

总主编 曹茂盛 李大勇 荆天辅

总主审 李庆芬 廖 波 张宝生

材料科学与工程系列教材

根据 1998 年教育部颁布本科最新专业目录编写

赵 品 谢辅洲 孙文山 主编

邢广忠 崔占全 主审

材料科学基础

哈尔滨工业大学出版社

材料科学与工程系列教材

总主编 曹茂盛 李大勇 荆天辅
总主审 李庆芬 廖 波 张宝生

材料科学基础

主编 赵品 谢辅洲 孙文山
主审 邢广忠 崔占全

ND30/14

哈尔滨工业大学出版社

哈尔滨

内 容 简 介

本书是材料科学与工程系列教材之一。主要内容有材料的结构与缺陷、纯金属的凝固与相图、变形与断裂、回复与再结晶、扩散、钢的热处理原理与工艺、工业用钢、铸铁、有色金属及其合金、高分子材料、陶瓷材料、复合材料。

本书可作为材料科学与工程各专业本科生教材,也可作为研究生、教师和工程技术人员的参考书。

材料科学与工程系列教材 总编审委员会

主任委员 曹茂盛

副主任委员 张宝生 张显友 荆天辅

委员 (委员按姓氏笔画排序)

邓启刚 王荣国 李大勇 李庆芬

孙德智 谢辅洲 陈 平 杨尚林

张德庆 姜兆华 赵 品 常铁军

戴金辉 廖 波

材料科学与工程系列教材

材料科学基础

Cailiao Kexue Jichu

赵品 谢辅洲 孙文山 主编

邢广忠 崔占全 主审

*

哈尔滨工业大学出版社出版发行

哈尔滨市工业节能印刷厂印刷

*

开本 787×1092 1/16 印张 23 字数 526 千字

1999年8月第1版 1999年8月第1次印刷

印数 1—3 000

ISBN 7-5603-1390-6/TG·51 定价 25.80 元

序 言

材料科学与工程系列教材是由哈尔滨工业大学出版社组织国内部分高校专家学者共同编写的一套大型系列教学丛书,被列为国家新闻出版署“九五”重点图书出版计划。编写本套丛书的基本指导思想是:总结已有、通向未来、面向 21 世纪,以优化教材链为宗旨,依照为培养材料科学人才提供一个捷径的原则,确定培养目标、编写大纲、书目及主干内容。为了确保图书品位、体现国家水平,编审委员会全体成员对国内外同类教材进行了长期细致的调查研究,广泛征求各参编院校第一线任课教师的意见,认真分析国家教育部新的学科专业目录和全国材料工程类专业教学指导委员会第一届全体会议的基本精神,进而制定了具体的编写大纲。经过全体编审人员的共同努力,现在这套教材即将出版发行,我们热切期望这套大型系列教学丛书能够满足国内高等院校材料工程类专业教育改革发展的需要,并且在教学实践中得以不断充实、完善和发展。

在本书的编写过程中,注意突出了以下几方面特色:

1. 根据科学技术发展的最新动态和我国高等学校学科归并的现实需求,坚持了加强基础、拓宽专业面、更新教材内容的基本原则。
2. 注重优化课程体系,探索教材新结构,即兼顾材料工程类学科中金属材料、无机非金属材料、高分子材料、复合材料共性与个性的结合,实现多学科知识的交叉与渗透。
3. 反映当代科学技术的新概念、新知识、新理论、新技术、新工艺,突出反映教材内容的现代化。
4. 坚持体现教材内容深广度适中,够用为原则,增强适用性。
5. 在系列教材编写过程中,进行了国内外同类教材对比研究,吸取了国内外同类教材的精华,重点反映新教材体系结构特色,把握教材的科学性、系统性和适用性。

此外,本套系列教材还兼顾了内容丰富、叙述深入浅出、简明扼要、重点突出等特色,能充分满足少学时教学的要求。

参加本套系列教学丛书编审工作的单位有:哈尔滨工业大学、哈尔滨工程大学、燕山大学、哈尔滨建筑大学、哈尔滨理工大学和齐齐哈尔大学等六所院校 50 余名专家学者,他们为本套系列教材编审付出了大量的心血,在此,编审委员会对这些同志无私的奉献致以崇高的敬意。在本套系列教材编审的过程中,得到了全国材料工程类专业教学指导委员会主任吴林教授和哈尔滨工业大学材料科学与工程学院副院长方洪渊教授的指导,中国工程院雷廷权院士应邀出席了本套系列教材的终审讨论会,并就学科建设、课程建设及教材建设提出了许多宝贵意见。在此,一并表示衷心的感谢。

