ANNEE 1969 Nº 20h

P. 493



THESES

PRESENTEES

A LA FACULTE DES SCIENCES

DE L'UNIVERSITE D'ALGER

POUR OBTENIR

LE GRADE DE DOCTEUR ES SCIENCES PHYSIQUES

PAR

Abdelaziz TAZAÏRT TS4/1283

1^{ére} THESE: Contribution à l'étude du diagramme des phases et des reactions du système MgO-V2O5

2^{ème} THESE: Proposition donnée par la Faculté

Soutenues publiquement le Juin 1969 devant la commission

d'examen

- D. ALLAB
- R. WOLLAST
- D. BODIOT
- V. HERAULT

Examinateurs

President

A ma Femme.

A mes Parents.

-

.

Co travail a été réalisé au Laboratoire do chimic dos solides de l'Université Libre de Bruxellos, dirigé par M. Le Professeur W.L. De KEYSER. Qu'il veuille bien trouver ici l'expression de notre profonde gratitude, pour l'accueil qu'il nous a réservé, et les conseils qu'il n'a cossé de nous prodiguer.

Nous exprimons également notre profonde gratitude à M. Le Professeur R.WOLLAST, pour l'intérêt constant qu'il a porté à notre travail et qui par ces conseils, nous a permis de le mener à bien.

Nous remercions les collègues du Laboratoire pour les discussions que nous avons cues et pour les suggestions qu'ili nous ont faites. Nos remerciements vont aussi au personnel technique, en particulier M. G.NAESSENS, ainsi qu'au personnel administratif pour l'aide matérielle indispensable qu'ils nous ont apportée.

Nous voudrions également remercier M. D. ALLAB, Directeur de l'Institut d'Etudes Nucléaires, ainsi que M. Le Doyen R. TOURI de la Faculté des Sciences d'Alger, pour le soutien qu'ils nous ont apporté.

Que les membres du Jury qui ont porté un intérêt à notre travail, trouvent ici, l'expression de notre très profonde reconnaissance.

UNIVERSITE D'ALG R

Faculté des Sciences

Doyen

Mr R. TOURI

Doyen honoraire Ir P. DUMONTET

PROFESSEURS

Physique	Lir J.F. ALLARD
Fhysique	Nr H. BLAUMEVI_ILLE
Zoologic	Mr F. BERNARD
Chimic	Mic A. DIARA
Géologic	Ir J. FABRIES
Physique	Mr Y. FLAMANT
Physique	Mr C. FRIC
Chimic	Mr V. HERAULT
Physique	Ar A. KASSIAN
Maths	Er V. KHARINE
Laths	Mr L. KHARINA
Biologic	Nr G. MATZ
Physique	Hr Y. MENTALACHERA
Chimie	Hr R. SAUTEREY
Géologie	Nr V. SOROKINI
Physique	Hr C. VIVES
Géologic	Ir V. ZAKROUTKIND

MAITRES DE CONFERENCES

Physique	Ur D. ALLAB
Biologie	ir J. ALTES
Botanique BiPV	Ir A. BLLHANAFI
Chimie	Ir D. BODIOT
Chimic	Mlc M. BROUST
Céologic	Lir M. CHAULONT
Géologic	Lr P. COLLOMB
Chimic	Nr M. DAGUENET
Ph ysiqu e	Nr G. DELACOTE
Physique	Hr G. DUNAZET
Géologie	Hr M. GRAVELLE
Physique	Mr C. HURAUX
Chimie	Mr J.P. MONTHEARD
Zoologie	Mr M. PETITJEAN
Physique	I.r J. POMMIER
Physiologic	Mr J. SCHWANDER
Chimie	Ir B. SPINNER
Géologie	Lar R. TRUILLET
Chimie	Hr J.M. VERGNAUD
Chimie	Mr E. WENDLING

TABLE DES MATIERES

INTRODUCTION

Page

4

<u>Chapitre I</u> : Etude bibliographique	
I - 1. Origine et Analyse du vanadium	7
I - 2. Les produits refractaires basiques	13
I - 3. Corrosions de briques magnésiennes, liées à la présence de Vanadium.	14
Chapitre II : Méthodes et techniques expérimentales.	22
II - I.Préparation des échantillons	22
II - 2.Les appareils utilisés	25
II - 2 - a.Analysesradiocristallographiques	25
II - 2 - b.L'analyse thermique différentielle	27
II - 2 - c.La conductivité électrique	29
II - 2 - d.La microscopie optique	30
II - 2 - c.L'analyse par microsonde électro- nique.	31
A - Méthodos expérimentales d'examon	3T
B - L'utilisation de la microsonde en analyse quantitative.	33

Par

<u>Chapitre II</u>	I: Et sei tè:	ude des composés binaires et établis- ment du diagramme des phases du sys- me HgO -V2 ⁰ 5.	21
II	I-A- E	tude des composés binaires	<u>3</u> 9
II	I-A-l.	Analyse des phases par diffraction des Rayons X.	<u> </u>
	a) b) c)	au dessous de 760°C. de 760°C à 1100°C. au delà de 1100°C.	
II	I-A-2.	Analyse des phases par microsonde électronique.	4. 4 (+
II	I-B- E	tablissement du diagramme d'équilibre.	49
II	IB-1.	Résultats de l'analyse theraique. différentielle.	С
II	I-B-2.	Résultats de la conductivité électri- que.	+
II	I-B-3.	Interprétation des résultats de l'analyse thermique différentielle et de la conductivité électrique	1.
II	I-B-4.	Détermination des domaines de stabilité des phases cristallines par diffraction des Rayons A	1.v.)
	a) b)) examen des échantillons trempés.) examen à haute température.	ा <u>र</u> े ा 2
III	 B5.	Confirmation des hypothèses par l'étude approfondie de quelques nélanges.	, [,]
III	-в-б.	Tracé du diagrame des phases.	1 N.
III	-B7.	Détermination dus propriétés des composés identifiés.	

Page

n) inclyse radioeristellographique b) nesure des densités de ces dif- férente composés									
III- C - Conc	elusion	13							
Chapitre IV : Cinétic oxydes	ue des réactions entre les V ₂ 0 ₅ et MgO.	21							
Introduction									
IV – A – Réa cri	action entre les oxydes poly- istallins.	24 J							
IV - A - I.	Préparation des couples de diffusion.	S. A.							
IV - A - 2.	Analyse des couples de diffusion.	· /							
a) b)	essai à 670°C pendant 7 jours essai à 830°C pendant 4 jours	97 91							
c)	essai à 1000°/17 H.	<u>'</u> ' '							
IV - A - 3.	Analyse de la dif f usion en phase solide.	· • • ·							
IV - B -	Diffusion dans un monocristal de périclase.	100							
Introduction									

IV	-	В		I.	expérience de diffusion à 1000°C	101
IV	-	B	-	2.	Etude de la réaction de formation de $M_{3}V_{2}O_{8}$	105
IV		Β	-	3.	Diffusion à l'intérieur des dislo- cations.	1.77
IV	-	С	-	Cor	nelusions.	<u>.</u>
(! • • •	·		• •	· · ·		<u>ן</u>

INTRODUCTION.

L'utilisation croissante de combustibles liquides dans l'industrie a placé le fabricant de matériaux réfresse taires devant un problème nouveau posé par la corrosion des briques par certaines impuretés du combustible .

Parmi celles-ci, le vanadium contenu dans cortain o fractions lourdes du pétrole peut jouer un rôle considér ble surtout dans le cas réfractaires basiques à base de lig0.

Cette constatation récente n'a pas encore fait l'objet d'une étude satisfaisante et ceci principalement à cause du manque de données fondamentales concernant le système HgO-V₂O₅

La nature des composés binaires de ce système était en effet controversée dans la littérature et le disgramme des phases existant présentait des anomalies incompatibles avec la règle des phases. De plus, ce diagramme présentait des contradictions avec certains faits expérimentaux.

Mous nous sommes proposé dans ce traveil d'étudion teut d'abord les composés binaires qui existent d'us le système .gO V₂O₅ et d'établir ensuite le diagramme des phases complet de ce système. Nous avons abordé, d'autre part, l'étude du mécanisme des réactions entre l'Oxyde de Vanadium et le périclase.

