原 報

1. イオン結晶の成長及變形組織

柳澤正昭

On the Oriented Structure of Ionic Crystals by Growth and Plastic Deformation

Masaaki Yanagisawa

(H. Takagi Laboratory)

The grown up or deformed metals and alloys have fibre structures in general, but it is very interesting to study that if the same phenomena will take place in the inorganic compounds.

In these experiments, NaCl, KCl, KBr, KJ, AgCl, and AgBr which are of the NaCl type, CuCl and CuBr of the ZnS type and TlCl, TlBr and TlJ of the CsCl type, were melted and then cast in another pre-heated crucible in order to form the dendrite.

In these samples, AgCl, AgBr, CuCl and CuBr have comparatively long dendrite. According to the X-ray (Cu target) Laue photographs, it has been found that these dentrites has a fibre structure of $\langle 112 \rangle$ axis. This agrees with the fact that alkali halides which have been crystallized from these liquid states, have ordinarily the (100) and rarely (110) or (111) planes, and AgCl and AgBr have (111) planes.

As for plastic deformation, AgCl, AgBr TlCl, TlBr and TlJ can be rolled, and foils of AgCl or AgBr have the fibre structure whose axis $\langle 110 \rangle$ is parallel to the direction of rolling and foils of TlCl, TlBr or TlJ have three fibre axes $\langle 100 \rangle$ which intersects with angle 60° to each other.

The malleability of these compounds are influenced by the process of the preparation, and AgCl which was produced from AgNO₃ and HCl can easily be rolled, though it is very difficult in the case from AgNO₃ and KCl. It is supposed from the above fact that the reaction product KNO₃ may be remained in the lattice of AgCl and keeps the structure from slipping on the atomic plane. The hardness of AgCl or AgBr increases with the rate of reduction and has a maximum point at $65 \sim 75\%$. When the foil of AgCl or AgBr is annealed, they have an abnormal hardness at 100° C.

The X-ray study shows that these annealed foils have no oriented recrystallization structure, and TiCl, TiBr and TiJ recrystallize at room temperature and also have no oriented structure.

結晶の集合体の中で個々の微結晶が整列する場合は成長現象によるもの及び塑性變形をうけ る時生ずるものに二大別出來る。何れの場合も金属及合金については相当に詳細に之等の集合 組織は調べられて居り,成長現象によるものとしては液相より結晶の生成する鑄造及電着のみ ならず固相内にて結晶の成長による所謂再結晶組織が知られて居る。塑性變形の場合には引抜, 黶延,鍛造,振り加工気によつて纖維組織と呼ばれる一定の方向性を有つ微結晶の集合せる組 織が得られることは實用方面にとつても關聯際い所である。

以上の如き現象が無機化合物においても存在するならば具味深いことであり、亦變形による 組織については變形の機構をも示唆されると思われるので、特に結晶構造の簡單なる NaCl 型, ZnS 型, CsCl型結晶について質驗を行つた。本質験においては成長組織としては鑄造組織に ついて、變形加工としては壓延を施してその方向性の生ずるや否やについて調べた。

試 料 作 製

本質驗に用いた試料は NaCl 型結晶としては NaCl, KCl, KBr, KJ, AgCl 及び AgBr, ZnS 型結晶としては CuCl 及び CuBr, CsCl 型結晶としては TlCl, TlBr, TlJ である.

1. NaCl, KCl, KBr, KJ は近一の化學的純なるものを再結晶法により得たるものを用い,

2. AgCl は硝酸銀を蒸溜水に溶解し濾過したる後,之に十二規定塩酸を稍過剰に加えて白 色沈澱として得たるものを數回水洗して之を用いた。所の粉末狀塩化銀を電氣乾燥器中にて乾 燥し,之を磁製坩堝に移して融解せしめて後,豫め用意せる別の坩堝中に編造して試料を得る。

融解の際温度の上昇につれて黄色に變じ更に褐色に變る。而して融解せる後,その融解貼以 上約 50°C より鑄造せるもので,冷却の際の色调の變化は加熱の場合の过過程を經て灰白色半 透明塊を得るが,之は叩打するときは金屬性音響を發する。

3. AgBr は AgCl の場合と同様に硝酸銀に稍過剰の臭化アンモニウムを加へて生じたる黄 色沈澱を乾燥し鑄造して得られる帶黄色半透明塊を用いた. この際臭化アンモニウムの代りに 臭化カリを用いても得られるが, このものは塑性に乏しく壓延は困難なることは後述の如くで ある.