限于编审者的水平,疏漏和不妥之处在所难免,欢迎同行和读者指正。

材料科学与工程系列教材
编审委员会
1999 年元月

前 言

本书是根据国家教育部 1998 年调整的最新专业目录和全国材料工程类专业教学指导委员会的精神编写的系列教材之一。为适应高等教育按系设置宽口径专业的改革需要,本着加强基础,淡化专业,宽口径的宗旨和各校减少教学时数的实际情况,编写了“材料科学基础”一书,作为原铸、锻、焊、防腐及热处理等专业的通用教材,以取代原“金属学原理”、“金属学及热处理”教材。

“材料科学基础”是研究材料的成分、结构与性能之间关系及其变化规律的一门应用基础科学。本书在原“金属学原理”、“金属学及热处理”的内容基础上,从材料的共性出发,注意揭示各种材料的共性及普遍规律,保留了完整的物理冶金原理,并拓宽了知识面,从金属材料扩展到无机非金属材料、高分子材料及复合材料。

本书的主要内容包括材料的结构与缺陷,材料的凝固与相图,塑变与再结晶,扩散与固态相变及有关金属材料,无机非金属材料,高分子材料,复合材料的基础知识。

作者本着改革之愿望,针对各校目前实际需求而编写,但受到各校教改进程不同的局限,故不可能一次完全突破旧框架,仅以此作为教材改革的一次尝试。

全书共分十五章,第一、二、六、七、十四章由燕山大学赵品编写。第三、四、五、八章由哈尔滨工程大学谢辅洲编写。第九至十二章由哈尔滨理工大学孙文山编写。第十三、十五章由燕山大学高聿卫编写。全书由赵品、谢辅洲、孙文山主编。燕山大学邢广忠教授,崔占全副教授主审。部分扫描电镜及透射电镜照片由燕山大学王爱荣高级工程师和张静武副教授摄制,部分金相照片由哈尔滨理工大学孙大民同志摄制。

本书在编写过程中,参考和引用了一些文献和资料的有关内容,并得到了哈尔滨工业大学出版社材料科学与工程系列教材编审委员会的有力指导,得到了哈尔滨工业大学、燕山大学、哈尔滨工程大学、哈尔滨建筑大学、哈尔滨理工大学等院校的大力支持与协作,谨此一并致谢。

由于编者水平有限,编写时间仓促,书中难免存在某些错误及缺点,敬请读者批评指正。

编 者

1999 年 3 月

来信请寄哈尔滨工业大学出版社 张秀华(收)

地址:哈尔滨市南岗区教化街 21 号

邮编:150001

目 录

第一章 材料的结构	1
1.1 材料的结合方式	1
1.2 晶体学基础	3
1.3 材料的晶体结构	9
习题	24
第二章 晶体缺陷	25
2.1 点缺陷	25
2.2 线缺陷	26
2.3 面缺陷	42
习题	46
第三章 纯金属的凝固	48
3.1 纯金属的结晶过程	48
3.2 结晶的热力学条件	48
3.3 形核规律	49
3.4 长大规律	53
3.5 结晶理论的某些实际应用	56
习题	60
第四章 二元相图	62
4.1 相图的基本知识	62
4.2 二元相图的基本类型	65
4.3 二元相图的分析和使用	80
4.4 铁碳相图和铁碳合金	85
习题	100
第五章 三元相图	102
5.1 三元相图的成分表示法	102
5.2 三元系平衡转变的定量法则	103
5.3 三元匀晶相图	104
5.4 三元共晶相图	106
5.5 三元合金相图的四相平衡转变	110
5.6 具有化合物的三元相图及三元相图的简化分割	112
5.7 三元合金相图应用举例	113
习题	116
第六章 固体材料的变形与断裂	119
6.1 弹性变形	119