Nous avons pour cela réalisé des contacts entre pastilles de V_2O_5 et de périclase sous forme mono et polycrist lline, ceci dans le but d'obtenir, par diffusion des oxydes, une couche réactionnelle sufisamment étendue et couvrir ainch tout la gamme des concentrations du diagramme des phases, depuis EgO pur jusqu'à V_2O_5 pur.

Cette étude a été effectuée en utilisant à la fois des techniques classiques comme la diffraction des Rayons X, l'analyse thermique différentielle et la microscopie optiqu (Réflexion et transmission), mais aussi des méthodes et des apparenlages plus élaborés, tels que la microsonde électro nique pour identifier et analyser les phases présentes, une Caméra de diffraction de Rayons X haute température, pour confirmer les domaines de transformations polymorphiques et enfin la conductivité électrique pour détecter l'apparition des phases liquides.

Le Chapitre I est consacré à l'étude de l'origine et du mode d'analyse du Venadium. Nous avons aussi passé en revue dans cette partie, les problèmes qui se posent à l'industrie des réfractaires marméding, finzi de les traveux

Ļ

consacrés aux différents composés du Vanadium qui peuvent se former et où l'unanimité est loin d'être réalisée.

L'étude des techniques et procédures expérimentales constitue l'essentiel du Chapitre II, tout en prenant soin d'insister sur les méthodes les plus élaborées. Nous exposerons ensuite les mesures et résultats concernant l'identification des composés binaires existent – en montrant les principales difficultés qui ont induit en erreur les chercheres qui se sont intéressés précedement au problème .

Nous terminerons par l'étude du mécanisme de réaction de formation et de croissance de vanadates qui n'eté effectupar diffusion, soit entre pastilles, soit entre film et monocristal.

CHAPITRE I : ETUDE BIBLIOGRAPHIQUE

I. 1. Origine et Analyse du Vanadium

On sait que certaines huiles de pétrele contiennent de faibles quantités de Vanadium lié à des molécules organiques complexes, généralement azotées.

La matière organique des sédiments contient environ 4 à 5% d'azote. Celui-ci, inclus dans des structures complexes, passe en solution dans les pétroles, après une action géothermique (1).

Parmi ces substances, on a déterminé de la phtalocyanine $(C_{32}H_{18}N_8)$, de la conicine $(C_8H_{15}N)$, Pipérine $(C_{17}H_{19}NO_3)$, de la Ricine $(C_8H_8N_2O_2)$, etc. Cependant il existe certaines substances organiques azotées, les porphyrines qui, bien qu'éxistant en très faibles quantités, ont néanmoins une très grande importance pour le cas qui nous préoccupe. En effet, ces molécules sont constituées d'un noyau tétrapyrrolique dont le centre peut être occupé par le vanadium. On peut citer ainsi le complexe vanadique de l'ester diméthylique de la mésoporphirine IX (2).



d adlanges. Linsi KUZFLTZOVA (3), ette, peur certains brute, l'existence de :

- porphyrines V associées à une mésoporphyrine alcaline (Volga, Oural),
- porphyrincsV et Fe en proportion équivalente (Caspienne)
- porphyrineSV et Fe (V plus abondant Fergania)
- porphyrinesV associées à de très faibles quantité de mésoporphyrine alcaline (Tadjikstan).

D'autre part, il s'est avéré que l'existence du Vanadia est souvent liée à celle du nickel. Aussi, rencontre-t-on souv av des résultats qui donnent les rapports de ces deux éléments. C'aux le cas de l'huile de Casalbordino (Italie) étudiée par COLOLBC ses collaborateurs (4) :

		V p. p	li p.p.m	V/IIi
l'huile	100	101	59.10	1, 7
les asphaltènes	18	420	259	1,6
les résines	11,1	216	108	2
lcs constituants huileux	79.7	2	0.7	2.8

On pout citer nursi le con de contrins dereorgenismes vivent dans le nor (les ascidies) qui concentrent des nétaue de ménière spécifique. On en trouve qui renforment jusqu'à 98.10¹⁰ g de Vanadien pour 100 % de patière séche (1). Enfin on pense que la forme porphyrinique a'est pos le soule forme d'existence de ces métaux. ERDLAN et HORSU (6) estiment que le Venadimm est sous forme porphyrinique dens le proportion de 53 % dans l'huile de Beridge (Californie), tandis que dans celles de Boscan et Luna (Venezuela), cette forme porphyrinique n'est que de 31 % et 27 % respectivement.

La plupart des analyses des métaux contenue dous forme organo-métallique ont été effectuées sur les condres. Le traitement thermique subi par les huiles dégrade les porphet rines et ne donne aucune information sur la nature des complete organo-venadiques existent dens les bruts.

Nous présenterons dans les tableaux suivants, quelques analyses de cendres d'huiles d'origines différentes (5).

Tableau 1 : Tencur en soufre et en condres de quelques brut. pour quelques giscoents.

Tensur en	Californic	Eoxas /	Vonczucla %		Algéri	.e ;; (7)	
				1	2		• 4
Cendro	0,10 à .0.08	0,08 à 0.10	C,10	0,21 à	tr	tr	tr
Soufre	1,¢ 4,2	1,0 2,8	2,4	0,057	0,098	0,114 à 0,210	0,109 0,107

Tableau 2 : Analyse des cendres de Mazout (en % pour ces nêmes gisements.

Sahara

	Cali:	fomio	Texas Vanezuela				
s _{i02}	7,6.	à 7,9	3,4	à 3,7	2,3		
A1203	3,3	2,6	0,1	0,1	0,1		
Ti0 ₂	0,3	0,2	-	- · ·	-		
Cað	7,0	1,3	3,7	3,7	0,1		
MgO	6,7	3,0	2,3	0,5	1,9		
Fc203	10,4	0,3	6,8	7,8	1,5		
V ₂ 0 ₅	7,6 -	29	2,1	21	63,2		
NiO	8,1	10,5	2,3	3,9,	6,4		
Na ₂ 0	9,7	23,4	27,6	26,3	12,4		
so ₂	35, 6	29,9	45,5	33,0	13,9		
}				- •			

- 1 Ohanct .
- 2 El Agrob
- 3 Russhoud |
- 4 G.Touil 3

10

D'autre part, si on laisse les teneurs en Vanadium groupées selen l'origine géographique des mazouts en fonction de la teneur en soufre, on constate qu'il y a une corrélation Vanadium-Soufre.



Fig. 1 Corrélation Vanadium-Soufre en fonction de l'origine géographique

Si en applique cette cerrélation aux huiles sahariennes, en peut tirer la conclusion suivante : la très faible quantité de soufre qu'en y trouve doit correspondre en première approximation à une très faible teneur en Vanadium. Quelques analyses ont donné effectivement les résultats suivants : (Analyse sur cendres)

Djouna west l	:	6 p.p.m.
Tin Fouyé Tabankort 101	:	5 p.p.m.
Tin Fouyé Tabankort l	:	10 ⁻² p.p.m.
Messaoud	•	0,3p.p.m.
Hassi-R'mel (gasoline)	•	10 ⁻² p.p.m.
Djebel Onk	•	6,5p.p.m.

Plusieurs méthodes ont été proposées pour la recherche et le dosage du Vanadium. Néanmoins les méthodes spectrophotométrique ou photocolorimétrique nécessitent la présence d'une quantité relativement importante. C'est le cas des huiles du Moyent Orient. Cette analyse se trouve exposée dans la Norme NF-M 07 027 ou ASTM D 1548-59 T. Dans le cas de concentrations plus faibles (ordre du p.p.m. ou moins), il est préférable de faire appel à la fluorescence du RX (8).

P D'autre part, comme les porhyrines ont un spectre caractéristique dans le visible et l'infra-rouge, il devient assez aisé de déterminer rapidement leur présence. (9)



Spectres dans le visible des étieperphyrines de Vanadium et de Nickel.

1.2. has receive releasinguis.

