

Universität Bayreuth 95447 Bayreuth

# **Anorganische Chemie III**

## Glassherstellung

Justus Friedrich Studiengang: B.Sc. Chemie 4. Fachsemester

Matrikelnummer: 1956010 E–Mail: bt725206@myubt.de

## Inhaltsverzeichnis

1	Einleitung						
	1.1	Motivation	1				
2	Durchführung						
	2.1	Synthese der Verschieden Gläser	2				
	2.2	Gleichungen zur Berechnung	2				
3	Auswertung						
	3.1	XRD-Analyse von Glas	3				
		3.1.1 NMR-Analyse der Gläser	4				
4	4 Zusammenfassung						
5	Lite	raturverzeichnis	7				

## 1 Einleitung

### 1.1 Motivation

Gläser besitzen in der Regel interessante physikalische und chemische Eigenschaften. Diese resultieren aus ihrer amorph strukturierten Anordnung, bei der keine langfristige, regelmäßige Kristallstruktur vorliegt. In diesem Experiment sollen Gläser mit unterschiedlichen Konzentrationen von Netzwerkbildnern und Netzwerkwandlern hergestellt werden. Anschließend wird der Verknüpfungsgrad der Netzwerkbildner analysiert, um Rückschlüsse auf die Struktur und Eigenschaften des Glases ziehen zu können. <sup>1</sup>

## 2 Durchführung

#### 2.1 Synthese der Verschieden Gläser

Es werden sieben verschiedene Glaszusammensetzungen hergestellt. Die dafür benötigten Massen der Ausgangsstoffe, um 2 g Glass zu bekommen, werden der Tabelle 1 entnommen. Die jeweiligen Komponenten werden sorgfältig miteinander vermörsert und anschließend in Quarztiegel überführt. Die Proben werden zunächst über 2 Stunden auf 200 °C erhitzt und bei dieser Temperatur für weitere 2 Stunden gehalten. Danach erfolgt eine weitere Aufheizung auf 800 °C über 2 Stunden, gefolgt von einem Halten bei dieser Temperatur für weitere 2 Stunden. Anschließend werden die Gläser durch Abschrecken bei Raumtemperatur (Quenching) verfestigt. Dazu werden sie in einen Exsikkator unter Schutzglas überführt.

Tabelle 1: Zeigt die Mol Verhältnisse der Produkte im Glas, und die dafür nötigen Eduktmassen und deren Mol Anzahl. Die Berrechungen für die Mol-Anzahl sind in Gleichung (1) und (2) dargestellt.

Mol% Na <sub>2</sub> O	30%	35%	40%	45%	50%	55%	60%	70%
Masse	0.54	0.66	0.77	0.90	1.04	1.19	1.35	1.73
$Na_2CO_3[g]$								
Mol Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	5.09	6.23	7.26	8.49	9.81	11.2	12.7	16.3
[mmol]								
Mol% P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	70%	65%	60%	55%	50%	45%	40%	30%
Masse	2.73	2.61	2.51	2.39	2.26	2.11	1.95	2.61
NH <sub>4</sub> H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>								
[g]								
Mol	23.7	22.7	21.8	20.8	19.6	18.34	16.9	13.9
NH <sub>4</sub> H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>								
[mmol]								

#### 2.2 Gleichungen zur Berechnung

$$\frac{2g}{M(\mathsf{Na}_2\mathsf{O}) + \frac{mol\%(\mathsf{P}_2\mathsf{O}_5)}{mol\%(\mathsf{Na}_2\mathsf{O})} \cdot M(\mathsf{P}_2\mathsf{O}_5)} = n(\mathsf{Na}_2\mathsf{CO}_3) \tag{1}$$

$$n(\mathsf{NH_4H_2PO_4}) = 2 \cdot n(\mathsf{Na_2CO_3}) \tag{2}$$

## 3 Auswertung

#### 3.1 XRD-Analyse von Glas

Zunächst werden die XRDs der verschiedenen Gläser betrachtet. Dabei liegt der Fokus auf dem Vergleich der Konzentrationen und den dazugehörigen XRD-Reflexen.

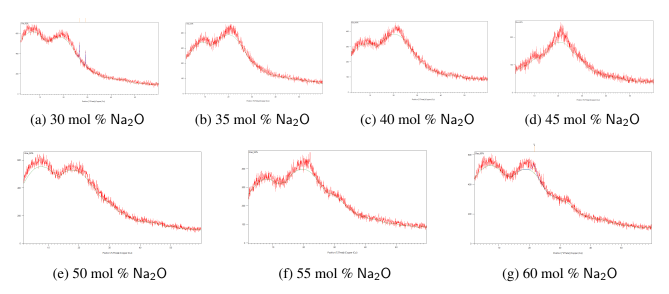


Abbildung 1: Zeigt die XRDs von den Verschieden Na<sub>2</sub>O mol %

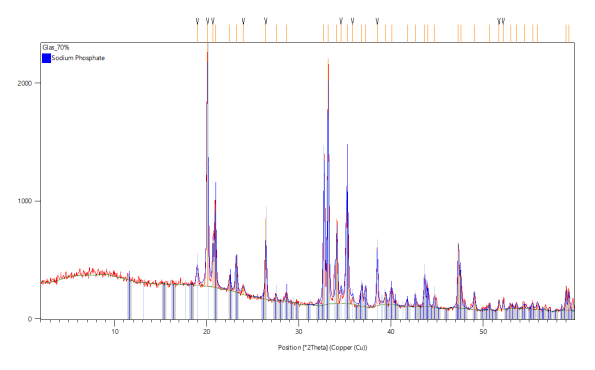


Abbildung 2: Zeigt das XRD von dem Glas mit 70 % Na<sub>2</sub>O, mit der Referenzphase von Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> (Referenzcode 01-076-0201)

Bei den Na<sub>2</sub>O-Konzentrationen von 30 mol % bis 60 mol % sind keine eindeutigen Reflexe erkennbar. Dies ist in Abbildung 1 deutlich zu sehen. Dieses Ergebnis stimmt mit der Theorie überein, da Gläser keine kristalline Struktur und somit keine Einheitszelle besitzen. Folglich können keine charakteristischen XRD-Reflexe auftreten.

