UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES



ESTUDIO DEL DIAGRAMA DE FASES CaO-Al-O-CoO

Como requisito parcial para obtener el Grado de MAESTRIA EN CIENCIAS con Especialidad en Ingeniería Cerámica

POR: BERTHA ALICIA VAZQUEZ MENDEZ

Septiembre, 1999

TM QD79 .T38 V3 1999 c.1





UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES



ESTUDIO DEL DIAGRAMA DE FASES COO-AI2O3-COO

TESIS

UN PARA OBTENER EL GRADO DE MAESTRIA ON EN CIENCIAS CON ESPECIALIDAD EN

INGENIERIA CERAMICA

PRESENTA

BERTHA ALICIA VAZQUEZ MENDEZ ...

SEPTIEMBRE DE 1999

TM ØD79 .T38 V3 1999



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES



ESTUDIO DEL DIAGRAMA DE FASES COO-AI2O3-COO

TESIS

PARA OBTENER EL GRADO DE MAESTRIA EN CIENCIAS CON ESPECIALIDAD EN

INGENIERIA CERAMICA

PRESENTA

BERTHA ALICIA VAZQUEZ MENDEZ

SAN NICOLAS DE LOS GARZA, N.L.

SEPTIEMBRE DE 1999

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES



ESTUDIO DEL DIAGRAMA DE FASES COO-AI2O3-COO

TESIS

UN PARA OBTENER EL GRADO DE MAESTRIAÓN EN CIENCIAS CON ESPECIALIDAD EN

INGENIERIA CERAMICA

PRESENTA

BERTHA ALICIA VAZQUEZ MENDEZ

SEPTIEMBRE DE 1999

SAN NICOLAS DE LOS GARZA, N.L.

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES

Aprobación de la Tesis:

"ESTUDIO DEL DIAGRAMA DE FASES CaO-Al₂O₃-CoO"

Dra. Leticia M. Torres Guerra Asesor,Director de tesis y Presidente

Dra. Patricia Quintana Owen
Co-asesor y Secretario

Dr. Luis Carto Torres González Revisor Sinodal y Vocal

Dr. Nelson Alvarez Alveláiz

Revisor y Suplente

M.C. Martha A. Suárez Herrera Coordinadora de la Escuela de Graduados en Ciencias

Septiembre de 1999



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



INDICE

Página

Dedicatoria	
Agradecimientos	
Resumen	
Capítulo I	
Introduction	2
1.1 Generalidades	2
1.2 Antecedentes	5
1.3 Diagrama de fases	9
Capítulo II	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
Experimental	15
2.1 Preparación de las muestras IA DE NUEVO LE	EÓ15
2.2 Caracterización de las muestras BIBLIOTECAS	17
Difracción de rayos x en polvos	17
Densidad	18
Análisis térmico (ATD)	19
Colorimetría	19
Microscopía electrónica de transmisión (TEM)	20

	Página
CapítuloIII	
Resultados y Discusión	23
3.1 Estudio del sistema CaO-Al₂O₃-CoO	23
3.2 Caracterización de la nueva fase Ca ₃ Al ₄ CoO ₁₀ (F)	29
3.3 Determinación de las soluciones sólidas en las regiones ricas en CoO, CaO y CoAl₂O₄	37
3.4 Determinación de color	43
3.5 Estudios por análisis de microscopía electrónica de transmisión Capítulo IV Conclusiones	48 52
BINDIVOGEATIAD AUTÓNOMA DE NUEVO LI DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS	EÓ 56 R
Tabla I Historia del tratamiento térmico de las composiciones estudíadas	61

	Página
TABLAS	
I Historia del tratamiento térmico de las composiciones estudiadas (Apéndice)	61
II Parámetros de la estructura cristalina obtenidos para Ca ₃ Al ₄ CoO ₁₀ , y su comparación con el compuesto de Mg.	33
compuesto de Mg.	33
III Datos de difracción de rayos x para la fase Ca ₃ Al ₄ CoO ₁₀ (F)	35
IV Propiedades físicas y químicas comparativas del Mg, Zn, Ni y Co	36
V Valores del parámetro de red obtenido por difracción de rayos x para la solución sólida de CoO	39
VI Valores del parámetro de red obtenido por difracción de rayos x para la solución sólida de CaO	40
VII Valores del parámetro de red obtenido por difracción de rayos x para la solución sólida de CoAl₂O₄	EÓN 41 ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS VIII Valores de color L*a*b* registrados , utilizando la ecuación CIELab, observador 10° e iluminante D65	46

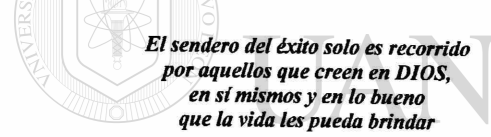
FIGURAS

1	Diagrama de fases CaO-Al₂O₃-CoO, donde se muestran los triángulos de compatibilidad, las soluciones sólidas y la nueva fase Ca₃Al₄CoO₁₀ (F)	28
2	Patrón de difracción de la nueva fase F (rojo) comparada con la de Mg (Ca₃Al₄MgO₁₀) utilizada como patrón estándar (negro)	32
3	Termograma del análisis térmico diferencial (ATD)	34
4.7.V.	Difractogramas que muestran el desplazamiento de las reflexiones en composiciones donde se observa la formación de la solución sólida de CoO.	39
5	Difractogramas que muestran el desplazamiento de las reflexiones en composiciones donde se observa la formación de la solución sólida de CaO.	40
6	Difractogramas que muestran el desplazamiento de las reflexiones en composiciones donde se observa la la solución sólida de CoAl ₂ O ₄	ÓN 41
7	Relación de Al₂O₃/CoO con respecto al parámetro de red de CoOss	42
8	Colores representativos de las diferentes composiciones analizadas	45
9	Escala L*a*b* con la relación de color correspondiente a la tabla VIII	46
10.	- Curvas espectrales de la variación de color, representativas de las diferentes composiciones del sistema Ca₃Al₄CoO₁₀	47

		Página
11	Patrón de difracción de electrones para obtener los valores de los parámetros de red de	
	Ca ₃ Al ₄ CoO ₁₀ (fase F)	50
12	Micrografía que muestra la morfología del	
	compuesto Ca ₃ Al ₄ CoO ₁₀ (fase F)	50



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Dedicatoria

Para quién en todo momento con paciencia, entusiasmo, sobre todo al final, supo tolerarme, porque me brindó su apoyo, comprensión, cariño, e hizo posible llegar a la culminación de esta tesis

> ya que sin su ayuda no hubiera sido posible la realización de este trabajo

Con todo mi amor esta tesis está dedicada a mi esposo

José Loreto Benavides Ruiz

UANL

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

A quienes a pesar de su corta edad me han sabido comprender y perdonar por todo ese tiempo que no les he dedicado, quiero que sepan que los quiero mucho y son mi orgullo y felicidad

Mis hijos

José Alberto Y Luis Alejandro

Con gran cariño, gratitud y eterna veneración, al recuerdo viviente de mis queridos padres:

Manuela Méndez

y José Vázquez

el cual conservo dentro de mi alma. Se alejaron de mi lado pero nunca de mi memoria, vivirán eternamente en mi corazón hasta en tanto Dios nos reúna nuevamente.

A mis hermanos:

Rosario

Juany

Pepe

Isaura

Lupita

De quienes siempre he recibido ayuda, un buen ejemplo y el sabio consejo oportuno.

A mis sobrinos ON GENERAL DE BIBLIOTECAS

Dianita, Pepito, Damaris, Adela, Rodrigo, Rolando, Rubén, Mayra, Caty, Rafita, Sara, Chuy, Jose Manuel, Adrianita, Ale, Karina, Miguel y Pepe Lalo.

A mis cuñados:

Mary, Rodolfo, Rafael, Manolo, Tere y Yola

A mis suegros:

Sr. Loreto Benavides González y Sra: Rita Ruíz de B.†



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Agradecimientos

En primer lugar quiero agradecer a <u>Dios</u> por la oportunidad tan grande que me brinda al permitir concluir una etapa más de mi vida y a que gracias a su magia hace posible todo

De una forma muy especial quiero dar las gracias a la Dra.
Patricia Quintana Owen por su valiosa y atinada asesoría, sobre todo por la paciencia que me tuvo durante el transcurso de redacción de la tesis, mil gracias por su preocupación, su tiempo y sobre todo por su amistad

GRACIAS POR TODO

Dra. Paty

Quiero agradecer a alguien, quién en todo momento me ha brindado su apoyo y confianza e hizo renacer en mi el amor por la ciencia después de tantos años, por todo ese entusiasmo que transmite y contagia, porque más que mi amiga fue mi asesora proporcionando acertados comentarios y valiosas aportaciones en la redacción de este trabajo.

A la Dra. Leticia M. Torres Guerra

Por la oportunidad que me brindaste y porque no tengo palabras para expresarte mi agradecimiento MIL GRACIAS A mi querida amiga Lety A mi amado esposo JOSE LORETO y a mis queridos hijos JOSEALBERTO y LUIS ALEJANDRO por comprenderme en todo momento y quiero pedirles perdón por todo el tiempo que no he estado con ustedes por dedicarlo a la realización de este trabajo

Al Dr. NELSON, por sus consejos recomendaciones y apoyo en el inicio de este trabajo pero sobretodo por brindarme su amistad.

Al Dr. LUIS CARLOS, por sus sugerencias

Al Dr. ALFARO, por sus aportaciones

A la Dra. IDALIA por sus tan atinados comentarios

A JUANA MARIA MONTOYA (Juany), por su invaluable ayuda e incondicional apoyo en el área de computación.

A mis amigos Elvira, Victor, Bellanira, Vero, Margarita, Maryangel, Adriana, Magda, Ale, Claudia, maestra Esthelita y Aracely poroque en todo momento con sus palabras de aliento me impulsaron a seguir adelante.

A todo el departamento de CIDEMAC por compartir tiempos buenos y malos y mas por ser compañeros, al Dr. Antonio Dr. Azael, Lorena, Jorge, Sagrario, Isalas, Hugo, Cecy, Homar con H, Gerardo, Juan Carlos, Wendy, Lic. Rosy, Adrianita, Manolo,.............. y todos los que se me puedan olvidar sin excepción alguna. A todos los estudiantes que han estado conmigo durante el desarrollo de esta tesis Enrique, Alonso, Pablo, Javier, Gerardo Almeida, Claudia, Myriam, Yadira y Mine.

A todos los integrantes del departamento de Subdirección por darme la mano en todo momento Any, Cristy, Francisco y Karla

A todos los que de una u otra forma contribuyeron al desarrollo de este trabajo proporcionando material, equipo y mas que todo su tiempo (Lili, Lic. Cuauhtémoc, Claudia Rico y Rodríguez, Lic Angeles, Sr. Francisco Ibarra, etc.)

Al Dr. Luis Rendón Vázquez del Instituto Nacional de Investigación por el apoyo brindado en el área de microscopía electrónica de transmisión.

A la Facultad de Ingeniería Mecánica y Eléctrica en especial para Ana María Guzmán y la Dra. Patricia Rodríguez del área de Doctorado por el apoyo en el análisis térmico diferencial.

Al CONACYT por el apoyo económico que me brindó como becaria (No. 118729-120447) durante el tiempo en que realicé la maestría.