4. CuCl は炭酸----規定塩酸を過剰に加え銅片の存在の下にて加熱沸騰せしめ、之を 大重の水に注いで CuCl の水に對する溶解度小なるにより磨き砂状の白色沈澱を得る. 之は水 洗後空氣中に放置せるに從い次第に褐色より緑色に變するので,洗澱後速かにアルコール及び エーテルにて洗滌して水分を除いた後坩堝に移して,之を減壓中にて融解し,そのま、坩堝中 にて冷却せるに凝固塊の上層は黑色鑛滓様のものが見られたが,之は酸化銅と考えられる.

5. CuBr は炭酸銅水溶液に臭化アンモニウムを加え銅片の存在の下に加熱沸騰せしめて炭 大量の水に注ぎ臭化銅の沈澱を得た.之亦第一塩化銅と同様にして試料鑄造塊を得た.

6. TICI は金屬タリウムを硝酸に溶解して蒸發乾涸により硝酸タリウムを得て、之に塩酸 十二規定を稍過剰に加えて白色沈澱として得、之を塩化銀の場合と同様に融解鑄造して試料と した.

7. TIBr は硝酸タリウムに臭化アンモニウムを加えて TIBr の沈澱として得たるものを融 解鑄造した.

8. TlJ は British Drug Houses L. T. D. 口の粉末狀 TlJ を融解鑄造して帶褐色不透明 塊を得た.

上記各試料は凡て磁製坩堝内にて融解せしめその融解點以上約 50°C に加点し之を別の豫熱 せる坩堝中に鑄造して得た. 坩堝中にてそのまま冷却せる際は冷却後試料が坩堝壁より剝離し 難く且 NaCl, KCl, KBr, KJ では壁附近に稜の長さ1mm 乃至 3mm に及び單結晶が得られ 樹伏晶の發達は見られない.

躊造法により得たる試料は之を叩いて割りその破面を觀察すると壁に直角に樹狀晶の發達が 見られた。

鑄造塊の大いさは ∲30×115mm 程度の大いさのもので、その冷却速度は 15°C/min 程度に して器壁に直角に中心に向つて發達せる樹状晶の大いさは約 1.5~3 mm 程度の長さである。 而して中心部は全く無秩序に配列せる微結晶の集合体である。

上記試料中肉眼的にいつて樹狀晶發達の程度の著しいものは AgCl, AgBr, CuCl, Cugr である.

試料は破面において小力にて樹狀晶を剝離して潮解の恐ある NaCl, KCl, KB1, KJ は之を グリースにて被覆して吸濕を防止した. AgCl, AgBr, CuCl, CuBr, TlCl, TlBr. TlJ は水に 漆溶性であるのでこの様な恐れはない.

鑄造成長組織のX線的査察

如上により得たる樹沢晶について銅對陰極によるX線ラウヱ透過寫眞撮影の結末は第1~3 圖に示す如くであり, 寫眞は何れも Debye 輪上に纖維構造時有の集積點を生じ理論圖形との 比較により何れも纖維軸[112]を有する.

撮影は試料に直角にX線を投射せるものと45°に投射せるものの二つについて行い理論圖形 と比較した.

(15)



Fig. 1. AgCl cast fibre structure whose axis is (112)



Fig. 2. AgBr cast fibre structure whose axis is (112)



Fig. 3. CuBr cast fiber structure whose axis is (112)



Fig. 4. Texture of rolled AgCl foil, whose reduction is 99%, showing that (110) fibre axis is parallel to the rolling direction.



Fig. 5. Texture of rolled AgBr foil, whose reduction is 98%, showing that [110] fibre axis is parallel to the direction of rolling.



Fig. 6. Texture of rolled TICl foil whose three axes [100] are crossing one another at about 60° .



