

 $\underline{\text{Tab.34:}} \quad \text{Probenherstellung im oxidischen System MoO}_2 - \text{BaUO}_2 - \text{BaZrO}_3.$

Probe	Ausgangsmaterial	Nominal-Zusammen- setzung in Mol %	Wärmebehandlung T in ^O C/t in h/ Tiegel/Atmosphäre	Entstandene Produkte *
ZUBM 1	MoO ₂ ,BaUO ₃ ,BaZrO ₃	5 47,5 47,5	1700/45/Mo/H.V.	Ba(U,Zr,Mo)O ₃
ZUBM 2	MoO ₂ ,BaUO ₃ ,BaZrO ₃	20 40 40	1700/40/Mo/H.V.	Ba(U,Zr,Mo)O ₃ UO ₂ metallisches Mo
ZUBM 2A	MoO ₂ , UBZ 8	20 40 40	1700/40/Mo/H.V.	Ba(U,Zr,Mo)O ₃ UO ₂ metallisches Mo
BUM 2	MoO ₂ ,BaUO ₃	20 80 -	1700/30/Mo/H.V.	BaUO ₃ UO ₂ BaMoO ₄ metallisches Mo
BMZ 2	MoO ₂ ,BaZrO ₃	20 – 80	1700/30/мо/н. V.	BaZrO ₃ ZrO ₂ metallisches Mo
ZUBM 3	MoO ₂ ,BaUO ₃ ,BaZrO ₃	30 35 35	1700/65/мо/н.v.	Ba(\underline{Zr} ,U,Mo)O ₃ Ba(\underline{U} , Zr ,Mo)O ₃ UO ₂ metallisches Mo
BUM 3	MoO ₂ ,BaUO ₃	50 50 -	1700/30/Mo/H.V.	BaUO ₃ UO ₂ BaMoO ₄ metallisches Mo
BMZ 3	MoO ₂ ,BaZrO ₃	50 – 50	1700/30/Mo/H.V.	${}^{\mathrm{BaZrO}}_3$ ${}^{\mathrm{BaMoO}_4}$ ${}^{\mathrm{metallisches}}$ Mo
ZUBM 4	MoO ₂ ,BaUO ₃ ,BaZrO ₃	60 20 20	1700/65/Mo/H.V.	UO ₂ BaZrO ₃ metallisches Mo
MUZ 1	MoO ₂ ,UO ₂ ,ZrO ₂	30-MoO ₂ ;35-UO ₂ ; 35-ZrO ₂	1700/16/Mo/H.V.	(U,Zr)O ₂ (Zr,U,Mo)O ₂ UO ₂ metallisches Mo

Alle Proben dieses Systems wurden bei 1700°C im Mo-Tiegel wärmebehandelt. Das Ergebnis der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikroanalyse ist in Tab.35 angegeben. Die Probe, deren Nominal-Zusammensetzung 5 MoO_2 , $47,5 \text{ BaUO}_3$ und $47,5 \text{ BaZrO}_3$ (Mol%, Probe ZUBM 1) betrug, war nach der Wärmebehandlung einphasig. In der Ausgangszusammensetzung 20 MoO2, 40 BaUO3 und 40 BaZrO3 (Mol%) wurden zwei Proben vorbereitet; die Probe ZUBM 2 wurde aus einer Mischung zwischen MoO2, BaUO3 und BaZrO3, die Probe ZUBM 2A aus einer Mischung zwischen MoO2 und der Mischkristallphase $\operatorname{Ba}(\operatorname{U}_{0.5}\operatorname{Zr}_{0.5})\operatorname{O}_3$ hergestellt. Es wurde durch röntgenographische Untersuchung und Elektronenstrahl-Mikroanalyse nachgewiesen, daß die beiden Proben nach der Wärmebehandlung bei 1700°C aus drei Phasen bestehen, nämlich einer Perowskit-Phase, reinem UO2 und metallischem Molybdän (s. Tab.35). Abb.46 zeigt die Elementverteilungsbilder der Probe ZUBM 2 mit der Perowskit-Phase Ba(${\rm Zr}_{\rm O,51}{\rm U}_{\rm O,40}{\rm Mo}_{\rm O,09}$)03, reinem UO2 und metallischem Molybdän. Man kann daraus ersehen, daß Uran in der Perowskit-Phase teilweise durch Mo⁴⁺ ersetzt wird. Ferner wurde nachgewiesen, daß die Bildung des Mischkristalls Ba $(U_{0,5}^{Zr}_{0,5})_{0,5}^{O}$ vor der Mischung mit MoO2 keinen Einfluß auf die Phasenbeziehung zwischen MoO2, BaUO3 und BaZrO3 besitzt.

Die Probe BUM 2 (Nominal-Zusammensetzung 20 MoO $_2$ und 80 BaUO $_3$, Mol%) besteht nach der Wärmebehandlung aus vier Phasen, einer Perowskit-Phase, einer Scheelit-Phase, BaMoO $_4$, reinem UO $_2$ und metallischem Molybdän (s. Tab.35). Es wurde mit Hilfe der Elektronenstrahl-Mikrosonde nachgewiesen (s. Tab.35, Probe BUM 3), daß die maximale Löslichkeit von Molybdän (Mo $^{4+}$) in der Perowskit-Phase BaUO $_3$ 3 Mol% Mo (auf die M $^{4+}$ -Ionen bezogen) beträgt. Die Gesamtreaktion zwischen MoO $_2$ und BaUO $_3$ in der Probe BUM 2 läßt sich durch die Beziehung

$$MoO_2 + 4 BaUO_3 = 3,4 Ba(U_{0,97}Mo_{0,03})O_3 + 0,6 BaMoO_4 + 0,7 UO_2 + 0,3 Mo$$
 (1)

beschreiben.

-123.

<u>Tab.35:</u> Nominal-Zusammensetzung der Proben im System U-Zr-Mo-Ba-O und das Ergebnis der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikroanalyse.

PROBE		L-ZUSAMMEI	NSETZUNG	IDENTIFIZIERTE VERBINDUNG					
	BaZr0 ₃	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten in pm	Zvsammensetzung in At.%				
ZUBM 1	5	47,5	47,5	k-Perowskit	-	$a = 427,8\pm0,1$	-		
ZUBM 2	20	40	40	k-Perowskit k-Fluorit krzMo	SS SW SW	$a = 426,8\pm0,2$ $a = 547,4\pm0,3$ $a = 315,2\pm0,4$	Ba(Zr _{0,51} U _{0,40} Mo _{0,09})0* U0 ₂ metallisches Mo*		
ZUBM 2A	20	40	40	k-Perowskit k-Fluorit krzMo	SS SW SW	$a = 427,5\pm0,3$ $a = 547,4\pm0,2$ $a = 314,9\pm0,4$	- ^{UO} 2 metallisches Mo		
BUM 2	20	80	-	k-Perowskit t-Scheelit k-Fluorit krzMo	SS m SW SW	$a = 436,8\pm0,2$ $a = 558,1\pm0,2$ $c = 1283 \pm1$ $a = 547,6\pm0,3$ $a = 314,8\pm0,3$	- BaMoO ₄ UO ₂ metallisches Mo		

	NOMINAL-ZUSAMMENSETZUNG in Mol %				IDENTIFIZIERTE VERBINDUNG					
PROBE	Mo ⁰ 2	BaU0 ₃	BaZr0 ₃	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten in pm	Zusammensetzung in At.%			
BMZ 2	20	_	80	k-Perowskit krzMo monoklin	SS SW SW	a = $418,8\pm0,1$ a = $314,8\pm0,1$ a = $513,3\pm0,7$ b = $522,5\pm0,7$ c = $530,6\pm0,7$ $\beta = 99,16^{\circ}$	metallisches Mo m-ZrO ₂			
ZUBM 3	30	35	35	k-Perowskit k-Perowskit k-Fluorit krzMo	S m m SW	a = $426,0\pm0,1$ a = $430,7\pm0,5$ a = $547,0\pm0,2$ a = $314,7\pm0,3$	- UO ₂ metallisches Mo			
BUM 3	50	50	-	k-Perowskit k-Fluorit krzMo t-Scheelit	S m m m	a = 436,2±0,2 a = 546,9±0,2 a = 314,5±0,1 a = 557,7±0,1 c = 1280 ±1	Ba(U ₀ ,97 ^{Mo} 0,03 ⁾⁰ 3 U0* metallisches Mo BaMoO ₄ *			

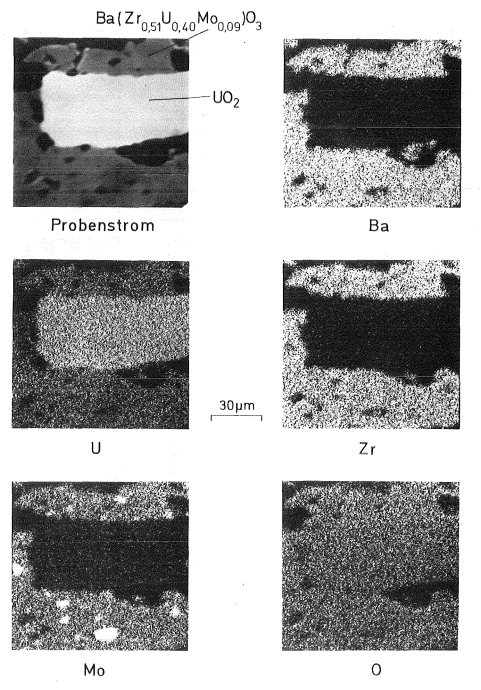
PROBE	NOMINAL-ZUSAMMENSETZUNG in Mol %			IDENTIFIZIERTE VERBINDUNG					
	Mo0 ₂	BaU0 ₃	BaZr0 ₃	Struktur	Intensität	Gitterkonstanten in pm	Zusammensetzung in At.%		
BMZ 3	50	-	50	k-Perowskit t-Scheelit	S m	$a = 418,8\pm0,3$ $a = 558,1\pm0,5$ $c = 1282 \pm1$	Ba(Zr _{0,96} Mo _{0,04})0 ₃ * BaMo0 ₄		
				krzMo	m	$a = 314,6\pm0,1$	metallisches Mo*		
				monoklin	SW	a = 508 ±5	m-ZrO ₂		
						b = 523 ±5			
					Ì	$c = 531 \pm 5$			
						$\beta = 99,45^{\circ}$			
ZUBM 4	60	20	20	k-Perowskit	S	$a = 419,5\pm0,1$	BaZrO ₃		
				k-Fluorit	m	$a = 546,5\pm0,3$	U0 ₂		
				krzMo	m	a = 314,6±0,1	metallisches Mo		
	Mo0 ₂	U0 ₂	Zr0 ₂						
MUZ 1	30	35	35	k-Fluorit	SS	$a = 536,1\pm0,3$	k-(U _{0,64} Zr _{0,36})0 ₂ *		
ļ				t-ZrO ₂	m	a = 365,9/517,5±0,1	$t-(Zr_{0,75}U_{0,23}M_{00,01})0_2^*$		
						$c = 526,8\pm0,5$			
				krzMo	m	$a = 314,8\pm0,1$	metallisches Mo		
				k-Fluorit	SW	$a = 548,1\pm0,5$	U0 ₂		

Struktur: k = kubisch; krz. = kubisch raumzentriert; t = tetragonal

Intensität: ss = sehr stark; s = stark; m = mittel; sw = schwach

^{*} gemessener Wert mit der Mikrosonde

ZUBM 2 : 20 MoO_2 , 40 BaUO_3 , 40 BaZrO_3 (Mol %)



<u>Abb.46:</u> Gefügebild und Elementverteilungsbilder der Probe ZUBM 2 mit einer Perowskit-Phase, reinem UO₂ und metallischem Molybdän.

Die Probe BMZ 2 in der Ausgangszusammensetzung 20 MoO $_2$ und 80 BaZrO $_3$ (Mol%) war nach Wärmebehandlung dreiphasig. Es wurdendurch röntgenographische Untersuchung eine Perowskit-Phase, metallisches Molybdän und reines, monoklines ZrO $_2$ beobachtet; Zirkon wird in der Perowskit-Phase teilweise durch Mo $^{4+}$ ersetzt (s. Tab.35). Das durch die Reaktion zwischen MoO $_2$ und BaZrO $_3$ gebildete ZrO $_2$ besitzt eine monokline Struktur; die Stabilisierung der monoklinen Modifikation des ZrO $_2$ bei Anwesenheit der Perowskit-Phase BaZrO $_3$ wurde bereits im binären System BaO-ZrO $_2$ (s. Kap. 4.2.1) nachgewiesen.

In der Ausgangszusammensetzung 30 MoO $_2$, 35 BaUO $_3$ und 35 BaZrO $_3$ (Mol%) wurden durch röntgenographische Untersuchung vier Phasen identifiziert, zwei Perowskit-Phasen Ba(\underline{Zr} ,U,Mo)O $_3$ und Ba(\underline{U} ,Zr,Mo)O $_3$, reines UO $_2$ und metallisches Molybdän (s. Tab. 35, Probe ZUBM 3). Als wesentliches Ergebnis der Untersuchung der Proben ZUBM 2 und ZUBM 3 ist zu entnehmen, daß Molybdän im wesentlichen das Uran in der Perowskit-Phase Ba($\underline{U}_{1-x}\underline{Zr}_{x}$)O $_3$ ersetzt, d.h. Mo reagiert vorzugsweise mit Uran im Gegensatz zum Zirkon in der Perowskit-Phase.

Es wurde durch röntgenographische Untersuchung und Elektronenstrahl-Mikroanalyse nachgewiesen, daß die Probe BUM 3 in der Nominal-Zusammensetzung 50 MoO $_2$ und 50 BaUO $_3$ (Mol%) nach der Wärmebehandlung aus vier Phasen besteht, nämlich einer Perowskit-Phase, einer Scheelit-Phase BaMoO $_4$, reinem UO $_2$ und metallischem Mo (s. Tab.35). Abb.47 zeigt die Gefügebilder sowie die Elementverteilungsbilder der Probe BUM 3 mit der Perowskit-Phase Ba(U $_{\rm O},97{\rm Mo}_{\rm O},03{\rm Vo}_3$ (Matrix), der Scheelit-Phase BaMoO $_4$ als Schmelzphase an den Korngrenzen, dem reinen UO $_2$ innerhalb der Körner und dem metallischen Molybdän (weiße Ausscheidungen überwiegend an den Korngrenzen). Die Gesamtreaktion zwischen MoO $_2$ und BaUO $_3$ in der Probe BUM 3 läßt sich durch die Beziehung

$$MoO_2 + BaUO_3 = 0.34 Ba(U_{0.97}Mo_{0.03})O_3 + 0.66 BaMoO_4 + 0.67 UO_2$$
 (2)
+ 0.33 Mo

BUM 3 : 50 MoO_2 , 50 BaUO_3 (Mol %)

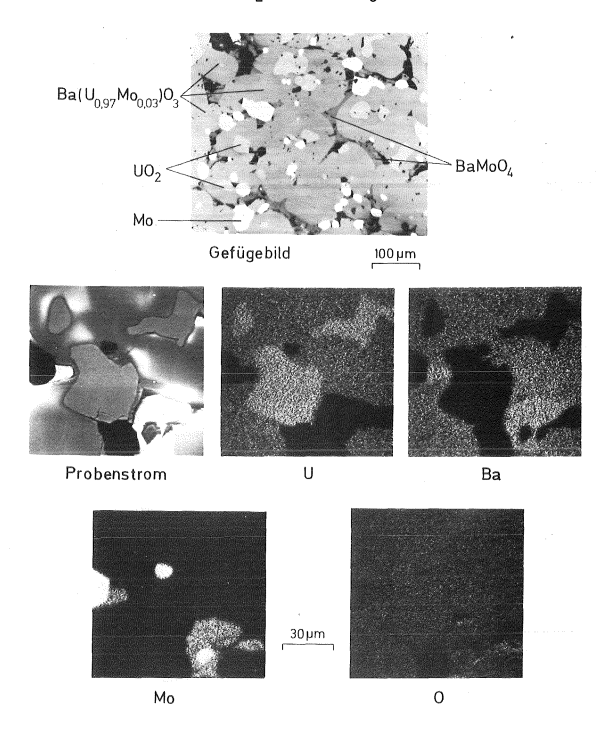


Abb.47: Gefügebilder und Elementverteilungsbilder der Probe BUM 3 mit einer Perowskit-Phase, reinem UO₂, BaMoO₄ und metallischem Molvbdän.

beschreiben. Eine ähnliche Reaktion wurde durch röntgenographische Untersuchung und Elektronenstrahl-Mikroanalyse an der Probe BMZ 3 (s. Tab.35) beobachtet. Die Probe BMZ 3 in der Ausgangszusammensetzung 50 MoO $_2$ und 50 BaZrO $_3$ (Mol%) war nach der Wärmebehandlung vierphasig und bestand aus einer Perowskit-Phase Ba(Zr $_{0,96}^{\rm Mo}$ O,O4)O $_3$, einer Scheelit-Phase BaMoO $_4$, metallischem Molybdän und monoklinem ZrO $_2$. Die Reaktion zwischen MoO $_2$ und BaZrO $_3$ kann wie folgt beschrieben werden:

$$^{\text{MOO}}_{2}$$
 + $^{\text{BaZrO}}_{3}$ = 0,342 $^{\text{Ba}}(^{\text{Zr}}_{0,96}^{\text{Mo}}_{0,04})_{0_{3}}^{\text{Mo}}$ + 0,658 $^{\text{BaMoO}}_{4}$ + 0,672 $^{\text{ZrO}}_{2}$ + 0,328 $^{\text{Mo}}$

Wenn die ${\rm MoO}_2$ -Ausgangskonzentration oberhalb 50 Mol% ${\rm MoO}_2$ lag, war die Abnahme der Masse der untersuchten Probe während der Wärmebehandlung sehr stark. Tab.35 zeigt das Ergebnis der röntgenographischen Untersuchung der Probe ZUBM 4, deren Nominal-Zusammensetzung 60 ${\rm MoO}_2$, 20 ${\rm BaUO}_3$ und 20 ${\rm BaZrO}_3$ (Mol%) betrug und die einen großen Masseverlust (> 20%) aufwies. Die Probe war nach der Wärmebehandlung dreiphasig; es wurden eine Perowskit-Phase, deren Gitterkonstante der reinen ${\rm BaZrO}_3$ -Phase entspricht (s. Tab.24), reines ${\rm UO}_2$ und metallisches Molybdän gefunden.