Finalmente quiero agradecer a la UANL por permitirme terminar una etapa mas de mi vida académica, muy especialmente a la Fac. de Ciencias Químicas y a la Div. de Estudios Superiores.

MIL GRACIAS A TODOSPOR TODO



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Resumen

RESUMEN

En el presente trabajo se estudió el diagrama de fases del sistema $CaO-Al_2O_3-CoO$, para el cual se prepararon aproximadamente 60 mezclas de diferentes composiciones, y se caracterizaron por difracción de rayos x en polvos. Se determinaron nueve triángulos de compatibilidad, tres soluciones sólidas y una nueva fase a la que se le llamó F cuya fórmula química estequiométrica es: $Ca_3Al_4CoO_{10}$.

Las soluciones sólidas se encontraron en las regiones ricas de CoO, CaO y CoAl₂O₄. Se determinó la variación en los parámetros de red utilizando KCl como patrón estándar.

La nueva fase F es isoestructural a $Ca_3Al_4MgO_{10}$, se midió su patrón de difracción de rayos x y sus parámetros de celda por el método de refinamiento de mallas, utilizando KCI como patrón estándar. Los valores obtenidos fueron $a_0=16.785$ Å, $b_0=10.722$ Å y $c_0=5.139$ Å (±0.0004 Å)

Se determinó la densidad real a Ca₃Al₄CoO₁₀ por el método de desplazamiento de tolueno y por rayos x. Se obtuvieron valores que difieren considerablemente (4.34 y 3.21 g/cm³), lo que hace pensar en una posible oxidación del Co²⁺ a Co³⁺, por lo que se sometió a un análisis térmico diferencial.

Se analizó por microscopía electrónica de transmisión para determinar los parámetros de red y observar la morfología del material. Mostró una simetría ortorrómbica, con valores en la celda de: $a_0=18.88\text{\AA},\ b_0=10.69\text{\AA}\ y\ c_0=5.79\text{\AA}.$

Se observa que el valor en el parámetro a_0 difiere del obtenido por difracción de rayos x, lo que indica que es probable que haya algún cambio estructural o composicional, el cual pudiera reflejarse por la posible oxidación del Co.

Se observaron además varias tonalidades de color en todas las composiciones, que variaban la región rica en desde un gris claro en cambiando a tonos de verde aumentar al óxido En contenido de de aluminio. las composiciones alrededor de la fase F, son negros y cambian a diferentes tonalidades de azul en la región rica en Al₂O₃ y CoAl₂O₄. Se reportan los ® valores reason GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Capítulo I Introducción

INTRODUCCION

1.1 Generalidades

En la última década el interés por la ciencia y la tecnología de los materiales ha crecido de forma extraordinaria. de Las razones este inusitado crecimiento están basadas en las demandas de nuestra sociedad surgen para resolver determinados problemas que se presentan a escala mundial y regional, de tipo energético, de reuso de desechos industriales, de contaminación ambiental y general de tipo ecológico. El factor que en este desarrollo, contribuido а ha sido la consecuencia de una mayor eficiencia competitividad económica de sectores productivos y de protección a la naturaleza [1].

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

Hay que considerar que la mayor parte de las ® materias primas utilizadas, para la fabricación de en la industria cerámica, refractaria, productos azulejos, vidrio, cemento, etc., son materiales que se obtienen de minerales que derivan de la corteza terrestre. Además, actualmente la difusión de líneas de investigación de nuevos materiales, como las cerámicas avanzadas y/o cerámicas de alta tecnología, han tenido gran auge en a última década, lo cual vendrá a revolucionar la tecnología mundial del siglo XXI [2].

Por otro lado, existe también la utilización de materias primas alternas como una opción para la disminución de desechos [3]. Los que por su origen, pueden contener en menor o mayor proporción elementos tóxicos, principalmente metales pesados; de los cuales es importante saber cómo o de que manera actúan y cómo modifican sus propiedades en los nuevos productos [4]. Entre algunos de los elementos de interés se encuentran el Ni, Mg, Mn, Cd, Co, Zn, Cr, Ba y Cu.

Actualmente, el interés que existe por incorporar desechos peligrosos de metales pesados en materiales con propiedades estables, se debe a que pueden ser reutilizados como material alterno en procesos industriales.

Los elementos tóxicos, principalmente los metales pesados, dependiendo de su origen y su generación en los residuos industriales, han creado una preocupación y necesidad por realizar nuevos estudios basados en diagramas de fases, debido a la información que éstos proporcionan al sector industrial, principalmente al de materiales cerámicos.

En particular, se desea incorporar desechos industriales peligrosos, (metales pesados) en materiales altamente refractarios que tengan propiedades estables, como son los óxidos de calcio

y aluminio, para ser reutilizados posteriormente como materias primas alternas en procesos industriales [5]. Los estudios reportados sobre el sistema CaO-Al₂O₃-MO, donde M representa un metal pesado divalente, son escasos, sólo se conocen los relacionados con Ni [6], Zn [7] y Mg [8].

El cobalto presenta propiedades físicas y químicas similares a las de los metales Mg, Zn y Ni; como son el radio iónico, el punto de fusión, la estructura cristalina, el estado de oxidación, entre otras, por lo que existen condiciones para encontrar un comportamiento similar con este elemento. En este trabajo se analizará al cobalto, estudiando su comportamiento como óxido en la matríz de los aluminatos de calcio.

El cobalto es comparativamente un elemento traro [9], ocupa el 32 avo lugar en abundancia sobre la tierra, por lo que es factible que se encuentre en materias primas provenientes de ésta y que puedan ser utilizadas en diversos procesos industriales. Se encuentra en minas de sulfuro de cobre en el Zaire en Africa y en piritas de Ontario, Canadá. Está también presente en meteoritos y minerales como cobaltita (CoAsS), esmaltita (CoAs²⁻³) y eritrita o lineita (Co₃S₄). Rara vez está asociado con Ni, Ag, Pb, Cu y Fe del cuál es frecuentemente obtenido como un subproducto. Sin embargo, los compuestos de cobalto son conocidos desde la antigüedad y

usados para hacer vidrios cerámicos o vídrios coloreados. El elemento de Co fue aislado e identificado por primera vez por H. Brandt en 1742.

En el presente trabajo se utilizó óxido de cobalto 2+, que es una sustancia de color verde obscuro (casi negro). Posee la estructura de la sal de roca, cúbica centrada en las caras. A temperatura ambiente es antiferromagnético [10], calentado a 400-500°C en atmósfera de oxígeno se obtiene el Co₂O₃, (del cual hasta el momento no existen pruebas de que se encuentre puro en la naturaleza) y a 700°C ocurre la conversión de CoO a Co3O4 mezcla de Co²⁺ y Co³⁺ [9].

1.2 Antecedentes

El primer estudio relacionado con el sistema CaO-Al₂O₃-MO, fue hecho en 1916 por Rankin y Merwin [11] sustituyendo M por Mg. Centraron su investigación en la región cerca del solidus y no encontraron ninguna fase ternaria, sólo algunos cambios en las composiciones de los aluminatos de calcio.

Welch [8] inició en 1961, estudios sobre la formación de compuestos ternarios en el sistema CaO-Al₂O₃-MgO, debido al interés en determinar las fases que se incorporan durante la formación del cemento de alta alúmina. Para ello, consideró las

investigaciones realizadas por Parker y Rayder en 1952 [12], en donde indicaron la posible existencia de un compuesto cuaternario de composición 6CaO-4Al₂O₃-MgO-SiO₂. Welch sintetizó este compuesto y determinó por análisis de microscopía de alta temperatura, que la composición real era 7CaO.5Al₂O₃.MgO (7:5:1), con propiedades ópticas y respuesta a los rayos x muy similares a las de la fase cuaternaria.

Al estudiar los caminos de cristalización en este sistema sugiere la presencia de una segunda fase, para la cual propone una composición inicial de 3CaO.2Al₂O₃.MgO (3:2:1). Sin embargo, al tratar de sintetizarla encontró que la composición 3:2:1 era más compleja y la definió como 25CaO.17Al₂O₃.8MgO (25:17:8).

Ambas fases, de composición 7:5:1 y 25:17:8 son metaestables, la primera funde a temperaturas superiores del solidus a 1332°C y la segunda fue preparada por fusión completa a 1650°C, efectuando posteriormente un enfriamiento rápido a 1200°C. Sin embargo, estos compuestos son difíciles de obtener en forma pura, ya que se descomponen en la fusión y aún con este tratamiento fueron necesarios varios intentos para su obtención, sin evitar la formación del óxido de magnesio el cual precipita a partir de la fase líquida.

Posteriormente, A. J. Majumdar en 1964 [13], realizó un estudio exhaustivo del diagrama ternario $CaO-Al_2O_3-MgO$. Determinó la existencia de las fases con composiciones $3CaO.2Al_2O_3.MgO$ (3:2:1) y $7CaO.5Al_2O_3.MgO$ (7:5:1), en lugar de la 25:17:8 propuesta por Welch [8]. La primera composición (3:2:1) es estable con la presencia de una fase metaestable aún no conocida, y la otra (7:5:1) es considerada no estable, por la presencia de CaO- Al_2O_3 como una segunda fase.

Majumdar encontró además un punto eutéctico, entre MgO, $Ca_5Al_2O_8$ y $Ca_{12}Al_{14}O_{33}$ con una composición de 46.40% de CaO, 47.85% de Al_2O_3 y 5.75% de MgO, a una temperatura de $1321\pm\ 3^\circ C$ determinado por microscopía electrónica de alta temperatura.

Confirma también que los dos compuestos ternarios (3:2:1 y 7:5:1) y la fase cuaternaria (6CaO-84Al₂O₃-MgO-SiO₂), descritas inicialmente por Parker y Ryder [12], tienen las mismas propiedades ópticas y cristalográficas de rayos x y que, además pueden poseer estructuras cristalinas muy similares, las cuales sólo se pueden distinguir por la longitud del parámetro a₀, de su respectiva celda unitaria.

Por otra parte, un estudio termodinámico del sistema CaO-Al₂O₃-MgO efectuado por Kumar y Kay [14], llevó a M. Göbbels [15-16] y colaboradores en

1995 a realizar una investigación de la región rica en aluminio del sistema ternario $CaO-Al_2O_3-MgO$, encontrando dos nuevas fases ternarias con fórmulas $Ca_2Mg_2Al_{28}O_{46}$ (CAM-I) y $CaMg_2Al_{18}O_{27}$ (CAM-II).

Recientemente, en 1996 estudios previos realizados por Shirasaka y colaboradores [17], han la influencia de ciertos elementos mostrado minoritarios como Cr, Cu, Zn y trazas de elementos presentes en la formación del clinker para producir cemento. En este trabajo, utilizan materias primas que contienen óxidos de calcio, aluminio, sílice y hierro y determinan los porcentajes permitidos de estos metales, para que puedan ser utilizados sin afectar el proceso.