6.2	单晶体的塑性变形	120
6.3	多晶体的塑性变形	129
6.4	塑性变形对金属组织与性能的影响	131
6.5	金属及合金强化的位错解释	133
6.6	断裂	138
	习题	143
第七章	回复与再结晶	144
7.1	形变金属及合金在退火过程中的变化	144
7.2	回复	145
7.3	再结晶	147
7.4	晶粒长大	151
7.5	金属的热变形	154
	习题	158
第八章	扩散	159
8.1	扩散定律	159
8.2	扩散机制	162
8.3	影响扩散的因素	165
8.4	反应扩散	166
	习题	167
第九章	钢的热处理原理与工艺	169
9.1	概述	169
9.2	钢在加热时的转变	170
9.3	钢在冷却时的转变	172
9.4	珠光体转变	177
9.5	马氏体转变	183
9.6	贝氏体转变	190
9.7	淬火钢的回火转变	197
9.8	钢的退火与正火	203
9.9	钢的淬火与回火	206
9.10	钢的表面热处理	212
9.11	其它热处理与表面热处理新技术	222
	习题	226
第十章	工业用钢	228
10.1	钢的分类及编号	228
10.2	合金元素在钢中的作用	230
10.3	工程结构钢	234
10.4	机器结构钢	236
10.5	工具钢	246

10.6 特殊性能钢	257
习题	270
第十一章 铸铁	272
11.1 概述	272
11.2 常用普通铸铁	277
11.3 特殊性能铸铁	287
习题	290
第十二章 有色金属及其合金	291
12.1 铝及其合金	291
12.2 铜及铜合金	301
12.3 钛及其合金与热处理	307
12.4 其他合金	312
习题	317
第十三章 高分子材料	318
13.1 概述	318
13.2 工程塑料	327
13.3 合成橡胶与合成纤维	334
习题	337
第十四章 陶瓷材料	338
14.1 陶瓷概述	338
14.2 陶瓷材料的几种典型结构	339
14.3 陶瓷的显微结构	341
14.4 陶瓷材料制造工艺	342
14.5 陶瓷材料的脆性及增韧	343
14.6 工程陶瓷材料简介	345
习题	346
第十五章 复合材料	347
15.1 复合材料的基本概念	347
15.2 复合材料的增强机制	348
15.3 复合材料的性能特点	350
15.4 常用复合材料	351
15.5 未来材料的发展方向	355
习题	355
参考文献	356

第一章 材料的结构

材料的成分不同其性能也不同。对同一成分的材料也可通过改变内部结构和组织状态的方法,改变其性能,这促进了人们对材料内部结构的研究。组成材料的原子的结构决定了原子的结合方式,按结合方式可将固体材料分为金属、陶瓷和聚合物。根据其原子排列情况,又可将材料分为晶体与非晶体两大类。本章首先介绍材料的晶体结构。

1.1 材料的结合方式

1.1.1 化学键

组成物质整体的质点(原子、分子或离子)间的相互作用力叫化学键。由于质点相互作用时,其吸引和排斥情况的不同,形成了不同类型的化学键,主要有共价键、离子键和金属键。

1. 共价键

有些同类原子,例如周期表 IV_A , V_A , VI_A 族中大多数元素或电负性相差不大的原子互相接近时,原子之间不产生电子的转移,此时借共用电子对所产生的力结合,形成共价键。金刚石、单质硅、SiC 等属于共价键。实践证明,一个硅原子与 4 个在其周围的硅原子共享其外壳层能级的电子,使外层能级壳层获得 8 个电子,每个硅原子通过 4 个共价键与 4 个邻近原子结合,如图 1-1。共价键具有方向性,对硅来说,所形成的四面体结构中,每个共价键之间的夹角约为 $109^\circ 28'$ 。在外力作用下,原子发生相对位移时,键将遭到破坏,故共价键材料是脆性的。为使电子运动产生电流,必须破坏共价键,需加高温、高压,因此共价键材料具有很好的绝缘性。金刚石中碳原子间的共价键非常牢固,其熔点高达 3750°C , 是自然界中最坚硬的固体。

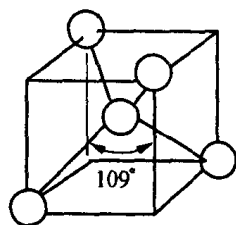


图 1-1 Si 形成的四面体

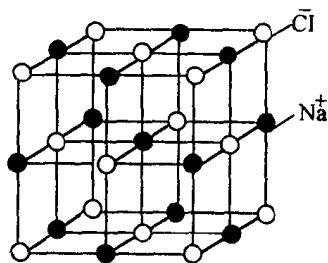


图 1-2 NaCl 晶体结构

2. 离子键

大部分盐类、碱类和金属氧化物在固态下是不能导电的,熔融时可以导电。这类化合

物为离子化合物。当两种电负性相差大的原子(如碱金属元素与卤族元素的原子)相互靠近时,其中电负性小的原子失去电子,成为正离子,电负性大的原子获得电子成为负离子,两种离子靠静电引力结合在一起形成离子键。

