Ciencias de los Materiales

Unidad 2:

ESTRUCTURAS CRISTALINAS

ESTRUCTURAS CRISTALINAS





GRAFITO

DIAMANTE

abrasivo, aislante

PROPIEDADES

Blando, opaco, oscuro, lubricante, buen conductor

Carbono

Muy duro,

transparente,

COMPOSICIÓN

Carbono

Igual composición y propiedades antagónicas ¿Por qué?

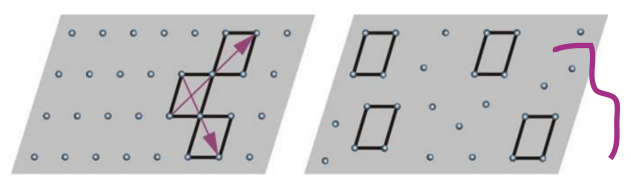
Distinta ESTRUCTURA CRISTALINA

Sólidos cristalinos y amorfos

Según la distribución espacial de los átomos, moléculas o iones, los materiales sólidos pueden ser clasificados en:

Cristalinos: compuestos por átomos, moléculas o iones organizados de una forma periódica en tres dimensiones. Las posiciones ocupadas siguen una ordenación que se repite para grandes distancias atómicas (de largo alcance).

Amorfos: compuestos por átomos, moléculas o iones que no presentan una ordenación de largo alcance. Pueden presentar ordenación de corto alcance.

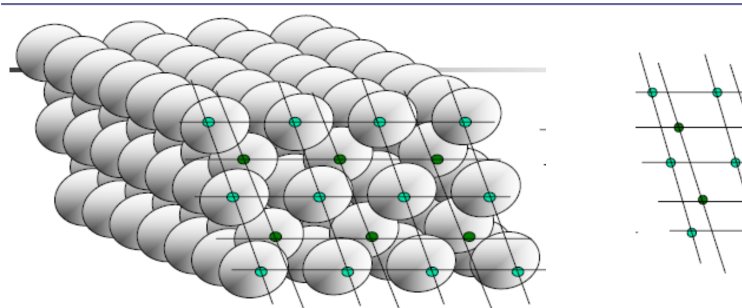


Orden de largo alcance

Orden de corto alcance: el orden sólo se restringe a ciertas zonas.

Los puntos pueden representar un átomo, una molécula o un grupo de átomos o moléculas.

Reticulado cristalino



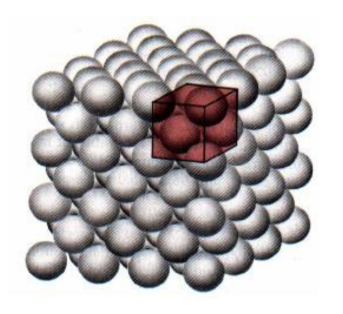
Sólido cristalino en el cual los átomos son representados por esferas rígidas

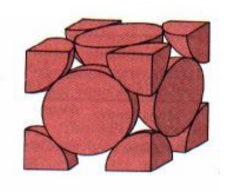
Reticulado cristalino

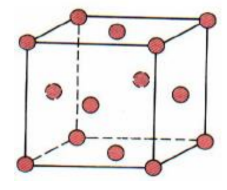
Reticulado Cristalino: El ordenamiento atómico en sólidos cristalinos puede representarse asimilando los átomos a los puntos de intersección de una red de líneas en tres dimensiones. Cada punto tiene los mismos vecinos.

Celda unitaria

Celda unitaria: Es el menor grupo de átomos representativo de una determinada estructura cristalina.



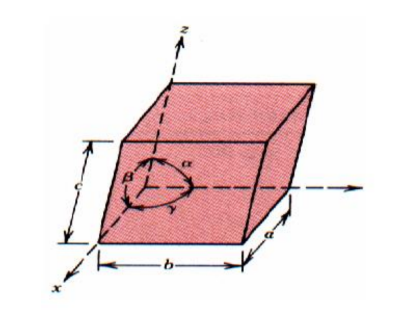


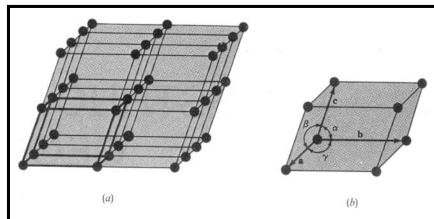


El concepto de celda unitaria es usado para representar la simetría de una determinada estructura cristalina.

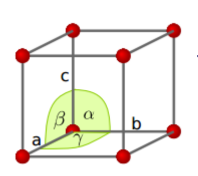
Parámetros de red

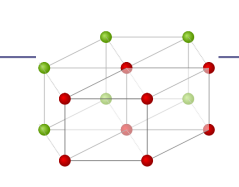
- Geométricamente una celda unitaria puede ser representada por un paralelepípedo.
- La geometría de la celda unitaria es descrita en términos de seis parámetros: La longitud de las tres aristas del paralelepípedo (a, b y c) y los tres ángulos entre las aristas(α, β y γ). Esos parámetros son llamados parámetros de red o constantes reticulares.