Más adelante López A. y colaboradores [6], estudiaron en 1997 el efecto de la incorporación de Uni en el clinker del cemento, y determinaron los diagramas de fases de CaO-NiO-Al₂O₃ y CaO-NiO-Fe₂O₃. No encontraron la formación de compuestos ternarios en ninguno de los dos sistemas. embargo, observaron regiones de soluciones sólidas en la regiones ricas en NiO y CaO y para el sistema que contiene Fe₂O₃, en la composición cercana a NiFe2O4. Definieron además las relaciones binarias equilibrio entre las fases de sistemas. Por otro lado, en 1998 Bolio-Arceo y F. D. Glasser [7], estudiaron la influencia del óxido de zinc en los sistemas CaO-ZnO-Al₂O₃ y CaO-ZnO-

Fe₂O₃ y encontraron la formación de dos fases con las composiciones Ca₃Al₄ZnO₁₀ y Ca₆Zn₃Al₄O₁₅.

Los conocimientos que se tienen, en relación con los sistemas binarios que constituyen el diagrama ternario son los siguientes: en el sistema CaO-Al₂O₃ se forman cinco compuestos con fórmula: Ca₃Al₂O₆, Ca₁₂Al₁₄O₃₃, CaAl₂O₄, CaAl₄O₇, CaAl₆O₁₀. Estas fases son estequiométricamente estables y su diagrama de fases está bien definido [18]. Para el caso de CoO-Al₂O₃ [19] sólo existe el CoAl₂O₄ y para el sistema CoO-CaO no existe ningún compuesto binario reportado, a partir de cobalto con estado de oxidación 2+; sólo se conocen cuatro compuestos binarios con mezcla de Co²⁺ y Co³⁺ y un compuesto binario con Co³⁺[20].

Este trabajo versa sobre el estudio del sistema CaO-Al₂O₃-CoO, en donde se pretende evaluar el comportamiento del óxido de Co²⁺ en los aluminatos de calcio y además, ver la posibilidad de formar nuevos compuestos ternarios y/o soluciones sólidas, así como determinar las relaciones de equilibrio entre las diferentes fases que constituyen el diagrama.

1.3 Diagrama de fases

Los diagramas de fases son considerados en sí la base de la química del estado sólido [21]. Son

una representación gráfica de la relación entre (ocasionalmente temperatura. presión) composición molar de fases o mezclas, existentes condiciones de equilibrio ciertas termodinámico. De los diagramas de fases se puede el efecto información sobre temperatura en los sólidos y las reacciones pueden o no ocurrir entre ellos, hasta llegar a su equilibrio o estabilización, es decir no presenten cambios con el tiempo [22].

El equilibrio termodinámico de un sistema se reconoce [23]:

- a)Si las propiedades del sistema no cambian con el paso del tiempo y
- b) Cuando el equilibrio puede ser obtenido al intentarlo por más de una dirección, esto es al cambiar la temperatura, o los productos iniciales.

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

La definición termodinámica de equilibrio se basa en la regla de las fases, la cual se obtiene de la ecuación de la energía libre de Gibbs, definida y desarrollada por Willard J. Gibbs a partir de la primera y segunda ley de la termodinámica. Esta ecuación determina las condiciones de equilibrio en términos de la relación entre los números de fases y los componentes del sistema, pero fue propuesta para su aplicación por Roozeboom, Schreinemakers y colaboradores [24], la ecuación matemática que la representa es:

$$F=C-P+2$$

donde:

F= Grados de libertad (varianza) del sistema

C= No. de componentes del sistema

P= No. de fases del sistema presentes en el equilibrio

Los grados de libertad (varianza) son el número de variables independientes tales como presión, temperatura y/o concentración de los componentes en una fase, que deben fijarse arbitrariamente para que la condición del sistema esté perfectamente definida. Esta ecuación limita el número de fases que puedan coexistir en equilibrio.

En algunos sistemas con temperaturas altas de fusión, la presión de vapor de las fases sólidas y aún aquellas de la fase líquida son despreciables en comparación con la presión atmosférica. Por lo tanto, la fase vapor realmente no existe, y no necesita considerarse como una variable, dado que este trabajo experimental se realizó a presión atmosférica. Estos sistemas, son llamados sistemas condensados y la regla de las fases es modificada de acuerdo a la regla de las fases condensada, como: P+F=C+1 [22].

Los diagramas de fases pueden estar constituídos por uno, dos, tres o más componentes y son referidos de acuerdo a la cantidad de éstos. Los sistemas ternarios se representan por un triángulo

equilátero, como se muestra en la Figura 1 del capítulo III, en donde la composición puede estar dada en porcentajes molares o en peso de cada uno de los componentes.

conocimiento, sobre la compatibilidad incompatibilidad de las fases a una determinada temperatura de reacción en equilibrio, esto es, la formación de líneas o triángulos en un diagrama de fases ternario son de aran interés práctico tecnológico. Esta información es básica, para utilización y desarrollo de nuevos productos materiales de tecnologías más avanzadas en industria cerámica y de otros procesos de alta tecnología. Dada la información que proporcionan, orientan o ayudan a deducir de manera práctica las condiciones de reacción y estabilidad térmica de la mayoría de los procesos industriales.

Como se puede ver los diagramas de fases son® de gran utilidad, ya que gracias a ellos es posible explicar los cambios que pueden ocurrir en exponerios materiales variaciones de al a y/o composición. Además, todo temperatura proceso v manufactura de la mayoria productos cerámicos, las reacciones que ocurren son claramente comprendidas, si se las relaciones de fases bajo ciertas condiciones de equilibrio.

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEO

Por otro lado, son una herramienta de apoyo muy útil en el desarrollo de nuevos materiales ya proporcionan información comportamiento. Por ejemplo, а estudiarlos podemos encontrar, compuestos ternarios, binarios, la formación de soluciones sólidas, delimitar las regiones de las fases primarias, definir las líneas de entre los compuestos, los triángulos compatibilidad, curvas de liquidus, puntos triples (eutécticos, peritécticos), caminos de cristalización, etc. [24]. La mayor parte de los diagramas de fases determinan con la avuda de se experimentales analíticas de laboratorio especializadas [22].

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Capítulo II Experimental

EXPERIMENTAL

2.1 Preparación de las muestras

Para llevar a cabo este estudio, se prepararon diversas composiciones por el método cerámico tradicional. Las mezclas se prepararon a partir de los reactivos CaCO₃ (Mallinckrodt), Al₂O₃ (Aldrich) y CoO (Aldrich) con una pureza de 99.97, 99.8 y 99.99%, respectivamente. Estos se sometieron a un tratamiento térmico previo para eliminar la humedad, dicho tratamiento consistió en calentar el CaCO₃ y el CoO a una temperatura de 250°C durante 3h, y al Al₂O₃ a 900°C, también por 3h. Posteriormente, se registraron sus patrones por difracción de rayos x en polvos, para confirmar su pureza.

Se inició el estudio buscando las condiciones adecuadas Ade A reacción, Avariando E tiempo O y temperatura hasta alcanzar el equilíbrio y observar las fases estables. Para la preparación de las proporciones mezclas. 80 pesaron en estequiométricas de 2 g diferentes composiciones. Las mezclas de los polvos molieron previamente en un mortero de ágata, utilizando acetona hasta su completa volatilización, la finalidad de homogeneizar el sistema de tamaño partícula componentes. Una vez homogeneizadas las mezclas, se colocaron en contenedores de platino para ser sometidas a un primer tratamiento térmico en hornos eléctricos a temperaturas desde 600 hasta 900° C. Se aumentó la temperatura 50° C cada 0.5h, para asegurar la eliminación de los gases que provienen de las sales (como el CO_2 que se desprende del $CaCO_3$).

A partir de 900°C se procede a la presinterización, se incrementó la temperatura 100°C cada 24h para promover la reacción entre los reactivos y posteriormente pasar a la sinterización final y/o equilibrio de las fases, la cual ocurre de 100 a 200°C después de la presinterización.

el tratamiento térmico se llevaron Durante registros periódicos por difracción de rayos x. Asimismo, fue necesario efectuar moliendas mecánicas intermedias para ayudar a tener un contacto más intimo entre las particulas, favorecer difusión de los iones, obtener homogeneidad composicional y promover la reacción de componentes para alcanzar el equilibrio entre las fases. Esto es, lograr que las fases alcancen su equilibrio al calentar a temperaturas más elevadas o por tiempos más prolongados y no observar cambios en el color, ni en la consistencia del sólido.

Se llevaron a cabo también reacciones, en donde las muestras fueron sometidas a enfriamientos bruscos en hielo y/o en mercurio para observar si el

equilíbrio entre las fases se mantenia, al variar la velocidad de enfriamiento. Otras muestras fueron tratadas directamente en polvos, o prensadas para formar tabletas o pastillas, y acelerar el proceso de la reacción.

2.2 Caracterización de las muestras

Difracción de rayos x en polvos

La metodología a seguir para la caracterización de los materiales estudiados, se llevó a cabo con el apoyo de varias técnicas de análisis. La caracterización, tanto para el proceso de la reacción como para el estudio de los productos, se realizó por difracción de rayos x, método de polvos. Se utilizó un difractómetro Siemens D-5000 con radiación monocromática Cukα (λ=1.5418 Å) y filtro de Ni. Para este análisis, cada muestra se registró de 15 a 65 (2θ) con un paso de 0.01° y un tiempo de 0.3 s. La energía del tubo fue de 35kV y 25mA.

Durante el estudio de más de 60 composiciones, se encontró un compuesto nuevo ternario con una estequiometría de 3CaO:2Al₂O₃:CoO, al cual se le llamó F. Esta fase también se identificó por difracción de rayos x en polvos, al comparar con los patrones que se encuentran en el archivo de datos JCPDF (Joint Comitte Difraction Powder Standard

Files) [25]. El patrón de difracción se registró a una velocidad más lenta, con un campo difraccional de 10 a 90 (2θ), con intervalos de 0.02° y en un tiempo de 0.2s por paso; se utilizó monocromador de grafito y se giró el goniómetro a una velocidad de 15 rpm. La energía y corriente del tubo fue 35Kv y 25mA, respectivamente.

Las distancias interplanares (d) y los parámetros de celda unitaria, se determinaron mediante el programa de refinamiento AFFMA [26]. Para esto fue necesario realizar un registro más lento, utilizando KCI como estándar interno.

El programa AFFMA es un método numérico que utiliza mínimos cuadrados para refinar los valores de las distancias interplanares, proporcionando los parámetros de celda unitaria mediante ciclos interactivos.

Densidad

Se determinó la densidad real por el método de desplazamiento de tolueno según la norma ASTM C699 [27]. Esta técnica consiste en obtener básicamente la relación entre la masa de un material policristalino y la diferencia de volúmen que ocupa este material sumergido en un líquido. Las mediciones deben efectuarse a una temperatura

ambiente controlada de 25°C±3. La ecuación utilizada fue la siguiente:

$$\rho = c-a / (b-a)-(d-c)$$

donde:

a= peso del picnómetro vacío

b= peso del picnómetro con líquido (tolueno)

c= peso del picnómetro con la muestra

d= peso del picnómetro con el líquido y la muestra después de someterla a vacío para eliminar el gas atrapado entre las partículas.

Análisis Térmico

El Análisis Térmico Diferencial ATD se realizó en un detector Shimadzu DTA-50, utilizando una atmósfera inerte para observar posibles cambios en los estados de oxidación del cobalto presente en el nuevo compuesto F. Las condiciones para llevar a cabo este registro fueron, intervalos de 10°C/min hasta 1200°C en atmósfera de argón con un flujo de 50cc/min.