由于离子的电荷分布是球形对称的,因此它在各方向上都可以和相反电荷的离子相吸引,即离子键没有方向性。离子键的另一个特性是无饱和性,即一个离子可以同时和几个异号离子相结合。例如,在 NaCl 晶体中,每个 Cl^- 离子周围都有 6 个 Na^+ 离子,每个 Na^+ 离子也有 6 个 Cl^- 离子等距离排列着。离子晶体在空间三个方向上不断延续就形成了巨大的离子晶体。NaCl 晶体结构如图 1-2 所示。

离子型晶体中,正、负离子间有很强的电的吸引力,所以有较高熔点,离子晶体如果发生相对移动,将失去电平衡,使离子键遭到破坏,故离子键材料是脆性的。离子的运动不像电子那么容易,故固态时导电性很差。

3. 金属键

金属原子的结构特点是外层电子少,容易失去。当金属原子相互靠近时,其外层的价电子脱离原子成为自由电子,为整个金属所共有,它们在整个金属内部运动,形成电子气。这种由金属正离子和自由电子之间互相作用而结合称为金属键。金属键的经典模型有两种,一种认为金属原子全部离子化,一种认为金属键包括中性原子间的共价键及正离子与自由电子间的静电引力的复杂结合,如图 1-3(a),(b)。

金属键无方向性和饱和性,故金属的晶体结构大多具有高对称性,利用金属键可解释金属所具有的各种特性。金属内原子面之间相对位移,金属键仍旧保持,故金属具有良好的延展性。在一定电位差下,自由电子可在金属中定向运动,形成电流,显示出良好的导电性。随温度升高,正离子(或原子)本身振幅增大,阻碍电子通过,使电阻升高,因此金属具有正的电阻温度系数。固态金属中,不仅正离子的振动可传递热能,而且电子的运动也能传递热能,故比非金属具有更好的导热性。金属中的自由电子可吸收可见光的能量,被激发、跃迁到较高能级,因此金属不透明。当它跳回到原来能级时,将所吸收的能量重新辐射出来,使金属具有金属光泽。

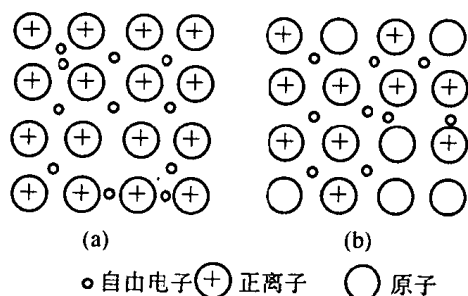


图 1-3 金属键模型

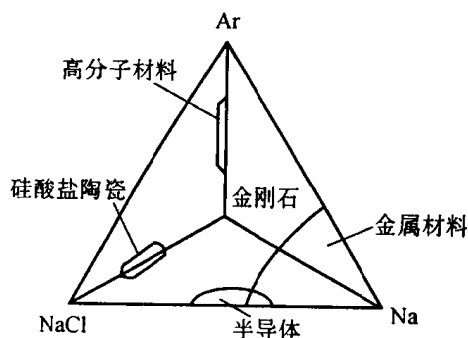


图 1-4 工程材料键性

4. 范德瓦尔键

许多物质其分子具有永久极性。分子的一部分往往带正电荷,而另一部分往往带负

电荷,一个分子的正电荷部位和另一分子的负电荷部位间,以微弱静电力相吸引,使之结合在一起,称为范德瓦耳键也叫分子键。分子晶体因其结合键能很低,所以其熔点很低。金属与合金这种键不多,而聚合物通常链内是共价键,而链与链之间是范德瓦耳键

1.1.2 工程材料的键性

在实际的工程材料中,原子(或离子、分子)间相互作用的性质,只有少数是这四种键型的极端情况,大多数是这四种键型的过渡。如果以四种键为顶点,作个四面体,就可把工程材料的结合键范围示意在四面体上,如图 1-4。

金属材料的结合键主要是金属键,但四价锡却有明显共价键特点,而 Mg_3Sb_2 这样的金属间化合物却显示出强烈的离子键特性。陶瓷材料的结合键主要是离子键与共价键。高分子材料的链状分子间的结合是范德瓦耳键,而链内是共价键。材料的键型不同,表现出不同的特性。