Les refracteures basiques sont essentiellement lagné de la, associés souvent avec l'oxyde de chrome et d'eutres oxydes quantités plus faibles, qui jouent le rôle de minéralisateure. On peut se référer à la norme PRE (Produits Réfractaires Lucres ens) pour avoir la classification expete ainsi que les diffre d teneurs en Lagnésie (10). Celle-ci provient en général de trais sources :

La giobertite $(1 geo_{j})$ provient de l'altération de cell silicates magnésions. D'autre part l'attaque de containes real calcaires par des caux magnésienne : donne maissance à de la dolamie $(Ca, \log(CO_{j})_2)$. Enfin, le plus gros reservoir de magnésie est sans conteste l'eau de mor. Colle-ei renferme en moyenn quelque: 35 g de sels totava, dont 3g constituent du chlorur magnésium. Pour cotraire la magnésie de l'eau de dor, en util de la dolonie calcinee et transformée en lait qui, s'élangee l'eau de mer préalablement mérée (afin d'éviter le précipite de de Carbonntes), donne un précipité d'hydroxyde de magnésium, selon le principe de la réaction suivente :

$Co(OH)_2$, $Lg(OH)_2$ + $Lg Cl_2$ 2 $hg(OH)_2$ + $Co Cl_2$

Les importée qui recomponnent les réfinetaires , gradiens s surfeut 220_3 , 0_20_3 , CaO et SiO₂. Ceux-ei jouent le rôle de minéralisateurs et entrent en faible quantité dans le compos Lui joue le rên le jiet e entrat d'estrende le tern dien composes bisteries ou l'immires avec l'incredésie, minsi, il forme surtout au cours de la cuisson du réfracteure, à côté périelase, ig0, de la monticellite (Cm0.hg0.SiO₂) et de la forstérite (2 Mg0. SiO₂) lorsque $\frac{CaO}{SiO_2}$ (1,5 de la montie (lg0.2 SiO₂) et du siliente dicaleique (2 CaO. SiO₂) lorsque rapport est compris entre 1,5 et 2 et enfin, dans contains de la brownillerite (4 CaO.Al₂O₅.Fe₂O₃), du siliente trien ainsi que plusieurs sortes d'aluminates de calcium (11) (12

I.3 Corrosion de briques magnésiennes liées à la présence de Vanad

Dans l'important travail de Robijn consacré à l'étude causes d'altération des briques basiques dans les empilages fours de verrerie, l'auteur à démontré le rôle néfeste joué l'oxyde de vanadium (2).

L'analyse de briques basiques usagées et des études de rosion en laboratoire ont montré que V_2O_5 attaque érès rapie les silicates de chaux et de magnésie qui forment le lient e brique. V_2O_5 réagit ensuite facilement avec lego pour donner vanadates de magnésium. Le bas point de fusion de ces compos et l'existence d'un cutectique voisin de 650°C prevoquent un forte corrosion et modifient considérablement la résistance méconique à chaud du réfracture.

۰.

Un étude plus détaillée des réactions de V_2O_0 evec te expendent pas pu être entreprise par cet suteur, eur il : te. de mais des la donne d'onderer el a conceptant de la donne dent de la donne de la

For Alelement aux problèmes de corresion de réfract cognésions, le V_2O_5 joue un rôle très actif dans le frittag (15,14) du périolase. Cooi a été mis en évidence per ROBIJE différents délanges de Périolase ont été préparés avec des pourcentages différents de V_2O_5 (0,01 % à 1 % Hele de V_2O_5) portés à 1450° pendant 24 heures. Ils nontrent que le disc des grains de périolase est une fonction directe de la quen de V_2O_5 ajoutée. A.G. Allison et Coll.(15), en f dittant la de heure pureté, ont mis en évidence des spéciment de prove apparente nulle, lorsque les traitements thermiques produic périolase.

G.E. LAYDER et IAC QUARRIE (16) en étudiant de faibl additions de V_2O_5 (10⁻⁹ ele, 5.10⁻³ et 10⁻² mele), consent qu ouyde fond et aide à la denuification en réagnssant avec lige, a se forme alors un composé réfroctaire. En considerant le reionique de V^{5+} (0,59 Å), d'après des auteurs, cel son peat su pénétrer d'un le réseau de lig0 et aider au nécomis e de fri

BROWN, dans son étude sur le frittage de LgO très pui (99.009 ;) conteners de venedir (17) (6,01 ; 3 0,1 ;) stor deux debions differentes à nu-dessous de 1200°, le contient rjoutés reverisent la densification en agiss no sur les promiétée de surface, prime 1250° et 1450° (147 e comme phase liquide qui favorise le frittage. Ceci est confirmé par NICHOLSON (18) qui déduit de ses expériences que c'est l'apparition d'une phase liquide qui influe sur la cinétique de croissance de grains.

Dans tous les problèmes énoncés ci-dessus, les chercheurs se heurtent à une même difficulté pour poursuivre l'interprétation de leur travail ou justifier leurs hypothèses : les données restreintes et contradictoires concernant le système $MgO-V_2O_5$.

La seule étude systématique concernant le diagramme des phases $MgO-V_2O_5$ est due à LEHMANN et ses collaborateurs (6). Ceux-ci ont proposé le diagramme binaire suivant :



Ils proposent l'entre des composes suivable d' 10.2 V_2O_5 , $3 = (0.2 V_2O_5, 7 \pm 0.3 V_2O_5, 10.0 V_2O_5)$. Tous e d'establés fondent de manière incongruente. D'après ces auteurs, contain ces composés se trouversient sous forme de solutions solides.

Les températures de transition de phase ont été détermine : au cours du refroidissement des échantillons.

Cinq phliers de température ont ainsi été mis en éviden 616°C entre 100 % $V_2O_5 = 40$ % V_2O_5 molaire 711°C entre 60 % $V_2O_5 = 40$ % V_2O_5 molaire 1091°C entre 40 % $V_2O_5 = 20$ % V_2O_5 molaire 1162°C entre 25 % $V_2O_5 = 0$ % V_2O_5 molaire 1524°C entre 12 % $V_2O_5 = 0$ % V_2O_5 molaire

L.H. MN et ses cellaborateurs supposent aussi une décorsition du V_2O_5 en V_2O_3 dans la région des fortes concentrationen lego.

Si les nuteurs signalent que tous les composés fondent manière incongruente, le tracé de leur dingramme n'est toutef le pas conforme à cette hypothèse en de nombreux points. On observe en effet que plusieurs points péritectiques su situent sur le droite verticale définissant la composition du solide (exemple) $2 - 40 - 4 V_2 O_5$, $7 + 40 - 5 V_2 O_5$). Casi est en contradiction for ell evec la règle des plàses et conduirait e addettre qu'an pau isoler dans ce diagnetre un pous-système binaire s de selutie For allow DURLE (19) to deble l'une seno the orthomadete 2 $gO \cdot V_p O_p$ dont il donno les correlations a contata graphiques. Un composé no figure pas dens le diagramme de Lu

ROBIJE out en doute la validité du ce diagranae dos phe propose l'existence d'un pyrovenadate 2 LgO.V₂O₅. Il confirm l'existence de l'orthovanadate déjà proposé par DURIE.

In outro, ROBIJN conteste fortelent l'existence des cord 3 $\log 0.2 \ V_2 O_5$ et 7 $\log 0.3 \ V_2 O_5$ dis en évidence par Liklan et d

1.

. . . .

B.W. KING et L.L. SUBER (20) dons leur étude our les protés des oxydes du Vonadium, proposent le formule 3 LGO.2 V₂C un vanadate de Lagnósium qui fond vers 810°C. Ils pensent d' part, que le composé hgO.V₂O₅ (qui ne figure pai donc le di Le ci-dessus), ne sereit autre qu'une solution solide de lgC V₂O₅ + V₂O₅ en excés.

Ainsi beaucoup d'incertitudes et de contradiccions donces et le diagrande proposé par LEHIAUN et ses collaborateurs pa très incomplet. D'autre part, leurs mesures des températures été effectuées par refroidissements, ce qui entraîne des rot à la cristellisation et fausse les valeure des temperatures réelles d'équilibre.