Colorimetría

Se observó variación en el color en las diferentes mezclas estudiadas. La determinación de esta variación se llevó a cabo con un espectrofotómetro Macbeth color eye CE-7000A. Las mediciones se realizaron en el modo de reflectancia, utilizando la ecuación CIELab con observador 10°,

en condiciones CRIPSS, este término quiere decir calibrado para reflexión con espectro incluído parcialmente, área y lente de visión pequeña. Como iluminante, se utilizó la simulación de la luz del día, D65. El análisis se llevó a cabo colocando la muestra en un portamuestras, utilizando el color blanco como estándar.

Microscopía electrónica de transmisión

La nueva fase F fue sometida a un análisis microestructural por microscopía electrónica de transmisión (TEM), modelo Electron Microscope JEOL JEM-4000 EX. Las condiciones de trabajo fueron las siguientes: energía del tubo 400kV, filamento de LaB₆, aberración monocromática de 1mm y constante de cámara de K=2.8313 mmxnm.

Este análisis nos permite determinar el tipo de simetría de la red calculando, las distancias interplanares y los ángulos que se forman entre sí, asímismo, nos permite observar la morfología que presenta el material.

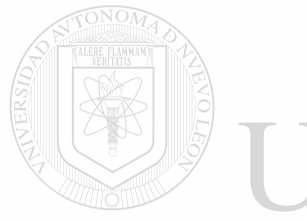
Para realizar el estudio microestructural se miden directamente del patrón de difracción de electrones, las distancias (r) entre 2 puntos sucesivos cualesquiera y por medio de la ecuación d=K/r se obtiene el valor "d" en Å. El ángulo directamente se mide entre estas distancias [31].

A partir del patrón de difracción de rayos x, se selccionan los índices de miller (hkl) de acuerdo a las (d) obtenidas de las micrografías, y a partir de la ecuación:

1/d²=h²/a²+k²/b²+l²/c² se pueden calcular los parámetros de celda.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UANL

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN BURECCIÓN GENERAL CAPÍTULO III.

Resultados

y Discusión

RESULTADOS Y DISCUSION

3.1 Estudio del sistema CaO-Al₂O₃-CoO

En esta sección, se presentan los resultados de las reacciones en estado sólido de las diversas composiciones en el sistema CaO-Al₂O₃-CoO. Para cada muestra, se efectuaron diferentes tratamientos variando temperatura y tiempo hasta obtener el equilibrio, es decir hasta observar cuando no ocurran cambios en la naturaleza de los productos, ya sea elevando la temperatura o prolongando los tiempos de reacción.

Se inició con la preparación de la mezcla 50% CaO, 33.3% Al₂O₃ y 16.7% CoO, que tiene relación molar 3CaO:2Al₂O₃:CoO (3:2:1), que corresponde a la composición No.1, cuyos resultados se muestran en el apéndice de la tabla I. Se observó® por difracción de rayos x en polvos, la formación de una fase nueva, a la cual se le denominó F. Esta fase aparece a partir de 1100°C después de 15h de calentamiento, con la presencia de otro compuesto, cuvas reflexiones pertenecen 8 la mayenita (Ca₁₂Al₁₄O₃₃), Ilamada M.

Se prolongó el tiempo de reacción por 96h más para eliminar estas impurezas, pero dada la dificultad de encontrar las condiciones de reacción

para obtener el equilibrio, se elevó la temperatura a 1200°C, la cual se mantuvo por 15 días. Durante este período se efectuaron diversos tratamientos a la muestra, para promover el proceso de la reacción; esto es, cada tercer día se realizó una molienda mecánica de 30 minutos sin embargo prevalecía la mayenita. Por consiguiente, se decidió elevar la hasta 1300°C. lo que ocasionó temperatura favoreciera la formación de la mavenita. incrementando sus reflexiones hasta un 25% más, en relación con la fase F.

Dada la dificultad de encontrar las condiciones de reacción para obtener la fase F pura, debido a la elevada estabilidad y fácil formación de la mayenita, se procedió a preparar otras muestras 8 U alrededor, alejándose de la composición 3:2:1. En estas composiciones las únicas que mostraron picos más intensos de la fase F fueron la No. 2 y la 10, las cuales tienen un mayor contenido de CoO hasta un 30%. Se observa claramente en la tabla I, que el equilibrio de esta composición se alcanza a partir de 1150°C con la mezcia de las fases F más CaAl₂O₄ (CA) y CoO, con períodos más cortos de reacción.

Por ser la composición No.10, la que presentaba un difractograma con las reflexiones más intensas de la fase F, se consideró preparar varias composiciones a lo largo de la línea, que se trazó aproximadamente desde el 40% Al₂O₃-50%CaO hacia

el vértice de CoO. Se estudiaron varias composiciones sobre ambos lados de la línea entre el intervalo de 5% hasta el 60% de CoO.

A partir de estos resultados se pudieron definir los siguientes triángulos de compatibilidad:

No.II Ca3Al2O6-Ca12Al14O33-COO (C3A-C12A-COO)

No.III Ca₁₂Al₁₄O₃₃-CoO-F (C₁₂A₇-CoO-F)

No.IV Ca12Al14O33-CaAl2O4-F (C12A7-CA-F)

No.V CaAl2O4-CoO-F (CA-CoO-F)

No. VI CaAl2O4-CoO-CoAl2O4 (CA-CoO-CoA)

Los cuales se pueden observar en la Figura 1.

Para comprobar la formación de estos triángulos se estudiaron mezclas sobre las líneas CA-CoO, CoA-CA, C₃A-CoO y C₁₂A₇-CoO. En todas estas composiciones (al determinar los triángulos y las líneas en el sistema), se observó que en la formación del triángulo CA-CoO-F, la concentración de la fase F aumentaba a medida que disminuía el contenido de CoO hasta un 15%, por lo que se consideró necesario preparar nuevamente la composición 3:2:1 (No. 1a), con un tratamiento más exhaustivo.

Las condiciones de formación y estabilidad térmica de F, consistieron en someter la mezcla a una molienda mecánica de aproximadamente 1h, previa al tratamiento térmico hasta 900°C, para descarbonatar (eliminar el CO₂ del CaCO₃).

Enseguida se volvió a moler por un tiempo de más de 1h, hasta lograr obtener un polvo fino, para compactar y formar pastillas aplicando una presión de 3 toneladas durante 1h. Después se sometió a un tratamiento térmico continuo desde 1000°C hasta 1200°C, aumentando la temperatura 50°C cada 24h y finalmente se mantuvo a 1200°C por 15 días; durante este proceso la muestra se sometió a moliendas mecánicas cada tercer día, formando pastillas en cada ocasión.

Al analizar por difracción de rayos x, se observó claramente la formación de la fase F pura. En la Figura 2 se muestra el patrón de difracción de F, donde se puede observar la similitud que tiene con la fase Ca₃Al₄MgO₁₀, utilizada como patrón estándar [28].

Para finalizar la triangulación de este diagrama se prepararon algunas composiciones hacia los vértices del Al₂O₃ y el CaO lo que permitió definir los siguientes triángulos:

No.I CaO-C₃A-CoO (CaAl₂O₄-Ca₃Al₂O₆-CoO) No.VII CA-CoA-CA₂ (CaAl₂O₄-CoAl₂O₄-CaAl₄O₇) No.VIII CA₂-CoA-CA₆ (CaAl₄O₇-CoAl₂O₄-CaAl₁₂O₁₉) No.IX CA₆-CoA-Al₂O₃ (CaAl₁₂O₁₉-CoAl₂O₄-Al₂O₃), como se muestra en la Figura 1.

Se hicieron también dos preparaciones con una composición de Ca₂₅Mg₈Al₃₄O₈₄ (No. 50), propuesta

por Welch [8] y la de $Ca_6Zn_3Al_4O_{15}$ (No. 45), estudiada por H.Bolio-Arceo y Glasser [6], de las cuales la primera tiene una composición muy similar a F. En ninguna de las dos composiciones se observó la formación de estas fases ternarias, solo se obtuvieron las mezclas de F+CA+CoO y C_3A+CoO , respectivamente.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

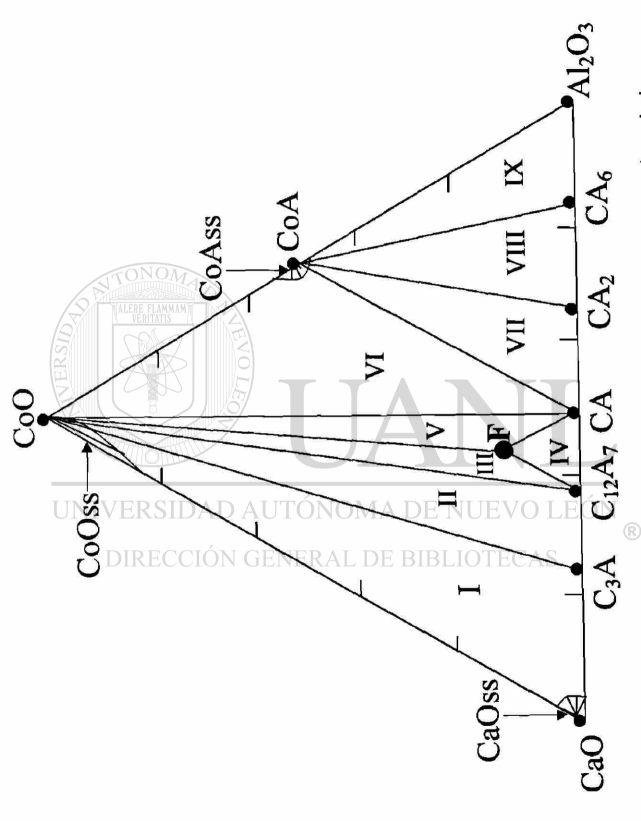


Figura No. 1 Diagrama de fases que muestra los triángulos de compatibilidad, las soluciones sólidas y la fase Ca₂Al₄CoO₁₀ (F)

3.2 Caracterización de la nueva fase Ca₃Al₄CoO₁₀ (F)

menciona en el inciso anterior, se Como se encontró la formación de un nuevo compuesto ternario (F) en la composición 3:2:1 de CaO-Al₂O₃-CoO. Esta fase se identificó por difracción de rayos x en polvos, por comparación con el archivo de datos del JCPDF [28], y se encontró que es isoestructural al compuesto que contiene Mg reportado Majumdar [13] y a la de Zn publicada por Bolio-Arceo y Glasser [7]. Por consiguiente, la nueva fase tiene una fórmula estequiométrica de Ca3Al4CoO10. En la Figura 2 se muestra el patrón de difracción de la fase F v se compara con el de Mg de fórmula CasAlaMgO10.

TINIT Ser midió la Adensidad real experimentalmente, técnico (R) utilizando la norma oficial del método analitico estandarizado ASTM 0699 [27], y se obtuvo 4.34g/cm³. También se calculó valor de un densidad de partir de difracción а obteniéndose un resultado de 3.21a/cm³. Estos valores se muestran en la tabla II y se comparan con los de la fase que contiene Mg [8]. Como se puede observar existe una diferencia entre resultados densidad experimental de la calculada, por lo que es probable que parte del Co²⁺ se haya oxidado a Co3* [9].

Cabe hacer notar que durante el estudio del diagrama, en algunas composiciones que se encuentran en la vecindad de la línea del binario CaO-CoO se identificaron compuestos con Co^{3+} como $Ca_3Co_2O_8$.