1.2 晶体学基础

1.2.1 晶体与非晶体

如果不考虑材料的结构缺陷,原子的排列可分为三个等级,如图 1-5。可分为无序排列,短程有序和长程有序。

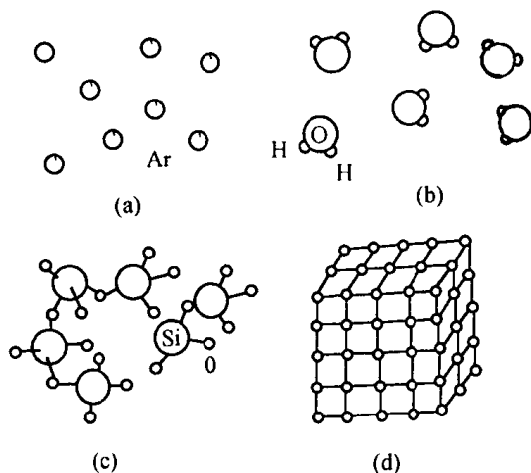


图 1-5 材料中原子的排列

(a)惰性气体无规则排列;(b),(c)表示有些材料包括水蒸气和玻璃的短程有序;(d)金属及其他许多材料的长程有序排列

物质的质点(分子、原子或离子)在三维空间作有规律的周期性重复排列所形成的物质叫晶体,如图 1-5(d)。

非晶体在整体上是无序的,但原子间也靠化学键结合在一起,所以在有限的小范围内观察还有一定规律,可将非晶体的这种结构称为近程有序,如图 1-5(b)、(c)。

晶体与非晶体中原子排列方式不同,导致性能上出现较大差异。首先晶体具有一定

的熔点、非晶体则没有。熔点是晶体物质的结晶状态与非结晶状态互相转变的临界温度，对于一定的晶体其熔点是一恒定的值。固态非晶体则是液体冷却时，尚未转变为晶体就凝固了，它实质是一种过冷的液体结构，往往称为玻璃体，故液固之间的转变温度不固定。其次，晶体的某些物理性能和力学性能在不同方向上具有不同的数值称为各向异性，而非晶体则是各向同性。表 1-1 列出几种常见金属单晶体沿不同方向测得的力学性能。

表 1-1 单晶体的各向异性

类 别	弹性模量 (MPa)		抗拉强度 (MPa)		延伸率 (%)	
	最大	最小	最大	最小	最大	最小
Cu	191 000	66 700	346	128	55	10
α -Fe	293 000	125 000	225	158	80	20

1.2.2 空间点阵

实际晶体中，质点在空间的排列方式是多种多样的，为了便于研究晶体中原子、分子或离子的排列情况，近似地将晶体看成是无错排的理想晶体，忽略其物质性，抽象为规则排列于空间的无数几何点。这些点代表原子(分子或离子)的中心，也可是彼此等同的原子群或分子群的中心，各点的周围环境相同。这种点的空间排列称为空间点阵，简称点阵，这些点叫阵点。从点阵中取出一个仍能保持点阵特征的最基本单元叫晶胞，如图 1-6 所示。将阵点用一系列平行直线连接起来，构成一空间格架叫晶格。显然晶胞作三维堆砌就构成了空间点阵。

同一点阵，可因晶胞选择方式不同，得到不同的晶胞，如图 1-7。因此，晶胞选取应满足下列条件。

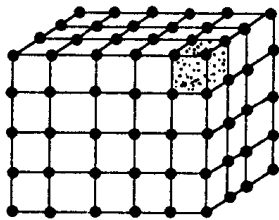


图 1-6 空间点阵及晶胞

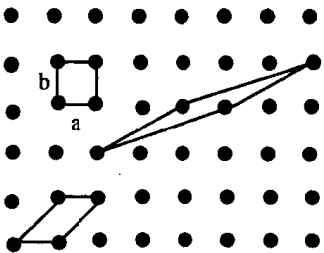


图 1-7 在点阵中选取晶胞

- (1) 晶胞几何形状充分反映点阵对称性。
- (2) 平行六面体内相等的棱和角数目最多。
- (3) 当棱间呈直角时，直角数目应最多。
- (4) 满足上述条件，晶胞体积应最小。

晶胞的尺寸和形状可用点阵参数来描述，它包括晶胞的各边长度和各边之间的夹角，如图 1-8。对于立方系，只要知道立方一边的长度，就可完全描述晶胞特征。

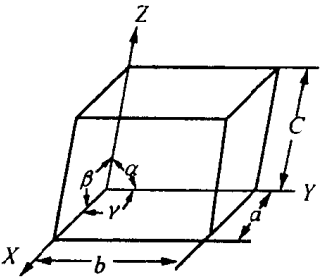


图 1-8 晶胞、晶轴及点阵参数

根据以上原则，可将晶体划分为 7 个晶系。布拉菲 (A·Bravais) 在 1948 年根据“每个阵点环境相同”，用数学分析法证明晶体的空间点阵只有 14 种，故这 14 种空间点阵叫做布拉菲点阵，分属 7 个晶系，如表 1-2 所

