

, New York, 1954.  
 № 3, 73, 1955.  
 ИИЛ, 1952.  
 1954.  
 290, 1956.

TERMINATION OF THE  
COMPLEX MOLECULES  
(Moscow)

differences between individual temperature dependence of these lines refers simultaneously to differences in energy of

## ИЗМЕРЕНИЕ ТЕМПЕРАТУРЫ ПЛАВЛЕНИЯ АЛЮМИНИЯ И МЕДИ ПРИ ДАВЛЕНИЯХ ДО 18 000 кг/см<sup>2</sup>

**М. Г. Гоникберг, Г. П. Шаховской и В. П. Бутузов**

До недавнего времени наши сведения о влиянии сверхвысокого давления на температуру плавления металлов ограничивались данными Бриджмена [1, 2], изучавшего плавление некоторых легкоплавких металлов (калия, натрия, лития, рубидия и цезия, ртути и галлия) при давлениях до 12 000 кг/см<sup>2</sup> и висмута до 17 000 кг/см<sup>2</sup>.

С 1953 г. в Институте кристаллографии Академии наук СССР проводятся исследования фазовых превращений металлов в условиях сверхвысокого давления. Разработанная методика получения и измерения высокой температуры внутри канала сосуда сверхвысокого давления позволила расширить температурный интервал при исследовании плавления металлов под сверхвысоким давлением [3]. Были измерены температуры плавления олова и свинца до давления 34 000 кг/см<sup>2</sup> [4] сурьмы, кадмия, цинка и таллия при давлении до 30 000 кг/см<sup>2</sup> [5] и висмута до давления 30 000 кг/см<sup>2</sup> [6]. Указанные измерения производились с образцами металлов, помещенными в нагреваемый тигель, в среде изопентана в канале мультиплексора сверхвысокого давления. Температура плавления перечисленных выше металлов, за исключением висмута, галлия и сурьмы, повышается с увеличением давления. В случае висмута и галлия температура плавления понижается лишь до достижения тройной точки:  $\alpha$ -фаза— $\beta$ -фаза—расплав. В случае же сурьмы понижение температуры плавления наблюдалось во всем исследованном интервале давлений.

В 1955 г. были опубликованы измерения температуры плавления германия при давлениях до 180 000 кг/см<sup>2</sup>, выполненные, по-видимому, в аппаратуре для синтеза алмаза [7]. Образец германия помещался в графитовый цилиндр, явившийся одновременно и нагревательным элементом. Давление определялось с помощью градуированной кривой, построенной по точкам полиморфных превращений висмута, таллия, цезия и бария. Температура измерялась платино-платинородиевой термопарой. Было найдено, что во всем интервале давлений температура плавления германия понижается.

### ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

В настоящей работе излагаются результаты измерения температуры плавления алюминия и меди при давлениях до 18 000 кг/см<sup>2</sup>. Получение в канале мультиплексора в среде изопентана температур выше 600° затруднительно, так как происходит крекинг изопентана, и выделяющийся при этом кокс замыкает витки нагревательной спирали. Поэтому при проведении опытов, сочетающих сверхвысокое давление с высокой температурой, в качестве среды, передающей давление, целесообразно применять газ.

В развитие описанной ранее конструкции мультиплексора [8] в Институте кристаллографии было разработано два типа аппаратуры, позволяющей создавать сверхвысокие газовые давления в сочетании с высокой температурой. В первом из них средой, передающей давление, являлась углекислота. Б ней было проведено исследование зависимости полиморфного превращения черного фосфора от давления и температуры [9]. Во втором типе аппаратуры передающей давление средой является азот или аргон. Конический сосуд сверхвысокого давления в этой аппаратуре снабжается устройством, позволяющим подавать в него сжатый до 2000 кг/см<sup>2</sup> газ и затем отсекать объем канала конуса от газовой коммуникации.

Определение зависимости температуры плавления алюминия и меди от давления производилось в аппаратуре второго типа. Для исследований применялись чистые алюминий (99,99%) и медь (99,995%).