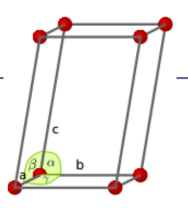


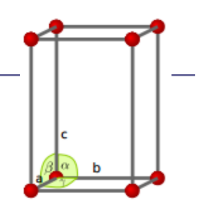


SISTEMAS CRISTALINOS









CÚBICO

a=b=c $\alpha=\beta=\gamma=90^{\circ}$

HEXAGONAL

 $a=b\neq c$ $\alpha=\beta=90^{\circ} \gamma=120^{\circ}$

MONOCLÌNICO

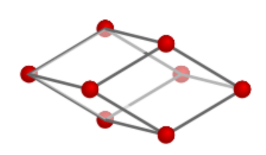
a≠b≠c

 $\alpha = \gamma = 90^{\circ} \neq \beta$

ORTORROMBICO

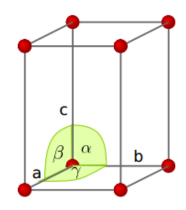
a≠b≠c

 $\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$



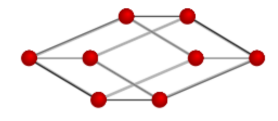
ROMBOÈDRICO

a=b=c $\alpha=\beta=\gamma\neq90^{\circ}$



TETRAGONAL

a=b≠c α=β=γ=90°

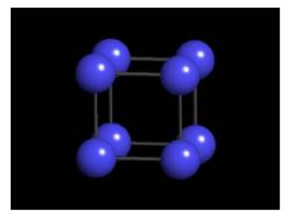


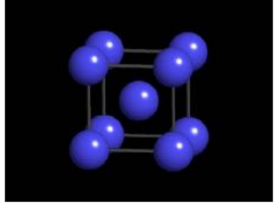
TRICLÌNICO

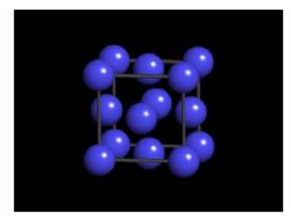
a≠b≠c

 $\alpha \neq \beta \neq \gamma \neq 90^{\circ}$

Sistema Cúbico







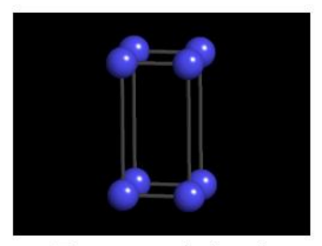
Cúbico simple

Cúbico de cuerpo centrado (CCC) (BCC)

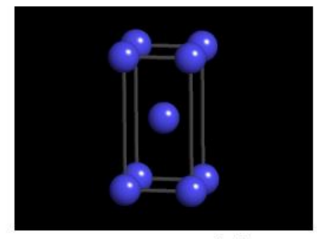
$$a = b = c$$

 $\alpha = \beta = \gamma = 90$

Sistema Tetragonal



Tetragonal simple

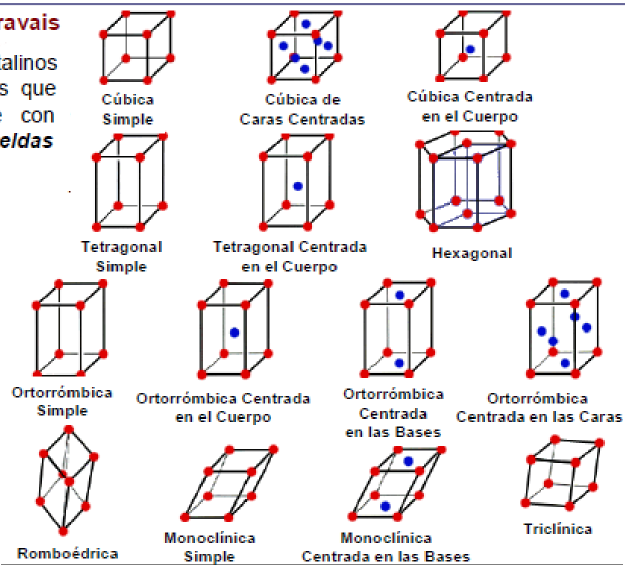


Tetragonal de cuerpo centrado

Sistemas Cristalinos – Redes de Bravais

Celdas unitarias de Bravais

 Todos los sólidos cristalinos presentan estructuras que pueden identificarse con alguna de las 14 celdas básicas de Bravais



