

Röntgenpulverdiffraktometrie (PXRD)

Anleitung für das Fortgeschrittenen-Praktikum (B.Sc., L3)
und das Forschungs- und Labor-Praktikum (M.Sc.)
am Physikalischen Institut des Fachbereichs 13 (Physik)
der Goethe-Universität Frankfurt



Betreuer: Marius Peters
E-Mail: marius.peters@physik.uni-frankfurt.de
Telefon: 069 798 47255
Versuchsort: -.420 (Bauteil 4, UG1, AG Krellner)
Stand der Anleitung: 14. Oktober 2021

Der PXRD-Versuch auf einen Blick

Worum geht's?

- Vorbereiten und Aufnehmen von Röntgenpulverdiffraktogrammen
- Identifikation einfacher Kristallstrukturen anhand von Diffraktogrammen
- Qualitative Phasenanalyse

Was wird gemacht?

Eine unbekannte Verbindung wird durch Indizierung des aufgenommenen Röntgenpulverdiffraktogramms identifiziert. Ein unbekanntes Verbindungsgemisch wird nach enthaltenen Verbindungen analysiert. Anhand einer dritten Probe werden die Einflüsse von Textureffekten in Röntgenpulverdiffraktogrammen nachvollzogen.

Was wird gelernt?

- Präparation von Proben zur Röntgenpulverdiffraktometrie
- Aufnehmen von Röntgenpulverdiffraktogrammen
- Erzeugung von und Umgang mit Röntgenstrahlung
- Anwendung der Bragg-Gleichung zur Indizierung von Diffraktogrammen
- Bestimmung einfacher Kristallstrukturen anhand ihrer Streureflexe

Wofür ist das interessant?

- Strukturelle Charakterisierung kristalliner Proben
- Phasenanalyse und Strukturlösung unbekannter Proben
- Verknüpfung von Strukturübergängen mit Phasenübergängen in den elektronischen Eigenschaften
- Großindustrielles Screening geeigneter Materialeigenschaften
- Kristalline Ordnung in Dünnschichtsystemen

1 Vorzubereitende Inhalte

Die folgenden Schlagworte sollten (zumindest in Grundzügen) bekannt sein, sodass die Kenntnisse der Inhalte bei der Arbeit im Labor und der Interpretation der Messungen genutzt werden können. Mit einem Asterisken (*) markierte Punkte sind für den Versuch zentral und das Mindeste, das im Theorieteil des Protokolls ausführlich zu erklären ist.

- Kristallographie
 - Kristallsysteme*
 - Bravais-Gitter*
 - Reziprokes Gitter*
 - Miller'sche Indices*
 - Symmetrieelemente im Festkörper, Raumgruppen
 - Bindungsarten, strukturbildende Wechselwirkungen im Kristall
- Strukturbestimmung
 - Bragg- und Lauebedingung*
 - deren Äquivalenz
 - Strukturfaktor*
 - Auslöschungsregeln*
 - Atomformfaktor*
 - Phasenproblem
 - Informationsgewinnung durch Lage, Intensität und Form der Reflexe*
 - Textur-Effekte*
- Strukturlösung (nur als Hintergrundwissen)
 - Patterson-Synthese
 - Rietveld-Verfeinerung
- Kristallqualität*
 - Störstellen
 - Paarverteilungsfunktionen
 - Kristallitgröße, Scherrer-Gleichung
 - Untergrund

- Röntgenpulverdiffraktometrie-Verfahren
 - Einkristall- vs. Pulverdiffraktometrie
 - Transmissions- und Reflexionsmessungen
 - Bragg-Brentano-Geometrie*
 - Debye-Scherrer-Geometrie
 - Guinier-Geometrie
 - Probenanforderungen an die einzelnen Methoden
 - Erzeugung von Röntgenstrahlung, typische Strahlung im Labor
 - Monochromatoren: Arten, Aufbau und Funktion
 - Detektion von Röntgenstrahlung
- Anwendung des Verfahrens*

2 Versuchsapparat und besondere Hinweise

Im Versuch wird mit einem Diffraktometer D8 von Bruker gearbeitet. Eine Inbetriebnahme darf ausschließlich in Rücksprache mit dem zuständigen Assistenten erfolgen. Es handelt sich bei dem verwendeten Gerät um eine Vollschutzapparatur. Bei ordnungsgemäßer Funktion und Bedienung ist eine gesundheitlich bedenkliche Belastung mit ionisierender Strahlung ausgeschlossen.