示。空间点阵虽然只可能有 14 种,但晶体结构则是无限多的。这是因为空间点阵的每个阵点上,都可放上一个“结构单元”,这个结构单元可以由各种原子、离子、分子或原子集团,分子集团所组成,由于“结构单元”是任意的,故晶体结构为无限多。 Cu , NaCl , CaF_2 具有不同的晶体结构,但都是属于面心立方点阵,如图 1-9 所示。 NaCl 结构中,每个阵点,包含一个 Na^+ 和一个 Cl^- 。而 CaF_2 可看成每阵点包含两个 F^- 和一个 Ca^{2+} 。

表 1-2 十四种布拉菲点阵

	P	C	I	F
三斜 $a \neq b \neq c$ $\alpha \neq \beta \neq \gamma$ $\neq 90^\circ$				
单斜 $a \neq b \neq c$ $\alpha = \gamma = 90^\circ \neq \beta$				
正交 $a \neq b \neq c$ $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$				
四方 $a = b \neq c$ $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$				
菱方 $a = b = c$ $\alpha = \beta = \gamma \neq 90^\circ$				
六方 $a = b \neq c$ $\alpha = \beta = 90^\circ \neq \gamma = 120^\circ$				
立方 $a = b = c$ $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$				

P - 不带心; C - 底心; I - 体心; F - 面心

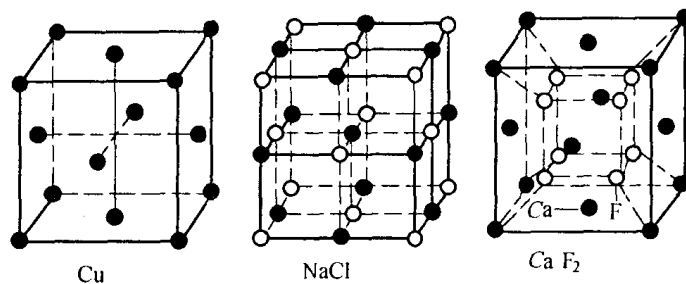


图 1-9 具有相同点阵的晶体结构

1.2.3 晶向指数与晶面指数

在分析材料结晶、塑变和相变时,常常涉及到晶体中某些原子在空间排列的方向(晶向)和某些原子构成的空间平面(晶面),为区分不同的晶向和晶面,需采用一个统一的标号来标定它们,这种标号叫晶向指数与晶面指数。

1. 晶向指数和标定

(1) 以晶格中某结点为原点,取点阵常数为三坐标轴的单位长度,建立右旋坐标系,如图 1-10。定出欲求晶向上任意两个点的坐标。

(2) “末”点坐标减去“始”点坐标,得到沿该坐标系各轴方向移动的点阵参数的数目。

(3) 将这三个值化成一组互质整数,加上一个方括号即为所求的晶向指数 $[uvw]$,如有某一数为负值,则将负号标注在该数字上方。

图 1-10 给出了正交点阵中的几个晶向指数。显然一个晶向指数代表一组互相平行的晶向。如果晶向指数数字相同而正负号完全相反,则这两组晶向互相平行,方向相反,如图 1-10 中 $[0\bar{1}0]$ 与 $[010]$ 。