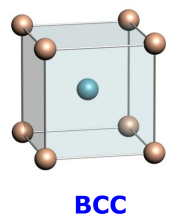
Sistemas Cristalinos – Redes de Bravais

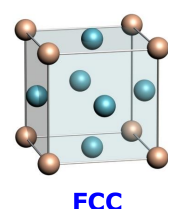
Sistema cristalino	Longitudes axiales y ángulos interaxiales	Redes espaciales
Cúbico	Tres ejes iguales en ángulos rectos $a=b=c, \ \alpha=\beta=\gamma=90^{\circ}$	Cúbico sencillo Cúbico centrado en el cuerpo Cúbico centrado en las caras
Tetragonal	Tres ejes en ángulos rectos, dos iguales $a = b \neq c$, $\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	Tetragonal sencillo Tetragonal centrado en el cuerpo
Ortorrómbico	Tres ejes distintos en ángulos rectos $a \neq b \neq c$, $\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$	Ortorrómbico sencillo Ortorrómbico centrado en el cuerpo Ortorrómbico centrado en las bases Ortorrómbico centrado en las caras
Romboédrico	Tres ejes iguales, inclinados por igual $a = b = c$, $\alpha = \beta = \gamma \neq 90^{\circ}$	Romboédrico sencillo
Hexagonal	Dos ejes iguales a 120° y un tercero en ángulo recto $a = b \neq c$, $\alpha = \beta = 90$ °, $\gamma = 120$ °	Hexagonal sencillo
Monoclínico	Tres ejes distintos, dos de ellos no forman ángulo recto $a \neq b \neq c$, $\alpha = \gamma = 90^{\circ} \neq \beta$	Monoclínico sencillo Monoclínico centrado en las bases
Triclínico	Tres ejes desiguales con distinta inclinación y ninguno en ángulo recto $a \neq b \neq c, \alpha \neq \beta \neq \gamma \neq 90^{\circ}$	Triclínico sencillo

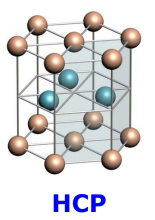
Principales Estructuras Cristalinas Metálicas

La mayoría de los elementos metálicos cristaliza siguiendo tres tipos de estructuras:

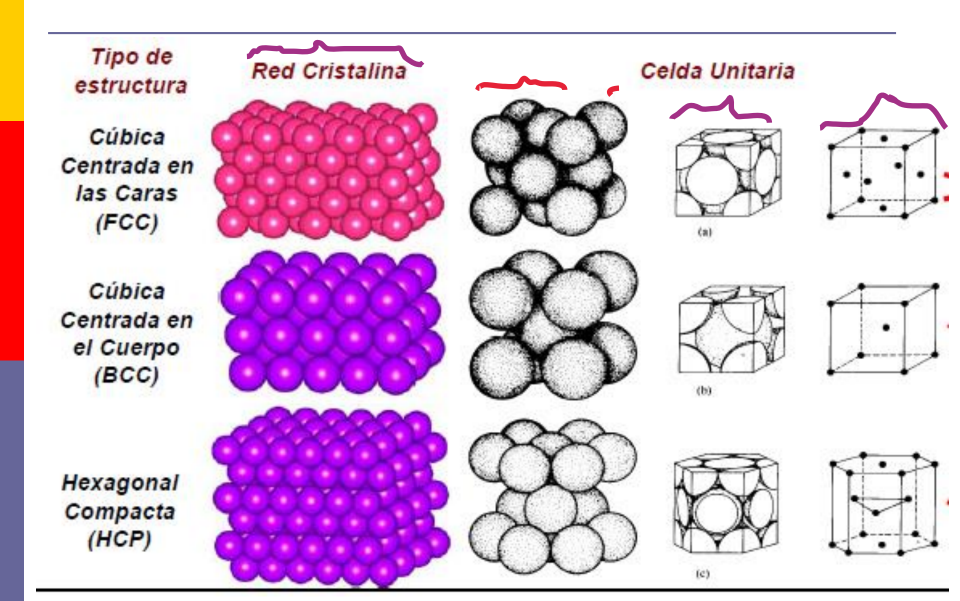
Cubica Centrada en el Cuerpo – BCC (Body-Centered Cubic)
Cubica Centrada en las Caras – FCC (Face-Centered Cubic)
Hexagonal Compacta – HCP (Hexagonal Close-Packed)



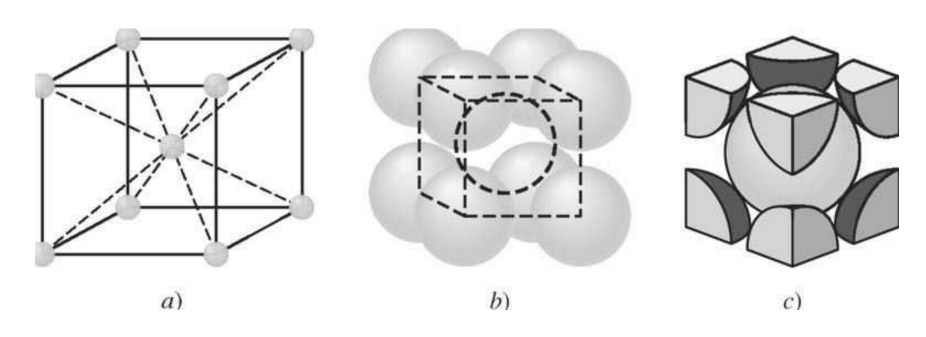




Principales Estructuras Cristalinas Metálicas



Estructura Cristalina Cúbica de Cuerpo Centrado - BCC



Celdas unitarias BCC: a) de posiciones atómicas, b) de esferas rígidas y c) aislada.