Nous pouvons faire une renarque importante concernant l l'raté des produits étudies par Bell 201. Mous savone que le est très répatif à l'présence d'i puncté pout influencer a dériblement le formation de composés définis. Or les synchès des vanch tes cliectaeus pur Luium et ses collesarteurs été fuites dans des oncusers en clusine. Une faible quimet d'alumine a été attaquée et solubilisée dans les vanchetes Dognésium. Une analyse a ainsi été pratiquée par IEM MH et donné le tableau de résultats suivants :

::61Anges IgCV205	۸.1. ₂ 0	v ₂ 05	MgO	HgC	v ₂ 0 ₅	Lifférenc
15 / 85	0,5	95 <u>,</u> 6	4,0	15 8	84,2	0 , 8
30 / 70	0 , 4	90,1	9,0	30,8	59 ,2	0,0
35 / 35	1,7	E7 , 2	10,3	34,8	65,2	9, 2
45 / 55	3 0	84 l	14,9	44,8	55,2	0,2
55 / 45	θ,θ	77, 8	21,0	54,8	45,2	0,2
55 / 45	1,1	77,4	21,4	55,5	44.5	0,5
60 / 40	0,5	74,6	24,2	59,9	40,1	i,l
60 / 40	tr.	73,8	25,2	60,6	39,4	0,6
0/30	0,3	65,7	35,9	69 ,5	30,5	U • 5
77,5/22,5	tr.	56,5	43,4	77,6	32 , 4	0 , 1
80 / 20	0,7	53,4	45,9	79, 5	20,5	0 , 5
88 / 12	3,4	34,8	J1,7	83,9	11,1	0,9
92 / 8	tr.	28,3	70,8	91, 8	8,2	C,2
93.5/6.5	tr.	23,0	75,4	93,8	5 , 2	0,3
94.5/5.5	tr.	19,9	78 ,7	94,7	5,3	0,2

Ces valeurs représentent des pourcentages en poids.

Bin que les quantites d'ul₂C₃ seient felblas, elles joures voguer un déserdre non négligeable dans le réserv des conspaces : tipés à pertuber les observations, principalement celles par ell tion des remover (). Etant denné les analegies des diagrammes des phases qui existent généralement dans une même famille de composés, nous avons d'autre part recherché dans la littérature les données concernant des systèmes $MO-V_2O_5$ ou $MgO-M_2'O_5$.

Nous avons trouvé des données intéressantes au sujet des systèmes $CaO-V_2O_5$ (21) et NiO- V_2O_5 (22).



CaO-V₂O₅

L'etude le des deux et le plais i l'épland for instructe , place qu'ils préplatent de rèce constat di llibudes av l'éclai e nous nous proporces d'audier.

Le bindire CaO-V₂O₅ présente l'existence de troid composés fusion incongruente : CaO. V₂O₅ 2 CaO. V₂O₅ et 3 CaO. V₂O₅. I bindire NiO-V₂O₅ présente les mênes coractéristiques et les mênes composés : NiO. V₂O₅, 2 NiO.V₂O₅ et $> \pm iO.V_2O_5$. Il importe aussi de reverguer que contrairement aux suppositions de LEUMANN, queu des deux diagrammes ne propose une transformation de $\frac{v_2O_5}{2}$ en V₂C₂ par perte d'oxygène, aux faibles concentrations en V₂O₅.

D'outre part, nous nous sonnes référé à d'autres binaires formés par les alcalino-terreu avec les éléments du group V de la classification de Hendéléof.

Ainsi MgO donne ovec P_2O_5 deux types de composés : 2 LgO. P_2O_5 et 3 LgO. P_2O_5 , ce dernier présentant deux formes alletropiques : et (23), tandis que CaO donne ovec P_2O_5 , plusieurs composés teu jours du même type, mais avec différentes formes polymorphiques (24) (25) (26) CaO. P_2O_5 , 2 CaO. $P_2O_5 \times ct^{-1}$, 3 CaO. P_2O_5 et ., CaO. P_2O_5 .

Il ressort de l'analyse des dingrennes des phases des systères voisins du système $HgO-V_2O_5$, que contains vonadates de Lognésius signalés dans la littérature come $3 \pm gO_2 + V_2O_5$, $7 \pm gO_2 + V_2O_5$ sont peu vraiserblables. Par enclogie avec les vandates de cole et de nickel, il numble par contre que l'hypothèse d'one rusian incongruence de tour les vrande la des conépius s et probable.

Il ment in de l'orde cridence que ins donnée mit de la littérature sont trop contradictoires et insuffisientes au stade actuel pour décrire d'une manière conforme le dingramm phases du système. Le seul dingramme existent, et dû a LEHLA coll., semble contenir plusieurs erreurs et omissions. Il es toute façon non conforme aux axigences théoriques.

CHAPITRE II : LETHODES ET MCCHNIQUES EXPERIMENTALLS.

II.1. Préparation des échantillons.

Nous avons prépard nos échantillons en utilisant des fournis par les établissements Noury et Baker (Hollande). Le puretés de lg0 et V_2O_5 sont respectivement 99.8 ; et 99,7 ; . L pertes d'eau sont peur lg0 : 5,3 ; (800°/4 H) et pour $V_2O_5 = 0.5$

(500°/4 H).

Nous avons apporté un soin particulier à la confecti des mélanges afin de réaliser un contact aussi uniforme et est se cace que possible.

Toutes les poudres ont été systématiquement possées de tamis ASTH nº 325 afin d'avoir une granulométrie uniforme inderieure à 449.

Les al myes sont realisés sous alcool abaille. Le sé a lieu pendant l'aditation à l'alde d'un agitateu - agiétaque chauffont at d'une lappe à Inira-Rauge Philips 500 (aute l'a et foçenné en pastilles. Pour cela, nous avons utilisé un soul en celer tresse dont le piston à un directire de l c..

Pour éviter toute contamination des échantillons par le f , le moule a été recouvert d'une mince pellicule de chrome sur le parties directement en contact avec la poudre (la poudre de leg est fortement abrasive et est la cause du grippage fréquent du piston dans le moule).

Le febrication des postilles à lieu de la manière suivents \cdot de 0.30 à l g de poudre est mélangé l à 2 gouttes de lient (sel \cdot tion equeuse de dextrine à 7 %) ou deux gouttes de pareifine luquide.

La compression dans le noule est toujours uniferne 2,7 foi ². Afin d'éviter le collage de la pastille sur le pisten et le correpiston, nous avons placé de chaque côté une rondelle de Hyler. Le pastille ainsi obtenue (parfaitement cylindrique) est prête à sur de le traitement thermique désiré.

Afin d'étudier la surface des échantillons après traitementhernique, au microscope optique en réflexion et au moyen de la nicrosonde électronique, il a été nécessaire de pratiquer un er bage à l'araldite. Nous avons ainsi utilisé un mélange électrolite F, de durcisseur 905 et de quelques gouttes d'accélérateur (fab timmeTBA). Le nélange viequeux ainsi obtane est verse sur l'ée tillon dans une enceinte conntenue sous un vide primeire, morée environ l'heure de l'égapage, l'échantilles enrobé est placé dens a étuve à 140°C. de bout de guelques heures,l'areldite fareit en polyaérisent ce qui donne une forte cohésion à l'échaetillon et facilite ainsi l'opération de polissage.

Pour les études Microscopiques en réflexion aussi bien qu pour la microsonde,il est nécessaire d'opérer sur des surfaces d'au polies. Pour cela, les échentillons enrobés sont dégrossis sur d'au popiers au combure de Silicium de différentes granulométrics, pour sur des plaques de verre recouvertes de toile de nylon ou de feutre, sur lesquels on dépose une poudre d'alumine d'environ l, . A ce stade, les échentillons ne doivent plus avoir de relief.

Enfin, pour finir le polissage, il est nécessaire d'affine les limites des différentes phases, de supprimer les griffes. Pcela nous avons passé l'échantillon sur l'envers de fouilles de papier photographique et en utilisant de la pâte diamentee de 7 et l...

Remarque : Tous nos polissages ont été effectués à sec, car la phase interstiticlle de nos échantillons est très sensible à l'humidité.

Pour les études à la microsonde électronique, il est en outre nécessaire, d'évaporer une couche conductrice (cuivre, carbone) d'environ 100 Å, afin d'en assurer la conductivité et d'éviter ainsi l'accumulation de charges électriques qui produiraient un déplacement du faiseeau. Cela perior aussi d'évacuer le chaleur due à l'impact des électrons. 11.2. Les precile utilists.

II.2. . An 1930 rodicoristellog rochiques

Après traitement thermique, les produits de rémetions eté souris à un examen radiocristellographique, par le méthode Debye-Scherrer, au moyen d'un diffractonètre de Rayons & Philip PW 1010, équipé d'un gonionètre à compteur Ceiger. Dans toutes nos mesures, nous avens utilisé une anticathode de Cuivre, une fente d'émergence des Rayons & de 0°,2, un filtre en Wickel, un ouverture du compteur Geiger de 0°,2. Les intensité diffractées enregistrées à l'aide d'un appareil potentionétrique. Les vites de déplacement du gonionètre sont de 1° (2 Θ)/mm et 0,5° (2 Θ)/ . Cette dermière vitesse n'a été utilisé que pour identifier avec la plus grande exactitude le position des angles de Brags qui nous ont permis de détensiner les distances interréticulaires ainsi que les pies caractéristiques des k₂ aux grants angles (2).