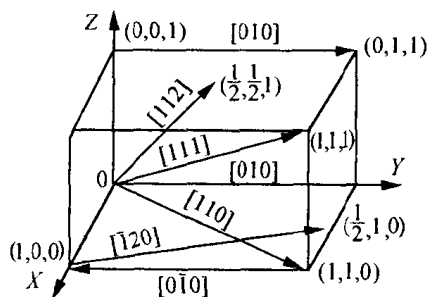


图 1-10 正交系中一些晶向指数

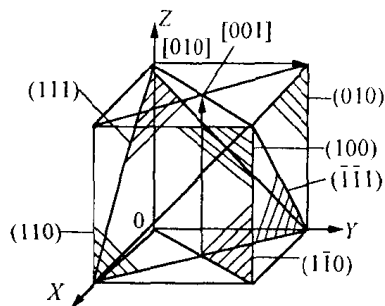


图 1-11 立方系常用晶面指数

2. 晶面指数的标定

(1) 建立如前所述的参考坐标系,但原点应位于待定晶面之外,以避免出现零截距。

(2) 找出待定晶面在三轴的截距,如果该晶面与某轴平行,则截距为无穷大。

(3) 取截距的倒数,将其化为一组互质的整数,加圆括号,得到晶面指数 (hkl) 。

与晶向指数类似, (hkl) 代表互相平行的一组晶面。晶面指数遍乘 (-1) 所表示的晶面仍与原晶面互相平行。立方系一些常用晶面如图 1-11 所示,具有相同指数的晶面与晶向必定互相垂直,如 $[010] \perp (010)$ 。但此关系显然不适用于其他晶系。

3. 晶面族与晶向族

在晶体中有些晶面原子排列情况相同,面间距也相等,只是空间位向不同,属于同一晶面族用 $\{hkl\}$ 表示。在立方系中:

$$\{100\}:(100),(010),(001)$$

$$\{110\}:(110),(101),(011),(\bar{1}10),(\bar{1}01),(0\bar{1}1)$$

$$\{111\}:(111),(\bar{1}\bar{1}1),(\bar{1}1\bar{1}),(\bar{1}\bar{1}\bar{1})$$

与此类似,晶向族用 $\langle uvw \rangle$ 表示,代表原子排列相同,空间位向不同的所有晶向。

4. 六方系晶面及晶向指数标定

由于六方系的独特对称性,为它采用了一套专用的密勒-布拉维指数。坐标系使用了四轴,其中一轴是多余的。四轴制中,等同晶面及晶向属于同一晶面族和晶向族。

晶面指数的标定同前,六方系的一些晶面如图 1-12 所示。六个侧面的指数分别用: $(\bar{1}100), (01\bar{1}0), (10\bar{1}0), (\bar{1}\bar{1}00), (0\bar{1}10), (\bar{1}010)$ 表示。各面原子排列情况相同,属同一晶面族,用 $\{\bar{1}100\}$ 表示。由几何学可知三维空间独立坐标最多不超过三个。应用上述方法标定的晶面指数 $\{hkil\}$,四个指数中前三个指数只有两个是独立的,它们有如下关系

$$i = -(h + k) \quad (1-1)$$

采用四轴坐标,晶向指数的确定方法如下:当晶向通过原点时,把晶向沿四个轴分解成四个分量,晶向 OP 可表示为

$$OP = ua_1 + va_2 + ta + wC \quad (1-2)$$

晶向指数用 $[uvtw]$ 表示,其中 $t = -(u + v)$ 。原子排列相同的晶向为同一晶向族,图 1-12 中 a_1 轴为 $[2\bar{1}\bar{1}0]$, a_2 轴为 $[\bar{1}2\bar{1}0]$, a_3 轴为 $[\bar{1}\bar{1}20]$ 均属 $\langle 2\bar{1}\bar{1}0 \rangle$ 。其缺点是标定较麻烦。可先用三轴制确定晶向指数 $[UVW]$,再利用公式(1-3)转换为 $[uvtw]$ 。采用三轴坐标系时, C 轴垂直底面, a_1 、 a_2 轴在底面上,其夹角为 120° ,如图 1-12。确定晶向指数的方法同前。采用三轴制虽然指数标定简单,但原子排列相同的晶向本应属于同一晶向族,其晶向指数的数字却不尽相同,例如 $[100], [010], [\bar{1}\bar{1}0]$,见图 1-12。

六方系按两种晶轴系所得的晶向指数可相互转换如下

$$\begin{cases} u = \frac{1}{3}(2U - V) \\ v = \frac{1}{3}(2V - U) \\ t = -(u + v) \\ w = W \end{cases} \quad (1-3)$$

例如, $[\bar{1}\bar{1}0] \rightarrow [\bar{1}\bar{1}20], [100] \rightarrow [2\bar{1}\bar{1}0], [010] \rightarrow [\bar{1}2\bar{1}0]$ 。这样等同晶向的晶向指数的数字都相同。