Die in diesem Kapitel dargestellten Ergebnisse beziehen sich auf die Untersuchung im System $\mathrm{MoO_2}$ -BaUO_3-BaZrO_3. Es wurde zusätzlich eine Probe im System $\mathrm{MoO_2}$ -UO_2-ZrO_2 in der Ausgangszusämmensetzung 30 $\mathrm{MoO_2}$ -35 $\mathrm{UO_2}$ und 35 $\mathrm{ZrO_2}$ (Mol%) 16 Stunden bei $1700^{\circ}\mathrm{C}$ im Mo-Tiegel wärmebehandelt (s. Tab.34, Probe MUZ 1). Durch röntgenographische Untersuchung und Elektronenstrahl-Mikroanalyse wurden hauptsächlich drei Phasen beobachtet (s. Tab.35), nämlich eine kubische Fluorit-Phase ($\mathrm{U_{O,64}^{Zr}O,36}$)- $\mathrm{O_{2}^{\prime}}$ eine tetragonale Phase ($\mathrm{Zr_{O,76}^{U}O,23^{Mo}O,01}$)- $\mathrm{O_{2}}$ und metallisches Molybdän. Eine vierte Phase konnte mit Hilfe von drei sehr schwachen Beugungslinien als $\mathrm{UO_{2}}$ mit der Gitterkonstante 548,1 pm identifiziert werden. Als wesentliches Ergebnis der Untersuchung der Probe MUZ 1 ist festzuhalten, daß das $\mathrm{MoO_{2}}$ im Gleichgewicht mit $\mathrm{UO_{2}}$ und $\mathrm{ZrO_{2}}$ bei $\mathrm{1700^{\circ}C}$ im Mo-Tiegel

und im Hochvakuum zersetzt. Nach /147/ erfolgt für ${\rm MoO}_2$ bei hohen Temperaturen teils Verdampfung und teils Disproportionierung gemäß den Reaktionen

$$MoO_2$$
 (fest) = MoO_2 (gas) (4)

$$3 \text{ MoO}_2 \text{ (fest)} = 2 \text{ MoO}_3 \text{ (gas)} + \text{Mo (fest)}$$
 (5)

Nach /148/ werden in der Gasphase über festem MoO₂ außer den monomeren Species MoO₂ und MoO₃ noch die polymeren Mo₂O₆ und Mo₃O₉ sowie in geringer Menge Mo₂O₅, Mo₂O₄ und Mo₃O₈ identifiziert (s. Kap. 2.5.4). Die in dieser Arbeit beobachtete Zersetzung des MoO₂ wird überwiegend gemäß der Reaktion (5), also durch die Disproportionierung erfolgen, da erstens metallisches Molybdän nach der Wärmebehandlung auftritt und zweitens der gesamte Masseverlust der Probe etwa 18 Gew.% (auf die anfängliche Masse bezogen) beträgt; die MoO₂-Ausgangskonzentration der Probe MUZ 1 entspricht 21,8 Gew.% MoO₂. Es wurde kein Molybdän in der Fluorit-Phase beobachtet (s. Tab.35, Probe MUZ 1), aber es tritt eine geringe Menge Molybdän (1 Mol% Mo bezogen auf die M⁴⁺-Ionen) in der tetragonalen Phase auf; dadurch ist die maximale Löslichkeit von U in dieser Zr-reichen Phase geringfügig höher als im System UO₂-ZrO₂.

Während die Disproportionierungsreaktion des MoO $_2$ im System MoO $_2$ -UO $_2$ -ZrO $_2$ eindeutig ist, ist die Zersetzung des MoO $_2$ noch unklar, wenn eine Perowskit-Phase (BaUO $_3$ oder BaZrO $_3$) zusammen mit MoO $_2$ im Ausgangsmaterial existiert. Tab.35 zeigt, daß die entstandenen Produkte der Reaktion zwischen MoO $_2$ und BaUO $_3$ (oder BaZrO $_3$) aus einer Mischung zwischen der Perowskit-Phase Ba(U,Zr,Mo)O $_3$, der Scheelit-Phase BaMoO $_4$, metallischem Molybdän und der UO $_2$ -Phase (oder der ZrO $_2$ -Phase) bestanden. Es gibtin der Literatur keinen Hinweis weder über die Stufenfolge noch über die Bildung des BaMoO $_4$, des UO $_2$ (oder des ZrO $_2$) und des metallischen Molybdäns aus der Reaktion zwischen MoO $_2$ und BaUO $_3$ (oder BaZrO $_3$). Es wurde bereits in dieser Arbeit nachgewiesen (s. Tab.35, Probe MUZ 1), daß die

Zersetzung des ${\rm MoO}_2$ im System ${\rm MoO}_2$ - ${\rm UO}_2$ - ${\rm ZrO}_2$ überwiegend durch die Bildung von ${\rm MoO}_2$ (gas) und metallischem Molybdän (Reaktion (5)) unter den herrschenden Versuchsbedingungen erfolgt. Die Annahme scheint vernünftig zu sein, daß das während der Disproportionierung des ${\rm MoO}_2$ entstehende ${\rm MoO}_3$ (gas) mit Ba ${\rm UO}_3$ (oder Ba ${\rm ZrO}_3$) aus einer Mischung zwischen diesen Verbindungen reagieren kann. Die Reaktionen können dann wie folgt ablaufen:

$$3 \text{ MoO}_2 \text{ (fest)} = 2 \text{ MoO}_3 \text{ (gas)} + \text{Mo (fest)}$$
 (5)

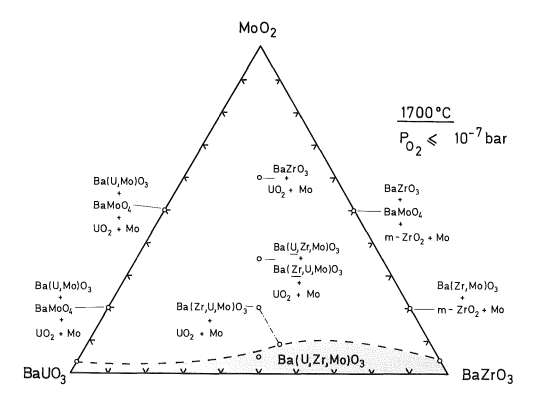
$$MoO_3 (gas) + BaUO_3 = BaMoO_4 + UO_2 (6)$$

oder

$$MoO_3 (gas) + BaZrO_3 = BaMoO_4 + ZrO_2 (7)$$

Es ist zu erwarten, wie bereits in Kap. 4.2.2 nachgewiesen wurde, daß das BaMoO_4 wegen des im Mo-Tiegel eingestellten Sauerstoffpotentials teilweise zu BaMoO_3 reduziert wird, indem es einen Mischkristall mit dem unreagierten Teil von BaUO_3 (oder BaZrO_3) bildet. Durch die oben vorgeschlagenen Reaktionen kann die Bildung des BaMoO_4 , des UO_2 (oder des ZrO_2) und des metallischen Molybdäns neben der vorliegenden Mischkristall-phase $\operatorname{Ba}(\operatorname{U},\operatorname{Zr},\operatorname{Mo})\operatorname{O}_3$ während der Wärmebehandlung der Mischung zwischen MoO_2 und BaUO_3 (oder BaZrO_3) erklärt werden. Aus den Ergebnissen der Proben ZUBM 2 und ZUBM 3 (s. Tab.35) kann mann ersehen, daß Reaktion (6) stabiler ist als Reaktion (7), weil nur die UO_2 -Phase im Gegensatz zur ZrO_2 -Phase gebildet wurde, wenn die Mischung aus MoO_2 , BaUO_3 und BaZrO_3 eingesetzt wurde.

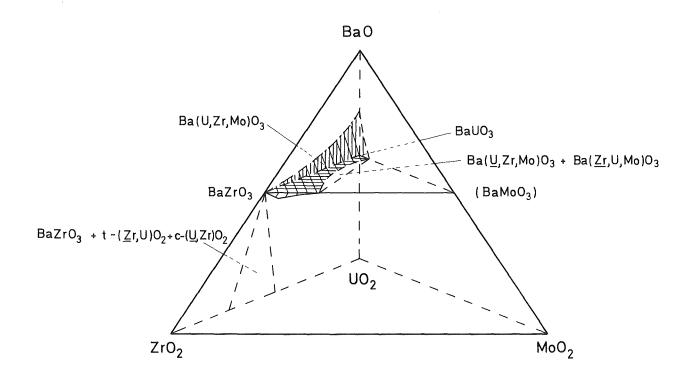
Das Ergebnis der Untersuchung im System $\text{MoO}_2\text{-BaUO}_3\text{-BaZrO}_3$ bei 1700°C ist in Abb.48 dargestellt. Die schraffierte Fläche entspricht dem Einphasenfeld der Perowskit-Phase Ba(U,Zr,Mo)O_3, deren Phasengrenze auf der $\text{MoO}_2\text{-reichen}$ Seite wegen der wenigen Meßpunkte gestrichelt ist. Die mit einem kreisför-



<u>Abb.48:</u> Isothermer Schnitt des pseudoternären Systems MoO₂-BaUO₃-BaZrO₃.

migen Symbol markierten Punkte entsprechen der Ausgangszusammensetzung der untersuchten Proben; die experimentell bestimmten Phasen in jeder Probe sind in Abb.48 neben der dazugehörigen Nominal-Zusammensetzung angegeben.

Der in dieser Arbeit untersuchte Bereich des pseudo-quaternären Systems $UC_2-ZrO_2-MoO_2$ -BaO bei 1700^{O} C ist in Abb.49 dargestellt. Er wird durch das Auftreten eines Einphasenraumes, des Perowskit-Raumes Ba(U,Zr,Mo)O₃, der in Abb.49 schraffiert ist, charakterisiert.



<u>Abb.49:</u> Teil des Phasenraumes im pseudoquaternären System ${\rm BaO-UO_2-ZrO_2-MoO_2}~{\rm bei}~1700^{\rm O}{\rm C}.$

4.3 Metallische und oxidische Spaltproduktphasen in bestrahlten Oxidbrennstoffen

Im dritten Teil dieser Arbeit wird ein Zusammenhang zwischen den Phasenbeziehungen der out-of-pile untersuchten metallischen (s. Kap.4.1) und oxidischen (s. Kap.4.2) Systeme Mo-Ru-Rh-Pd und UO2-ZrO2-MoO2-BaO und den in bestrahlten Brennstoffen beobachteten metallischen und oxidischen Spaltproduktphasen aufgestellt. Dazu wurden die Nachuntersuchungen an einigen Bestrahlungsexperimenten, die im Rahmen des Projekts Schneller Brüter (PSB) des Kernforschungszentrums Karlsruhe (KfK) durchgeführt wurden, ausgewertet. Es wurden insgesamt elf Bestrahlungsexperimente /7,12,14,186-191/ ausgewählt (s. Tab.36); von denen sind zwei im thermischen Reaktor FR 2 (Karlsruhe) bestrahlt worden; zwei im epithermischen Fluß des Reaktors BR 2 (Mol), vier im schnellen natriumgekühlten Reaktor DFR (Dounreay) und drei im schnellen natriumgekühlten Reaktor Rapsodie (Cadarache). Die Zusammensetzung der untersuchten Brennstoffe war sehr unterschiedlich; das betrifft nicht nur die Pu-Konzentration (Pu/(U+Pu)), sondern auch die Anreicherung (U-235/U-gesamt) und das O/(U+Pu)-Ausgangsverhältnis. Die Zusammensetzung, die Tablettendichte (ρ_{B}), die maximale Stableistung (χ_{max}) , die maximale Hüllinnentemperatur (T_{Hi}^{max}) und der maximale Abbrand der Bestrahlungsexperimente sind in Tab.36 angegeben. Tab.36 zeigt die Bestrahlungsexperimente, in denen die metallischen Ausscheidungen mit Hilfe der abgeschirmten Elektronenstrahl-Mikrosonden MS 46 der Firma Cameca und JRXA-50 der Firma Jeol analysiert wurden. Die metallischen Ausscheidungen im Brennstoff, also die sogenannten "white inclusions", enthalten die Elemente Mo, Tc, Ru, Rh und Pd, deren Konzentration nicht konstant ist, sondern vom O/(U+Pu)-Ausgangsverhältnis des Brennstoffs, vom Temperaturgradienten im Brennstab und vom Abbrand und Radius abhängt. Abb.50 zeigt das Gefügebild in einer radialen Schnittebene eines Stabs aus dem Bestrahlungsexperiment Rapsodie (BMO6-6, oben) mit den weißen, kreisförmigen, metallischen Ausscheidungen, die in der Matrix $(U, Pu, M)O_2$ $(M = l\ddot{o}sliche Spaltprodukte) ein$ gelagert sind, sowie (unten) die mit der Elektronenstrahl-

Bestrahlungsexperimente, in denen metallische Aus-

scheidungen analysiert wurden.