Bei einer Konzentration von 70 mol % Na<sub>2</sub>O sind eindeutige Reflexe im XRD erkennbar (siehe Abbildung 2). Dies ist auf den hohen Anteil an Netzwerkwandlern in der Verbindung zurückzuführen, wodurch keine amorphe Struktur mehr ausgebildet werden kann. Als Phase wurde von dem Programm HighScore Plus Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> identifiziert. Diese Referenzphase besitzt den Referenzcode 01-076-0201.

#### 3.1.1 NMR-Analyse der Gläser

 $Q^1$ 

 $Q^2$ 

 $Q^3$ 

Aus den aufgenommenen <sup>31</sup>P-NMR-Spektren der Gläser sollen die Verknüpfungsgrade der PO<sub>4</sub> <sup>3-</sup> Anionen bestimmt werden. Hierzu werden die chemischen Verschiebungen herangezogen, die charakteristisch für die vier unterschiedlichen Verknüpfungsgrade sind. Diese chemischen Verschiebungen sind in Tabelle 2 dargestellt.

Verknüpfungsgrad	chemische Verschiebung
$Q^0$	12 bis 15 ppm

Tabelle 2: Zeigt die verschiedenen chemischen Verschiebungen im <sup>31</sup>P-NMR.<sup>2</sup>

-7 bis 6 ppm

-33 bis -16 ppm

-33 bis -55 ppm

Die in Abbildung 3 dargestellten <sup>31</sup>P-NMR-Spektren zeigen die verschiedenen Peaks, die den jeweiligen Verknüpfungsgraden der PO<sub>4</sub><sup>3-</sup>-Einheiten zugeordnet werden können. Aus den Integralen dieser Peaks lässt sich der prozentuale Anteil der einzelnen Verknüpfungsarten quantitativ bestimmen.

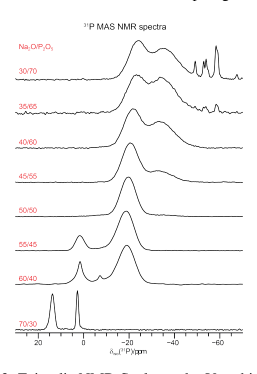


Abbildung 3: Zeigt die NMR-Spektren der Verschieden Gläser

Die Integrale und Peak-Positionen sind in Tabelle 3 zusammengefasst.

Tabelle 3: Darstellung der unterschiedlichen Zusammensetzungen der Gläser in Kombination mit den jeweiligen <sup>31</sup>P-NMR-Peaks und den entsprechenden Integralen.

	Pea	ak 1	Peak 2		
Glass type with Na <sub>2</sub> O/P <sub>2</sub> O5 ratio	<sup>31</sup> P isotropic chemical shift: $\delta_{iso}$ / (ppm)	Integral (relative value)	<sup>31</sup> P isotropic chemical shift: $\delta_{iso}$ / (ppm)	Integral (relative value)	
30/70	-23.5	40.0	-35.7	60.0	
35/65	-22.7	37.6	-34.7	62.4	
40/60	-21.6	54.1	-34.2	45.9	
45/55	-20.6	70.7	-33.6	29.3	
50/50	-19.7	96.1	-34.2	3.9	
55/45	1.4	16.2	-18.3	83.8	
60/40	1.6	19.6	-18.9	80.4	
70/30*	13.6	57.0	2.6	43.0	

<sup>\*:</sup> Crystalline phase (sharp peaks)

Die in Tabelle 3 aufgeführten Integrale dienen als Grundlage für die Berechnung der relativen Anteile der einzelnen Verknüpfungsgrade. Die Ergebnisse dieser Umrechnung sind in der Tabelle 4 zusammengefasst.

Tabelle 4: Zeigt den Anteil der Verknüpfungsgraden in Abhänigkeit der Zusammensetzung der Gläser.

Zusammensetzung Na <sub>2</sub> O / P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> [mol %]	Anteil $Q^0$ [%]	Anteil $Q^1$ [%]	Anteil $Q^2$ [%]	Anteil $Q^3$ [%]
30 / 70	-	-	40	60
35 / 65	-	-	37.6	62.4
40 / 60	-	-	54.1	45.9
45 / 55	-	-	70.7	29.3
50 / 50	-	-	96.1	3.9
55 / 45	-	16.2	83.8	-
60 / 40	-	19.6	80.4	-
70 / 30	57.0	43.0	-	-

test

# 4 Zusammenfassung

## 5 Literaturverzeichnis

## Literatur

- (1) Breu, J.; Senker, J., Praktikum Präparative Anorganische Chemie, 2025, S. 55–63, 82–88.
- (2) Kirkpatrick, R. J.; Brow, R. K. Solid state nuclear magnetic resonance 1995, 5, 9-21.