

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

MINATION OF THE
 COMPLEX MOLECULES

(Moscow)

differences between indi-
 e temperature dependence
 of these lines refers simul-

e differences in energy of

ИЗМЕРЕНИЕ ТЕМПЕРАТУРЫ ПЛАВЛЕНИЯ АЛЮМИНИЯ И МЕДИ
 ПРИ ДАВЛЕНИЯХ ДО 18 000 $\text{кг}/\text{см}^2$

М. Г. Гоникберг, Г. Н. 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 $\text{кг}/\text{см}^2$ и висмута до 17 000 $\text{кг}/\text{см}^2$.

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 исследованиях плавления металлов под сверхвысоким давлением [3]. Были измерены температуры плавления олова и свинца до давления 34 000 $\text{кг}/\text{см}^2$ [4] сурьмы, кадмия, цинка и таллия при давлении до 30 000 $\text{кг}/\text{см}^2$ [5] и висмута до давления 30 000 $\text{кг}/\text{см}^2$ [6]. Указанные измерения производились с образцами металлов, помещенными в нагреваемый тигель, в среде изопентана в канале мультипликатора 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: α -фаза— β -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 $\text{кг}/\text{см}^2$, выполненные, по-видимому, в аппаратуре для синтеза алмаза [7]. Образец германия помещался в графитовый цилиндр, являвшийся одновременно и нагревательным элементом. Давление определялось с помощью градуированной кривой, построенной по точкам полиморфных превращений висмута, таллия, цезия и бария. Температура измерялась платино-платинородиевой термометром. 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 $\text{кг}/\text{см}^2$. Получение в канале мультипликатора 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 мультипликатора [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. В 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 $\text{кг}/\text{см}^2$ газ и затем отсекал объем канала конуса от газовой коммуникации.

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