Tab.36:

BESTREXPERIMENT	ZUSAMMENSETZUNG	ρ B in %	X _{MAX} in W/cm	MAX THi in ^O C	MAX. ABBR.	REAKTOR
FR2-4a FR2-4b	²³⁸ U _{0,85} Pu _{0,15} O _{1,98} ²³⁸ U _{0,80} Pu _{0,20} O _{1,99}	84/92 90	600-700 545	520-630 650	9 13	FR2 thermisch (Karlsruhe)
MOL-7A MOL-7B	238 _U 235 _U 0,63 ^{Pu} 0,2 ^O 1,99 238 _U 235 _U 0,49 ^{Pu} 0,3 ^O 1,97	88 87	620 590	620 710	5 13	BR2 thermisch (Mol)
DFR 304 DFR 350 DFR 435 DFR 455-A DFR 455-B	238 _U 235 _U 0,06 0,74 ^{Pu} 0,2 ^O 1,995 238 _U 235 _U 0,69 ^{Pu} 0,2 ^O 1,995 238 _U 235 _U 0,69 ^{Pu} 0,2 ^O 1,995 238 _U 235 _U 0,65 ^{Pu} 0,3 ^O 1,985 238 _U 235 _U 0,65 ^{Pu} 0,3 ^O 1,97	89 89 89 85 - 86 90	510 450 450 490 490	690 660 660 660	6 6 10 5 5	DFR schnell (Dounreay)
RAPSODIE AU-31 RAPSODIE AU-34 RAPSODIE BU-18 RAPSODIE AU-24 RAPSODIE BU-16 RAPSODIE BM-06 SILOE S3-9	238 235 0,58 Pu 0,3 1,99 238 235 0,58 Pu 0,3 1,98 238 235 0,58 Pu 0,3 1,98 238 235 0,58 Pu 0,3 1,96 238 235 0,58 Pu 0,3 1,98 238 235 0,58 Pu 0,3 1,974 238 235 0,58 Pu 0,3 1,974 238 235 0,58 Pu 0,3 1,974 238 235 0,58 Pu 0,3 1,96 238 0,12 0,58 Pu 0,3 1,98	85 85 85 85 85 85	450 450 450 450 450 450	620 620 620 620 620 620	7 7 7 10 10 10	RAPSODIE schnell (Cadarache)

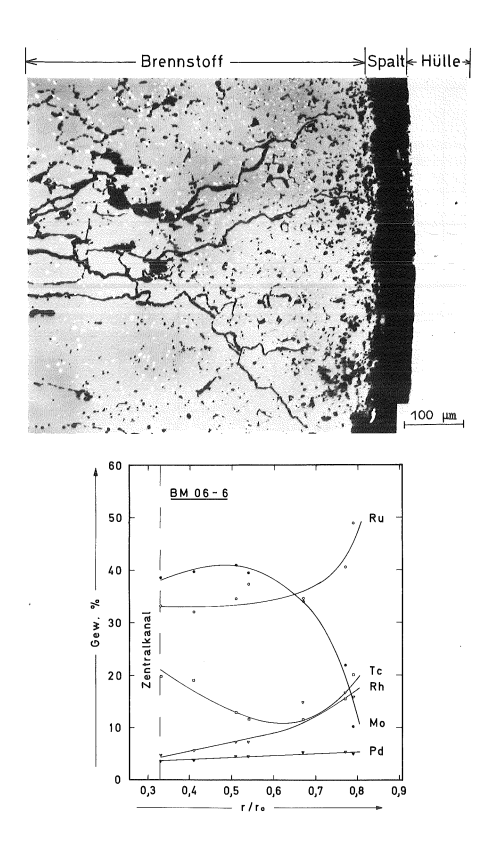
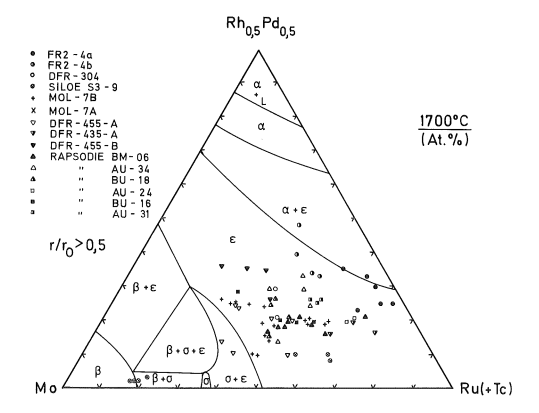


Abb.50: Gefügebild im Brennstoffaußenbereich eines Stabes des Bestrahlungsexperiments Rapsodie (Probe BMO6-6) (oben) und die Abhängigkeit (unten) der Mo-, Tc-, Ru-, Rh- und Pd-Konzentration in den metallischen Ausscheidungen vom relativen Brennstoffradius r/r_{o} .

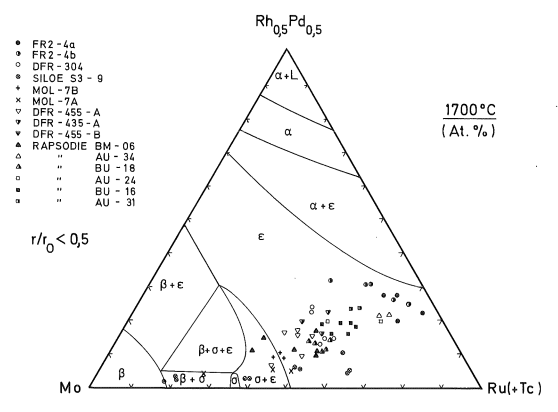
Mikrosonde bestimmte Abhängigkeit der Mo-, Tc-, Ru-, Rh- und Pd-Konzentration in den metallischen Ausscheidungen vom relativen Brennstoffradius r/r_o. Während die Mo-Konzentration von innen nach außen abnimmt, steigt die Tc-, Ru-, Rh- und Pd- Konzentration in derselben Richtung an; das ist ein typisches Verhalten im bestrahlten Brennstoff, der geringfügig unterstöchiometrisch ist [O/(U+Pu)-Ausgangsverhältnis <2].Die Zunahme der Pd-Konzentration mit abnehmender Temperatur ist normalerweise stärker ausgeprägt als in Abb.50 dargestellt ist.

Die bei den in Tab.36 angegebenen Nachbestrahlungsuntersuchungen gemessene Zusammensetzung der metallischen Ausscheidungen wurde in zwei Temperaturbereiche geteilt; sie entsprechen der Zusammensetzung der metallischen Ausscheidungen, die sich in den Bereichen $r/r_0 > 0.5$ bzw. $r/r_0 < 0.5$ der untersuchten Schnittebenen im Brennstoff befinden. Die Zusammensetzung der metallischen Ausscheidungen aus den elf Bestrahlungsexperimenten ist in Abb.51a $(r/r_0 > 0,5)$ bzw. Abb.51b (r/r < 0,5) als markierte Punkte mit unterschiedlichen Symbolen angegeben. Das in Abb.51 zugrunde liegende Phasendiagramm entspricht dem isothermen Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-(Rh_{O,5}Pd_{O,5}) im quaternären System Mo-Ru-Rh-Pd (s. Kap.4.1.7, Abb.32). Die im bestrahlten Brennstoff gemessene Tc-Konzentration wird in Abb.51a und 51b der Ru-Konzentration hinzugerechnet. Während im untersuchten pseudoternären System Mo-Ru-(Rh $_{\text{O,5}}$ Pd $_{\text{O,5}}$) das Mol-Verhältnis Rh/Pd konstant war (Rh/Pd = 1), hat die im bestrahlten Brennstoff gemessene Rh- und Pd-Konzentration ein radiusabhängiges Rh/Pd-Verhältnis gezeigt. In einer vereinfachten Darstellung der Zusammensetzung der metallischen Ausscheidungen in einem ternären System wurden Rh_{0,5}Pd_{0,5} durch (Rh + Pd) sowie Ru durch (Ru + Tc) ersetzt. Aus Abb.51a und 51b kann man entnehmen, daß die Zusammensetzung der metallischen Ausscheidungen im Brennstoff überwiegend innerhalb des hexagonalen Einphasenfeldes ε liegt. Die Konzentration der Ausscheidungen liegt bei hohen Temperaturen $(r/r_0 < 0.5)$ mit kleiner Streuung auf dem pseudobinären Schnitt Mo-[0,75(Ru+Tc)+0,25(Rh+Pd)] (s. Abb.51b). Bei tiefen Temperaturen $(r/r_0 > 0.5)$ streuen die



a

b



Werte der Zusammensetzung der metallischen Phase, weil die Pd-Konzentration bei tiefen Temperaturen stark zunimmt (s. Abb.51a). Die Mo-Konzentration der metallischen Ausscheidungen im bestrahlten Brennstoff ist sehr von dem O/M-Ausgangsverhältnis und dem Abbrand abhängig; das läßt sich in Abb.52 mit Hilfe der Ergebnisse der in Abb.51 angegebenen Zusammensetzung der metallischen Ausscheidungen aus nicht defekten Brennstäben darstellen. Je höher der Abbrand und das anfängliche O/(U+Pu)-Verhältnis des Brennstoffs sind, um so kleiner ist die Mo-Konzentration in den metallischen Ausscheidungen; die Zusammensetzung ist daher besonders bei hohem O/M-Verhältnis des Brennstoffs in der Nähe der (Ru+Tc)-(Rh+Pd)-reichen Seite in Abb. 51 zu finden. Das ist nicht der Fall bei defektierten Mischoxidbrennstäben, wie z.B. im Bestrahlungsexperiment Siloe S3 (s. Tab.36), in dem die Mo-Konzentration in den metallischen Ausscheidungen trotz des hohen Abbrands (10,4%) und des anfänglich relativ hohen O/(U+Pu)-Verhältnisses (O/M = 1,98) Werte bis 80 At.% Mo erreicht hat, weil durch die Re-

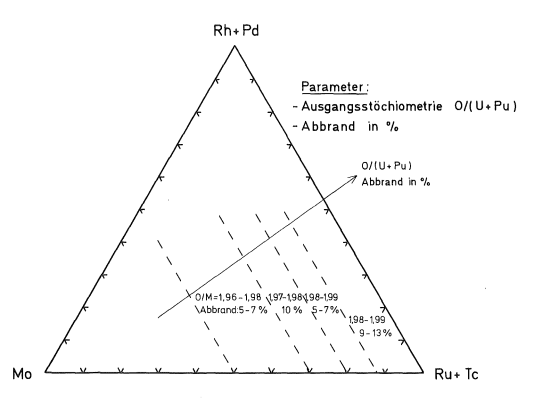
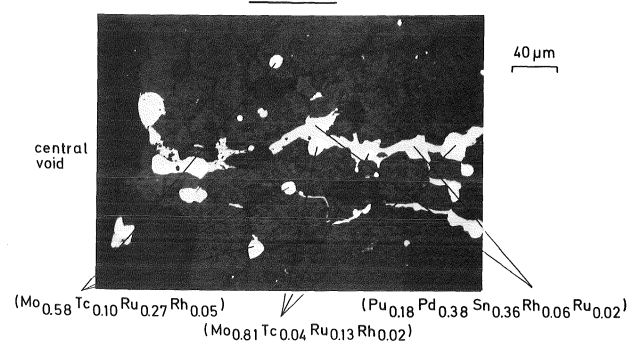


Abb.52: Schematische Darstellung der Abhängigkeit der Mo-Konzentration in den metallischen Ausscheidungen vom
O/(U+Pu)-Ausgangsverhältnis und Abbrand.

aktion des Brennstoffs mit dem Kühlmittel Natrium das Sauerstoffpotential und somit das O/M-Verhältnis stark absinken. Die Zusammensetzung der metallischen Ausscheidungen mit hohem Mo-Anteil liegt entweder genau auf der Phasengrenze $\beta/\beta+\sigma$ oder in der Nähe (s. Abb.51a und 51b). Es wurde im defektierten Brennstab neben den metallischen Mo-haltigen Phasen eine weitere, Mo-reichere Ausscheidung beobachtet, deren Mo-Konzentration sehr stark vom relativen Brennstoffradius abhängig ist. Abb.53 zeigt das Gefügebild der Probe Siloe S3-9 in der Nähe des Zentralkanals mit den zwei metallischen Phasen, die die Komponenten Mo, Tc, Ru, Rh und Pd enthalten, und einer dritten metallischen Phase, die überwiegend aus Pd, Sn und Pu besteht (oben). Abb.53 zeigt (unten) die Abhängigkeit der Mo-, Tc-, Ru- und Rh-Konzentration in den zwei Phasen vom relativen Brennstoffradius (r/r_0) . Während die Komponentenkonzentration in der metallischen Mo-reichen Phase vom relativen Brennstoffradius (d.h. von der Temperatur) verhältnismäßig unabhängig ist, ist die Änderung der Konzentration der Komponenten in der zweiten metallischen Phase (Mo-ärmere Phase) unter dem im Betrieb vorliegenden Temperaturgradienten sehr ausgeprägt. Palladium und Rhodium sind kaum in den metallischen Ausscheidungen mit Mo, Tc und Ru in defektierten Brennstäben zu finden. Stattdessen bilden sie hauptsächlich mit U, Pu und Sn andere Legierungen; Abb.54 zeigt das Gefügebild und die Elementverteilungsbilder mehrphasiger metallischer Ausscheidungen im Zentralkanal der Probe Siloe S3-2. Die Ursachen der Änderung der Mo-Konzentration während der Bestrahlung unbeschädigter und defekter Brennstäbe und die Folge daraus werden in Kap.5 näher diskutiert.

Bei der Nachuntersuchung bestrahlter oxidischer Kernbrennstoffe werden neben den metallischen Phasen oxidische Ausscheidungen beobachtet, die überwiegend die Elemente Ba, Zr, Mo,
U, Pu und Seltene Erden (S.E.) enthalten. Sie treten neben
BaO im Mischoxid als ABO₃-Phase im Perowskit-Typ auf, wobei
A aus den Elementen Ba, Sr und Cs sowie B aus den Elementen
Zr, U, Pu, Mo und S.E. bestehen. In Tab.37 sind Angaben aus
einigen Bestrahlungsexperimenten /15,16,189,192/ zusammenge-

Siloe S3-9



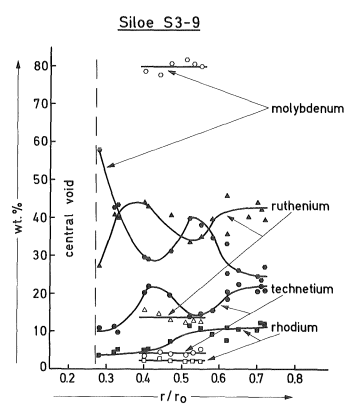


Abb.53: Gefügebild (oben) im Brennstoffinnenbereich eines Stabes des Bestrahlungsexperiments Siloe (Probe S3-9) und die Abhängigkeit der Mo-, Tc-, Ru- und Rh-Konzentration in den metallischen Ausscheidungen vom relativen Brennstoffradius r/r (unten).

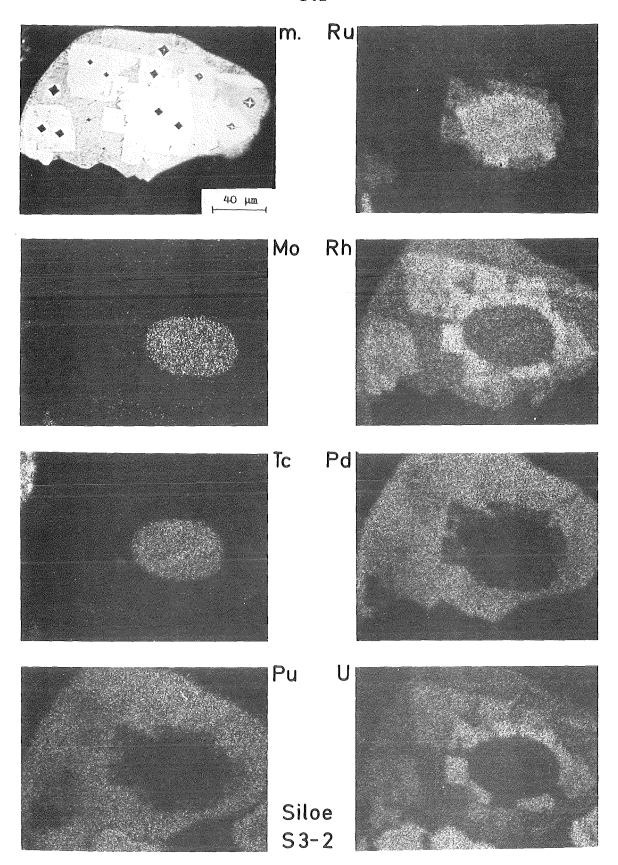


Abb.54: Gefügebild und Elementverteilungsbilder der Probe Siloe S3-2 im Zentralkanal mit mehrphasigen metallischen Ausscheidungen.