Nous avons balayé à l'aide du gonionètre, la région $0^{\circ} \leq 2 \theta \leq 90^{\circ}$ à chaque essai sous les conditions invariables de 30 kV.24 mA pour l'alimentation de l'anticathode.

Four les études comparatives d'échantillons, nous avon préféré utiliser la Comera de Guinier de Volf, qui permet de rou ver simultanément quatre spectres de diffraction, tout en utilisont de Coibles quantitée de produit. Cette conére composée escendiellement d'un cristel à double courbure qui per et de focaliser sur le poudre un faisceau ponochrenatique faiblet nu diversent. (DE TETT)



A source de rayons X

- B menechremateur
- C échantillen
- D film

Fig II. l Schéma de la Caméra de Guinier - de Wolf.

Les échantillens, après traitement thermique, sont finement breyés dans un mortier en agate. Les poudres deivent être très fines afin d'obtenir des raies uniformes. Elles sont alors étalées en couches fines sur du papier cellophane ou du mylar dans le porte échantillons, en utilisant de l'hexachlorobutadiène comme liant qui sèche très rapidement.

Les conditions ont été les suivantes : alimentation du tube à anticathode de cuivre : 40 kV - 20 mA , pose : 2 h 30.

Le papier photographique utilisé a été fourni par Gevaert: Structurix D 10. Nous avons utilisé du Phen X (Kodak) comme révélateur.

Nous avons de plus enregistré les transformations polymorphiques de composés à l'aide d'une caméra haute température (28) (29). Celle-ci est du même type que celle décrite plus haut, mais est en plus équipéed'un four et d'un système qui permet d'enregistrer en continu, le spectre de diffraction du produit chauffé, grace à un déroulement progressif du film. Ces mesures ont été réalisées grâce à l'obligeance des établissements Enraf-Nonius (Delft-Hollande) que nous prions de trouver ici l'expression de notre gratitude.

II.2.b. L'analyse thermique différentielle.

Rappelons qu'en analyse thermique différentielle, l'échantillon à étudier est comparé à un échantillon de référence, inerte thermiquement $(Al_2O_3$ frittée). La différence de température entre les deux échantillons est enregistrée au cours d'une élévation régulière de la température (30). Les différentes transformations au sein de l'échantillon qu'on étudie mettent en jeu des énergies calorifiques qui se traduisent par des variations de température. On enregistre alors la courbe T = f(t).

Schéma du montage. (Fig.II.2).



Fig.II.2 - Schéma du montage de l'analyse thermique différentielle.

Le creuset en platine à dour compartimente, renforme les deux échantillons dans chacun desquels plonge un ther occupie Pt-Pt/Rh(10 %).

Le four F à élément de crucilite (SiC) est alimenté au moyen d'un auto-transformateur (R) actienné par un noteur II. L'alimentation est stabilisée (S) afin d'avoir une montée de température régulière. La vitesse de chauffage utilisée cation/mn.

Pour déterminer la température de début des phénomènes thermiques, il a été nécessaire de repérer la température au moyen d'un étalon : nous avons utilisé pour cela la transfornation polymorphique du quartz p en quartz « à 573°S. En répétant plusieurs fois la même mesure, il est alors possible d'estimer la température de début d'un phénomène à \pm 1°C dans la région de 500°C et de \pm 2,5°C dans la région de 1000°C.

Les échantillons sous forme de poudre de granulemétrie constante ($\leq 44\mu$) ont été étudiés de deux manières différentes : - sons prétraitement thermique, afin de repérer la température de début des réactions de formation de vonadates,

- après avoir déterminé les températures de réaction, nous avons étudié les échantillons prealablement souris à un traitement thermique destiné à éliminer les phénopènes dûs pux réactions de synthèse et dans le but d'obtenir une peilleure reproductibilité des pies endothermiques, térbins de l'apparitien des phases liquides. II.2.e la conductivité electrique.

La conductivité électrique permet de nesurer, en continh, In variation de la résistance électrique d'un échantillon, en fonction de la température. L'apparition d'une phase liquide dans un mélonge de solide soumis à une réaction se traduit pri une brusque et forte diminution de la résistance électrique.

Le principe de construction de l'appareil a été decrit par HENSLER et HENRY (31) et R. CYPRES et B. VAN OMINSLAGHE (32).

Nous avons modifié de type d'appareil décrit dans la littérature en l'équipant d'un dispositif permettant d'effectuer les mesures sous vide ou sous atmosphère contrôlée.

L'appareil réalisé dans notre laboratoire est schématisé dans la figure suivante. (Fig.II.3.).

Le tube porte échantillon a été conçu de telle sorte qu'il soit étanche à haute température en vue d'effectuer les mesures sous vide. Le détail de la réalisation pratique est représenté dans le schéma (II.4.).

Le tube choisi est en alumine frittée (origine : Etablissements Desmarquest-Paris), ce qui permet d'atteindre une tempéreture de 1500°C sans craindre de déformation ni de porosité excessive, co tube cot recouvert d'une fauille de platine qui constitu in blindage en mettant le conductour control à l'abri des pertur bations provoquees par le courant de chauffage du four.



: Schéma du dispositif de mesere Pigure II 3



Figure II.4. : détail du conductimètre.
Ce tube est soudé, à sa partie supérieure, à un manchon en laiton dont l'ouverture latérale permet d'accéder à l'atmosphère désirée.

A l'intérieur de cc tube, un système de tiges réfractaires, contenant le thermocouple et les fils de contact, maintiennent l'échantillon entre deux électrodes en Pt à 10 % Ir et reliés à un pont de mesure Lemouzy. Lorsqu'une phase liquide apparaît, l'échantillon a tendance à s'affaisser, mais la tige réfractaire supérieure s'éppuyant sur une tige flexible, maintien le contact.

Lorsque la phase liquide apparue est trop importante, l'alfaissement brutal entraîne une rupture du contact, qui est immédiatement enregistré au résistivimètre.

Le chauffage du four se fait d'une manière continue et régulière, à l'aide d'un autotransformateur entrainé par un noteur L'élément chauffant est en crucilite (SiC), la vitesse de chauffage est de 5°C/minute.

Les mesures sont effectuées en courant elternatif, afin d'éviter les transports ioniques, sous une tension de 5 volts à 50 cycles /seconde et permettent d'atteindre 5.10⁸.200

II.2.d. Le l'icroscopie optique.

Les examens nicroscopiques ont été effectués sur un nicroscope Leitz-Wetzlar, du type ortholux. Celui-ci équipé pour les examens par réflexion et transmission, nous a permis d'étudier nos échantillons en surface; polies ou en lames minces.

Les Nicrophotographies ont été réalisées sur fils Cevaert Scientin 42 A 56 à l'aide d'une caséra 9 x 12 en montée sur le microscope.

II.2.e. L'analyse par microsonde électronique.

A - Méthodes expérimentales d'examen.

L'examen d'un échantillen par microsonde consiste à le soumettre à un bombardement d'électrons et à observer les phénomènes résultants, qui sont :

1) l'émission d'un spectre de Rayons X caractéristiques des éléments présents.

2) la réflexion d'électrons appelés dans ce cas "électrons rétrodiffusés"

3) l'absorption d'électrons (électrons absorbés).

Le faisceau électronique est engendré et focalisé dans un canon à électrons vertical composé d'une source et du système optique (électro-aimants, condenseurs, dia**phragne**, etc..). Dans l'appareil dont nous disposons (JEOL type JXA 3 A -

fig II.5.), le canon est situé entre deux spectromètres à rayons X équipés chacun d'un jeu de trois cristaux analyseurs et d'un

compteur proportionnel. Schéma général de la Microsonde électronique JEOL JXA 3A équipée de 2 spectrographes



Il contient nussi un couple de copheurs d'électrons prevas pous l'obtention d'inages electronique. Le domaine de mesure des spectromètres s'étend du Bore à l'Urnnium. Les rayons X sont e j de sous un angle de 20° par rapport au plan de l'échantillon.