Por consiguiente, para poder observar la posible oxidación de la fase F, durante el transcurso del tratamiento térmico, se sometió a un análisis térmico diferencial (ATD) en atmósfera inerte de argón, para tratar de detectar una reducción. En la Figura 3 se observan dos inflexiones endotérmicas muy pequeñas a las temperaturas de 325 y 850°C, los cuales coinciden con cambios de oxidación para el cobalto, reportados en la literatura [9].

Se determinó su patrón de difracción de rayos x, los parámetros de celda unitaria y el volumen por el método de refinamiento de mallas AFFMA [26], los resultados se muestran en la tabla III. Presenta una simetría ortorrómbica con a_0 =16.785Å, b_0 =10.722Å y c_0 =5.139Å (± 0.0004 Å).

Los estudios que hasta ahora se han realizado, relacionados con el diagrama CaO-Al₂O₃-MO (M=metal divalente), como son Ni [6], Zn [7] y Mg [8], solamente con Ni no se ha podido sintetizar la fase F, a pesar de que se llevó la reacción hasta una temperatura de 1350°C. Respecto al compuesto

Ca₃Al₄MO₁₀ donde M es Zn y Mg, no se ha determinado su estructura cristalina, solo Majumdar [13] sugiere para el Mg una simetría ortorrómbica y propone dos grupos espaciales Pbma y Pb2₁a (tabla II).

Si se comparan las propiedades físicas químicas [29,30] entre estos metales y entre sus óxidos, para buscar una posible relación en su comportamiento (tabla IV), se observa que las características de sus propiedades son semejantes. Fue posible sintetizar la fase F con Mg, Zn y Co (Ca₃Al₄MO₁₀, M=Mg,Zn y Co), a excepción del Ni. Es posible que para obtener la fase con Νi sea necesario elevar la temperatura y/o prolongar los tiempos de reacción 0 buscar otro método de síntesis, por ejemplo el de sol-gel.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

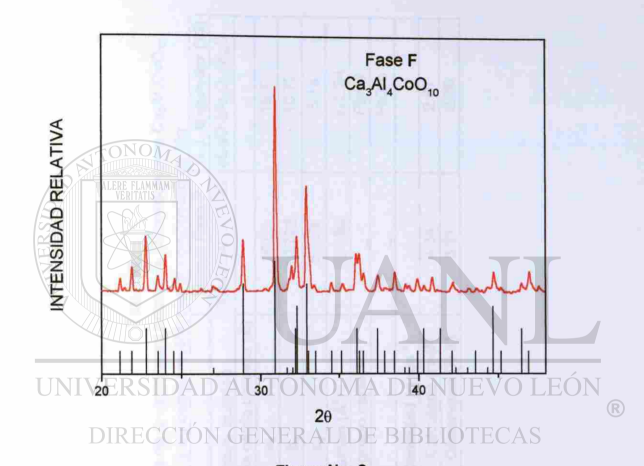


Figura No. 2
Patrón de difracción de la fase F (rojo) comparada con la fase de Mg
(Ca₃Al₄MgO₁₀) utilizada como patrón estándar (negro).

Parámetros de la estructura cristalina obtenidos para Ca₃Al₄CoO₁₀ Tabla II

y su comparación	y su comparación con el compuesto de Mg	de Mg
Al Ó	Nueva Fase F	Nueva Fase F A.J. Majumdar [13]
Fórmula química	3CaO;2AI2O3:CoO	3CaO;2Al ₂ O ₃ :CoO 3CaO:2Al ₂ O ₃ :MgO
Parámetros de celda unitaria (A)		
	16.85	16.77
o po	10.722	10.72
N	5.139	5.13
Volumen (A³)	924.93	922.24
Probable grupo espacial	j	Pbma
Ell	Ĩ	Pb2 ₁ a
Densidad (g.cm³)		
Calculada (real)	4.34	2.97
Observada (R X)	3.21	2.96

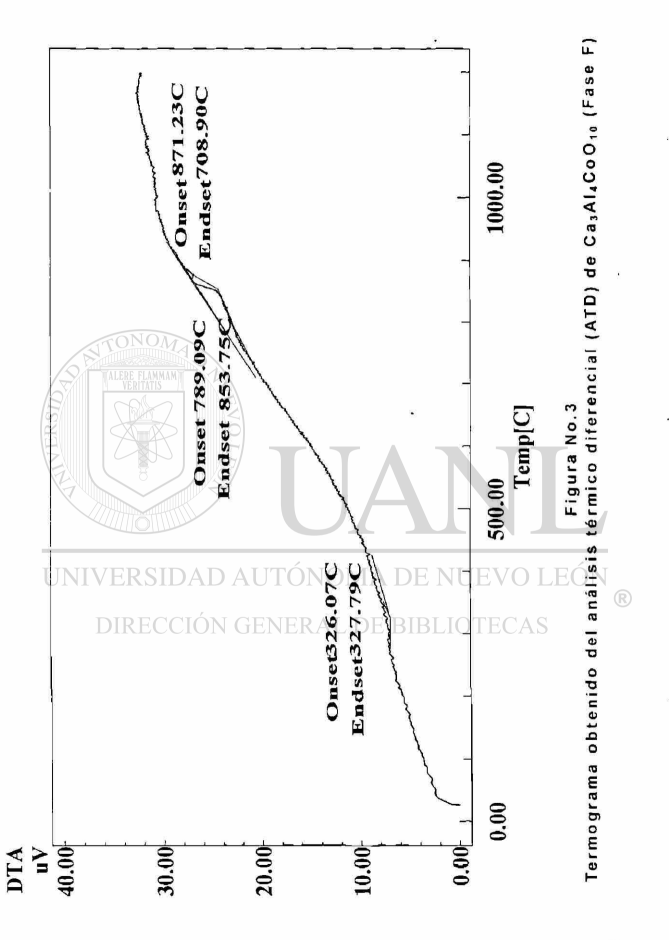


Tabla III

Datos de difracción de rayos x para la fase Ca₃Al₄CoO₁₀ (F)

Parámetros de celda refinados a_0 =16.7848Å , b_0 =10.722Å y c_0 =5,1395Å Volumen de celda unitaria 924.93Å 3

		men de celua i						
	viación estándar	a ₀ =0.00005,	b ₀ =0.0000	02 y c	o:0.0≃o	0004		
No.	d _{obs} (Å)	d _{calc} (Å)	I/I_0	h	k	i		
1		4.2161	8	4	0	0		
2		4.0778	14	2	1	1		
3		3.9212	28	4	1	O		
4		3.7966	9	3	0	1		
5	3.7073	3.7224	20	0	2	1		
ATON A	3.6196	3.5791	8	3	1	1		
	5 KSK25555	3.3107	6	4	2	0		
8		3,0959	5	3	2	1		
ALERE FIS		2.8927	27	1	3	1		
(2)	311.1131.114.22	2.8131	100	5	0	1		
	2 / THEFT HE SECOND	2.7997	7	6	0	0		
<u> </u>		2.7831	15	4	2	1		
HR 112 13		2.7721	6	2	- 3	1		
14		2.7211	29	5	1	1		
15		2.7049	53	6	1	0		
16		2.6805	25	0	4 3	0		
1		2.5987	5	3	3	1		
18		2.5476	7	0	0	_ 2		
19	2.5441	2.4896	6	6	2	0		
UNIVER21	2.4865	2.4788	20		1	2	VO LEÓN	
UNIVER21	2.4742	2,4622) [20		11		VU LEUN	
22		2.4008	11	7	0	0	(R
DID 1	2.3982	2.3738	10	BI7	4	0	ECAS	
DIR 24		2.3378	L DI3		L _I (ECAS	
25		2.2974	11	2	4	1		
26		2.2848		1	2	2		
27		2.2571	5	4	0	0		
28		2.2355		6	2	1		
29		2.2079		6		0		
30		2.1423		4	1	2		
31		2.1341	7	3	2 5	2		
32		2.0943		2				
33		2.0715				1		
34		2.0371	2	5		2 2		
35		2.0247		4		0		
36		2.0071	12			2		
37		1.9516		3 2		1		
38	1.9332	1.9328	12	2	Э			

Propiedades físicas y químicas comparativas del Mg, Zn, Ni y Co

Metal	Estado de	op on	Radio iónico	Radio iónico P. de Fusión	Est. Crist.
	oxidación	oxidación coordinación	L/(md)	del óxido MO (°C) del óxido (MO)	del óxido (MO)
₽	2+	9	0.72	2852	cúbica
Z	2+	JTĆ S NE	0.74	1975	hexadonal
		ÓN RA			
Ē	2+	() L	69.0	1984	cúbica
,		M			3
င္ပ	*2+	A E	0.65	1795	cúbica
		I B			
ပိ	*3+) E 9 I E	0.61	895	hexagonal

^{*} El Co posee estados de oxidación 2+ y 3+ con radios iónicos muy semejantes

3.3 Determinación de las soluciones sólidas en las regiones ricas de CoO, CaO y CoAl2O4.

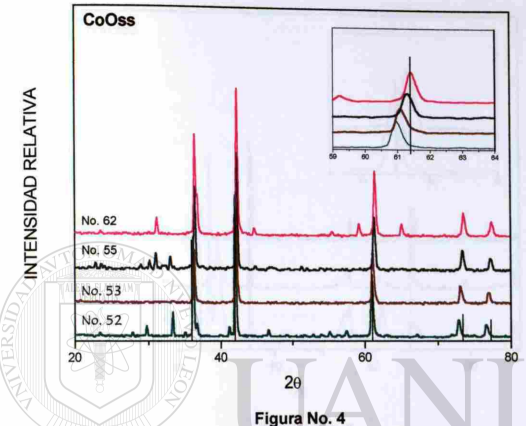
Analizando con más cuidado los resultados de los difractogramas, en las áreas cercanas a los binarios que conforman el sistema, se observó un desplazamiento en las distancias interplanares en las composiciones ricas en CoO, CaO y en CoA, lo que indicó la formación de soluciones sólidas.

Los patrones de difracción se presentan en las Figuras 4,5 y 6 respectivamente, y los valores de los parámetros de celda que muestran el desplazamiento de las distancias interplanares, se registran en las tablas V, VI y VII. Por consiguiente, el equilibrio entre las fases que contienen estos compuestos estará constituido por la solución sólida y sus respectivos binarios y/o la fase correspondiente a los vértices del triángulo estudiado, como se indica líneas (R) en las regiones Figura 1, en JENERAL DE BIBLIOTECAS convergentes.

Cabe mencionar que las composiciones seleccionadas no se encuentran dentro de la región de la solución sólida, por lo tanto los difractogramas de las Figuras 4,5 y 6 muestran además del óxido (en solución sólida) los binarios que constituyen el triángulo de compatibilidad correspondiente.

Después de seleccionar las composiciones que mostraron en los difractogramas el desplazamiento en los valores de las distancias interplanares, se analizaron con el programa de refinamiento AFFMA [26]. Para determinar la variación en los parámetros de la celda unitaria fue necesario realizar un registro de sus patrones de difracción de rayos x, en polvos, a una velocidad más lenta. El intervalo del campo difraccional seleccionado fue desde 10 a 90 (20) con intervalos de 0.02°, en un tiempo de 0.2s por paso, se utilizó monocromador de grafito, la energía del tubo de Cu fue de 35kV y 25mA. Se utilizó KCI como estándar interno.