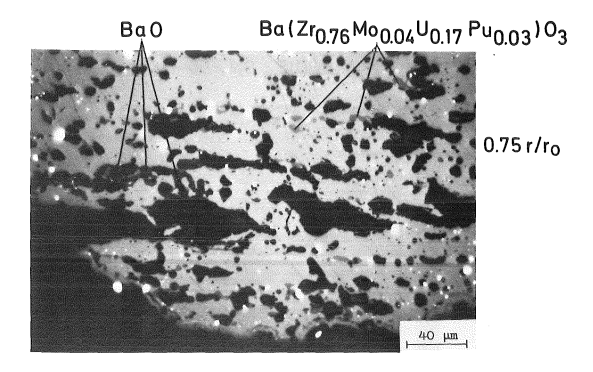
stellt, in denen die keramischen Ausscheidungen im Perowskit-Typ beobachtet wurden. Abb.55 zeigt das Gefügebild der Probe RS1TP-12 mit einer Perowskit-Phase $Ba(Zr_0, 76^{Mo}_0, 04^{U}_0, 17^{Pu}_0, 03)^{O}_3$ BaO und metallischen Ausscheidungen in der Kornwachstumszone. Abb.56 zeigt das Gefüge der Probe RS1-4 mit einer Perowskit-Phase Ba($\mathrm{Zr}_{\mathrm{O},54}^{\mathrm{U}}_{\mathrm{O},43}^{\mathrm{Pu}}_{\mathrm{O},\mathrm{O3}}$)O₃ und metallischen Ausscheidungen im Zentralkanal. Die Perowskit-Phase ist im bestrahlten Brennstoff auch als Schmelzphase im Zentralkanal zu finden, wie in Abb.57 dargestellt ist. Tab.38 zeigt die Zusammensetzung und die Lage der keramischen Phasen im Brennstoff für verschiedene bestrahlte Proben. Die mit Hilfe der Elektronenstrahl-Mikrosonde gemessene Zusammensetzung der keramischen Perowskit-Phasen im bestrahlten Brennstoff ist in Abb.58 angegeben. Das unterlegte Phasendiagramm entspricht dem isothermen pseudoternären Schnitt $BaUO_3 - BaZrO_3 - BaMoO_3$ im System $UO_2 - ZrO_2 - MoO_2 - BaO$ bei 1700 $^{\rm O}$ C (s. Kap.4.2.2, Abb.45). Die mit unterschiedlichen Symbolen markierten Punkte in Abb.58 entsprechen der Zusammensetzung der Perowskit-Phasen in den bestrahlten Proben. Es handelt sich um eine vereinfachte Darstellung der in Tab.38 angegebenen Zusammensetzung der Perowskit-Phase (Ba,Sr,Cs) • (Zr,U,Pu,Mo,S.E.)O3 • Dabei wurden die Elemente Ba, Sr und Cs als Ba sowie die Elemente U, Pu und S.E. als U zusammengefaßt. Diese Annahme erscheint aufgrund der Ionenradien und Gitterkonstanten (s. Tab.8) verschiedener Perowskit-Phasen sehr vernünftig. Aus Abb. 58 ergibt sich, daß die Zusammensetzung der in bestrahltem Brennstoff beobachteten Perowskit-Phasen innerhalb des Einphasenfelds Ba(U, Zr, Mo)O3 im isothermen Schnitt des pseudoternären Systems ${\tt BaUO_3-BaZrO_3-BaMoO_3}$ liegt. Ferner kann man feststellen, daß die Zusammensetzung von zwei Perowskit-Phasen genau auf der Phasengrenze liegt; sie stimmt sehr gut mit der Zusammensetzung der Perowskit-Phasen mit hohem Zr-Anteil, die in Abb.42 und 44 angegeben sind (s. Kap.4.2.2), überein. Es liegt daher die Annahme nahe, daß die Mo-Konzentration der im bestrahlten Brennstoff ausgeschiedenen Perowskit-Phasen während der Bestrahlung bis zur Phasengrenze des Einphasenfelds ansteigt; nimmt die Mo-Konzentration weiter zu, dann zerfällt die Perowskit-Phase in zwei Perowskit-Phasen, wie in Kap. 4.2.2 diskutiert wurde.

- 144 -

Tab.37: Bestrahlungsexperimente, in denen keramische Ausscheidungen analysiert wurden.

Bestrahlungs- experiment	Pu/U+Pu	O/U+Pu	ρ	χ	T _{Hi}	Max. Abbr.	Reaktor
			in %	in W/cm	in ^O C	in %	
RAPSODIE BM-06	0,30	1,96	85	450	620	10	Rapsodie- Cadarache
RAPSODIE AU-24	0,30	1,98	85	450	620	7	Rapsodie- Cadarache
Ref. /16/	0,30	1,98-2,00	_	340	_	6	_
RS1TP	0,184	_	_	400	_	11	Rapsodie- Cadarache
SILOE-RS1	0,184	_	_	400	_	11	Rapsodie- Cadarache
HTR-triso	0	2,00	-	_	1300 *	50	Dido- Jülich

^{*} max. Brennstofftemperatur



<u>Abb.55:</u> Gefügebild in der Kornwachstumszone der Probe RS1TP-12 mit den Perowskit-, BaO- und metallischen Ausscheidungen.

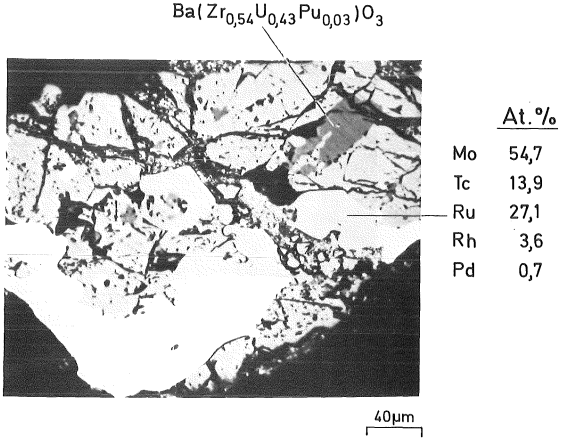
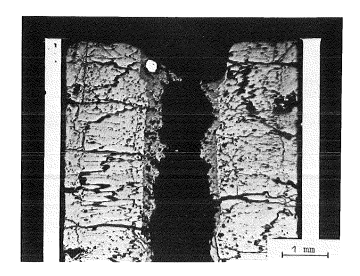


Abb.56: Gefügebild im Zentralkanal der Probe RS1-4 mit einer Perowskit-Mischphase und metallischen Ausscheidungen.

RAPSODIE - BM - 06 - 5



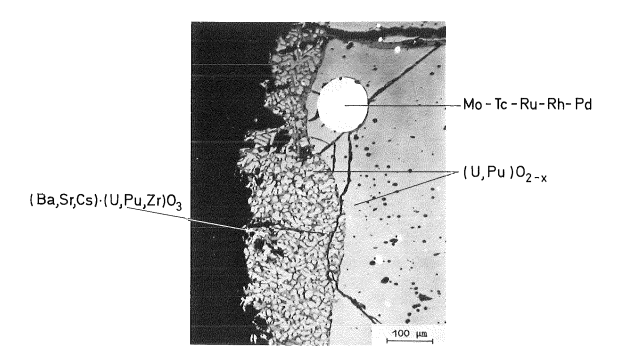


Abb.57: Gefügeübersicht (oben) und Gefügedetail (unten) im Zentralkanal eines Stabes aus dem Bestrahlungsex-periment Rapsodie (Probe BMO6-5) mit Perowskitoxidund metallischen Ausscheidungen.

Tab.38: Zusammensetzung und Bereich des Auftretens der Perowskit-Ausscheidungen in bestrahlten Proben.

Bestrahlungsexperi- ment und Probe	Zusammensetzung der oxidischen Phase	Lage der Phase im Brennstoff	Literatur
RAPSODIE BM-06-5	(Ba _{0,88} Sr _{0,09} Cs _{0,03})·(U _{0,51} Pu _{0,23} Zr _{0,26} Mo _x)0 ₃	Zentralkanal	189
RAPSODIE BM-06-5	Ba(Zr _{0,84} ^U _{0,13} ^{Mo} _{0,03})0 ₃	Brennstoffaußenzone	189
RAPSODIE BM-06-6	(Ba _{0,86} Sr _{0,14}) • (Zr _{0,76} U _{0,13} Pu _{0,08} Mo _{0,03}) 0 ₃	Brennstoffaußenzone	189
RAPSODIE AU-34	(Ba _{0,96} Sr _{0,04}) • (Zr _{0,67} U _{0,16} Pu _{0,07} Mo _{0,11})0 ₃	Säulenkristallzone	189
Ref. /16/	(Ba _{0,90} Sr _{0,05} ^{Cs} _{0,05}) • (Zr _{0,54} Mo _{0,14} U _{0,18} Pu _{0,14}) O ₃	Säulenkristallzone	16
SILOE-RS1TP-12	Ba(Zr ₀ ,76 ^{Mo} 0,04 ^U 0,17 ^{Pu} 0,03 ⁾⁰ 3	Kornwachstumszone	192
SILOE-RS1-4	Ba(Zr ₀ ,54 ^U ₀ ,43 ^{Pu} _{0,03})0 ₃	Zentralkanal	192
HTR-triso	(Bao, 64 ^{Sr} o, 30 ^{Cs} o, 06) • (Zro, 57 ^U o, 16 ^{Mo} o, 13 Nd o, 10 ^{Ce} o, 04) 0	im Kern	15

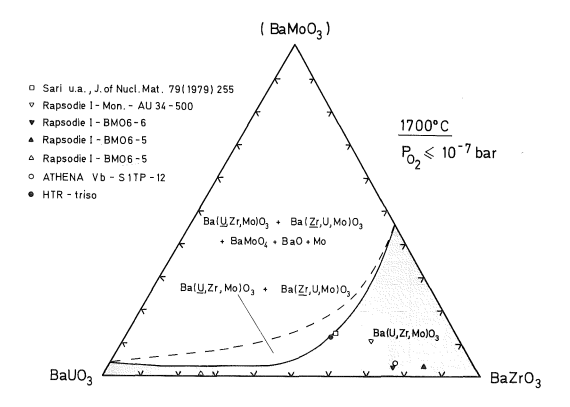


Abb.58: Isothermer Schnitt des pseudoternären Systems

BaUO₃-BaZrO₃-BaMoO₃ bei 1700^OC und Lage der Perowskitoxid-Phasen(Ba,Sr,Cs) ·(Zr,Mo,U,Pu,S.E.)O₃ in
verschiedenen Bereichen bestrahlter Brennstoffe.

Mit Hilfe eines für γ-Strahlung abgeschirmten Röntgendiffraktometers /193/ wurden sowohl die bestrahlten Brennstoffe als auch die Rückstände, die nach der Auflösung der Brennstoffe in Salpetersäure im Rahmen der Wiederaufarbeitung im festen Zustand beobachtet wurden, röntgenographisch untersucht. Es wurden aus verschiedenen Schnittebenen bestrahlter Brennstäbe Mikroproben herausgebohrt, in ein Kunstharz eingebettet und angeschliffen. Abb.59 zeigt das Gefüge einer eingebetteten Probe (oben) aus der mehrphasigen Schmelzzone der Probe Rapsodie BM 06-5 (s. Abb.57) und in höherer Vergrößerung (unten) die metallischen Mo-Tc-Ru-Rh-Pd-Ausscheidungen, die oxidischen (Ba,Sr,Cs)·(U,Pu,Zr)O₃- und (Ba,Sr,)O-Phasen und die Matrix (U,Pu,M)O₂, (M = Am + gelöste Spaltprodukte). Abb.60 zeigt das Gefüge eines Sekundärpartikels aus dem festen Rückstand nach der Auflösung des bestrahlten DFR 455-Brennstoffs

RAPSODIE - BM - 06 - 5

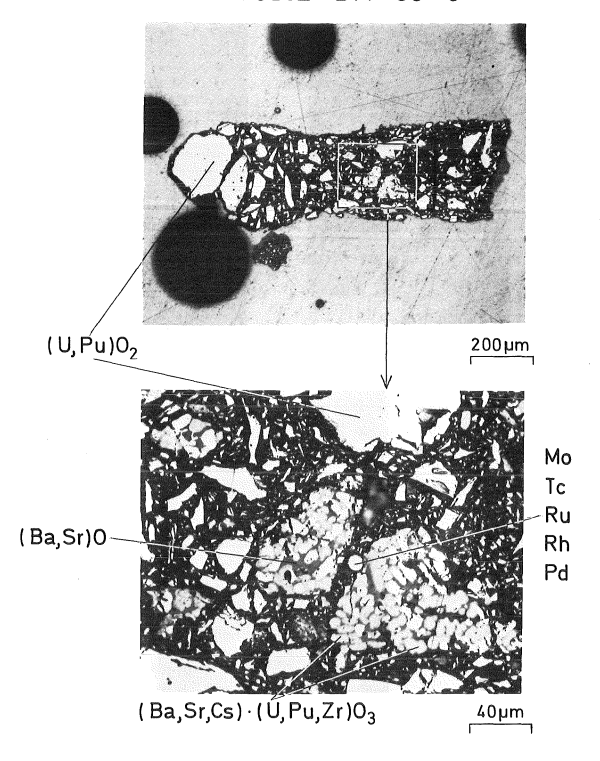
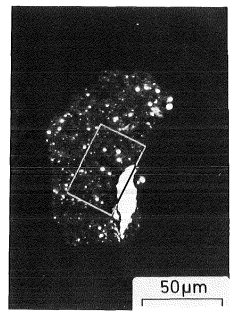
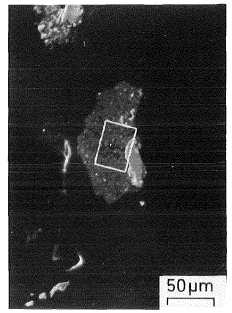


Abb.59: Gefügebilder einer Mikroprobe aus der mehrphasigen Schmelzzone der Probe Rapsodie BM 06-5 mit Perowskit-oxid-, (Ba,Sr)O- und metallischen Ausscheidungen.

DFR 455-8A.5-3

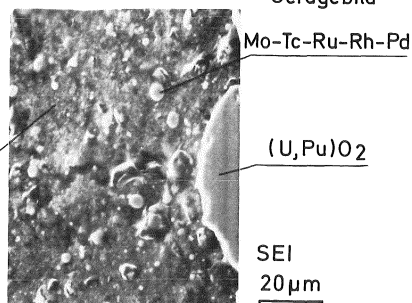


Lichtoptisches Gefügebild



Elektronenoptisches Gefügebild

Mo-Ru-Pd-Cr Oxidhydrate



(U,Pu)O2

SEI 20 µm

Licht- und elektronenoptisches Gefügebild eines Se-Abb.60: kundärpartikels aus der Auflösung bestrahlten DFR 455-Brennstoffs mit (U,Pu)O2, kleinen runden metallischen Mo-Tc-Ru-Rh-Pd-Phasen und aus der Lösung ausgefallenen oxidischen (Mo, Ru, Pd, Cr)-Ausscheidungen.

in Salpetersäure mit drei Phasen, nämlich $(U,Pu,M)O_2$ (M = Am + Spaltprodukte) , kleine runde metallische Mo-Tc-Ru-Rh-Pd-Phasen und aus der salpetersauren Lösung ausgefallene oxidische (Mo, Ru, Cr) - Ausscheidungen. Die Ergebnisse der röntgenographischen Untersuchungen und der Elektronenstrahl-Mikroanalyse an bestrahltem Brennstoff sowie an den Rückständen aus verschiedenen Auflösungsversuchen sind in Tab. 39 angegeben. Die Struktur der metallischen Rückstände ist ausnahmslos hexagonal und entspricht der ε-Phase im System Mo-Ru-Rh-Pd. Abb.61 zeigt einen Vergleich zwischen den Ergebnissen der Zusammensetzung und der Gitterkonstante der metallischen Phasen, die in bestrahltem Brennstoff sowie im Rückstand aus dem Auflösungsprozeß auftreten, mit dem unterlegten isothermen Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-(Rh_{0.5}Pd_{0.5}) (s. Abb.33, Kap. 4.1.7). Während die Übereinstimmung der Gitterkonstante a der hexagonalen Phase aus den Proben Rapsodie BMO6-5, DFR 455-1A61-6/7 sowie DFR 455-8A5-3 im Vergleich zum isothermen Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-(Rh_{O.5}Pd_{O.5}) sehr gut ist, ist die Abweichung der Gitterkonstante aus den Proben KWO 7-365.67 und DFR 330/1-D2 in Relation zum isothermen Schnitt des pseudoternären Systems Mo-Ru-(Rh_{O,5}Pd_{O,5}) relativ groß. Es gibt einige Argumente für die Abweichung: Erstens ist der Tc-Anteil in den Ausscheidungen im Phasendiagramm nicht berücksichtigt, jedoch ist nach /194 und 195/ die Zunahme der Gitterkonstante der ε-Phase im binären System Tc-Ru mit 8 At.% Tc nicht nennenswert; zweitens ist das Rh/Pd-Verhältnis in den Ausscheidungen der bestrahlten Proben nicht gleich eins; trotzdem ist die Gitterkonstante der ε-Phase der Probe KWO 7-365.67 mit zwei unterschiedlichen Rh/Pd-Verhältnissen (s. Tab.39) identisch; drittens entspricht die gemessene Zusammensetzung nur einer Ausscheidung, während die Gitterkonstante einem Mittelwert von mehreren Ausscheidungen entspricht. Abb.62 zeigt einen Vergleich zwischen dem Ergebnis der Gitterkonstante und der Zusammensetzung der keramischen Perowskit-Phase aus den bestrahlten Proben Rapsodie BMO6-5 mit dem Ergebnis der Untersuchung im quasibinaren System BaUO3-BaZrO3; die Übereinstimmung ist wiederum relativ gut.