Estructura Cristalina Cúbica de Cuerpo Centrado - BCC

Metales que presentan estructura BCC

Metal	Constante de red a (nm)	Radio atómico R* (nm) 0.125	
Cromo	0.289		
Hierro	0.287	0.124	
Molibdeno	0.315	0.136	
Potasio	0.533	0.231	
Sodio	0.429	0.186	
Tántalo	0.330	0.143	
Volframio	0.316	0.137	
Vanadio	0.304	0.132	

^{*}Calculado a partir de la constante de red utilizando la ecuación (3.1), $R = \sqrt{3}a/4$.

3,48 millones de celdas unidad en un mm!!!!

•

Características de la Estructura BCC

Número de átomos por celdilla

Para una celdilla cúbica, este número puede calcularse mediante la expresión siguiente:

$$n = 1/8 \text{ nv} + 1/2 \text{ nc} + \text{ni}$$

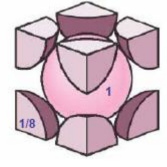
Siendo:

nv: número de átomos en los vértices nc: número de átomos en las caras ni: número de átomos internos

$$n = 1/8 * 8 + 0 + 1$$

n=2

N=8



Número de coordinación

El número de coordinación es el *número de vecinos más próximos que rodean a un átomo dado*

Características de la Estructura BCC

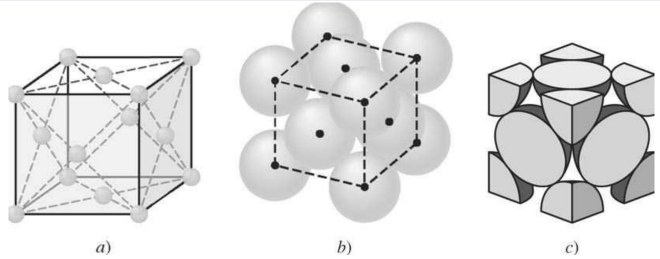
Relación entre la constante de red a y el radio R $\sqrt{3}a$ $\sqrt{3}a = 4R$

Compacidad o factor de empaquetamiento atómico

El Factor de empaquetamiento atómico (FEA) es la *fracción de espacio ocupado en la celdilla*. Matemáticamente:

FEA=
$$\frac{2 \times 4/3 \ \P \ R^3}{a^3}$$

Estructura cristalina cúbica centrada en las caras - FCC



Celdas unitarias FCC: a) de posiciones atómicas, b) de esferas rígidas y c) aislada.

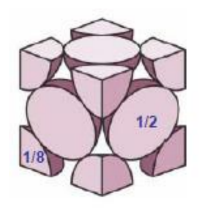
Metales que presentan estructura FCC

Metal	Constante de red a (nm)	Radio atómico R* (nm)	
Aluminio	0.405	0.143	
Cobre	0.3615	0.128	
Oro	0.408	0.144	
Plomo	0.495	0.175	
Níquel	0.352	0.125	
Platino	0.393	0.139	
Plata	0.409	0.144	

^{*}Calculado a partir de la constante de red utilizando la ecuación (3.3), $R = \sqrt{2}a/4$.

Características de la Estructura FCC

Número de átomos por celdilla



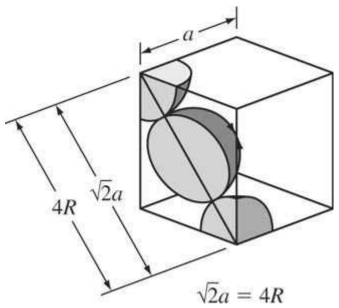
$$n = 1/8 * 8 + \frac{1}{2} * 6$$

Número de coordinación

N=12

Características de la Estructura FCC

Relación entre la constante de red a y el radio R



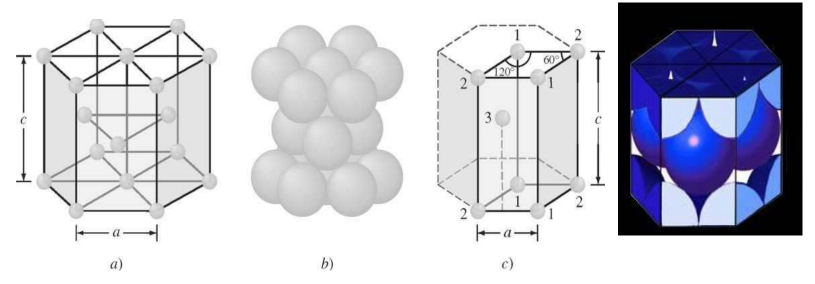
Compacidad o factor de empaquetamiento atómico

FEA=0, 74

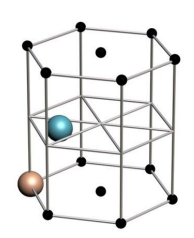
Es el máximo posible con átomos esféricos!