Fig. 7. Recrystallization of AgBr kept at room temperature for 36 hours after rolling.



Fig. 8. Perfect recrystallization of AgCl by annealing at 400°C for 30 minutes.



Fig. 9. Beginning of recrystallization of AgCl by annealing at 100°C for 120 minutes.

Glocker に依れば一般に成長纖維軸方向は成長速度の大なる方向であり、ハロゲン化アルカ リに就ては坩堝内冷却の場合生ずる單結晶の觀察しうる面は(100)面で稀に(111)面があり、水 溶液より析出せるものも(100)面が普通で(110)面は極めて稀で(211)面は文献にも觀察された 例はない. 亦塩化銀及び臭化銀についても通常觀察しうる面は通常(111)面である. 従つてこ の點からも鑄造組織が(112)軸を有することは合理的と思われる.

塑性變形

可塑變形については金屬及合金については數多く研究されているが、イオン結晶については A. W. Stepanow がハロゲン化銀が元の長さの數倍に伸しうるという報告をしている他に餘り 見られない。上記鑄造塊中 AgCl 及び AgBr はその縁を指先にて少しく曲げ得る程の可塑性が あり黶延により AgCl, AgBr. AgJ, TiCl, TiBr, TlJ が可塑性のあることが知られた。

上記各試料を壓延加工せる結果は,

1. NaCl, KCl, KBr, KJ, CuCl, CuBr は何れも可塑性なくポロポロに崩け去る.

2. AgCl, AgBr は何れも歴延可能であるが AgCl の方が歴延は容易である. 歴延に際し て錫の加工の際知られている所謂 Tin-cry 様の音響を發し上りの生起が豫想され, この現象 は歴延の場合のみならず曲げの場合も聞かれる. 歴延は容易で約5 mm の厚さより0.02mm 迄 は 6 乃至7 回の壓延により割れを生ずることなく可能であり, 更に壓延も可能で微測計によれ ば $1 \sim 3\mu$ の箔をつくることも困難ではない.

3. AgJ は AgNO₃ に沃化水素を作用させて得られるが通常のものは可塑性がない様に思われるが、銀イオン過剩にて低温にて沈澱せるAgJは僅かに可塑性があり割れを生ずるも板狀となすことが出來た.

4. TICI, TIBr, TIJ は何れも割れを生じ易いが壓延により箔狀となすことが出來る.

5. AgBr は試料作製に當り AgNO₃ に臭化アンモニウムを作用して得たものは壓延割れを 生することは少いが、臭化加里の作用により得られたものは壓延割れを生じ、之は前者の場合 生成せる硝酸アンモニウムは融解加熱の際散逸するが、後者の場合生成せる硝酸加里は臭化銀

格子中に殘存して辷りを妨げるためと 考えられる.洗滌回數と壓延割れの關 係は第1表の如くで KNO₃ の殘存六 なるもの程壓延割れの著しいことが推 察される.

又 AgCl の場合も AgNO₃ に NaCl 又は KCl を加えて得たるものは可塑 性乏しく且壓延割れを生ずるが, 臭化

Washing times	Roll Crack				
3	very remarkable				
10	remarkable				
15	(less remarkable, but can be made (to foil				
20	slightly roll crack but can be made to foil				
30	the same as ahove				



(17)

アンモンより得たる AgBr は融解の時白褐色の氣体を生する點も亦上記の見解と合致する.

加工による硬度變化

以上の如く AgCl 他六種のものは可塑性を有するが、之等について金属の場合と同様に加工 硬化の現象の存否を知る目的で加工と共に便反の變化を測定した。AgJ 及 TiCl, TiBr, TiJ は壁延割れを生じ且試料も少いので測定困難であるので AgCl 及 AgBr について行い、先づ標 準の硬度を見るために偏注状態の気度をショワー硬度計と以て測定した。以下硬度測定は凡て 15~20回行いその平均値を以て度測値とした。

鎬是硬度は第2表に示す如くでAgClの方が硬長高くイオン間距離はAgCl(2.77Å), AgBr

alaine ann an Allain an Allaine ann	Mean Harbness								
	AgCl				AgBr				
	No.1	No.2	No.3	No.4	No.5	No.1	No.2	No.3	No.4
Upper surface	12.4	11.7	12.0	12.3	12.3	11.5	11.6	11.3	11.3
Under surface	12.0	11.4	11.6	11.0	11.9	11.0	11.5	9.75	11.1
	total mean harbness 11.80					10	.88		

Hardness of casted AgCl and AgBr block. Table 2.