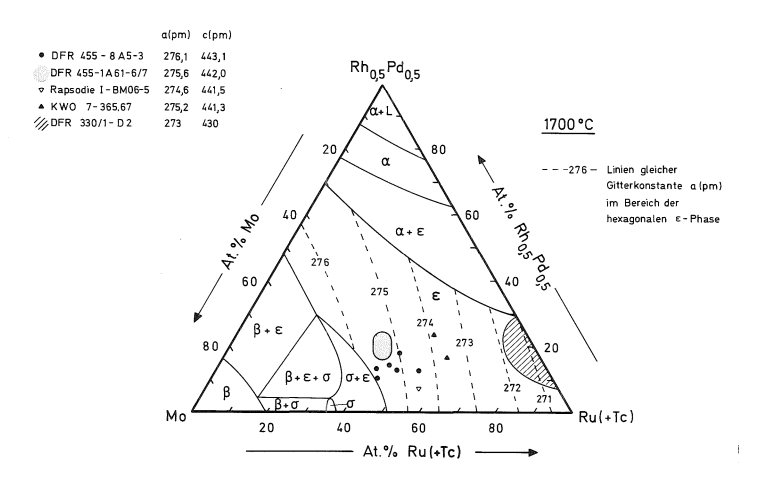
- 152

Tab.39: Zusammensetzung und Gitterkonstanten verschiedener Phasen in bestrahlten Brennstoffen und in Rückständen nach deren Auflösung in Salpetersäure /204,205,206/.

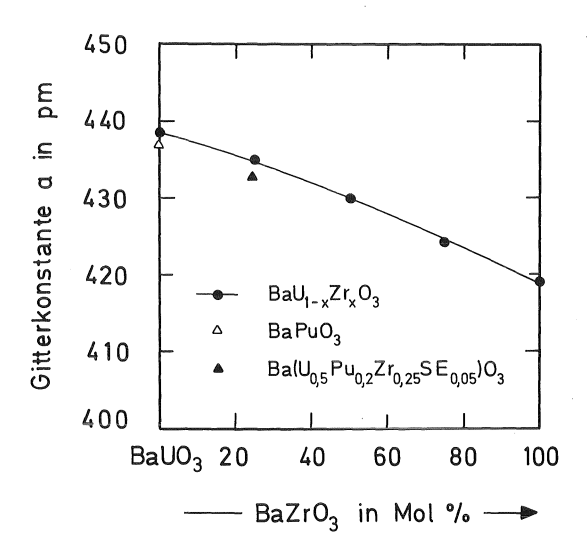
	I D E N T I F I Z I E R T E P H A S E				
PROBE	ZUSAMMENSETZUNG	PHASE	GITTERKONSTANTE		
	in At.% bzw. Mol %	•	in pm		
RAPSODIE-	31 PuO ₂ ,	(U,Pu)O ₂	$a = (546,7\pm0,3)$		
BM 06-5 Brennstoff	37 Mo, 21 Tc, 35 Ru, 4 Rh, 3 Pd	ε−Phase	a = 274,6 $c = 441,5$ $c/a = 1,608$		
	9,8 U,4,4 Pu,5,0 Zr, 17,1 Ba, 1,7 Sr, 0,6 Cs, 61 O	(Ba,Sr,Cs) • (U,Pu,Zr)O ₃	a = (433,3±0,2)		
DFR 455- 1A61-6/7	55 PuO_2 , 40 UO_2 , 5 Mo_2 $(M = \text{AmO}_2 + \text{Spaltproduktoxide})$	(U,Pu,M)O ₂	$a = (544,6\pm0,5)$		
Rückstände	39-42 Mo, 10-12 Tc, 27-30 Ru, 7-10 Rh, 6-15 Pd	ε-Phase	$a = (275,6\pm0,3)$ $c = (442,0\pm0,3)$ c/a = 1,604		
DFR 455- 8A5-3	55 PuO ₂ , 40 UO ₂ , 5 MO ₂ (M = AmO ₂ + Spaltproduktoxide)	(U,Pu,M)O ₂	$a = (544,9 \pm 0,1)$		
Rückstände	33-43 Mo, 12-16 Tc, 30-39 Ru, 7-10 Rh, 5-10 Pd	ε-Phase	$a = (276,1\pm0,2)$ $c = (443,1\pm0,2)$ $c/a = 1,605$		

Fortsetzung der Tab.39

	IDENTIFIZIERTE PHASE				
PROBE	ZUSAMMENSETZUNG	PHASE	GITTERKONSTANTE		
	in At.% bzw. Mol %		in pm		
KWO 7-365.67	25 Mo, 8 Tc, 52 Ru	ε-Phase	a = (275,2±0,2)		
Rückstände	7 Rh, 8 Pd (Filter 4)		$c = (441, 1\pm 0, 3)$ c/a = 1,603		
	24 Mo, 8 Tc, 44 Ru, 8 Rh, 16 Pd	ε-Phase	$a = (275, 2\pm 0, 2)$ $c = (441, 5\pm 0, 3)$		
	(Filter 7)		c/a = 1,604		
DFR 330/1-D2	Hauptsächlich Ru	ε-Phase	$a = (273 \pm 1)$		
Rückstände			$c = (430 \pm 1)$ c/a = 1,572		
	Hauptkomponenten sind U und Pd	(U,Pu) • (Ru,Rh,Pd) 3 ^C x	$a = (405 \pm 2)$		



<u>Abb.61:</u> Zusammensetzung und Gitterkonstanten der in bestrahlten Brennstoffen beobachteten Mo-Tc-Ru-Rh-Pd-Ausscheidungen in Relation zum isothermen Schnitt des pseudoternären Systems $Mo-Ru-Rh_0$, 5^{Pd}_0 , 5^{Pd}_0 .



<u>Abb.62:</u> Gitterkonstante des Mischkristalls Ba $(U_{1-x}^{Zr}_x)^{O_3}$ sowie von BaPuO₃ und der im bestrahlten Brennstoff beobachteten Ausscheidung Ba $(U_{0,5}^{Pu}_{0,2}^{Zr}_{0,25}^{S.E.}_{0,05})^{O_3}$.

5. ALLGEMEINE DISKUSSION

Molybdän ist eines der wichtigsten im Uran-Plutonium-Oxid entstehenden Spaltprodukte während der Bestrahlung; erstens wird dieses Element in einer hohen Ausbeute (s. Kap. 2.1, Tab.1 und Abb.1) gebildet, zweitens liegt die freie Bildungsenthalpie des Molybdandioxidsin der Nähe der relativen partiellen freien Enthalpie des Sauerstoffs im Mischoxid (s. Kap.2.2, Abb.2). Während des Abbrands des Mischoxids steigt die relative partielle freie Enthalpie des Sauerstoffs im Mischoxid (also das Sauerstoffpotential) an, da die Spaltprodukte eine geringere mittlere Wertigkeit als Uran bzw. Plutonium besitzen. Der überschüssige Sauerstoff reagiert mit dem Mischoxidbrennstoff bis zu dem Zustand, in dem die freie Bildungsenthalpie des Molybdändioxids und die relative partielle freie Enthalpie des Sauerstoffs im Mischoxid gleich werden (s. Kap. 2.2). Steigt das Sauerstoffpotential noch weiter an, so werden zunächst das metallische Molybdän und im weiteren Abbrandverlauf das Technetium und andere edlere Spaltprodukte oxidiert (s. Abb.2). Das Spaltprodukt Molybdän dient daher als ein Puffer für die Zunahme des abbrandabhängigen Sauerstoffpotentials im Mischoxidbrennstoff; dadurch können Molybdän sowie Technetium und andere edlere Spaltprodukte entweder in oxidischer Form oder in nicht-oxidischer Form oder gleichzeitig in beiden Zuständen vorliegen, was vom Sauerstoffpotential und der Temperatur im Mischoxid abhängt.

Es wurde von /8/ eine Zusammenstellung der im Mischoxid ausgeschiedenen Phasen, die bei der Nachuntersuchung bestrahlter Brennstoffe beobachtet worden sind, angegeben. Die wesentlichen Phasen bestehen nach /8,15,16,189-194/ aus einer
metallischen Ausscheidung, die Mo, Tc, Ru, Rh und Pd enthält,und einer keramischen Ausscheidung, die überwiegend Ba,
Zr, U, Pu, Mo, Seltene Erden und O enthält. Diese Phasen
treten in verschiedener Größe im ganzen Gefüge des bestrahlten Mischoxids auf und sind die Hauptphasen, in denen sich

die Molybdänatome sowohl in oxidischer Form als auch in nichtoxidischer Form befinden, da die Mo-Löslichkeit in Uranoxid bzw. in Mischoxid nach /10,11/ sehr gering ist (< 0,02%). Molybdän liegt in oxidischer Form ferner im Spalt zwischen dem Brennstoff und dem Hüllmaterial als eine Cs- oder Ba-Molybdatphase vor /8/,wahrscheinlich als $\operatorname{Cs_2MoO_4}$ oder $\operatorname{BaMoO_4}$. Da die Zusammensetzung der metallischen und oxidischen Ausscheidungen einen wichtigen Hinweis über die im Brennstoff herrschenden Bedingungen für das Sauerstoffpotential gibt, wurde in der vorliegenden Arbeit der Aufbau des Phasendiagramms der metallischen und oxidischen Phasen untersucht. Deshalb wurden Laborversuche in den Systemen Mo-Ru-Rh-Pd und U-Zr-Mo-Ba-O durchgeführt. Die wesentlichen Ergebnisse im metallischen System sind in Abb.29 und Abb.32 dargestellt. Es wurden die isothermen Schnitte bei 1700° C in den vier ternären Randsystemen des Vierstoffsystems Mo-Ru-Rh-Pd (s. Abb.29), also die Oberfläche eines aufgeklappten Tetraeders, sowie der isotherme pseudoternäre Schnitt Mo-Ru- $(Rh_{O,5}Pd_{O,5})$ (s. Abb.32) im quaternären System Mo-Ru-Rh-Pd dargestellt. Die Ergebnisse aus Abb.29 und Abb.32 haben gezeigt, daß sich die hexagonale arepsilon-Phase des Ru-Wirtsgitters in den Mo-Ru-Rh-Pd-Legierungen sehr stabil verhält, z.B. beträgt das ε-Einphasenfeld ca. 50% des isothermen pseudoternären Schnitts Mo-Ru-(Rh $_{0,5}$ Pd $_{0,5}$) bei 1700 $^{\circ}$ C (s. Abb. 32). Zwischen der ε -(Mo-Rh)-, ε -(Mo-Pd)- und ε -(Mo-Rh_{O,5}Pd_{O,5})-Phase, die in den ternären Systemen Mo-Ru-Rh und Mo-Ru-Pd sowie im quaternären System Mo-Ru-Rh-Pd auftritt und Ru besteht vollständige Mischbarkeit.

Es wurden von /196,197/ isotherme Schnitte im ternären System Mo-Ru-Pd bei 1800,2000 K/197/und zusätzlich bei 2200 K/196/ mit Hilfe eines Computerprogramms berechnet. Während die Übereinstimmung zwischen dem experimentellen isothermen Schnitt im ternären System Mo-Ru-Pd (s. Abb.24, Kap.4.1.4) bei 1700°C (1973 K) und dem von /196/ berechneten isothermen Schnitt bei 2000 K gut ist, ist die Abweichung zwischen dem experimentellen und dem von /197/ berechneten isothermen Schnitt bei 2000 K besonders bei hohem Pd-Anteil verhältnismäßig groß. Das Auf-

treten der Schmelzphase in einem breiten Bereich des berechneten isothermen Schnitts im ternären System Mo-Ru-Pd bei 2000 K in /197/ wurde in der vorliegenden Arbeit nicht beobachtet. Stattdessen zeigen die Gefügebilder in Abb.23 und die Ergebnisse der Elektronenstrahl-Mikroanalyse (s. Tab.18) ganz eindeutig die Existenz des Phasenfeldes ϵ + α (Abb.23 f), ϵ + α +Schmelze (Abb.23 g) und ϵ +Schmelze (Abb.23 h), was bedeutet, daß die erste Darstellung des berechneten isothermen Schnitts von /196/ zufriedenstellend ist. Das Auftreten der stabilen σ -Phase wurde für den Aufbau des Phasendiagramms weder von /196/ noch von /197/ berücksichtigt, dadurch ist der Bereich des ϵ -Einphasenfeldes in /196/ erweitet.

Es wurde in /3/ nachgewiesen, daß die metallischen Phasen im bestrahlten Brennstoff eine hexagonale Struktur besitzen, deren Schmelzpunkt zwischen 1800 und 1900 C liegt. Ferner wurde in /198/ gezeigt, daß diese metallischen Ausscheidungen zweiphasig werden, wenn die Mo-Konzentration über 50% Mo ansteigt. Abb.51 zeigt den in dieser Arbeit bestimmten isothermen Schnitt des pseudoternären Systems $Mo-Ru-(Rh_{O.5}Pd_{O.5})$ bei 1700° C und die Lage der Zusammensetzung der im bestrahlten Brennstoff ausgeschiedenen metallischen Phasen. Zwecks einer vereinfachten Darstellung der Zusammensetzung der in-pile beobachteten metallischen Ausscheidungen in einem ternären System wurden Rh_{O,5}Pd_{O,5} durch (Rh+Pd) sowie Ru durch (Ru+Tc) ersetzt. Obwohl die Zusammensetzung der metallischen Ausscheidung von der Temperatur (s. Abb.51a und 51b), vom Abbrand und vom O/M-Ausgangsverhältnis (s. Abb.52) stark abhängt, liegt sie jedoch trotzdem überwiegend innerhalb des breiten Einphasenfelds der ε-Phase. Die Übereinstimmung der Zusammensetzung und Gitterkonstante der ϵ -Phase zwischen simulierten und bestrahlten Proben ist sehr gut (s. Tab.39 und Abb.61, Kap.4.3). Es wurde im Kap. 2.2 diskutiert, daß die Mo-Konzentration der metallischen Ausscheidungen von den im Brennstoff herrschenden Bedingungen sehr stark abhängig ist (s. Abb.52). Ist das abbrandabhängige Sauerstoffpotential im Mischoxid niedrig, dann befindet sich das Molybdän vorwiegend in nicht oxidierter Form in den metallischen Ausscheidungen . Während des Abbrands des Mischoxids steigt das Sauerstoffpotential an (s. Kap.2.2), so daß das Molybdän aus den metallischen Ausscheidungen kontinuierlich herausoxidiert wird. In besonderen Fällen kann das Sauerstoffpotential auch abnehmen, z.B. sinkt es durch die Reaktion des Brennstoffs mit dem Kühlmittel Natrium bei defekten Brennstäben stark ab. Die Reaktion läuft folgendermaßen ab:

3 Na (flüssig) +
$$(U,Pu)O_{2-x} \rightarrow Na_3(U,Pu)O_4 + (U,Pu)O_{2-x-y}$$
 (1)

Dadurch wird die Löslichkeitsgrenze für Molybdän in der $\epsilon-$ Phase überschritten und es entsteht die σ -Phase oder die β -Phase oberhalb etwa 1900°C. Abb.53 zeigt das Gefügebild aus der Zentralkanalzone des Brennstoffs eines defektierten Brennstabs, in dem sich das Molybdän in zwei mit unterschiedlicher Mo-Konzentration ausgeschiedenen Phasen befindet. Die Übereinstimmung zwischen der Zusammensetzung der metallischen Phase mit hohem Mo-Anteil und der in Abb.51 dargestellten Phasengrenze $\beta/\beta+\sigma$ ist sehr gut. Andererseits liegt die Zusammensetzung der Phase mit niedrigem Mo-Anteil (s. Abb.53) innerhalb des Zweiphasenfelds ($\sigma+\epsilon$). Da die σ -Phase bei hoher Temperatur (oberhalb 1920⁰C im binären System Mo-Ru) nicht stabil ist (s. Kap.2.4.1), stellt die Zusammensetzung der zweiten metallischen Phase wahrscheinlich die Phasengrenze zwischen $\epsilon/\epsilon+\beta$ bei hoher Temperatur oberhalb etwa 1900 $^{\rm O}$ C dar. Die metallischen Phasen können nach /8,9,198/ beisehr niedrigem Sauerstoffpotential und hoher Temperatur mit dem Mischoxidbrennstoff reagieren. Die Reaktion läßt sich in vereinfachter Form durch die Beziehung

$$(U, Pu) O_{2-x} + \varepsilon - (Mo, Tc, Ru, Rh, Pd) \rightarrow (U, Pu) \cdot (Rh, Pd)_{3} + (Mo, Tc, Ru) + (U, Pu) O_{2-x+\delta}$$
 (2)

beschreiben (s. Abb.54). Die intermetallischen Phasen im AuCu₃-Typ sind thermodynamisch sehr stabil /199-201/; sie bleiben bei der Wiederaufarbeitung bestrahlter Schnellbrüterbrennstoffe ungelöst /204/,was auf einen Pu-Verlust innerhalb des Brennstoffkreislaufs hinausläuft.