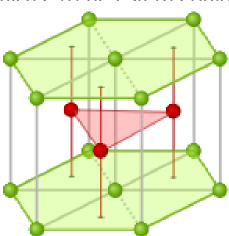
Video FCC

Estructura cristalina hexagonal compacta - HCP



(Celdas unitarias HCP: a) de posiciones atómicas h) de esferas rígidas y c) aislada.





Estructura cristalina hexagonal compacta - HCP

Metales que presentan estructura HCP

	Constante	Constante de red (nm)			% de desvia- ción de la
Metal	а	c	Radio atómico R (nm)	Relación c/a	relación ideal
Cadmio	0.2973	0.5618	0.149	1.890	+15.7
Zinc	0.2665	0.4947	0.133	1.856	+13.6
HCP ideal				1.633	0
Magnesio	0.3209	0.5209	0.160	1.623	-0.66
Cobalto	0.2507	0.4069	0.125	1.623	-0.66
Circonio	0.3231	0.5148	0.160	1.593	-2.45
Titanio	0.2950	0.4683	0.147	1.587	-2.81
Berilio	0.2286	0.3584	0.113	1.568	-3.98

La relación c/a para una estructura cristalina HCP ideal consistente en esferas uniformes tan próximas como sea posible es $1,633 = 2 \sqrt{2} / \sqrt{3}$

Características de la Estructura HCP

Número de átomos por celdilla

$$n = 1/6 * 6*2 + \frac{1}{2} * 2 + 3$$

Número de coordinación





Estructura cristalina hexagonal compacta - HCP

El volumen de la celda unitaria HCP = área de la base x altura El área de la base de la celda unitaria es el área *ABDEFG*. Esta área total consiste en la suma de las áreas de seis triángulos equiláteros de área *ABC*

Área del triangulo $ABC = \frac{1}{2}$ base x altura

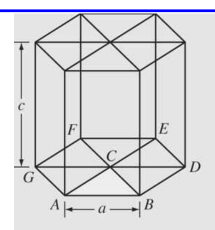
 $= \frac{1}{2} (a)(a sen 60^\circ) = \frac{1}{2} a^2 sen 60^\circ$

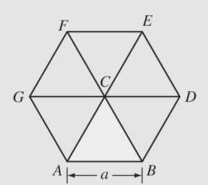
Area de la base = $(6)(1/2 \text{ a}^2 \text{ sen } 60^\circ) = 3 \text{ a}^2 \text{ sen } 60^\circ$

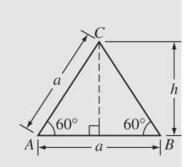
Volumen de celda HCP = $(3 a^2 sen 60^\circ)(c)$