La tension d'accélération du faisceau d'électrons pout être choisie entre 5 et 50 kV : le diamètre de la sonde pout varier de 0,5 à 500µ. Des plaques déflectrices permettent un balaya par le faisceau électronique d'une portion de surface de l'écheteillon.

Les signeux captés par les compteurs sont transmis soit à deux baies de comptages classiques, soit à deux oscillegraphes cathodiques. Ces dermiers permettent l'observation des inages i car nies par les électrons absorbés et les électrons rétrodiffusés. Ils permettent aussi d'obtenir une image de la distribution d'un élément choisi dans l'échantillon en utilisant le rayonnement à. Les properte monte de ces images peuvent varier de 300 à 10.000 f ic. Le pouvoir de résolution est de 0.5 p. Rappelons brièvement, afin de faciliter l'interprétation de ces images, que :

- les électrons rétrodiffusés fournissent une image topographique généralement plus sensible que l'image obtenue au microscope optique.

- le nombre des électrons rétrodiffusés dépend du nombre atanique Z des éléments qui constituent l'échantillon. L'inage sur l'écron de l'oscillographe sons d'autant plus lumineuse que Z des plus grand. Sur les photographies, les plages foncées corresponder aux élémente les rie dé - l'indge en el stions obserbus, en contenire, sera d'attant pour plus lumineuss que Z sera fhible. Les plages foncées corresponde aux cléments les plus lourd.

- L'image X donne la répartition d'un soul élément de l'échen lilon. Elle se décèle par des têches lumineuses correspondant aux signaux reçus par les compteurs. Les zones lumineuses correspondent à des plages de fortes concentrations de l'élément étudie. les zones obseures indiquent l'absence de l'élément.

- on peut encore déterminer la réportition d'un seul élément sette vant une direction en la balayant à l'aide du faisceau électronique (line scanning).

B. L'utilisation de la nicrosonde en analyse quantitative.

Les relations entre l'intensité du rayonnement X émergient et la concentration d'un élément sont régies par des interactions entre des rayons X, des électrons et de la matière.

Il en résulte que le signel émis par un élément donndépend non seulement de se concentration, mais encore des concentrations de tous les éléments présents dans l!échantillon (33).

J. PHILIBERT (34) a mis au point une méthode qui per et de calculer la concentration d'un élément dans une metrice, à partir de l'intensité des rayons X enis par cut élément.

Pesons que le rapport des intensites resurées pour l l'échentiller : l'échenti



où ^Wcch. ^{et W}ct.: sont les titres massiques de l'échentillon et de l'étalon.

Fech et Fet : sont des fonctions qui traduisent les interactions entre les rayonnements et la metière. d'après Philibert :

$$I^{i} = \frac{1}{(1 + \frac{\varkappa}{1 + \frac{1}{1 + h}}) + (\frac{h}{1 + h} -)^{i}}$$
 cù

 $x = \frac{1}{1} \cdot \csc \Theta$; $\overline{1} \cdot \operatorname{cst} \operatorname{le} \operatorname{coefficient} \operatorname{d'absorption} \operatorname{moyon}$ $\overline{\nabla} = \sum_{i=1}^{n} \overline{1}$

 $\Im = 20^{\circ} (takc-off cngle); \frac{1}{sine} = 2,92$

h = 1,2 $-\frac{\Lambda}{Z^2}$, tabulé par Philibert (p.63 tableau V) z = mesure l'absorption des électrons. Ces valeurs ont étetabulées par Philibert (Tableau I p. 23). Nous avons dependentpréféré utiliser une correction introduite par DUNCULB et SHIELDS(35) en nous basant sur un travail d'interprétation quantitativeréalisé dans notre laboratoire (36). Nous avons donc calculésuivant la relation

$$= \frac{2,39.10^5}{1,5} \\ E_{\circ} - E_{\circ}$$

E_o représente la tension d'accélération des électrons incidents (15 KV et 25 KV), tendis que β_c représente la tension critique d' citation des raies kedes vanadium et magnosium.

$$D_{c}^{V} = 5,5 \text{ KV}$$
 of $D_{c}^{UU} = 1,3 \text{ KV}$ (37)

Les calcul. Connert, en capliquent le for the la Déca et SHLADF, des valeurs pour aqui sont appez différation de c proposées par l'Allibert (2.63. f.f.)

	Valours c	alculées	Volcurs por Ph	donn ilibe
and the second second second second	15 KV	25 KV	15 KV	25
T lig	4 228	1935	• 5 000	2 55
V	5 300	2132		

Les coefficients d'absorption des raies lag Kallet V Kalles éléments présents lag. V et 0 sont donnés dans le tableau suivant :

rediction Absorbent	1.g	· V	·
lig	464	153	
V	4178	90	
0	2433	51	

Dans les tableaux suivants (tableaux 1, 2 et 3, nous avec calculé la fonction F et l'intensité relative $\frac{I}{I_0}$ en fonction titre massique pour ligo et V_2O_5 .

Les principeux calculs effectués dens les colemnes sont suivants : \overline{Z} représente le nombre atomique moyen de l'échantillon $\overline{Z} = \sum_{i=1}^{N} Z_i$) avec W_i = titre massique de chaque élément et $Z_{h,g} = 12$, $Z_V = 23$ et $Z_0 = 8$. \overline{Z} permet de calculer h.

La figure (II.6) donne la courbe d'étalonnage de $\frac{1}{I_0}$ = (concentration massique) calculée pour doux tension d'excitation 15 KV et 25 KV. Nous remarquons que l'absorption – est quasi nulle pour le Vanadium et que l'intensite des regons X émis par l'excitation de cet élément est simplement proportionnelle à sa concentr tion massique.

Le lognésium, par contre, est fortement absorbé et cola d'autant plus que la tansion est plus élevée, ce qui confirme les résultats trouvés par BIRKS (37).

% passique	foncti	Oli i'	I W cch.	Lon.
on Eg0			lo Wet.	i uto
	FV		(1/1 _°) ^A	(1/1 ₀) _{1/2}
100 99 95 90 85 80 70 60 50 40 30 20 15 10 5 10 5 10	0,9235 0,9308 0,9317 0,9330 0,9340 0,9361 0,9362 0,9405 0,9425 0,9448 0,9475 0,9448 0,9475 0,9499 0,9509 0,9518 0,9528 0,9537 0,9538	0,4592 0,4550 0,4387 0,4177 0,3977 0,3874 0,3548 0,3293 0,3048 0,2848 0,2722 0,2501 0,2422 0,2501 0,2422 0,2349 0,2293 0,2280	0 0,00975 0,0488 0,0978 0,147 0,196 0,295 0,394 0,494 0,594 0,695 0,796 0,897 0,948 0,989 1,00	1,00 0,981 0,907 0,818 0,736 0,6696 0,540 0,430 0,322 0,248 0,169 0,112 0,082 0,053 0,026 0,0049 0

Tableau 2. Valeurs de $-\frac{I}{I_{\circ}}$ à 15 kV

100 99 90 80 70 50 30 20 10 5 0	0,842 0,343 0,847 0,854 0,856 0,856 0,867 0,878 0,883 0,887 0,889 0,890 0,893	0,2532 0,2496 0,2200 0,1980 0,1749 0,1417 0,1228 0,1123 0,1055 0,1012 0,0974	0,00 0,009 0,095 0,191 0,288 0,485 0,690 0,791 0,894 0,947 1	1 0,975 0,782 0,625 0,481 0,280 0,145 0,089 0,042 0,020 0
---	---	--	--	---

Tableau 3. Valcurs de $\frac{I}{I_{\circ}}$ à 25 kV



Fig. II.6. Courbe d'étalonnage du Vandium et du Magnésium en fonction du titre massique de MgO et V₂0₅.

On peut tirer conne conclusion de ce calcul qu'il sera préférable de se référer aux comptages du vanadium peur déterminer la composition des phases binaires et de déduire par diférence la teneur en EgO. En effet, les grandeurs que l'on ut'lise dans les calculs de F sont connues avec une cortaine impocision. (Valeurs de C données par Philibert (54) et correction de Duneumb- et- Shields. Aussi l'absorption que si nulle du Vanadium par le Legnésium se tarduit-elle par une droite surt à 15 kV et cette imprécision n'affectera pas l'étalennege de V_2O_5 . Par contre, vu la forte absorption de Legnésium par le Vanadium, des erreurs fort importantes se trouvent introduites dans le cas de Lego. <u>CHAPITAN III. EVUDE DES COLICSES BIRLINES AT MANDLISSAALNY DE DILGRE.</u> Des PERSIO DU SYSTER, - 70 V₂05.