In unbeschädigten Schnellbrüterbrennstäben wird das Molybdän im Verlauf des Abbrands aus der metallischen Ausscheidung gemäß der folgenden Reaktion

$$[Mo]_{\text{metallische Phase}} + O_2 = [MoO_2]_{\text{oxidische Phase}}$$
 (3)

oxidiert. Die wichtige Frage lautet dann: In welchem chemischen Zustand befindet sich das oxidierte Molybdän im bestrahlten Brennstoff ? Nach /17/ soll das oxidierte Molybdän in der Matrix $(U,Pu,M)O_2$ (M = gelöste Spaltprodukte)gelöst sein. Es wurde in dieser Arbeit (s. Kap.4.2.3) sowie in /10,11/ nachgewiesen, daß die Löslichkeit von Mo in UO, bzw. $(U,Pu)O_{2\pm x}$ sehr gering ist (<0,02 At.% Mo). Stattdessen tritt das während der Bestrahlung des Brennstoffs oxidierte Molybdän nach /7,8,10,11,15,16,189,192/ in einer keramischen Ausscheidung auf, die überwiegend aus Ba, U, Zr, Pu, Mo und O besteht. Daher wurde das System Ba-U-Zr-Mo-O in der vorliegenden Arbeit experimentell untersucht. Die wesentlichen Schnitte des Systems Ba-U-Zr-Mo-O, das für die Analyse der im bestrahlten Brennstoff auftretenden keramischen Phase von Bedeutung ist, sind in Abb.38 als schraffierte Flächen dargestellt, d.h. die Systeme UO2-ZrO2-BaO, ${\rm BaUO_3-BaZrO_3-BaMoO_3}$ und ${\rm MoO_2-BaUO_3-BaZrO_3}$. Abb.41 zeigt den isothermen Schnitt des Systems UO₂-ZrO₂-BaO bei 1700°C. Es wurde aufgrund der experimentellen Ergebnisse nachgewiesen, daß zwischen BaUO $_3$ und BaZrO $_3$ vollständige Mischbarkeit bei 1700°C besteht. Der Mischkristall Ba(U_{0,5}Zr_{0,5})03 wurde zusätzlich 20 und 100 Stunden bei 1300 C im Mo-Tiegel wärmebehandelt; das Ergebnis der röntgenographischen Untersuchung hat gezeigt, daß weder ein vollständiger Zerfall des Mischkristalls noch die Verbindung Ba₂UZrO₆ auftritt. Von /202/ wurde kein Mischkristall zwischen BaUO $_3$ und BaZrO, bei 1500°C festgestellt; d.h. die Glühzeit /202/ für die Bildung des Mischkristalls war zu gering. Ferner wurde von /206/ beobachtet, daß die Verbindungen BaUO $_3$ und BaZrO, bei 1800°C zersetzen. Das ist ein fragliches Ergebnis, da der Schmelzpunkt von $BaUO_3$ und $BaZrO_3$ (s. Tab.8)

bei etwa 2190 bzw. 2700°C liegt. Trotzdem wurde in dieser Arbeit sowohl die reine Verbindung BaZrO3 als auch der Mischkristall Ba(U_{0,5}Zr_{0,5})0₃ 5 Stunden bei 1800^oC im Mo-Tiegel wärmebehandelt; die Phasen wurden aufgrund der röntgenographischen Untersuchungen nicht zersetzt. Abb.56 zeigt das Gefügebild eines bestrahlten Mischoxidbrennstoffs am Zentralkanal, wo die Temperatur mit Sicherheit oberhalb 2000 Clag, mit einer nicht geschmolzenen Perowskit-Mischphase Ba(Zr_{O.54} U_{O,43}Pu_{O,03})O₃. Das stützt noch einmal den Gedanken der Stabilität der Mischphase Ba(U,Zr)O3 bei hohen Temperaturen. Nach /203/ bildet sich die Verbindung Ba₂UZrO₆ bei 1300^OC; aufgrund der Ergebnisse dieser Arbeit ist Ba₂UZrO₆ zwischen 1300 und 1800 C nicht stabil. Die Ergebnisse der Untersuchungen im System UO2-ZrO2-BaO haben weiterhin gezeigt, das reines UO₂ im Gleichgewicht mit der Perowskit-Phase Ba(U_{1-x}Zr_x)O₃ steht, wenn die Konzentration der Probe innerhalb des Bereiches zwischen UO2, BaUO3 und BaZrO3 liegt. Ebenfalls steht BaZrO3 bei jeder beliebigen Konzentration innerhalb des Bereiches zwischen Ba ZrO_3 , UO_2 und $c-(U_{1-x}Zr_x)O_2$ im Gleichgewicht mit der Fluorit-Phase c-(U1 Zry)O2.

Die wesentlichen Ergebnisse der Untersuchungen im System ${\rm BaUO_3-BaZrO_3-BaMoO_3}$ sind in Abb.45 dargestellt. Die Verbindung ${\rm BaMoO_3}$ ist bei hohen Temperaturen nicht stabil; sie disproportioniert bei $(1380\pm10)^{\rm O}{\rm C}$ wahrscheinlich gemäß der nach /165/ vorgeschlagenen Reaktion

$$3 BaMoO3 = 2 BaMoO4 + BaO + Mo . (4)$$

Die Ergebnisse haben gezeigt, daß BaMoO $_3$ einen Partner braucht, um bei hohen Temperaturen stabilisiert zu werden, z.B. kann die Zersetzung des BaMoO $_3$ teilweise durch die Reaktion und Bildung des Mischkristalls mit BaUO $_3$ und BaZrO $_3$ verhindert werden. Die maximale BaMoO $_3$ -Löslichkeit im Mischkristall Ba(U,Zr)O $_3$ ist bei 1700 $^{\rm O}$ C durch die Phasengrenze des Einphasenfelds Ba(U,Zr,Mo)O $_3$ in Abb.45 dargestellt. Bei weiterer

Zugabe von BaMoO_3 zersetzt die Perowskitoxid-Mischphase $\operatorname{Ba}(\operatorname{U},\operatorname{Zr},\operatorname{Mo})\operatorname{O}_3$ in zwei Mischphasen, eine mit hohem $\operatorname{Zr-An-teil}$ als $\operatorname{Ba}(\operatorname{Zr},\operatorname{U},\operatorname{Mo})\operatorname{O}_3$ und eine mit hohem $\operatorname{U-Anteil}$ als $\operatorname{Ba}(\operatorname{U},\operatorname{Zr},\operatorname{Mo})\operatorname{O}_3$. Bei noch weiterer Zugabe von BaMoO_3 wird die Löslichkeit von BaMoO_3 in den Mischphasen überschritten, und es tritt bei einer nicht näher untersuchten Schwelle Disproportionierung des nicht mehr löslichen BaMoO_3 in BaMoO_4 , BaO und Mo auf.

Die Ergebnisse der Untersuchung im System ${\rm MoO}_2{\rm -BaUO}_3{\rm -BaZrO}_3$ sind in Abb.48 angegeben. ${\rm MoO}_2$ war bei den in dieser Arbeit herrschenden experimentellen Bedingungen thermisch instabil. Es wurde von /147/ festgestellt, das ${\rm MoO}_2$ bei hohen Temperaturen teils sublimiert und teils disproportioniert. Die Reaktionen lassen sich durch die folgenden Gleichungen beschreiben:

$$MoO_2$$
 (fest) = MoO_2 (gas) (5)

$$3 \text{ MoO}_2 \text{ (fest)} = 2 \text{ MoO}_3 \text{ (gas)} + \text{Mo (fest)}$$
 . (6)

Es konnte nachgewiesen werden, daß die Disproportionierung des MoO, unter den in dieser Arbeit herrschenden experimentellen Bedingungen die dominierende Reaktion ist, d.h. die Zersetzung des MoO₂ wird überwiegend gemäß Reaktion (6) erfolgen. Das aus MoO2 entstehende MoO3 ist so flüchtig, daß es die Probe während der Wärmebehandlung rasch verläßt. Die Proben aus der Mischung zwischen ${\rm MoO}_2$, ${\rm BaUO}_3$ und ${\rm BaZrO}_3$ haben einen unvermeidlichen Massenverlust während der Glühung aufgewiesen; die entstandenen Produkte waren das nicht frei vorliegende BaMoO₃, das in einer Perowskit-Mischphase - Ba(U,Mo)O₃, Ba(\mathbb{Z} r,Mo)O₃ oder Ba(U, \mathbb{Z} r,Mo)O₃ - gelöst wurde , sowie BaMoO, und metallisches Mo. Zusätzlich bildete sich reines UO2 aus den Proben im pseudobinären System MoO₂-BaUO₃ und im pseudoternären System MoO₂-BaUO₃-BaZrO₃, sowie reines monoklines ZrO2 aus den Proben im pseudobinären System $\text{MoO}_2\text{-BaZrO}_3$. Diese Ergebnisse sind neben der

dazugehörigen Ausgangszusammensetzung in Abb.48 zusammengestellt. Die gesamten Reaktionen könnten dann folgendermaßen ablaufen:

$$MOO_2 + BaUO_3 = Ba(U, Mo)O_3 + BaMOO_4 + UO_2 + Mo$$
 (7)

$$MoO2 + BaZrO3 = Ba(Zr, Mo)O3 + BaMoO4 + ZrO2 + Mo$$
 (8)

$$MoO_2 + BaUO_3 + BaZrO_3 = Ba(U, Zr, Mo)O_3 + BaMoO_4 + UO_2 + Mo$$
 (9)

Es wurde in Kap.4.2.2 nachgewiesen, daß aus einer Mischung zwischen reinem ${\rm BaMoO}_4$, ${\rm BaUO}_3$ und ${\rm BaZrO}_3$ wegen des im Mo-Tiegel eingestellten Sauerstoffpotentials zwei Perowskit-Mischphasen gebildet werden, d.h. die Verbindung ${\rm BaMoO}_4$ wird teilweise zu ${\rm BaMoO}_3$ reduziert und in den beiden Mischphasen gelöst. Die gesamten Reaktionen (7), (8) und (9) können daher als das Resultat der in mehreren Stufen erfolgenden Reaktionen angesehen werden. Zuerst wird ${\rm MoO}_2$ durch Reaktion (6) zersetzt, also

$$3 \text{ MoO}_2 \text{ (fest)} = 2 \text{ MoO}_3 \text{ (gas)} + \text{Mo (fest)}$$
 (6)

Dann reagiert ${\rm MoO_3}$ (gas) entweder mit ${\rm BaUO_3}$ oder mit ${\rm BaZrO_3}$ gemäß der Reaktionen

$$MoO_3 (gas) + BaUO_3 = BaMoO_4 + UO_2 (10)$$
oder

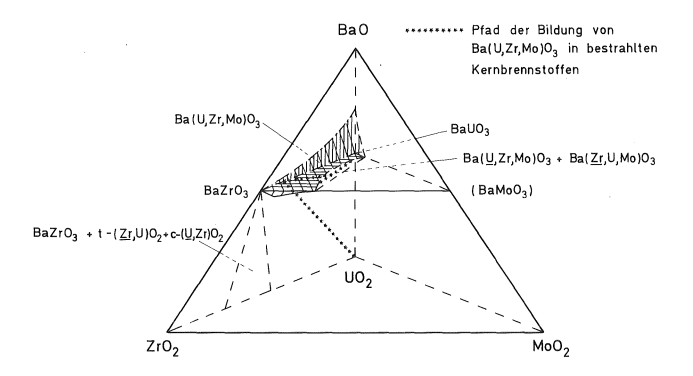
$$MoO_3 (gas) + BaZrO_3 = BaMoO_4 + ZrO_2 (11)$$

BaMoO₄ wird wegen des eingestellten Sauerstoffpotentials zu BaMoO₃ reduziert und in den Perowskit-Mischphasen gelöst. Es liegt nach diesen Bemerkungen der Schluß nahe, daß Reaktion (10) stabiler ist als Reaktion (11), da nur reines UO₂ und nicht ZrO₂ aus der Mischung zwischen MoO₂, BaUO₃ und BaZrO₃ gebildet wird. Der unvermeidliche MoO₃-Verlust während der Wärmebehandlung hat die Aufstellung des Phasendiagramms

im System MoO₂-BaUO₃-BaZrO₃ sehr erschwert, dadurch wurde in dieser Arbeit nur ein vorläufiger isothermer Schnitt dieses Systems abgeschätzt (s. Abb.48).

Abb.58 zeigt den isothermen Schnitt des pseudoternären Systems BaUO3-BaZrO3-BaMoO3 bei 1700°C und die Lage der Zusammensetzung der im bestrahlten Brennstoff ausgeschiedenen Perowskit-Mischphasen (Ba, Sr, Cs) • (Zr, U, Pu, Mo, S.E.) O3 in diesem isothermen Schnitt. Dabei wurden die Elemente Ba, Sr und Cs als Ba sowie die Elemente U, Pu und die S.E. als U zusammengefaßt. Es konnte nachgewiesen werden, daß die Zusammensetzung der im bestrahlten Brennstoff auftretenden Perowskit-Mischphase innerhalb des Einphasenfelds Ba(U, Zr, Mo)O, liegt. Die Zusammensetzung von zwei Mischphasen, die im hoch abgebrannten Brennstoff auftraten, liegt genau auf der in Abb.58 dargestellten Phasengrenze des Einphasenfelds Ba(U,Zr,Mo)O3. Man kann daraus schließen, daß die Konzentration des oxidischen Molybdäns in den Perowskit-Ausscheidungen während der Bestrahlung des Mischoxidbrennstoffs bis zur Phasengrenze des Einphasenfelds ansteigt; bei Überschreitung der Löslichkeitsgrenze zerfällt die Mischphase in zwei Perowskit-Mischphasen; dieser Gedanke ist in Abb.63 durch die mit kleinen Sternen punktierte Linie schematisch dargestellt: Die enstehenden Spaltprodukte Ba und Zr bilden mit den spaltbaren Atomen U und Pu eine Perowskit-Mischphase Ba(Zr,U,Pu)O3 bei niedrigem Sauerstoffpotential. Steigt das abbrandabhängige Sauerstoffpotential an, dann wird das Spaltprodukt Molybdän in zunehmendem Maße aus den metallischen Ausscheidungen allmählich oxidiert und als ${\tt BaMoO}_3$ in der Perowskit-Mischphase Ba(Zr,U,Pu,Mo)O3 gelöst. Wird die Mo-Konzentration bis zu dem Zustand, in dem die Phasengrenze der Mischphase überschritten wird, erhöht, dann zerfällt diese in zwei Perowskit-Mischphasen. Falls noch weiteres oxidisches Molybdän gebildet wird, das nicht mehr in den beiden Mischphasen gelöst werden kann, so wird der $ungelöste BaMoO_3$ -Anteil in $BaMoO_4$, BaO und metallisches

Molybdän zersetzt. Die Mo-Konzentration der im bestrahlten Brennstoff beobachteten Perowskit-Phase lag jedoch unterhalb der Löslichkeitsgrenze, so daß diese mögliche Reaktion in-pile nicht auftreten wird.