FEA=0, 74

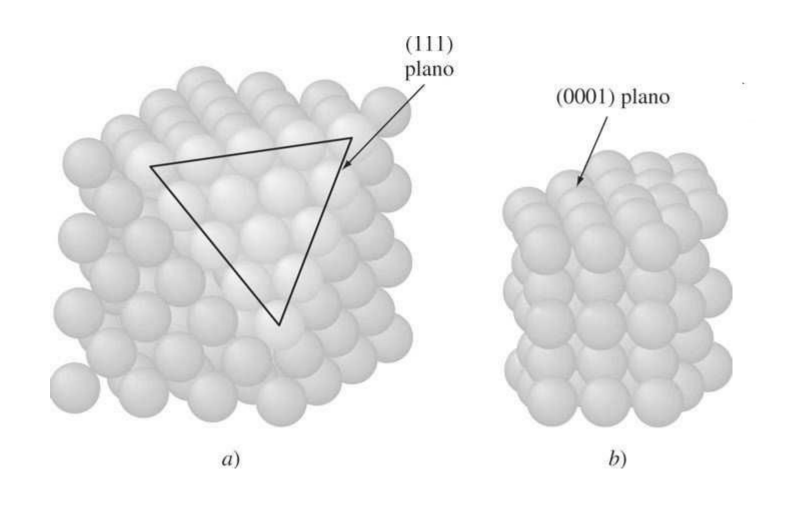
Video HCP





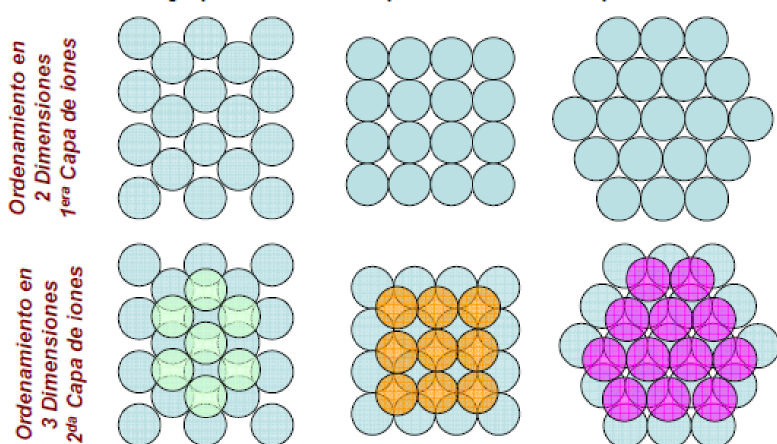


COMPARACIÓN ENTRE LAS ESTRUCTURAS CRISTALINAS FCC, HCP Y BCC



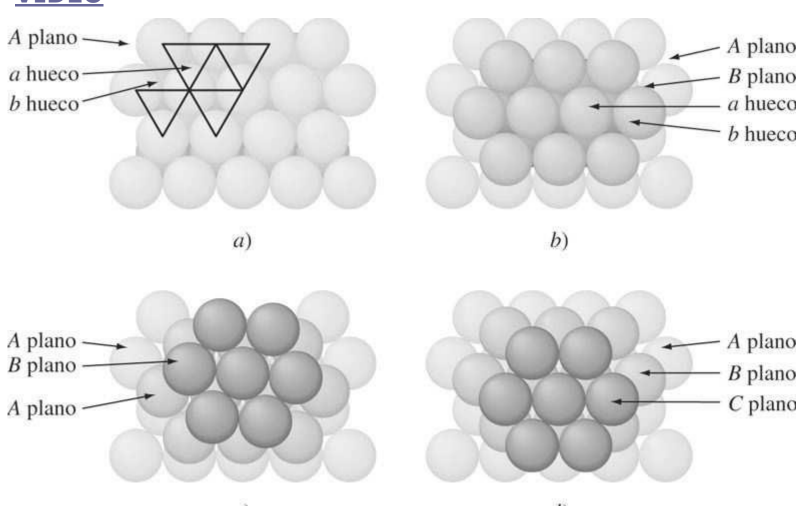
COMPARACIÓN ENTRE LAS ESTRUCTURAS CRISTALINAS FCC y HCP

Formas de agrupación de átomos para minimizar los espacios vacíos

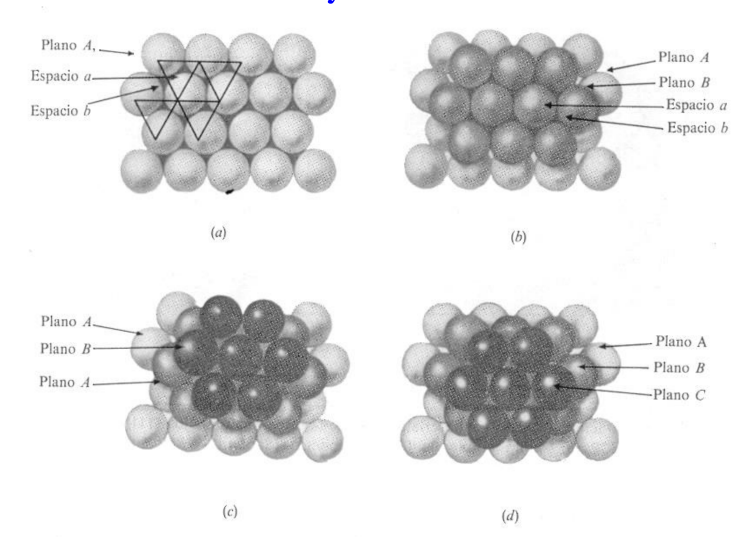


COMPARACIÓN ENTRE LAS ESTRUCTURAS CRISTALINAS FCC y HCP

VIDEO



COMPARACIÓN ENTRE LAS ESTRUCTURAS CRISTALINAS FCC y HCP



Posiciones Atómicas en Celdas Unidad

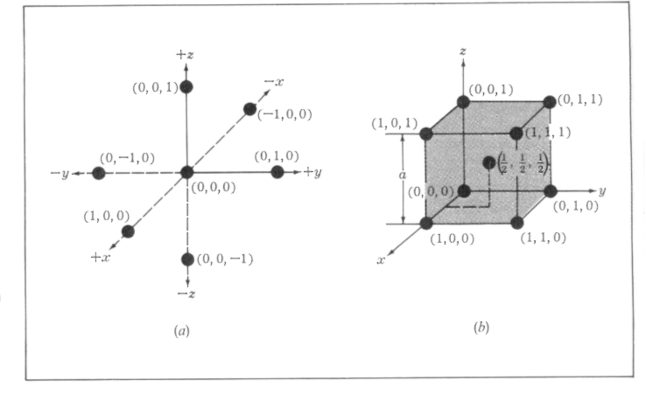


FIGURA 3.10. (a) Ejes rectangulares x, y, z, para localizar las posiciones atómicas en las celdas unidad cúbicas. (b) Posiciones atómicas en una celda unidad BCC.