Im Versuch wird mit Gefahrstoffen gearbeitet. Bei ordnungsgemäßer Handhabung sind gesundheitliche Gefahren durch die verwendeten Stoffe weitgehend auszuschließen.

3 Durchführung

1. Nehmen Sie Stellung zum Zusammenhang von Bindungstyp, Kristallstruktur und Eigenschaften als Werkstoff bei gleicher Elementverteilung. Erläutern Sie dies am Beispiel der Modifikationen des Kohlenstoffs. Erläutern Sie vor diesem Hintergrund die Relevanz der Phasenanalyse als Ergänzung zur Elementaranalyse.
2. Unbekannte Probe FP1
 - Präparieren Sie eine Probe „FP1“.
 - Führen Sie eine PXRD-Messung an der vorbereiteten Probe FP1 durch.

- Indizieren Sie das gemessene Diffraktogramm, schließen Sie auf die Kristallstruktur und die Gitterparameter und identifizieren Sie die Probe mithilfe des Hanawalt-Index.

3. Unbekannte Probe FP2

- Präparieren Sie eine Probe „FP2“.
- Führen Sie eine PXRD-Messung an der vorbereiteten Probe FP2 durch.
- FP2 enthält die Elemente Sauerstoff (O), Chlor (Cl), Kalium (K), Titan (Ti), Kupfer (Cu) und Strontium (Sr). Identifizieren Sie die Verbindungen, aus denen sich die Probe zusammensetzt, unter Zuhilfenahme einer Datenbank.

4. Unbekannte Probe FP3

- Von Seiten des Praktikums wird eine Probe „FP3-1“ gestellt, die nur grob vorbearbeitet wurde.
- Präparieren Sie eine Probe „FP3-2“, die ausführlich vorbearbeitet wurde.
- Nehmen Sie an beiden Proben ein Diffraktogramm auf.
- Die Verbindung enthält die Elemente Wasserstoff (H) und Kohlenstoff (C). Identifizieren Sie die Verbindung unter Zuhilfenahme der Datenbank.
- Vergleichen Sie die beiden Diffraktogramme. Was kann man hinsichtlich des Habitus der Kristalle schließen?

4 Literaturhinweise

Arbeiten Sie in der Vorbereitung bitte mit einschlägiger Literatur anstatt mit Internetquellen, wenn immer möglich (Ausnahme: Übernahme von Bildern). In der Fachliteratur sind Inhalte umfassender und kohärenter aufgearbeitet als im Internet, die Korrektheit der Inhalte wird durch ein Lektorat gesichert. Internetquellen sind, im Gegensatz zu Fachbüchern, zumeist unzuverlässig und nur in Ausnahmefällen zitierfähig!

Folgende Bücher können unter Anderen nützlich sein:

- W. Massa: Kristallstrukturbestimmung, Teubner-Verlag. (Kompaktes Grundlagenwerk zu Röntgenverfahren zur Aufklärung von Kristallstrukturen)
- W. Borchardt-Ott: Kristallographie, Springer Spektrum (Grundlagenwerk mit Fokus auf Kristallsymmetrien)

- V.K. Pecharsky und P.Y. Zavalij: Fundamentals of powder diffraction and structural characterization of materials, Springer-Verlag. (Fokus auf Pulverdiffraktometrie und Verfeinerungen, englischsprachig)
- W. Kleber: Einführung in die Kristallographie, De Gruyter-Verlag. (Ausführliches Grundlagenwerk rund um Kristallographie und Strukturlösung.)
- Jedes Festkörperphysik-Lehrbuch enthält ebenfalls Kapitel zu Kristallstrukturen und Röntgenmethoden. Dies ist dann deutlich weniger ausführlich, reicht aber für einen Überblick.

5 Softwarehinweise

Zur Abbildung oder Auswertung von Kristallstrukturen stehen verschiedene kristallographische Programme zur Auswahl. Zwei davon (freeware) sind:

- Mercury:
<https://www.ccdc.cam.ac.uk/Community/csd-community/freemercury/>
- VESTA: <http://jp-minerals.org/vesta/en/>