<u>Abb.63:</u> Der Phasenraum des pseudoquaternären Systems BaO- ${\rm UO_2-ZrO_2-MoO_2}$ bei 1700°C mit den Pfad (mit kleinen Sternen punktierte Linie) der Bildung von Ba(U,Zr,Mo)O3 in bestrahlten Kernbrennstoffen.

6. ZUSAMMENFASSUNG

Es wurden experimentelle Untersuchungen zum Aufbau des metallischen Systems Mo-Ru-Rh-Pd sowie des oxidischen Systems ${\rm UO_2-ZrO_2-MoO_2-BaO}$ durchgeführt. Isotherme Schnitte wurden in den ternären Systemen Mo-Ru-Rh, Mo-Ru-Pd, Mo-Rh-Pd und Ru-Rh-Pd und im pseudoternären System Mo-Ru-Rh $_{\rm O,5}$ Pd $_{\rm O,5}$ sowie Schnitte in den quasibinären Systemen ${\rm UO_2-ZrO_2}$, ${\rm UO_2-BaO}$, ${\rm ZrO_2-BaO}$ und ${\rm MoO_2-BaO}$ und in den pseudoternären Systemen ${\rm UO_2-ZrO_2-BaO}$, ${\rm BaUO_3-BaZrO_3-BaMoO_3}$ und ${\rm MoO_2-BaUO_3-BaZrO_3}$ bei 1700°C aufgestellt. Zusätzlich wurde das Phasendiagramm der binären Systeme Ru-Rh zwischen 900 und 2340°C und Mo-Pd zwischen 850 und 1550°C aufgestellt.

Für die Untersuchungen in den metallischen Systemen wurden pulverförmige Elemente verwendet, die im Lichtbogenofen unter Argon-Atmosphäre erschmolzen und anschließend homogenisiert wurden. Die Wärmebehandlung der metallischen Legierungen mit hohem Pd-Anteil erfolgte in verschweißten Ta-Tiegeln. Zum Aufbau der oxidischen Systeme gelangten UO_{2,005}, ZrO₂, MoO₂ und BaCO₃ als Ausgangsmaterial zum Einsatz; die Pulvermischungen wurden im Pt-Tiegel bei unterschiedlicher Zeit und Atmosphäre kalziniert und in reiner Wasserstoff- oder Argon-8% H₂-Atmosphäre reduziert. Die oxidischen Proben wurden wegen der hohen Sauerstoffempfindlichkeit in verschlossenen Mo-Tiegeln wärmebehandelt. Als Untersuchungsmethoden wurden die Metallographie bzw. Keramographie, Röntgenbeugung, Elektronenstrahl-Mikroanalyse, Differentialthermoanalyse, Thermogravimetrie und Mikrohärte-Meßverfahren eingesetzt.

Die Untersuchungen in den metallischen Systemen ergeben, daß der Aufbau durch die ε -Phase des hexagonalen Ru bestimmt wird, das in den entsprechenden binären Randsystem bis zu 48 At.% Mo, 60 At.% Rh bzw. 15 At.% Pd bei 1700°C lösen kann. In den binären Randsystemen Mo-Rh und Mo-Pd wird die intermediäre hexagonale ε -Phase mit 43 bis 82 At.% Rh bzw. mit 51 bis 53 At.% Pd stabilisiert. In den ternären Systemen Mo-Ru-Rh

und Mo-Ru-Pd besteht zwischen ϵ -Ru und der intermediären ϵ -(Mo-Rh) - bzw. ϵ -(Mo-Pd) -Phase vollständige Mischbarkeit bei 1700° C. Die ϵ -Phase bildet im quaternären System einen zusammenhängenden Phasenraum. Die im System Mo-Ru beobachtete σ -Phase Mo_SRu_3 kann etwa 5 At.% Rh bzw. Pd lösen. Rh kann in den entsprechenden binären Systemen 14 At.% Mo, 35 At.% Ru bzw. 47 At.% Pd bei 1700° C lösen. Zwischen Rh und der kfz. α -Phase im binären Randsystem Mo-Pd (etwa 60 bis 70 At.% Pd bei 1700° C) besteht vollständige Mischbarkeit, während bis zu 80 At.% Ru_O,5 Pd_O,5 in Rh gelöst werden können.

Das System UO2-ZrO2-MoO2-BaO ist durch das Auftreten eines Einphasenraumes $Ba_{1+x}(U,Zr,Mo)O_3$ gekennzeichnet. Lückenlose Mischbarkeit zwischen ${\tt BaUO_3}$ und ${\tt BaZrO_3}$ wird zwischen 1300 und 1800 C nachgewiesen. Reines BaMoO3 disproportioniert bei (1380±10) C in BaMoO₄, BaO und Mo. BaMoO₃ kann in $BaUO_3$ und $BaZrO_3$ bis zu 4 Mol% bzw. 46 Mol% bei 1700°C gelöst werden. Die maximale BaMoO3-Löslichkeit im Mischkristall Ba(U,Zr) O_3 hängt von der BaZr O_3 -Konzentration ab; sie ist mit etwa 4 Mol% BaMoO, im Konzentrationsbereich zwischen O und 45 Mol $^{\circ}$ Ba $^{\circ}$ ZrO $_{3}$ praktisch konstant und steigt mit zunehmender $BaZrO_3$ -Konzentration stark an. Bei Überschreitung der maximalen BaMoO₃-Löslichkeit in der Perowskit-Mischphase Ba(U,Zr,Mo)O3 werden zwei Perowskit-Mischphasen gebildet. Bei weiterer Zugabe von BaMoO3 tritt Disproportionierung des nicht mehr löslichen BaMoO3 in ${\tt BaMoO_4}$, ${\tt BaO}$ und ${\tt Mo}$ ein. Die gegenseitige Randlöslichkeit von 2rO_2 und UO_2 beträgt 51 Mol% ZrO_2 bzw. 21 Mol% UO_2 bei 1700° C. Die Löslichkeit von BaO in 100_{2}° und von 100_{2}° in BaUO₃ sowie von ZrO₂ in BaZrO₃ ist bei 1700°C sehr niedrig. Die monokline Modifikation des ZrO2 wird im Gleichgewicht mit $\mathrm{BaZro}_{\mathrm{q}}$ bei $1700^{\mathrm{O}}\mathrm{C}$ stabilisiert.

Die Ergebnisse zum Phasenaufbau des Systems Mo-Ru-Rh-Pd und des oxidischen Systems ${\rm UO_2-ZrO_2-MoO_2-BaO}$ wurden an Phasen, die in bestrahltem oxidischen Kernbrennstoff als

metallische Ausscheidungen mit den Komponenten Mo, Tc, Ru, Rh und Pd und als oxidische Ausscheidungen mit den Komponenten Ba, Sr, Cs, U, Pu, Zr, Mo, S.E. und O beobachtet werden, überprüft. Die Zusammensetzung dieser Phasen wurde in verschiedenen Brennstabquerschnitten mit einer abgeschirmten Elektronenstrahl-Mikrosonde analysiert; die Kristallstruktur wurde durch Röntgenbeugung mit einem abgeschirmten Diffraktometer bestimmt. Zur Analyse der Struktur der metallischen Ausscheidungen wurde der Brennstoff in Salpetersäure aufgelöst und der Rückstand isoliert. Ferner wurden metallische und keramische Ausscheidungen aus dem Brennstoff durch Mikrobohrung entnommen. Die metallischen Ausscheidungen kristallisieren als dichtest gepackte hexagonale ε-Phase mit den Komponenten Mo, Tc, Ru, Rh und Pd; die keramischen Ausscheidungen kristallisieren kubisch im Perowskit-Typ mit der Zusammensetzung (Ba, Sr, $Cs) \cdot (U, Zr, Mo, Pu, S.E.)O_3$. Die Übereinstimmung von Gitterkonstanten und Zusammensetzung dieser Phasen mit den Ergebnissen aus den Laborversuchen ist ausgezeichnet.

7. LITERATURVERZEICHNIS

- /1/ B.T. Bradbury, J.T. Demand, P.M. Martin und D.M. Poole, J. Nucl. Mat. 17 (1965) 227
- /2/ B.M. Jeffery, J. Nucl. Mat. 22 (1967) 33
- /3/ J.I. Bramman, R.M. Sharpe, D. Thom und G. Yates, J. Nucl. Mat. 25 (1968) 201
- /4/ D.R. O'Boyle, F.L. Brown und J.E. Sanecki, J. Nucl. Mat. 29 (1969) 27
- /5/ D.R. O'Boyle, F.L. Brown und A.E. Dwight, J. Nucl. Mat. 35 (1970) 257
- /6/ J.H. Davies und F.T. Ewart, J. Nucl. Mat.41 (1971) 143
- /7/ H. Huber und H. Kleykamp, KfK-1324 (1972)
- /8/ H. Kleykamp, Behaviour and Chemical State of Irradiated Ceramic Fuels, Proc. IAEA Panel 463, Wien 1972, S.157
- /9/ H. Holleck und H. Kleykamp, KfK-1181 (1970)
- /10/ H. Kleykamp, J. Nucl. Mat. 66 (1977) 292
- /11/ G. Giacchetti und C. Sari, Nuclear Technology 31 (1976) 62
- /12/ W. Dienst, O. Götzmann, H. Kleykamp, G. Ondracek, B. Schulz und H. Zimmermann, KfK-1727 (1973), S.81
- /13/ W. Dienst, K. Ehrlich, O. Götzmann, H. Hoffmann, H. Kleykamp, L. Schäfer, B. Schulz und H. Zimmermann, KfK-1736 (1973), S.72
- /14/ K. Ehrlich, O. Götzmann, H. Hoffmann, H. Kleykamp, H. Zimmermann und W. Dienst, KfK-1864 (1974), S.51
- /15/ H. Kleykamp, KfK-2213 (1975)
- /16/ C. Sari, C.T. Walker und G. Schumacher, J. Nucl. Mat. 79 (1979) 255
- /17/ I. Johnson, C.E. Johnson, C.E. Crouthamel und C.A. Seils, J. Nucl. Mat. 48 (1973) 21
- /18/ P. Hofmann, Ext. KfK-Bericht, IMF 6/70-2 (1970)
- /19/ P. Hofmann, KfK-1831 (1974)
- /20/ E.A. Aitken, H.C. Brassfield und R.E. Fryxell, Thermodyn., Proc. Symp., Wien 1965, Bd. II, S.435

- /21/ A. Pattoret, J. Drowart und S. Smoes, Thermodyn. Nucl. Mat., Proc. Symp., Wien 1967, S.613
- /22/ L.E.J. Roberts und T.L. Markin, Thermodyn. Ceram. Systems, Proc. British Ceramic Soc. 8 (1967) 201
- /23/ P.O. Perron, AECL-3072 (1968)
- /24/ R. Szwarc und R.E. Latta, J. Am. Ceram. Soc. 51 (1968) 264
- /25/ T.L. Markin, V.J. Wheeler und R.J. Bones, J. Inorg. Nucl. Chem. 30 (1968) 807
- /26/ P.E. Blackburn, J. Nucl. Mat. 46 (1973) 244
- /27/ M.H. Rand, R.J. Ackermann, F. Gronvold, F.L. Oetting und A. Pattoret, Int. Rev. Hautes Temp. et Refract. 15 (1978) 355
- /28/ P. Browning, J. Nucl. Mat. 98 (1981) 345
- /29/ J.K. Fink, M.G. Chasanov und L. Leibowitz, ANL-CEN-RSD-81-2 (1981)
- /30/ T.L. Markin und E.J. Mc Iver, Plutonium 1965, Proc. Symp., London 1965, S.845
- /31/ L.M. Atlas und G.J. Schlehman, Thermodyn., Proc. Symp., Wien 1965, Bd. II, S.407
- /32/ R.E. Woodley, J. Nucl. Mat. 96 (1981) 5
- /33/ N.A. Javed, J. Nucl. Mat. 47 (1973) 336
- /34/ R.E. Woodley, J. Am. Ceram. Soc. 56 (1973) 116
- /35/ M. Tetenbaum, Thermodyn. Nucl. Mat., Proc. Symp., Wien 1974, Bd. II, S. 305
- /36/ M.G. Adamson und R.F.A. Carney, J. Nucl. Mat. 54 (1974) 121
- /37/ W. Breitung, KfK-2363 (1976)
- /38/ R.E. Woodley, J. Nucl. Mat. 74 (1978) 290
- /39/ G.R. Chilton und J. Edwards, Thermodyn. Nucl. Mat., Proc. Symp., Jülich 1979, Bd. I, S. 357
- /40/ R.E. Woodley und M.G. Adamson, J. Nucl. Mat. 82 (1979) 65
- /41/ H. Kleykamp, private Mitteilung (1982)
- /42/ M.H. Rand und T.L. Markin, Thermodyn. Nucl. Mat., Proc. Symp., Wien 1967, S.637

- /43/ S.K. Evans, E.A. Aitken und C.N. Craig, J. Nucl. Mat. 30 (1969) 57
- /44/ R.R. Fryxell und E.A. Aitken, J. Nucl. Mat. 30 (1969) 50
- /45/ E.A. Aitken, J. Nucl. Mat. 30 (1969) 62
- /46/ E.A. Aitken, S.K. Evans, M.G. Adamson und T.E. Ludlow, GEAP-12254 (1971)
- /47/ M. Bober und G. Schumacher, Advances in Nuclear Science and Technology 7 (1973) 121, Academic Press, N.Y. 1973
- /48/ M.G. Adamson, E.A. Aitken, S.K. Evans und J.H. Davies, Thermodyn. Nucl. Mat., Proc. Symp. Wien 1974, Bd. I, S.59
- /49/ F.T. Ewart, R.G. Taylor, J.M. Horspool und G. James, J. Nucl. Mat. 61 (1976) 254
- /50/ C. Sari und G. Schumacher, J. Nucl. Mat. 61 (1976) 192
- /51/ D.I.R. Norris, J. Nucl. Mat. 79 (1979) 118
- /52/ F.A. Nichols, J. Nucl. Mat. 84 (1979) 1
- /53/ E.A. Aitken und S.K. Evans, Plutonium 1965, Proc. Symp., London 1965, S.772
- /54/ M. Bober, C. Sari und G. Schumacher, J. Nucl. Mat. 39 (1971) 265
- /55/ J.K. Bahl und M.D. Freshley, Nucl. Technology 15 (1972) 114
- /56/ M. Bober, H. Kleykamp und G. Schumacher, Nucl. Technology 26 (1975) 172
- /57/ J.I. Bramman und H.J. Powell, J. Brit. Nucl. Energy Soc. 14 (1975) 63
- /58/ Landolt-Börnstein NS, Gruppe III, Bd. 6, Springer-Verlag, 1971
- /59/ C.J. Smithells, "Metals Reference Book", Butterworths, 5. Auflage, 1976
- /60/ "Powder Diffraction File", Joint International Centre for Diffraction Data, Swarthmore, Pennsylvania, 1980
- /61/ E. Raub, Z. Metallkunde 45 (1954) 23
- /62/ E. Anderson und W. Hume-Rothery, J. Less-Common Metals 2 (1960) 443
- /63/ D.S. Bloom, J. Metals 7 (1955) 420