Direcciones Cristalográficas

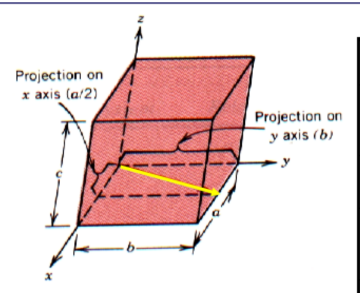
Dirección cristalográfica: vector que une dos puntos de la red cristalina.

Procedimento para determinar los índices de una dirección cristalográfica:

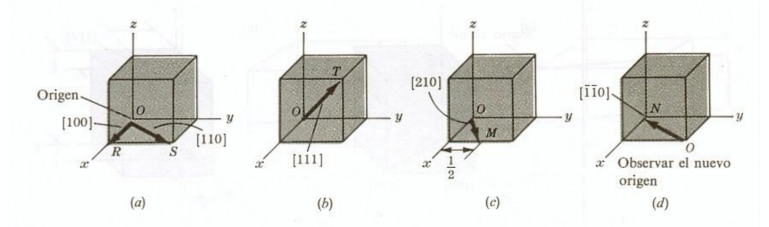
- Trasladar el "vector dirección" de manera que pase por el origen del sistema de coordenadas.
- Determinar la proyección del vector en cada uno de los tres ejes coordenados. Esas proyecciones deben ser medidas en términos de los parámetros de red (a,b,c)
- Multiplicar o dividir esos tres números por un factor común, de tal forma que los tres números resultantes sean los menores enteros posibles.
- Representar la dirección escribiendo los tres números entre corchetes: [u v w].

Todos los vectores de dirección paralelos tienen los mismos índices de dirección.

Direcciones Cristalográficas



	Х	У	Z
proyecciones en términos de a,b y c	½ x a	1 x b	0 x c
proyecciones	1/2	1	0
redución a mínimos interos	1	2	0
notación [120]			



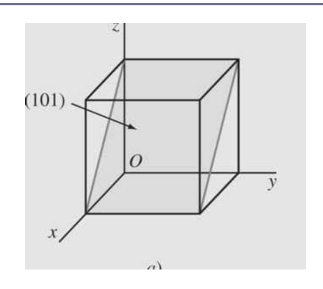
Índices de Miller: Planos Cristalográficos

Determinación de los índices de Miller de un plano cristalográfico:

- Determinar los intercepciones del plano con los ejes del sistema de coordenadas en términos de los parámetros de red a,b y c. Si el plano pasa por el origen se debe trasladar el plano a una nueva posición en el sistema de coordenadas.
- Obtener los recíprocos de esos tres intercepciones. Si el plano es paralelo a uno de los ejes, la intercepción se considera en el infinito y su recíproco será cero.
- Representar los índices de Miller en la forma (h k l)

Nota: A veces es necesario multiplicar o dividir esos tres recíprocos por un factor común, tal que los tres números resultantes sean los menores enteros posibles.

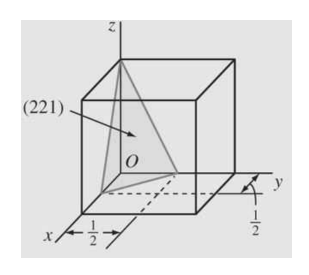
INDICES DE MILLER PARA PLANOS CRISTALOGRAFICOS EN CELDAS UNIDAD CUBICAS



Ejes	x	у	z
Intercepción	1	∞	1
Reciproco	1/1	1/∞	1/1
	1	0	1

Indice: (101)

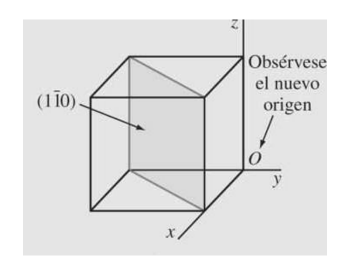
INDICES DE MILLER PARA PLANOS CRISTALOGRAFICOS EN CELDAS UNIDAD CUBICAS



Ejes	x	у	z
Intercepción	1/2	1/2	1
Reciproco	2/1	2/1	1/1
	2	2	1

Indice: (221)

INDICES DE MILLER PARA PLANOS CRISTALOGRAFICOS EN CELDAS UNIDAD CUBICAS



Ejes	X	у	z
Intercepción	1	-1	∞
Reciproco	1/1	-1/1	1/∞
	1	-1	0

Indice: (110)

Densidad volumétrica:

Densidad volumétrica del metal = $\rho v = \underline{Masa de la celdilla unidad}$

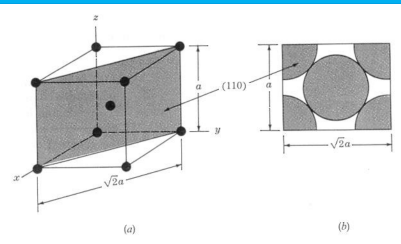
Volumen de la celdilla unidad

ρv = Nro at. por celdilla x peso molecular

Volumen de la celdilla x N° Av.