Para la solución sólida de CoO se hizo una relación graficando Al₂O₃/CaO contra el parámetro de celda (a₀), se encontró que, se favorece la formación de la solución sólida cuando la relación de Al₂O₃/CaO tiende a cero(Figura 7). Este efecto se observa claramente (Figura 4) cuando la concentración de Al₂O₃ disminuye los picos de la sulución sólida se alejan del estándar de CoO.



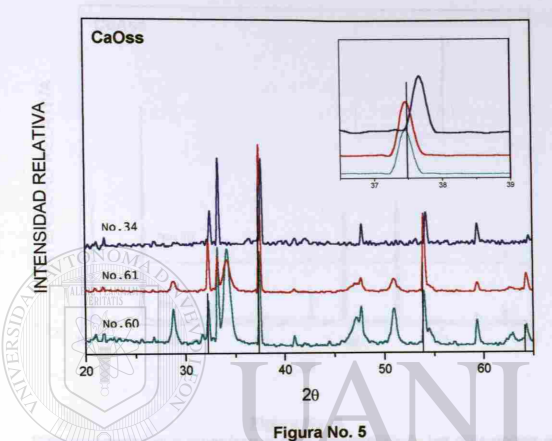
Difractogramas que muestran el desplazamiento de las reflexiones en composiciones donde se observa la formación de la solución sólida de CoO.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Valores del parámetro de red determinado por difracción de rayos x para la solución sólida de CoO.

	mposio		Sistema cristalino (cúbico)	Volumen
	Al ₂ O ₃		a ₀ (A)	(A^3)
9.0	1.0	90.0	4.57	95.82
30.0	3.0	67.0	4.34	81.92
15.0	5.0	80.0	4.31	79.56
11.0	9.0	80.0	4.29	78.73
0.0	0.0		4.26	77.31

^{*} Valores reportados del patrón estándar [32]



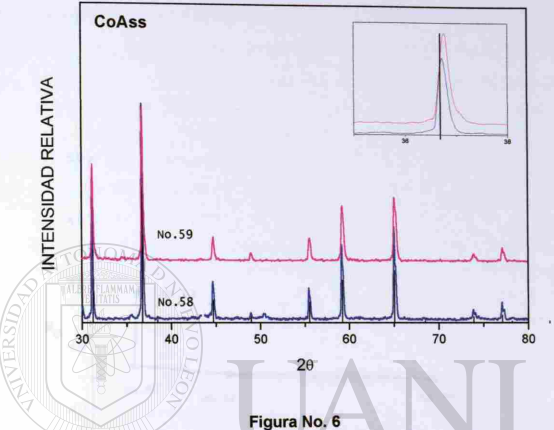
Difractogramas que muestran el desplazamiento de las reflexiones en composiciones donde se observa la formación de la solución sólida de CaO.

DIRECCIÓN GENERTABIA VIE BIBLIOTECAS

Valores del parámetro de red determinado por difracción de rayos x para la solución sólida de CaO.

Com	posici molar		Sistema cristalino (cúbico)	Volumen
CaO	Al ₂ O ₃		a ₀ (Å)	A^3
75.0	10.0	15.0	4.807	111.08
94.0	3.0	3.0	4.807	111.08
90.0	5.0	5.0	4.802	110.77
0.0		100.0*	4.810	111.33

^{*}Valores reportados JCPDF [33]



Difractogramas que muestran el desplazamiento de las reflexiones en composiciones donde se observa la formación de la solución sólida de CoA.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Tabla VII

Valores del parámetro de red determinado por difracción de rayos x

para la solución sólida de CoA.

Composición % molar	Sistema cristalino (cúbico)	Volumen
CaO Al ₂ O ₃ CoO	a ₀ (Å)	Å ³
6.0 54.0 40.0	8.12	535.39
5.0 45.0 50.0	8.11	533.41
0.0 0.0 100.0*	8.10	532.23

^{*}Valores reportados JCPDF [34].

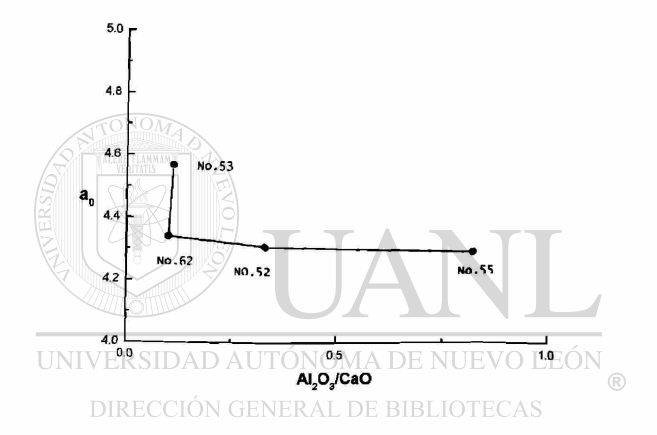


Figura No. 7
Gráfica de la relación Al₂O₃/CaO respecto al parámetro de celda a₀
obtenida para la solución sólida de CoO.

3.4 Determinación de color

Εn todas las composiciones estudiadas observaron a simple vista, varias tonalidades de colores que van desde un gris claro (en la región rica en CaO), cambiando a tonos de verdes en la región comprendida entre los intervalos composiciones en % molar de CaO de 35 a 94, de 3 a 20% de Al₂O₃ y de 3 a 25% de CoO, mientras que en la vecindad de la nueva fase F el color tiende a negro. En cambio las muestras hacia la región rica en Al₂O₃ y CoA, adquieren diferentes tonalidades del azúl como se puede observar en la Figura 8.

Se midió el color con un espectrofotómetro Macbeth color eye CA-7000A de varias muestras representativas para cada región, los resultados de los valores L*a*b* se muestran en la tabla VIII y su correspondiente gráfica en la Figura 9, y en la Figura 10 se presenta la curva espectral.

Se observa en la Figura 9, como en la 10 que los colores tienden a ser definidos y obscuros ya que no rebasan el 50% en L*, con respecto al estándar. En la gráfica a*b* se puede ver la tendencia hacia el centro, en todas las muestras, que representa los colores obscuros; mientras que la muestra 6 (No.60 tabla I), que es de color gris claro representativo de la región rica en CaO tiende hacia el amarillo. La muestra 4 (No.32, tabla I) es de color

azul intenso, representativo de la región rica en Al_2O_3 y por último la muestra 1 (No.1, tabla I) tiene una tonalidad casi negra y representa la región del centro, que corresponde a la composición de la fase F (Fig.8).

Por las variaciones de color que presenta el cobalto en sus diferentes composiciones, se han utilizado combinaciones de oxido de cobalto con aluminio y sílice para colorear de azul y verde, vidrios cerámicos y pigmentos. El cobalto es también usado en la industria del vidrio para dar color azul y enmascarar el tinte verdoso de los vidrios o porcelanas causado por las impurezas de hierro.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

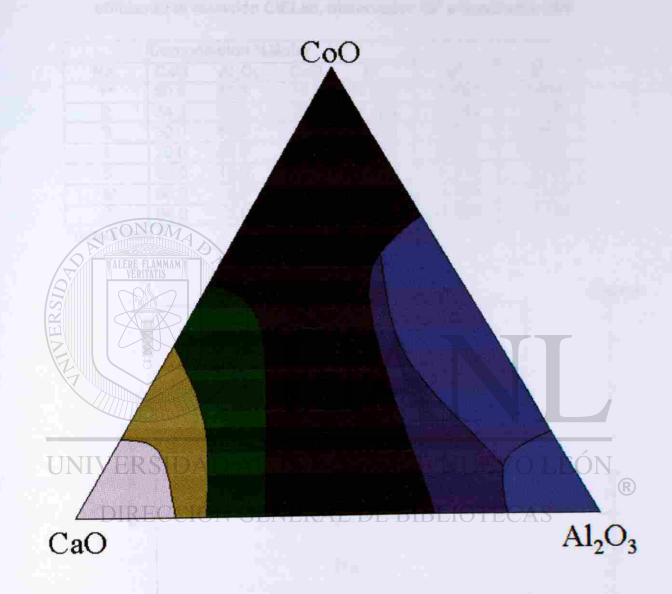


Figura No 8

Colores representativos de las diferentes composiciones analizadas

Tabla No. VIII

Valores de color L*a*b* registrados

utilizando la ecuación CIELab, observador 10° e iluminante D65

1=	Compo	sición %	Violar	100	<i>y</i>	<u> </u>
No.	CaO	Al ₂ O ₃	CoO	L*	a*	b*
1*	50.0	33.3	16.7	41.323	-1.662	-1.954
2	34.3	40.0	25.7	54.199	-5.169	0.276
3	30.0	50.0	20.0	48.189	-8.279	-13.891
4	20.0	65.0	15.0	56.535	2.588	-31.453
5	60.0	15.0	25.0	50.205	-1.515	5.798
6	90.0	5.0	5.0	67.426	-1.056	12.029
7	94.0	3.0	3.0	74.386	-3.059	1.134

AMARILLO

S

AMARILLO

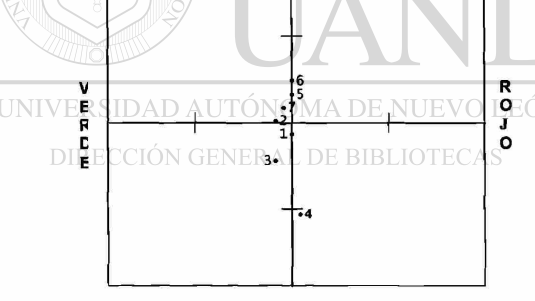


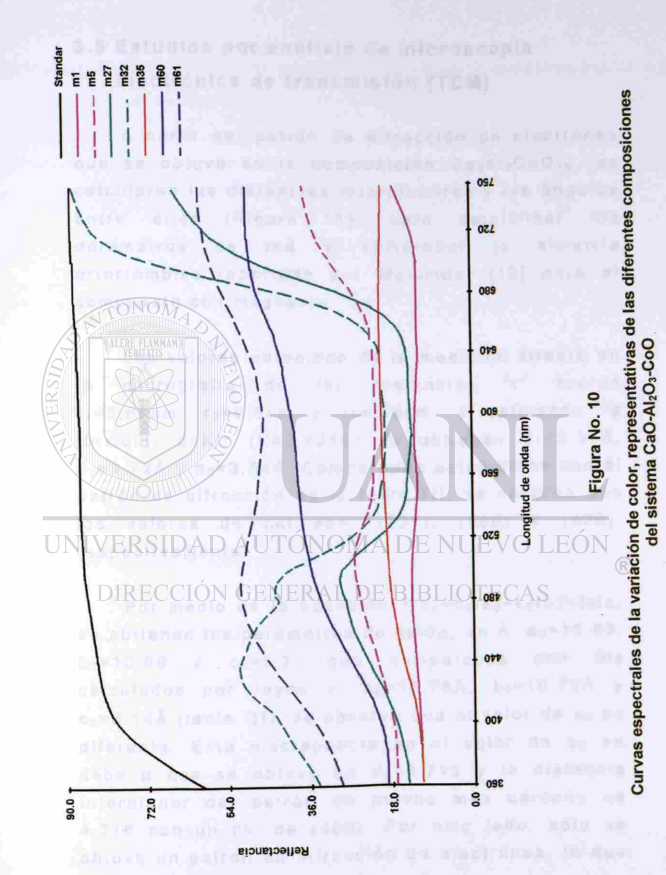
Figura No. 9

AZUL

Escala L*a*b* con la relación de color correspondiente a la tabla VIII.