(2.88Å)にて硬度と逆の關係にあり Goldschmidt の見解と一致する。上記試料の歴延の各段 階における硬度を求め加工度との關係を示せば第3表及び第10圖の如くである。加工度とは元

AgC	11	AgC	12	AgC	13	AgB	r 1	AgB	r 2
Reduction %	Hardness	Reduction %	Hardness	Reduction %	Hardness	Reduction %	Harbness	Rebuction %	Hardness
0	12.2	0	11.5_{5}	0	11.8	0	11.25	0	10.5
3.6	14.0	9.2	13.3	- 8	12.1_{5}	47.7	13.0	3.85	12.4_{5}
31.	15.1	20.	13.6	18.5	12.8	52.7	14.0	13.5	13.1_{5}
67.	19.3	34.8	14.1	33.4	13.0_{5}	61.	15.75	23.	13.5
73.	18.4	41.6	15.1	39.	13.2	69.5	14.1	38.5	13.4
79.	16.2	50.	15.0	44.	13.3	80	13.7_{5}	52	13.5
85.	14.8	58.5	16.9	53.3	13.3	91.	13.1	58.	15.5
92.	12.9	66.	18.3	68.	16.2_{5}	92.	13.0	67.5	15.4
		70.	20.8	73.	12.9			75.	12.2
		72.	18.0	80.	13.0			92.	12.4
·		87.	13.5						
a Brancisco - Alfred - Marine -		72.	14.2			A sum time of the local test states of the second		MARKENING REAL TRADE IN A DESCRIPTION	

Hardness variation of AgCl and AgBr by reduction,

Table 3.

の厚さ d, 壓延後の厚さを d' とせば (d-d')/d×100 を以て表す.

即ち金犀の場合と门様に加工により 次第に硬化し、この場合 AgCl にて 65~75%加工度において、AgBr にて 60~70%において最大硬化が現れ更に 加工の進むにつれて硬度は低下するこ とが知られる.試料の厚さは 0.1mm 以下になると硬度測定の際下地の影響 が効いて來るので 0.25mm以下の生命 については測定しなかつた.



壓延AgCl及AgBr 箔の加熱燒鈍による硬度變化.

歴延箔は後述の如く纖維構造を有しているので加工金局の如く焼地による硬度變化が考えら れるので各温度において焼鈍して硬度の時間的變化を求めた。AgCl については計料3 加工度 75%のものを用い100°C, 200°C, 300°Cに於て焼鈍し, AgBr については加工度61%及び58% のものを100°C, 200°C にて焼鈍し1乃至21日回範圍に亘り硬度 硬化を測定した。結果は第 4 表及び第11回,第12回に示す如くで AgCl では 100°C にて異常硬化が見られ 200°Cでは見ら れないが之は 200°C にては再結晶が迅速に完了するためであろう。AgBr にては 100°C にて 異常硬化が見られ, 200°C にては現れないことは同様な理由であろう。AgBr 加工度 61%のも

Annealing	Annealing temp.					
(min)	100°C	100°C	200°C	300°C		
U	12.9	12.9	12.9	12.9		
2	~	~	~	12.0		
5	11.6_{5}	12.6_{5}	12.4_{2}	~		
10	~	12.8	12.0_{5}	12.0		
15	17.0	13.0_{5}	~	11.8_{5}		
20	~	~	12.3_2	11.8		
25	12.5	12.9	~	~		
30	~	~	12.1_{5}	12.0		
35	12.6	~	12.0_{5}	~		
40	~	12.21	~	~		
45	12.5	~	12.0	~		
50	~	~	~	11.9		
55	12.5	~	~	~		
60	~	12.3	12.0	12.0		
80	12.7	~	~	~		
115	12.0	~	~	~		