Densidad atómica planar:

ρp = núm. equiv. de átomos cortados por el área seleccionada área seleccionada



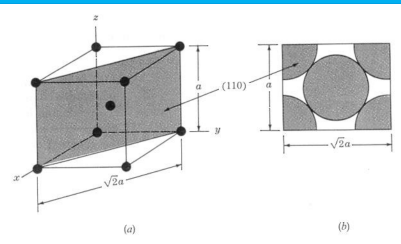
1 átomo en el centro + 4 × ¼ de átomos en los vértices del plano = 2 átomos

Área del plano=
$$(\sqrt{2} a)(a) = \sqrt{2}a^2$$

$$\rho p = 2 / \sqrt{2a^2}$$

Densidad atómica planar:

ρp = núm. equiv. de átomos cortados por el área seleccionada * área seleccionada



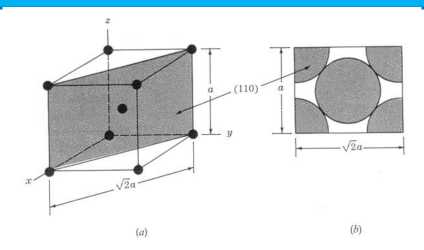
1 átomo en el centro + 4 × ¼ de átomos en los vértices del plano = 2 átomos

Área del plano=
$$(\sqrt{2} a)(a) = \sqrt{2}a^2$$

$$\rho p = 2 / \sqrt{2a^2}$$

Densidad atómica planar:

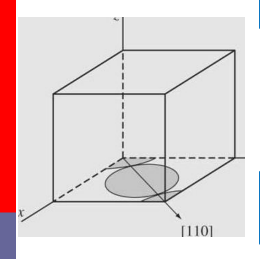
pp = núm. equiv. de átomos cortados por el área seleccionada * ¶ R² área seleccionada



Área del plano= $(\sqrt{2} a)(a) = \sqrt{2}a^2$

$$\rho p = 2 * \P R^2 / \sqrt{2a^2}$$

Densidad atómica lineal:



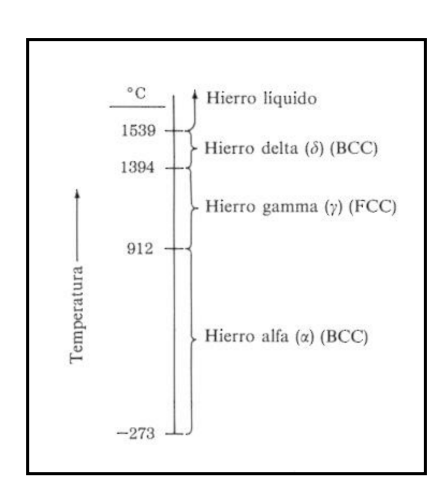
ρl = nº de diámetros atómicos equiv. dentro de una longitud seleccionada longitud de la línea seleccionada

$$\rho I = 2 / \sqrt{2a}$$

ρl = nº de diám. At. equiv. dentro de una longitud seleccionada * 2R longitud de la línea seleccionada

$$\rho I = 2 * 2 R / \sqrt{2} a = 1$$

POLIMORFISMO Y ALOTROPIA



Muchos elementos y compuestos existen en más de una forma cristalina bajo diferentes condiciones de temperatura y presión.

Materiales monocristalinos

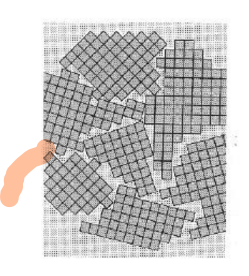
Monocristalinos: presentan la misma estructura cristalina en toda la extensión del material sin interrupciones.

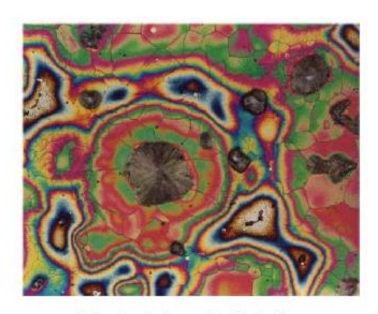


Materiales Policristalinos

Policristalinos:

constituidos de varios cristales o granos.





Material policristalino

Los límites de grano son regiones que separan cristales de diferentes orientaciones en un material policristalino.

Bibliografía

- ✓ William F. Smith, Fundamentos de la ciencia e ingeniería de materiales, segunda edición, ed Mc Graw Hill
- ✓ CALLISTER, W.D., Introducción a la Ciencia e Ingeniería de los Materiales, Reverté S. A.