

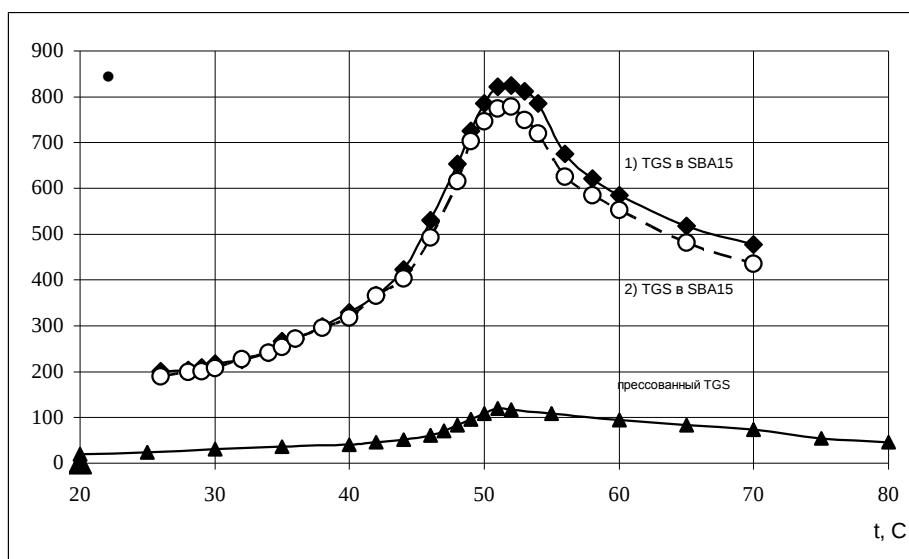


Рисунок 2. Показания исследований

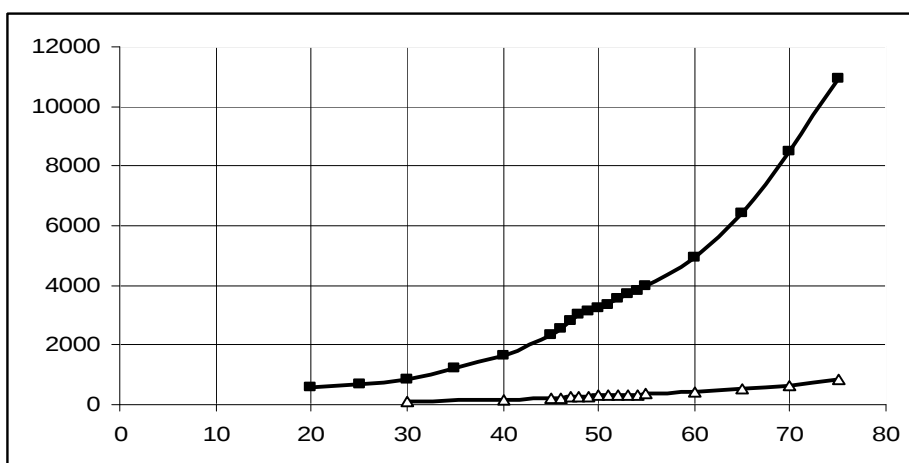


Рисунок 3. Показания исследований

По мере уменьшения размера пор (37А, 20А) наблюдается возрастание ионно-миграционной поляризации, а аномалия диэлектрической проницаемости в районе фазового перехода исчезает (рис.3).

На основании полученных результатов можно сделать следующие выводы. При помещении ТГС в поры:

1. В силикатных матрицах с размерами пор 52А наблюдается увеличение действительной и мнимой частей диэлектрической проницаемости, что связано с увеличением проводимости и возникновением межслоевой поляризации на границах.

2. С уменьшением размера пор уменьшается энергия активации; оценки, сделанные из температурного хода проводимости, дают $E_a = 0,624$ эВ для 37 А и $E_a = 0,417$ эВ для 20 А. Последнее приводит к увеличению потерь и ионно-миграционной поляризации.

3. При отношении размера пор к большему размеру элементарной ячейки ≤ 3 аномалия диэлектрической проницаемости ТГС на фазовом переходе не наблюдается, что, вероятно, связано с невозможностью существования сегнетоэлектрического фазового перехода в частицах таких размеров.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. J.F.Scott, C.A.Paz de Aranjо. Science **246**, 1400 (1989).
2. Ferroelectric Ceramics, ed. By N. Setter and E.L. Colla (Birkhause, Basel, 1993).

МОДЕЛИРОВАНИЕ КООРДИНАЦИОННЫХ СФЕР В КРИСТАЛЛАХ КУБИЧЕСКОЙ СИММЕТРИИ НА ЭВМ

Суппес В.Г., Вопилов А. В.

Одной из характеристик кристаллической решетки является характер расположения узлов вокруг некоторого узла, выбранного в качестве центрального, например, находящегося в начале координат. Если на расстоянии r от выбранного узла имеется k узлов, мысленно проводится сфера радиуса r с центром в выбранном узле, которая называется координационной сферой, а k - координационным числом для данной сферы. В кристаллографии принято нумеровать координационные сферы числами натурального ряда в порядке возрастания r . Число для первой координационной сферы называют

главным координационным числом, оно определяет число ближайших соседей любого атома решетки.