Annealing	Annealing temp.				
(min)	100°C	100°C	200°C		
0	11.7	15.5	15.5		
2	13.0	~	~		
5	~	14.1	13.1		
8	13.0	~	~		
10	~	15.3	12.3		
15	13.5	16.8	12.2		
20	12.5	~	~		
25	~	~	12.3		
30	12.2	12.4	~		
35	~	~	12.1		
40	12.1	12.1	~ .		
45	~	~	12.2		
60	~	12.1	~		

Hardness variation of AgBr by annealing.

Table 4, b,

Hardness variation of AgCl by annealing.

Table 4, a.

のは常温放置5日にして 15.75 より 11.7に硬度低下せるものも100°C 焼鈍 にて異常硬化の現象を示す.

壓延箔のX線的查察

先に述べたる如く AgCl 他六種化合物は壓延可能にして且 AgCl, AgBr は 壓延の際所謂 Tin-cry を發するので加 工による纖維構造の有無を確めるため に銅對陰極によるX線ラウェ透過法に より撮影せる結果は次の如くである.

AgC1: 明かに纖維構造を示して居 り理論圖形との比較によりその纖維軸 (110) が壓延方向に平行である. 別に 白色X線による放射帶も亦理論圖形と 一致する.

AgBr: AgClと同様に明に纖維構造 を示し壓延方向と平行に纖維軸〔110〕 を有する.

AgJ: 歴延割れを生じ易いので同一 方向繰返歴延は稍難しく得られたX線



寫眞は纖維構造に近いが AgCl, AgBr の如く明かではない.

TICI, TIBr, TIJ: 何れも(100)に相當する Debye 輪上に集積點が現れ,明かに纖維構造を なしてをり壓延方向に平行に(100)及び之と60°の角度をなして2本の(100)纖維軸の存在する ことが分つた.(第4~6圖)

再結晶成長組織及再結晶溫度

一般に加工金屬の再結晶組織は全く無秩序な配列をなすもの,元の纖維軸と同じ纖維軸を有 つ再結晶組織をなすもの,元の纖維軸と全く異る纖維軸を有つものに三大別出來る. AgCl, AgBr, AgJ, TlCl, TlBr, TlCl について再結晶組織を知る目的で熱處理後銅對陰極による X 線ラウェ透過寫眞を撮影せる結果は,

 AgC1:
 100°C
 30分加熱
 元の纖維圖形と變化なし

 100°C
 60分 "
 同
 上

 100°C
 120分 "
 元の(110)軸と稍外れて再結晶斑劇現る

100°C	180分 ″	殆再結晶,〔110〕軸殘存	
100°C	240分 //	同上	•
$125^{\circ}C$	10分 //	元の纖維圖形と同じ	
125°C	15分 "	同上	
$125^{\circ}C$	30分 //	殆再結晶,〔110〕軸殘存	
150°C	3分〃	殆再結晶,〔110〕軸残存	
$150^{\circ}C$	6分"	完全再結晶	
150°C	10分 "	同上	
200°C	30分 //	同上	

即ち AgCl にては特殊な再結晶組織を示さず全く任意な配列をなし 100°C 120 分にて再結 晶を開始する. 上記の中 100°C 240分, 125°C 30分, 150°C 30分 加熱の圖形が再結晶斑點及 (110)軸殘存の度が略等しいので再結晶速度が Boltzman type の式に從うとせば,

 $\Delta c/\Delta t = k(c) = Aexp\left(-\frac{Q}{RT}\right)$ 但し、 Δc : 再結晶せる量

4tは時間, kは恒數, Aは常數, Qは活性化エネルギーとする. 一次反應として計算すると 活性化エネルギーとして 27,500cal/mol を得る.

AgBr: 歴延後24時間經たるものは既に再結晶せるものもあり、100°Cにては10分加熱により再結晶す.

TICI, TIBr, TIJ: 何れも常温放記3日にして再結晶取当が現れ特定の再結晶組織は現れない.(第7~9 四)

(昭和26年12月19日)