Cu complete unit constructé à l'étude des completes bin in MgO/V_2O_5 et à l'établissement du diagrame des phases de cossystème.

Nous avons tout d'abord procédé à une étude systématiq de tous les composés stocchionétriques signalés dans la litté ture et nous avons aussi étendu cette étude à d'autres mélong afin d'élargir le domaine d'investigation.

Tous cos composés ont été traités à différentes tempér de tures pendent plusieurs heures, puis trempés rapidement à l'ale.

Afin d'établir le diagrame des phases, il est nécessa de repérer les températures d'apparition des phases liquides de délimiter les donaines de stabilité des composés identifié . Nous avons en outre complété cette étude en recherchant les t formations polymorphiques qui peuvent exister à haute tempéra des .

La courbe du liquidus, dans le domaine de très forte e centration de V_2O_5 a été colculée en utilisant la formule de Clausius-Clapeyron.

III.A. Ltude des composés binaires.

III.A.1. Analyse des phases par diffraction des rayo

Nous avong procédé, à l'aide de la Coméra de Guinier-d l'olf, à l'étude de tous les composés stouchue étriques propos dans la littérature, et dont le rapport polaire $\frac{20}{205}$ varie de $\frac{1}{2}$ à 3. La composition des mélonges étudiés figure dans le tableau III....

napper' molaire Mg0/V ₂ 0 ₅	1./2	l	3/2	2	7/3	;
Composé correspondant	Kg0.2 V205	^{№g0.V} 2 ⁰⁵	3 kg0.2 V ₂ 05	2 Mg0.V ₂ 05	7 Ng0.34205	ುಕ್ ೦.೪₂0 5

Tableau III.A.1 Rapport molaire - composée.

III.A.l.n Au-dessous de 760°C. La figure III.l. représente les radiogrammes des différents composés traités à 700° pendent etc.



Fig.III.I Diagram of du diffraction de reyour A (Quinter du Wolf): 40 kV,201A,2h.30 K .

I)Mg0.2V205 :	600°(20h.	4), Mg0.V, 0, :	700°	c/23h.
2)Mg0.V205 :	700°0	/23h.	5) $_7$ $hg0 \cdot _3 V_2 \hat{v}_5$:	700°	c/23h.
$3)_{3} \log_{2} v_{2} v_{5}$	**	11	$6)_{3}$ Mg0. $V_{2}O_{5}$:	"	n

On constate, en observant cet ensemble de spectrus, que seuve les composés MgO.V $_2O_5$, 2 MgO.V $_2O_5$ et 3 MgO.V $_2O_5$ donnent lieu à un diagramme de diffraction spécifique, qui peut être attribué à un composé défini.Les raies de diffraction observées pour 3 MgO. V $_2O_5$ correspondent avec celles signalées par Durif (19) pour l'orthovanedate de Narmédie Mr. V.O., confirment ainci. Les observations de cut auteur.

Tous les outres mélanges conduisent à un diagraphie du déffraction résultant de la combinaison de plusieurs phases. Il e ma ainsi plus particulièrement des composés signalés par LEHMANN (6) et KING (20) :

- Mg0. $_2V_2O_5$ Aucune rais n'apparaît à 700°C, ce qui montre que nous avons à faire à une phase liquide. A 600°C on obtient des raies X caractérisant le mélange de Mg0. V_2O_5 et de V_2O_5 . Nous obtenons le même mélange de raies pour le composé voisin : 93% V_2O_5 , 7% Mg0 de poids, traité à 650°C pendant quelques heures. - $_3MgO._2V_2O_5$ est formé de raies caractérisant les composés $_2MgC.$ V_2O_5 et Mg0. V_2O_5 , c'est donc un mélange. Hg3 V_4O_{13} n' xiste pas.

- $7^{\text{MgO}} \cdot 3^{\text{V}_2\text{O}_5}$ ist russi un rélarge de $2^{\text{MgO}} \cdot \text{V}_2\text{O}_5$ et $3^{\text{MgO}} \cdot \text{V}_2$



Fig.III.2- Differential to CAD by 20 dA, 25.50, 20 K. I)Mg0.V_00 = $\frac{2}{3}\frac{$ In regulars the training and an composed to get the 205 of 2010 V_2O_5 domain to spectrum differents the delta du 700°C. Four contre, le composé 3 $0.700V_2O_5$ domain le cospesé 3 $0.700V_2O_5$ domain le cospesé contre de de spectre de spectre de de spectre de spe

D'outre part, les mélanges $\lim_{t \to 0} V_2 O_5$, 3 $\lim_{t \to 0} 0.2 V_2 O_5$ et 2 $\lim_{t \to 0} V_2 O_5$ donnent un mêtre diagrame de diffraction \mathbb{R} . Occi pe s'expliquer en adhettant, soit qu'il se forme un nouveau composé, $\lim_{t \to 0} V_2 O_5$ et 2 $\lim_{t \to 0} V_2 O_5$ étant instables dans ce donaine de tes per mature, soit que l'un deux est instable et que l'autre se tranforme en une variété polynorphique. Par emalogie avec les diag mes des phases des systèmes $\operatorname{Cool} V_2 O_5$ (21) et NiO. $V_2 O_5$ (22), c'est la seconde hypothèse qui est la plus probable. Hous admes trans done momentanément com o base de travail que le composé $\lim_{t \to 0} V_2 O_5$ subit une transformation polynorphique vers 760°C. Nous verrons ultérieurement que les analyses par microsonde él etronique confirment este hypothèse.

Enfin le mélange 7 Lg0.3 V_2O_5 , au-dessus de 760°C, donne un spectre dont les raies sont communes à colles du composé 3 Hg0. V_2O_5 et à colles du composé inconnu. Dans ce donaine de température, course au-dessous de 760°C, le composé 7 Lg0.3 V_2O_5 ne serait autre qu'un nélange de 3 Lg0. V_2O_5 ot de variété 2 Lg0. V_2O_5 .

Nous avone dussi traité le mélange 2002 V₂0₅ à 200°C pardant 24h. Son spectre de diffriction, après trampe, n'i donné de coraie, ce qui confirme son étqt liquide à potte température. Par pontre, après un essai de cristellisation à 600°C pendant do nous avons abtimu un pressule de raise correteriationer de S. 200

•

III. . 1. 0. . 0-4.76 d. 1100°C. 213.111.3

Fig.III-3. Diagramme de diffr clion de reyons k 40 kV,20 mA, 2h.30 , Cu K. I) ₃HgO.V₂O₅ : 1150°C/10h. 2) ₂HgO.V₂O₅: 1150°C

Il nu subsiste plus qu'un scul composé défini : $3 \text{ MgO} \cdot \text{V}_2\text{O}_5$ qui apparaît môme dans le mélange 2 MgO $\cdot \text{V}_2\text{O}_5$. Celui-ci subit do cussi une fusion incongruente qui se situe vers llo0°C.

En résumé, cos essais ont mis en évidence l'existence de quatreveriétés cristallographiques dans le système $M_{\odot}O-V_{2}O_{5}$. Trois de cos formes peuvent être attribuées sans ambiguité aux composés MgO.V₂O₅, 2 MgO.V₂O₅ et 3 HgO.V₂O₅. Il subsiste une incertitude quant à la quatrième variété qui n'apparcit qu'audessus de 760°C et qui est commune aux mélanges MgO.V₂O₅, 2 MgO. $V_{2}O_{5}$ et 3 MgO.2 V₂O₅. La suite de ce travail sera consacrée à confirmer l'existence des composés déjà identifiés et de lever l'incertitude concernant le phase haute température.

•)

111...?) /nclype des phones par dierosone électron

l'un avont souris les cohentillons décrits commune processions le procession de précedent à une analyse chinique des phases presenter, ou proyen de la microsonde électronique.

Une predière série de Lesures a eté effectuée sur les nélanges de composition stocchiométrique donnée, afin de véré le l'existence des composés mis en évidence par radiscristallogenephie ou signalés dans la littérature. Nous avons ausci étudéquelques pélanges plus complexes, afin de déterminer la nature de phases en équilibre entre elles.