Negro

Blanco



3.5 Estudios por análisis de microscopía electrónica de transmisión (TEM)

A partir del patrón de difracción de electrones que se obtuvo en la composición Ca3Al4CoO10, se calcularon las distancias interplanares y los ángulos entre ellas (Figura 11). para determinar parámetros de red y comprobar la simetría ortorrómbica reportada por Majumdar [12] para el compuesto con magnesio.

Los valores obtenidos de la medición directa en la micrografía de las distancias "r" fueron $r_1=0.85$ cm, $r_2=0.6$ cm y $r_3=.08$ cm, y aplicando la fórmula, d=K/r (K=2.8318) se obtienen $d_1=3.31$ Å, $d_2=4.72$ Å y $d_3=3.54$ Å. Comparando estos datos con el patrón de difracción de la tabla III, se observa que los valores de hkl son: (321), (400) y (420), respectivamente.

Por medio de la ecuación $1/d_2=h_2/a_2+k_2/b2+l_2/c_2$ se obtienen los parámetros de celda, en A: $a_0=18.88$, $b_0=10.69$ y $c_0=5.7$, que comparados con los calculados por rayos x, $a_0=16.78$ Å, $b_0=10.72$ Å y $c_0=5.14$ Å (tabla III), se observa que el valor de a_0 es diferente. Esta discrepancia en el valor de a_0 se debe a que se obtuvo un $d_2=4.719$ y la distancia interplanar del patrón de polvos más cercano es 4.216 con un hkl de (400). Por otro lado, sólo se obtuvo un patrón de difracción de electrones, lo que

indica que se analizó un solo cristal en un solo eje, por consiguiente, sería conveniente hacer este análisis seleccionando otros cristales tomando otros ejes.

Los ángulos entre las distancias "r" de las familias de los planos medidos directamente de la micrografía son: entre r_1 y r_3 90°, entre r_2 y r_4 90° por lo que, se infiere, corresponde al sistema ortorrómbico.

Se preparó la muestra de Zn [7] y se determinaron también los parámetros de celda por la técnica de microscopía electrónica de transmisión, encontrando valores en A de: a₀=17.025, b₀=11.36 y c₀=5.14. Se midieron los ángulos entre sus planos los cuales resultaron ser de 90° por lo que, son similares a los del Mg reportados por Majumdar [13] y se muestran en la tabla II.

También se analizó por microscopía electrónica de transmisión la morfología del patrón de difracción de electrones del material ($Ca_3Al_4CoO_{10}$), ésta se muestra en la micrografía de la Figura No. 12.



Figura No.11
Patrón de difracción de electrones para determinar los valores de los parámetros de red de Ca₃Al₄CoO₁₀ (Fase F)

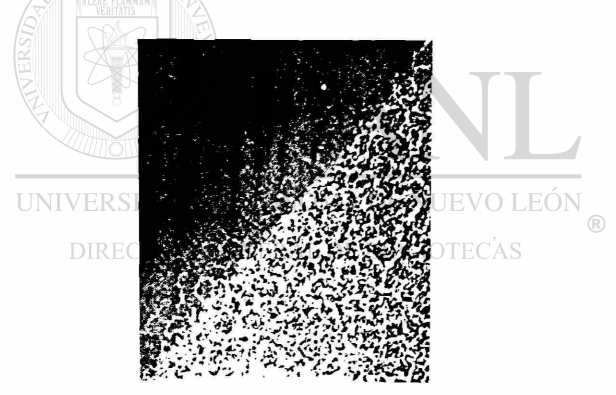


Figura No.12

Micrografía que muestra la morfología del compuesto
Ca₃Al₄CoO₁₀ (Fase F)



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Capítulo IV Conclusiones

CONCLUSIONES

En el presente trabajo se pudieron determinar las condiciones de equilibrio para el sistema CaO-Al₂O₃-CoO. Se encontraron nueve triángulos de compatibilidad, se establecieron los intervalos de extensión de tres soluciones sólidas ricas en CoO. CaO y CoAl₂O₄. Se observa, que se favorece la formación de la solución sólida de CoO cuando la relación Al₂O₃/CaO tiende a valores de uno. obtuvo una nueva fase que se le llamó F, con estequiométrica Ca₃Al₄CoO₁₀. fórmula Es isoestructural al compuesto que contiene Mg (Ca₃Al₄MgO₁₀) y al de Zn (Ca₃Al₄ZnO₁₀).

La fase Ca₃Al₄CoO₁₀ se sintetizó por el método cerámico a 1200°C durante 15 días, se descompone parcialmente a la mayenita a 1300°C. Se refinó su patrón de difracción de rayos x utilizando KCI como estándar interno. Presenta una simetría ortorrómbica y sus parámetros de red son: a₀=16.784Å, b₀=10.722Å y c₀=5.139Å, con una desviación estándar de ±0.00004Å.

Se determinó la densidad a Ca₃Al₄CoO₁₀ por el método de desplazamiento de tolueno y por difracción de rayos x, obteniéndose valores de 4.34g/cm³ y 3.21g/cm³, respectivamente. Debido a la diferencia en estos resultados, es probable que parte del Co²⁺ se haya oxidado a Co³⁺, Por tal

motivo, se sometió a un análisis térmico diferencial en atmósfera reductora. El termograma mostró ligeras inflexiones que pudieran atribuirse a la posible oxidación del CoO.

Se analizó la nueva fase, Ca₃Al₄CoO₁₀, por microscopía electrónica de transmisión para corroborar la simetría, mostró una celda ortorrómbica y los parámetros de celda fueron: a₀=18.88Å, b₀=10.69Å y c₀=5.7Å. Se observa que el valor de a₀ es diferente comparado al obtenido por difracción de rayos x, lo que indica que es probable que haya algún cambio estructural o composicional, reflejado por la posible oxidación del CoO.

Se midieron los valores L*a*b* para determinar la variación en el color de diferentes muestras. Presentan color gris hacia 100% de CaO, cambiando a diferentes atonalidades de amarillo y verde obscuros al desplazarse hacia el centro, y finalmente tienden al negro (F es de color casi negro), mientras que hacia la región rica en Al₂O₃ cambian a diferentes tonos de azul.

Podemos concluir que los estudios de los diagramas de fases son una herramienta de apoyo y gran utilidad, ya que gracias a ellos es posible buscar nuevos compuestos estequiométricos, como soluciones sólidas. En este trabajo se pudo incorporar un metal pesado en una matríz estable,

resultando un material cerámico termodinámica y cinéticamente estable. Además permiten deducir de manera práctica las condiciones de reacción y estabilidad térmica de la mayoría de los procesos industriales.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Bibliografia

BIBLIOGRAFIA

- 1. Martín Lomas M. y Veciana Miró J., Diseño y preparación de nuevos sistemas moleculares. Revista El futuro de la Química en Europa, 31.
- 2. López Mateo L., La Nueva Cerámica una Revolución Tecnológica del siglo XXI. Revista Química 2000 No. 20, 53.
- 3.Encino Landero A., Disminuir y Minimizar Residuos. Revista Manufactura. Enero 1996, 16.
- 4.La Grega D.M., Buckingham L.P. y Evans J. C., Geastión de Residuos Tóxicos Mc. Graw Hill, Madrid 1996.
- 5. Kreith F., *Handbook of Solid Waste Management*, Mc. Graw-Hill 1994, 1.1 y 15.1
- 6.López Armendáriz P., Efecto de la incorporación de níquel en el clinker del cemento, tesis de maestría en Ingeniería Cerámica UANL Octubre 1997.
 - 7.Bolio-Arceo H. y Glasser F.P., J. Advances in Cement Research., 10, 1998, 25.
 - 8. Welch J.H. Nature., 191, 1961, 559.
 - 9.Schrauzer G. N., Cobalt en: Metals and their compounds, in the environment: occurrence, analysis and biological relevance, editor Merian E.L., Editorial VCH Verlagsgesellschaft Weinheim Alemania, 1991, 879.
 - 10,Cotton F.A. y Wilkinson G., Química Inorgánica Avanzada, Limusa-Wiley, 1973, 894.

- 10,Cotton F.A. y Wilkinson G., Química Inorgánica Avanzada, Limusa-Wiley, 1973, 894.
- 11.Rankin G.A. y Merwin H.E., J. Amer. Chem.Soc.,38, 1916, 568.
- 12.Parker T.W. y Ryder J.F., The Cement and Concrete Association, 1954, 485.
- 13. Majumdar A.J., The Quaternary Phase in High-Alumina Cement. J. Amer, Ceram. Soc., 63, 1964, 347.
- 14.Kumar R.V. y Kay D.A.R., Metall. Trans. B.,16,1985,
- 15.Göbbels M., Woermann E. y Jung J., The Al-rich part of the System CaO-Al₂O₃-MgO Part I. Phase Relationships. J. of Solid State Chem., 120, 1995, 358.
- 16.Nobuo I., Göbbels M. y Matsui Y., The Al-Rich Part of the System CaO-Al₂O₃-MgO Part II. Structure Refinement of Two New Magnetoplumbite-Related Phases. J. of Solid State Chem., 120, 1995, 364
- 17. Shirasaka T., Hanehara S. y Uchikawa H., Influence of six minor and trace elements in raw materials on the composition and structure of clinker. World Cement, March 1996, 102.
- 18. Merian E.L., Carl R.R. y Howard F.M., Phase Diagrams for Ceramist, USA, vol III, 1975, 103.
- 19.McHale A. E., Phase Diagrams for Ceramist National. Institute of Standards and Technology. The American Ceramic Society INC. USA, 1991, 8.

- 20.Merian E.L., Carl R.R. y Howard F.M., Phase Diagrams for Ceramist. The American Ceramic Society, Inc. USA, vol. 3, 1975, 21.
- 21. Smart L. y Moore E., Química del Estado Sólido. Una Introducción. Editorial Addison Wesley Iberoamericana. 1995.
- 22.West A.R., Solid State Chemistry and its Applications, Editorial John Wiley & Sons, 1996.
- 23.Floyd A.H., Introduction to phase Equilibria in Ceramic Systems. Marcel Dekker, Inc.USA 1984.
- 24. Merian E.L., Carl R.R. y Howard F.M., Phase Diagrams for Ceramist. The American Ceramic Society Inc. USA, vol. 1, 1964, 8.
- 25.JCPDF, Joint Committe on Powder Diffraction
 Standars Files. International Centre for Diffraction Data.

 1997.
 - 26.Rodríguez Carvajal J., AFFMA, Programa Fortran de Refinamiento de Mallas; modificado por Comberton 1970; por Filhol 1972 y 1978, 1985.
 - 27.Norma Oficial., ASTM 0699. Método Técnico Analítico Estandarizado para medir Densidad real, por de desplazamiento de tolueno.
 - 28.JCPDF., International Centre for Diffraction Data.1997. Tarjeta No.17-0737 (Ca₃MgAl₄O₁₀). Majumdar. Trans. Br. Ceram. Soc., 63.347,1964.