- /64/ P. Greenfield und P.A. Beck, J. Metals 8 (1956) 265
- /65/ B.F. Kieffer und K. Sedlatschek, Symp. on
 High Temp. Refr. Metals, New York 1965, Met.Soc.Conf.34,1
 (1969) 441
- /66/ H.Kleykamp, private Mitteilung (1980)
- /67/ C.W. Haworth und W. Hume-Rothery, J. Inst. Met. 87 (1958-59) 265
- /68/ E. Anderson und W. Hume-Rothery, J. Less-Common Metals 2 (1960) 19
- /69/ B.C. Giessen, U. Jachnigen und N.J. Grant, J. Less-Common Metals 10 (1965) 147
- /70/ L. Brewer und R.H. Lamoreaux, "Molybdenum: Physico-Chemical Properties of its Compounds and Alloys", Atomic Energy Review, Special Issue 7 (1980) 309
- /71/ E.M. Savitskii, M.A. Tylkina und O.K. Khamidov, Russian J. Inorg. Chem. 9 (1964) 1475
- /72/ E. Anderson, J. Less-Common Metals 6 (1964) 81
- /73/ H. Kleykamp und J.O.A. Paschoal, Calphad X, Symp., Wien 1981, Calphad 5 (1981) 148
- /74/ A. Maldonado und K. Schubert, Z. Metallkde. 55 (1964) 619
- /75/ A. Hellawell und W. Hume-Rothery, Phil. Mag. 45 (1954) 797
- /76/ L. Kaufman und H.Bernstein, "Computer Calculation of Phase Diagrams", Refractory Materials A Series of Monographs, Bd.4, S.131, Ed. J.L. Margrave, Academic Press 1970
- /77/ A.A. Rudnitskii und R.S. Polyakova, Russian J. Inorg. Chem. 4 (1959) 631
- /78/ A.S. Darling und J.M. Yorke, Platinum Metals Review 4 (1960) 104
- /79/ W. Obrowski und G. Zwingmann, Z. Metallkde. 53 (1962) 453
- /80/ E. Raub, H. Beeskow und D. Menzel, Z. Metallkde. 50 (1959) 428
- /81/ E. Raub, J. Less-Common Metals 1 (1959) 3
- /82/ R.P. Elliott, "Constitution of Binary Alloys, First Supplement, Mc Graw-Hill Co., 1965, S.729

- /83/ W. Hume-Rothery und G.V. Raynon, "The Structure of Metals and Alloys", The Institute of Metals, 1962, 4. Auflage
- /84/ M.V. Nevitt, "Electronic Structure and Alloy Chemistry of the Transition Elements", Ed. P.A. Beck, Inter-science Publishers, New York 1963, S.101
- /85/ J.H. Westbrook, "Intermetallic Compounds", J. Whiley and Sons Inc., 1967
- /86/ W.B. Pearson, "A Handbook of Lattice Spacings of Metals and Alloys", Vol.2, Pergamon Press, 1967
- /87/ C.S. Barrett und T.B. Massalski, "Structure of Metals", Pergamon Press 1980, 3. Auflage
- /88/ R.E. Latta und R.E. Fryxell, J. Nucl. Mat. 35 (1970) 195
- /89/ A. Pattoret, J. Drowart und S. Smoes, Thermodyn. Nucl. Mat., Proc. Symp., Wien 1967, S.613
- /90/ R.E. Fryxell, D.E. Joyce und R. Szwarc, J. Nucl. Mat. 25 (1968) 97
- /91/ R.K. Edwards und A.E. Martin, Thermodyn., Proc. Symp., Wien 1966, Bd.2, S.423
- /92/ Landolt-Börnstein, N.S., Gruppe III, Bd. 7b1, Springer Verlag, 1975, S.167
- /93/ W. Van Lierde, J. Pelsmaekers und A. Lecocq-Robert, J. Nucl. Mat. 37 (1970) 276
- /94/ P.O. Perron, AECL 3072 (1968)
- /95/ C.A. Colmenares, Progr. Solid State Chem. 9 (1975) 139
- /96/ R.F. Domagala und D.J. Mc Pherson, Trans. Met. Soc. AIME 200 (1954) 238
- /97/ E. Gebhardt, H.D. Seghezzi und W. Duerr, J. Nucl. Mat. 5 (1961) 255
- /98/ R. Ruh und H.J. Garrett, J. Am. Cer. Soc. 50 (1967) 257
- /99/ C. Politis, KfK-2167 (1975)
- /100/ Landolt-Börnstein, N.S., Gruppe III, Bd. 7b1, Springer-Verlag, 1975, S.323
- /101/ J.D. Mc Culhough und K.N. Trueblood, Acta Cryst. 12 (1959) 507

- /102/ D.K. Smith und H.W. Newkirk, Acta Cryst. 18 (1965) 938
- /103/ F.A. Mumpton und R. Roy, J. Am. Ceram. Soc. 43 (1960) 234
- /104/ G. Teufer, Acta Cryst. 15 (1962) 1187
- /105/ D.K. Smith und C.F. Cline, J. Am. Ceram. Soc. 45 (1962) 249
- /106/ W.A. Lambertson und M.H. Mueller, J. Am. Ceram. Soc. 36 (1953) 365
- /107/ G.M. Wolten, J. Am. Chem. Soc. 80 (1958) 4772
- /108/ N.M. Voronov, E.A. Voitekhova und A.S. Danilin, Peaceful Uses At. Energy, Proc. 2nd U.N. Int. Conf., Geneva 1958, S. 221
- /109/ P.E. Evans, J. Am. Ceram. Soc. 43 (1960) 443
- /110/ I. Cohen und B.E. Schaner, J. Nucl. Mat. 9 (1963) 18
- /111/ K.A. Romberger, C.F. Baes Jr. und H.H. Stone, J. Inorg. Nucl. Chem. 29 (1967) 1619
- /112/ B. Phillips und L.L.Y. Chang, Trans. Met Soc. AIME 233 (1965) 1433
- /113/ L.L.Y. Chang und B. Phillips, J. Am. Ceram. Soc. 52 (1969) 527
- /114/ L. Brewer und R.H. Lamoreaux, "Molybdenum: Physico-Chemical Properties of its Compounds and Alloys", Atomic Energy Review, Special Issue 7 (1980) 285
- /115/ W.E. Few und G.K. Manning, J. Metals 4 (1952) 271
- /116/ E. Fromm und H. Jehn, Met. Trans. 3 (1972) 1685
- /117/ S.C. Srivastava und L.L. Seigle, Met. Trans. 5 (1974) 49
- /118/ L. Kihlborg, Arkiv Kemi 21 (1963) 471
- /119/ S. Zador und C.B. Alcock, J. Chem. Thermodyn. 2 (1970) 9
- /120/ A. Magnéli, Arkiv Kemi, Mineral. Geol. 24A, Nr. 2 (1946) 1

- /121/ A. Magnéli, G. Anderson, B. Blomberg und L. Kihlborg, Anal. Chem. 24 (1952) 1998
- /122/ L. Kihlborg, Adv. Chem. Ser. 39 (1963) 357
- /123/ L. Kihlborg, Acta Chem. Scand. 13 (1959) 954
- /124/ L. Kihlborg, Arkiv Kemi 21 (1963) 365
- /125/ L. Kihlborg, Acta Chem. Scand. 14 (1960) 1612
- /126/ A. Magnéli, Acta Chem. Scand. 2 (1948) 501
- /127/ L. Kihlborg, Acta Chem. Scand. 17 (1963) 1485
- /128/ L. Kihlborg, Arkiv Kemi 21 (1963) 427
- /129/ T. Ekström und M. Nygren, Acta Chem. Scand. 26 (1972) 1827
- /130/ L. Kihlborg, Arkiv Kemi 21 (1963) 461
- /131/ A. Magnéli, B. Blomber-Hansson, L. Kihlborg und G. Sundkrist, Acta Chem. Scand. 9 (1955) 1382
- /132/ L. Kihlborg, Arkiv Kemi, 21 (1963) 357
- /133/ H.E. Swanson, R.K. Fuyat und G.M. Ugrinic, Natl. Bur. Std. [U.S.] Circ. Nr. 539, Bd. 3 (1954) 1
- /134/ A.D. Mah, J. Phys. Chem. 61 (1957) 1572
- /135/ E.G. King, J. Am. Chem. Soc. 80 (1958) 1799
- /136/ E.G. King, W.W. Weller und A.U. Christensen, BMRI-5664 (1960)
- /137/ R. Rapp, Trans. Met. Soc. AIME 227 (1963) 371
- /138/ E.J. McIven und S.S. Teale, U.K. At. Energy Res. Establ. Rep., AERE-R-4949 (1965)
- /139/ W.A. Fischer und G. Pateisky, Arch. Eisenhüttenwes. 41 (1070) 661
- /140/ C.B. Alcock und J.C. Chan, Can. Met. Quarterly 11 (1972) 559
- /141/ M. Iwase, M. Yasuda und T. Mori, Electrochim. Acta 24 (1979) 261

- /142/ H. Kleykamp und A. Supawan, J. Less-Common Metals 63 (1979) 237
- /143/ O. Kubaschewski und C.B. Alcock,
 "Metallurgical Thermochemistry", 5. Auflage,
 Pergamon Press, Oxford 1979, S. 381
- /144/ JANAF-Thermochemical Tables, Nat. Stand. Ref. Data Series, Nat. Bur. Stand (U.S.), 1971 S. 37
- /145/ L. Brewer und R.H. Lamoreaux, "Molybdenum: Physico-Chemical Properties of its Compounds and Alloys", Atomic Energy Revies, Special Issue, 7 (1980) 32
- /146/ Gmelin Handbuch der Anorganischen Chemie, "Molybdän", Teil B1
 Springer-Verlag, 1975, S. 57
- /147/ P. Blackburn, M. Hoch und H.L. Johnston, J. Phys. Chem. 62 (1958) 769
- /148/ R.P. Burns, G. DeMaria, J. Drowart und R.T. Grimley, J. Chem. Phys. 32 (1960) 1363
- /149/ G.M. Neumann und U. Müller, Metall 26 (1972) 806
- /150/ R.J. Zollweg, Phys. Rev. 100 (1955) 671
- /151/ F.A. Shunk, "Constitution of Binary Alloys, Second Supplement", McGraw-Hill Book Co, 1969, S. 106
- /152/ S.C. Abrahams und Kalnays, Acta Cryst. 7 (1954) 838
- /153/ Landolt-Börnstein, N.S., Gruppe III, Band 7b, Springer-Verlag, 1975, S. 34
- /154/ M.G. Inghram, W.A. Chupka und R.F. Porter, J. Chem. Phys. 24 (1955) 2159
- /155/ R.J. Ackermann und R.J. Thorn, Progress in Ceramic Science, Bd. 1, Ed. J.E. Burke, Pergamon Press, 1961, S. 52
- /156/ R.S. Newbury, G.W. Barton Jr. und A.W. Searcy, J. Chem. Phys. 48 (1968) 793
- /157/ K. Hilpert und H. Gerads, High Temp. Sci. 7 (1975) 11

- /158/ S.M. Lang, F.P. Knudsen, C.L. Fillmore und R.S. Roth, N.B.S. Circular 568 (1956) U.S. Dept. Commerce
- /159/ W. Trzebiatowski und A. Jablonski, Nukleonika 5 (1960) 587
- /160/ Gmelin Handbuch der Anorganischen Chemie, Uran-Ergänzungsband Teil C 3, Springer-Verlag 1975, S. 120
- /161/ R.W. Caputi und M.G. Adamson, General Electric Co., XL-895-00454 (1980)
- /162/ F.E. Giffort und R.F. Hill, J. Appl. Phys. 38 (1967) 2261
- /163/ J.P. Charvillat, G. Band und J.P. Besse, Mater. Res. Bull. 5 (1970) 933
- /164/ V.A. Levitskii, J. Solid State Chem. 25 (1978) 9
- /165/ R. Scholder und L. Brixner, Z. Naturforschung 10b (1955) 178
- /166/ L.H. Brixner, J. Inorg. Nucl. Chem. 14 (1960) 225
- /167/ K. Kamata, T. Nakamura unf T. Sata, Mat. Res. Bull. 10 (1975) 373
- /168/ O.A. Ustinov, G.P. Novoselov, M.A. Andrianov und N.T. Chebotarev, Russ. J. Inorg. Chem. 15 (1970) 1320
- /169/ V.M. Zhukovskii, E.V. Tkachenko und T.A. Rakova, Russ. J. Inorg. Chem. 15 (1970) 1734
- /170/ T.M. Yanushkevich und V.M. Zhukovskii, Inorg. Mat. [USSR] 8 (1972) 1794
- /171/ V.M. Zhukovskii, E.V. Tkachenko und Yu. G. Petrosyan, Russ. J. Inorg. Chem. 19 (1974) 891
- /172/ F.S. Galasso, "Structure, Properties and Preparation of Perovskite-Type Compounds", Pergamon Press, 1969
- /173/ R.S. Roth, J. Res. Natl. Bur. Stand., 58 (1957) 75
- /174/ R. Scholder, D. Räde und H. Schwarz, Z. anorg. allg. Chem. 362 (1968) 149

- /175/ L.E. Russell, J.D.L. Harrison und N.H. Brett, J. Nucl. Mat. 2 (1960) 310
- /176/ A.J. Smith und J.E. Welch, Acta Cryst. 13 (1960) 653
- /177/ A.W. Sleight, Acta Cryst. 28 B (1972) 2899
- /178/ S.C. Furman, USAEC Report KAPL-1664 (1957)
- /179/ US Dept. of Commerce, Stand. X-ray Diffr. Powder Patterns NBS Monograph 25 (1974) Sect. 12
- /180/ P.A.G. O'Hare, J. Chem. Thermodyn. 6 (1974) 425
- /181/ T.N. Rezukhina und V.A. Levitskii, Russian Inorg. Met. 3 (1967) 112
- /182/ Gmelin Handbuch der Anorganischen Chemie, "Ruthenium", 8. Auflage, Verlag Chemie 1970, S. 40
- /183/ Bulletin of Alloy Phase Diagrams, 2 (1981) 146
- /184/ E.M. Sokolovskaya, S.V. Kabanov, M.V. Rayevskaya und I.G. Solokova, Russian Metallurgy 5 (1978) 178
- /185/ G.H. Jonker und W. Knestrov, J. Am. Ceram. Soc. 41 (1958) 390
- /186/ H. Kleykamp, Reaktortagung, Berlin 1974, Tagungsber., S. 253
- /187/ K. Ehrlich, O. Götzmann, H. Kleykamp, L. Schäfer, B. Schulz, H. Zimmermann und W. Dienst, KfK-Bericht 1960 (1974)
- /188/ W. Dienst, O. Götzmann, H. Kleykamp und H. Zimmermann, KfK-Bericht 2218 (1976)
- /189/ H. Kleykamp, R. Fritzen, H.D. Gottschalg, W. Laumer und H. Späte, unveröffentlichte Berichte, 1977
- /190/ H. Kleykamp, H.D. Gottschalg und H. Späte, unveröffentlichter Bericht, 1979
- /191/ H. Kleykamp, R. Fritzen und H.D. Gottschalg, unveröffentlicher Bericht, 1980

- /192/ H. Kleykamp, R. Fritzen, H.D. Gottschalg und W. Laumer, unveröffentlichter Bericht 1982
- /193/ H. Kleykamp und R. Pejsa, J. Nucl. Mat., im Druck
- /194/ J.B. Darby Jr., D.L. Lam, L.J. Norton und J.W. Downey, J. Less-Common Metals 4 (1962) 558
- /195/ J.B. Darby Jr., L.J. Norton und J.W. Downey, J. Less-Common Metals 5 (1963) 397
- /196/ H.R. Haines, P.E. Potter und M.H. Rand, Thermodyn. Nucl. Mat., Jülich 1979, Proc. Symp., Bd. I, S.471
- /197/ M.H. Rand und P.E. Potter, Physica 103 B (1981) 21
- /198/ H. Kleykamp, Fast Breeder Reactor Fuel Performance, Proc. Symp., Monterey 1979, S. 393
- /199/ H. Holleck und H. Kleykamp, J. Nucl. Mat. 35 (1970) 158
- /200/ H. Holleck und H. Kleykamp, J. Nucl. Mat. 45 (1972-1973) 47
- /201/ H. Holleck, H. Kleykamp und J.I. Franco, Z. Metallkde. 66 (1975) 298
- /202/ M. Kozumi, M. Satoh und K. Noro, J. Nucl. Mat. 51 (1974) 90
- /203/ S.K. Awasthi, D.M. Chachraburtty und V.K. Tondon, J. Inorg. Nucl. Chem. 29 (1967) 1225
- /204/ H. Kleykamp, KfK-3278 (1982) S.100
- /205/ H. Kleykamp, Jahrestagung Kerntechnik 81, Düsseldorf 1981, Tagungsbericht, S. 327
- /206/ H. Kleykamp, Jahrestagung Kerntechnik 80, Berlin 1980, Tagungsbericht, S. 429