В данной работе для решеток ПК, ГЦК, ОЦК, используется метод построения координационных сфер, рассмотренный в работах [1-3] и отличающийся от способа, принятого в кристаллографии введением сфер не занятых атомами, названных 0-сферами. В работах [1-3] устанавливается связь между этими нумерациями координационных сфер, приводится алгоритм нахождения координационных чисел, показывается, что расположение узлов на любой координационной сфере может быть представлено сочетанием вершин вложенных друг в друга семи многогранников. Связь между нумерацией координационных сфер для простой кубической, ОЦК и ГЦК решеток соответственно, представлена следующими уравнениями [3]:

$$N_{нк} = N_{nn} - \sum_n E \left(\frac{N_{nn} + 4^n}{8 \cdot 4^n} \right)$$

$$N_{оцк} = N_{nn} - E \cdot \left(\frac{N_{nn} + 3}{4} \right) - E \cdot \left(\frac{N_{nn} + 2}{4} \right) - \sum_n E \cdot \left(\frac{N_{nn} + 4^n}{8 \cdot 4^n} \right)$$

$$N_{оцк} = N_{nn} - E \cdot \left(\frac{N_{nn} + 1}{4} \right) - \sum_n E \cdot \left(\frac{N_{nn} + 4^n}{8 \cdot 4^n} \right)$$

$r = \sqrt{N_{nn}}$ - связь между радиусом и номером координационной сферы. Для построения координационных сфер различных материалов кубической симметрии была создана программа написанная на языке Delphi. Интерфейс программы приведен ниже. Программа позволяет построить координационную сферу, определить индексы плоскостей полученного многогранника и определить номер координационной сферы в соответствии с номером, определяемым традиционным методом в кристаллографии. Программа с успехом может быть использована не только в исследовательской работе, но и в курсе общей физики при изучении элементов кристаллографии.

Например, необходимо построить координационную сферу с порядковым номером 14 (см. интерфейс программы). В этом случае вводим в первом поле интерфейса номер 14, а в третьем поле параметр решетки. Нажимаем клавишу рассчитать. Во втором поле получаем значение номера координационной сферы, определяемый традиционными методами кристаллографии, значения координат атомов (узлов) заполняющих сферу, значение радиуса координационной сферы, общее число узлов и тип многогранника. В левом поле интерфейса происходит построение модели многогранника.

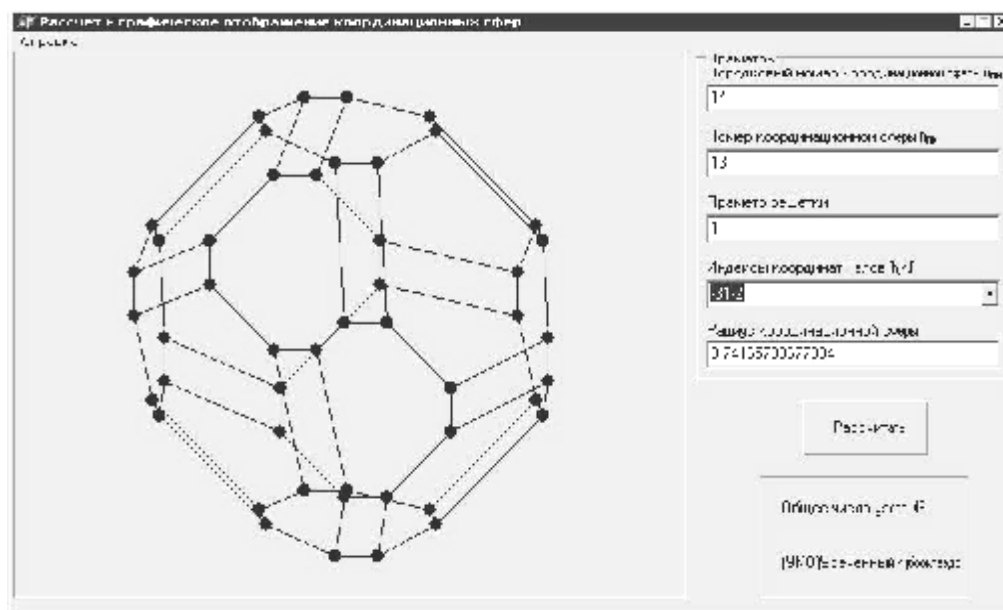


Рисунок 1. Интерфейс программы «Сферы».

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Старостенков М.Д. Пространственное распределение атомов по координационным сферам в кристаллах кубической симметрии //Кристаллография. 1992. Т.37. Вып.3. С.717-723.
2. Старостенков М.Д., Дмитриев С.В. Распределение пространственных многогранников по коорди-

национным сферам в ОЦК-решетке //Журнал структурной химии.1993. Т.34. № 4. С. 107-111.

3. Дмитриев С.В., Старостенков М.Д., Жданов А.Н. Основы кристаллогеометрического анализа дефектов в металлах и сплавах: Учебное пособие для вузов /Алт. гос. тех. ун-т им. И.И. Ползунова.- Барнаул:Изд-во АлтГТУ, 1995.-256 с.