5. 晶带

相交于某一晶向直线或平行于此直线的晶面构成一个晶带,此直线称晶带轴。立方系某晶面 (hkl) 以 $[uvw]$ 为晶带轴必有

$$hu + kv + lw = 0 \quad (1-4)$$

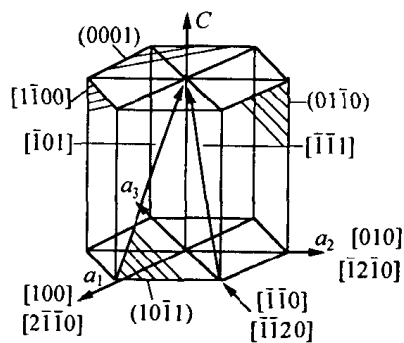


图 1-12 六方系的一些晶面与晶向指数

反之亦成立。两个不平行的晶面 $(h_1 k_1 l_1)$, $(h_2 k_2 l_2)$ 的晶带轴 $[u v w]$ 可如下求得

$$\begin{cases} u = k_1 l_2 - k_2 l_1 \\ v = l_1 h_2 - l_2 h_1 \\ w = h_1 k_2 - h_2 k_1 \end{cases} \quad (1-5)$$

6. 晶面间距

对于不同的晶面族 $\{hkl\}$ 其晶面间距也不同。总的来说,低指数晶面的面间距较大,高指数晶面的面间距较小,如图 1-13 所示。由晶面指数的定义,可用数学方法求出晶面间距,见公式(1-6)。

$$\begin{cases} d_{hkl} = \frac{1}{\sqrt{(\frac{h}{a})^2 + (\frac{k}{b})^2 + (\frac{l}{c})^2}} & \text{正交系} \\ d_{hkl} = \frac{a}{\sqrt{h^2 + k^2 + l^2}} & \text{立方系} \\ d_{hkl} = \frac{1}{\sqrt{\frac{4}{3} \frac{(h^2 + hk + k^2)}{a^2} + (\frac{l}{c})^2}} & \text{六方系} \end{cases} \quad (1-6)$$

此公式用于复杂点阵(如体心立方,面心立方等)时要考虑晶面层数的增加。例如,体心立方(001)面之间还有一同类的晶面,可称为(002)面,故晶面间距应为简单晶胞 d_{100} 的一半。由公式(1-6)也可看出低指数晶面的面间距大。

1.2.4 晶体的极射赤面投影

采用立体图难以做到清晰表达晶体的各种晶向、晶面及它们之间的夹角。通过投影图可将立体图表现于平面上。晶体投影方法很多,广泛应用的是极射赤面投影。

1. 参考球与极射赤面投影

设想将一很小的晶体或晶胞置于一个大圆球的中心,由于晶体很小,可认为各晶面均通过球心,由球心作晶面的法线与球面的交点称为极点,这个球称参考球,如图 1-14。球面投影用点表示相应的晶面,两晶面的夹角可在参考球上量

出,如图 1-14, (110) 与 (010) 夹角为 45° 。但使用上仍不方便。可在此基础上再作一次极射赤面投影。

以球的南北极为观测点,赤道面为投影面。连结南极与北半球的极点,连线与投影面的交点即为晶面的投影,如图 1-15。投影图的边界大圆与参考球直径相等叫基圆。位于南半球的极点应与北极连线,所得投影点可另选符号,使之与北半球的投影点相区分。也可选与赤道平行的其他平面作投影面,所得投影图形状不变,只改变其比例。对于立方系,相同指数的晶面和晶向互相垂直,所以立方系标准投影图的极点即代表了晶面又代表

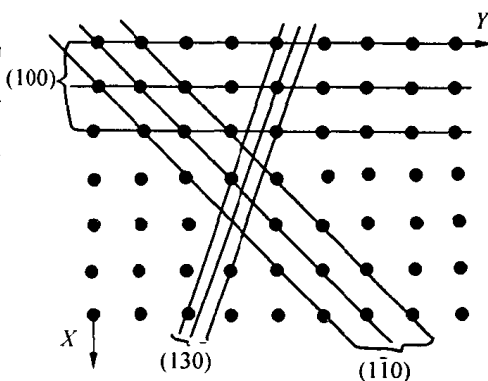


图 1-13 晶面间距

2. 标准投影图

3. 吴氏网

图 1-16 立方系(001)标准投影图

纸,使所测两点落在赤道线上,子午线上,基圆上,同一经线上。两点纬度差(在赤道上为经度差)就等于晶面夹角。不能转到某一纬线去测夹角,因为此时所测得的角度不是实际夹角。

1.3 材料的晶体结构

材料的晶体结构类型主要决定于结合键的类型及强弱。金属键具有无方向性特点,因此金属大多趋于紧密,高对称性的简单排列。共价键与离子键材料为适应键、离子尺寸差别和价引起的种种限制,往往具有较复杂的结构。