- 29.Shannon R.D., Revised Effective Ionic Radii and Systematic Studies of Interatomic Distances in Halides and Chalcogenides. Acta Cryst. A32,1976,752.
- 30.Lide D.R., Handbook of Chemistry and Physics. 71st. Edition CRC Press, Inc. 1990-1991.
- 31. Cavazos García José Luis., Tratamiento Térmico de una aleación de aluminio 6063, Tesis de Doctorado en Ingeniería de Materiales UANL, Junio 1998.
- 32.JCPDF., International Centre for Diffraction Data.1997. Tarjeta 09-0402 (CoO) National Bur. Stand. U.S. Circ. 539, 9, 28, 1960.
- 33.JCPDF., International Centre for Diffraction Data.1997. Tarjeta 37-1497 (CaO) McMurdie. H et al. Powder Diffraction, 1, 266, 1986.
- 34.JCPDF., International Centre for Diffraction Data.1997. Tarjeta 44-0160 (CoAl₂O₄) Sailer. R.
- McCarthy, G. North Dakota Stale University. Fargo, North Dakota, USA. ICDD Grant-in-Aid, 1992

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



Tabla I

Historia del tratamiento térmico de las composiciones estudiadas

luestra		sición 9	% Molar	Temperatura	Tiempo	Fases
No.	CaO	Al ₂ O ₃	CoO	°C	hr	Observadas
0	55.6	33.3	11.1	1150	39	M,F, CoOss
				1200	48	M,F.CoOss
1	50.0	33.3	16.7	1100*	15	M,F
			3800-978	1100*	96	M,F
				1150*	72	M,F
				1200*	360	Mtr,F
				1300*	24	M,F
1a 1	50.0	33.3	16.7	1200*	72	M,F
				1200*	72	M,F
Al	LERE FLAMMAM VERITATIS			1200*	72	Mtr,F
		T		1200	72	F
2	40.8	32.7	26.5	1100*	40	Mtr,F,CA,CoOss
2				1150	15	F,CA,CoOss
	$\overline{}$			1150	48	F,CA,CoOss
				1200	2	F,CA,CoOss
3	30.6	32.8	36.6	1150	15	CoOss, CoAtrss, CA
NITT II	D OIL		A T ITTÓ	1150	160	CoOss, CoAtras, CA
NIVI	EK5II)AD	AUIC	N C1200A D	E 1960 E	CoOss, CoAtres, CA
		71671		1200	24	CoOss,CoAtrss,CA
4	58.4	28.6	13.0	RAL DE BI 1150	BLIO 11 24	M,C ₃ A,CoOss
				1150	48	M,C ₃ A,CoOss
				1200	24	M,C ₃ A,CoOss
5	34.3	40.0	25.7	1100*	48	Mtr.CoAss,CA,CoOss
•				1150	18	CoAss, CA, CoOss
				1200	18	CoAss,CA,CoOss
6	47.0	27.6	25.4	1100	15	M,Ftr,CoOss
				1150	15	M,Ftr,CoOss
				1200	20	M,Ftr,CoOss
				1200	24	M,Ftr,CoOss

		Contin	uación T	Tabla I			
	7	35.4	17.3	47.3	1000*	20	Mtr,CoOss,CA,CoAss
					1150	24	Mtr, CoOss, C ₃ A
					1200	20	Mtr,CoOss,C ₃ A
	8	17.3	25.1	57.6	1000*	20	Mtr,CoOss,CA,CoAss
					1150	24	CoAss,CA,CoOss
					1200	20	CoAss,CA,CoOss
	9	18.3	45.0	36.7	1000	20	CoOss,CoAss,CA,Mtr
					1150	24	CoOss,CoAss,CA
					1200	12	CoOss,CoAss,CA
	10	40.0	30.0	30.0	1250	3	F,CoOss,CA
	AT.	ONOM			1250	2	F,CoOss,CA
1	11	ALERE 35 .0 M	35.0	30.0	1250	14	CoOss,CA
		VERITATIS 1		8 FM.05	1300	1	CoOss,CA
ERS	12	46.0	30.0	24.0	1250	12	F,Mtr,CoOss
E	13	40.0	36.0	24.0	1250	12	F,CA,CoOss
	14	40.0	33.0	27.0	1250	6	F,CA,CoOss
	15	43.0	32.0	25.0	1250	8	F,CA,CoOss
UN	MV	ERSID	ADA	AUTO	NOMA D	DE NUE	EVO LEON
	16	40.0	34.0	26.0	1250	9	F, CA,CoOss
	17 ^D	44.7°	33.5	21.8	1250 B	IBL 6 OT	ECA F, Mtr, CoOss
	18	41.5	32.5	26.0	1250	9	F,CA,CoOss
	19	44.0	35.0	21.0	1250	6	F,CA,CoOss
	20	43.0	34.0	23.0	1250	3	F,CA,CoOss
	21	44.0	33.0	23.0	1200	5	F,CA,CoOss
	22	42.0	31.0	27.0	1200	5	F,CA,CoOss
	23	46.0	35.0	19.0	1200	5	F,CA,CoOss

	Continu	iación T	abia I			
24	38.5	28.5	33.0	1200	5	F,CA,CoOss
25	34.0	26.0	40.0	1150	6.5	F,CA,CoOss
				1200	48	F,CA,CoOss
26	45.0	20.0	35.0	1150	6.5	M,C ₃ A,CoOss
				1200	6	M,C ₃ A,CoOss
27	30.0	50.0	20.0	1150	2.5	CA,CoAss
				1200	48	CA,CoAss
				1250	48	CA, CoAss
				1300	24	CA, CoAss
28	20.0	30.0	50.0	1150	6.5	CA, CoAss, CoOss
	WALERE FLAMMAN			1200	2	CA,CoAss,CoOss
29	36.0	27.0	37.0	1200	2	F,CA,CoOss
30 ERS	37.0	28.0	35.0	1200	2	F,CA,CoOss
31	15.0	60.0	25.0	1200	2	CA ₆ ,CA ₂ ,CoAss
32	20.0	65.0	15.0	1300	48	CA _e ,CA ₂ ,CoAss
33	10.0 VERSII	80.0	10.0 4 U T Ó	1500 NOMA I	48 DE NUI	Al ₂ O ₃ ,CoAss,CA ₆
34	75.0	10.0	15.0 GENE	1250	24 RIBLIO	CaOss, C₃A, CoOss
35	60.0	15.0	25.0	1250	24	CaOss,C ₃ A,CoOss
36	47.0	35.0	18.0	1200*	6	M,CA,CoOss,F
				1200	20	F,CA,CoOss
				1250	6	F,CA,CoOss
37	70.0	05.0	25.0	1150	12	CaOss, C ₃ A, CoOss
				1200	12	CaO,C ₃ A,CoOss
38	50.0	05.0	45.0	1100*	24	CaOss,CoOss,C ₃ A,C ₃ Co ₂
				1150*	36	CaOss, CoOss, C ₃ A, C ₃ Co ₂
				1200	6	CaOss, C ₃ A, CoOss

	Continu	ación T	abla I			
-00	45.0	05.0	50.0	4400*	24	CaOss,C ₃ A,CoOss,C ₃ Co ₂
39	45.0	05.0	50.0	1100*	11,333	CaO,C ₃ A,CoOss,C ₃ Co ₂
				1150*	36	
				1200	6	CaOss, C ₃ A, CoOss
40	30.0	10.0	60.0	1150*	36	C ₃ Co ₂ ,C ₃ A,CoOss
8				1200	6	C ₃ A, CoOss
				1200	6	C ₃ A,CoOss
				1200	24	C ₃ A,CoOss
41	40.0	23.0	37.0	1200	12	M,CoOss
APORALE.				1200	20	M,CoOss
				1250	6	M,CoOss
42	52.0	30.0	18.0	1200	12	M,CoOss
	TALERE FLAMMAM VERITATIS			1200	20	M,CoOss
				1250	6	M,CoOss
43	55.0	40.0	05.5	1200	12	M,CA,F
3				1200	20	M,CA,F
44	50.0	40.0	10.0	1200	12	M,CA,F
			2 500.2	1200	20	M,CA,F
45	54.5	18.2	27.3	1200*	36	Mtr, C ₂ A, CoOss
UNI	VERSII	DAD	AUT(ÓN 1250 A I	DE 20 U	C ₃ A,CoOss
ψ.		7				R
46	DIR _{60.0}	31.0	09.0	ERA1200E E	BIB 24 0	TECAM,C ₃ A,CoOss
36-0				1250	24	M,C ₃ A,CoOss
47	51.0	34.0	15.0	1200	24	F,M
-41	31.0	U-1.U	8.8	1250	24	F,M
48	48.0	32.0	20.0	1200	24	F,CA,CoOss
70	-10.0	J E. J		1250	24	F,CA,CoOss
49	60.0	20.0	20.0	1200	24	C ₃ A,CoOss
73	55.5			1250	24	C ₃ A,CoOss

	Continu	ación Ta	abla I			
50	50.0	34.0	16.0	1200 1200	24 120	F,CA,CoOss F,CA,CoOss
51	23.0	07.0	70.0	1100* 1200	30 24	Mtr, C ₃ A, CoOss C ₃ A, CoOss
52	15.0	05.0	80.0	1100 1200 1200	30 48 72	Mtr,CoOss Mtr,CoOss Mtr,CoOss
53	09.0	01.0	90.0	1100 1200 1200	30 48 72	CoOss CoOss CoOss
54	20.0 ALERE FLAMMA VERITATIS	10.0	70.0	1150 1200	48 48	Mtr, C ₃ A, CoOss Mtr, C ₃ A, CoOss
55 VERS	11.0	09.0	80.0	1200 1200	24 72	F, CA,CoOss F, CA,CoOss
56	03.0	07.0	90.0	1200 1200	24 72	CA, CoOss, CoAss CA, CoOss, CoAss
57	33.0	03.0	64.0	1200	72	CaOss,C ₃ A,CoOss
UNI	VERSI	DAD	AUT	ÓN 1200 A	DE ⁷ 2VUI	CaOss,C ₃ A,CoOss
58	DIREC	54.0	40.0	ERA 1200 E	BIB <mark>72</mark> 107	CA ₂ ,CoAss,CA ₆ CA ₂ ,CoAss,CA ₆
59	05.0	45.0	50.0	1200* 1200	24 72	CoAss, CA, CoOss CoAss
60	90.0	05.0	05.0	1200 1200	24 72	CaOss, C ₃ Atr, CoOss CaOss, C3Atr, CoOss
61	94.0	03.0	03.0	1200 1200	72 72	CaOss CaOss
62	30.0	03.0	67.0	1200 1200*	72 72	CaOss,C ₃ A,CoOss CaOss,C ₃ A,CoOAss

	Continu	uación T	abla I			
63	02.0	52.0	46.0	1200 1200	72 72	CAss,CoO,CoAss CAss,CoO,CoAss

Descripción de las Abreviaturas

- F nueva fase Ca₃Al₄CoO₁₀
- M mayenita (Ca₁₂Al₁₄O₃₃)
- CA CaAl₂O₄
- C3A Ca3Al2O6
- C₃Co₂ Ca₃Co₂O₆
- CoOss solución sólida de CoO
- CaOss solución sólida de CaO
- CoAss solución sólida de CoAl₂O₄
 - CA₆ CaAl₁₂O₁₉
 - CA₂ CaAl₄O₇
- Al₂O₃ óxido de alumínio
 - tr trazas
 - * composición que aún no está en equilibrio

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