Les résultats des comptages qui vont suivre ent été i la sous doux tensions d'accéleration des électrons : 15 KV ct 2000. Le film conductour évaporé à le surface des échantillons à été de cuivre, puis du carbone, dans le but de diminuer les affets de sorption de la raie Mg K - par le film.

Chaque série de résultats constitue une moyenne sur un nombre de computies variant de 10 à 25. Au début de chaque mouen nous avons utilisé un échantillon de V_2O_5 et de lego purs conéléments de référence. On contrôle d'autre part l'intensité faisceau électronique en nesurent systématiquement l'émissie K > 1 d'un échantillon de for.

Les tableeux suivents indiquent à titre d'exemple les enalyses détaillées effectuées pour quatre composes types. Nous présenterone mouite d'une manière résurée les reculters gle p effectués sur les autres mélonges. Jone la tablata III.2.2., nous avons groupé l'encable des const g s'affectués d'us quaira pà cos segrésentativas. I exe ples traités ant été claisis parti dus malyses affectues dans des conditions différentes, ce qui nous permet de discut simultanément la validité des analyses et le choix de condit: optima.

Les comptages ont été analysés statistiquement en cale ... la variance définie par

 $z = \frac{\sum (Xi)^2 - \frac{1}{n} (\sum Xi)^2}{n}$ où n = nombre de resur-Xi = veleur du compt

L'écart à la noyenne des résultats a été défini par 2,000 ce qui correspond à un de gré de confiance de 95 %. L'e relative vaut alors $e_r = \frac{1}{X}$. 100 (\overline{X} = valeur moyenne du e tage) (39). (40).

Quelles que soient les conditions expérimentales, le sion des comptages pour le vanadium est toujours largement in rieure à celle des comptages du magnésium. Cela provient de l'intensité relative d'émission de V par rapport à lig est su rieure de 1 à 2 ordres de grandeur, ce qui diminue sensiblem les erreurs relatives.

Si nous comparons d'autre part, les essais effectués 25 kV par rapport à 15 KV, nous constatons que la dispersio comptague diminue lorsque la tension augmente. Cette constas'emplique par la plus grande stabilité du faiscere électron aux tensions elevées.

1.20		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·). <u>-</u> V		· · • • • • • • • • • • • • • • • • • •		V_0	· »	71.10.1	295	· · ·
700	<u>)°c/a</u>	,	700) <u>no/</u> 1	5 H		1200	0°0/10H	1 1	12	020/10	
15	<u>KV</u> ().	<u></u>	<u> </u>		uivr		2,17	<u>Cuivr</u>	·	22	<u>Coivro</u>	
<u>N</u> O	<u> </u>	الم من من الم م	<u> </u>	-6.	V	1.1	V		V		<u>v</u>	
1	5592	714	5300	101	4525	558	10/38	81,4	9150	134,5	10702 9	,
2	5324	783 708	5273	362 3983	4582 4584	635	10542	80,8 S0 4	9195	132,5	10708-8 10000-9	,
4	5677	709	5533	130	4514	608	10515	80,0	9179	137,	10519 9)
5	5672	599 594	5335	- 356! - 357,	4601	542	10498	80,5 75,7	9176 9214	135,9	10714 9	• •
7	5594	686 750	5358	540	4467	708	10459	80,0 70,1	9232	150, 137	10575 9 10791 9	
9	5584	692	5358	363	4000	627	10559	75,0	9196	135,5	10003 9	•
10	5525 5470	701 590	5527	3331	4505	- 555. - 645	.10⇒⇒9 16539	78,0 76.1	9185 19273	134,8 134,0	.10702-9	,
12	5596	734	•	1	4498	627	10553	79,4	9167	13,6	•	
12	5186	594 594	, {		4575	540	10703	80,0	9285	133,4	• •	
15	5621	705 594	4		4494	303	10572 10568	81,7 79.7	9253 9293	152,4	•	
17	5652	724))				10510	77,2	9257	128,9	•	
10	5631	688		1			.10557	80,9 79,€	9150	132,1	1 \	, , ,
20	5601 5644	682 692	1				10502	79,4	9314	135,5		
22	5627	693	1				i •		1			•
23	5515 5615	835 705	• • •		, 1) L 1		1		1 1 1	
25	5598	697	• • •			an an an an ann	+				h	
FC.	5583 9	710	1. 6. 7]		10587	79,1	9228	1000 1	22	, . , .
1.	<u>557-</u>	707	5303	372	4557	651	10565	.79	<u> </u> <u></u>	132	20689	<u>}</u> !
5	54 128	52,5 67	45,5	25 56	49,5	32 64	80,5 151	1,8 3.7	1 49	12,8 5.7	115	· · · · ·
9,5	2,3	9, 5;	1,75	, 157	2,17	.º9 ', 8	1,52%	4,6;:	1,06	1.4, Apr	:1,1;. (
te	ncur'- 1:305	3 21,7	;80,3	23,9	59,	0 42	66,	1 33,1	57, 6	49,6	56.0	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
S	orunc 1	02,0	10	4,2	1	11,3		9,2	; 107	<u>,3</u> 3	105	2
P	hase denti	Cić	1				•		•		•	
	- g0 .V		0	•V_0	;211 gO	.v ₂ 0	2	Leo.V _e u	5. 24	150 . V. O.	5 2	- •
1 T			······································	inc	}.	 ते	es sto		⊷≁⊷ - Notué	s 2 1'		
Ŧ		ULL.	• • • • •	u.er:	varud 97.6	. (él	otrea	iqu.	ur ¦	mélon.	er regr Sterright	
* ,	•			thti	Lt et	edie P	5 CODC	e Carlo Carlo Hommonia	21111 L L L 2011 - 2014			
ι			. *		•							

.

Congram etudié	Conditions d'expérience	Béférences c/s	Phases	Noyeane des résultats c/s	lo t ens ité relative Z	Titre masique I	chance toontifices en poide/Teneur théorique en V ₂ 0 ₅
ALU.V. 45 700°/23 N.	15 KV C	V2U5 - 6945	-	V - 5574	VE.08 = Y	жж 1 в 90,30	
		NGO - 6358		Ng - 707	×c=11,0	2 = 21,7	4g0.V205 (81.9)
410.1 0 850"/20 H.	IS KV Cu	V ₂ 05 - 6411		V = 6335 Mg = 28	V = 95,19 LP = 1,13	7 98.2 2 = 3.0	V2 ⁰ 5
		MgC = 2466	-	V - 4435	61 69 A	1 = 64,2 2 = 15 1	2 NGO.V.O.
						- <u> </u>	(69.5)
				Kg = 160	1	12,9	Liquide
) 0.	15 KV Cu	V_00 - 0402		v - 5303 Ne - 371	V= 84,32 Mg= 12,96	7 = 23,9	MgU.V205
H S1/, CO/		Ng0 = 286?	2	V = 4557 Ng = 650	V= 60,02 Ng= 22,7	2 42.2	2 160.V2
1 40.2 2.05	25 KV Qu	1,05 - 15653		V = 10950	V = 69, 45 W = 18,00	6.69	NJULY D
Fondu		Ng0 - 10	-	V = 14800	V= 45,12 Mg = 4.6	1.0 2	1
202 100	25 KV Cu	V205 = 15.482 NGO = 15.482	-	V = 13565	V= 66, 10 Ng = 16,99	2 = 00, 1	2 Mg0. V.05 (69.5)
H 1 202	25 KV Cu	v ₂ 05 - 15994 Me0 - 616	2	V = 10-89 Ng = 92	V = 66.K3 Ng = 20.17	60,83 2 = 36,2	2 MEO.V."
				V - 9219 Hg - 131	V= 57,64 Mg = 28 66	1 = 5;,6 2 = 49,0	, MEO.V_20 (M1,13)
507 N. 1. 7 N. 5	25 KV Cu	v205 - 15650 =	-	V - J92 Mg - 535	V= 2.5 Mg=100	; = 2,5 2 = 100	:20 10 (0)
H 6 		- 0 2		V = 10279 Mg = 121	v= 65,68 46 = 22,57	; = ^{5,7} 2 = 42,3	2 XeU.V.J
		-		V = 9214 NG = 16.0	V= 58,87 Ng = 26,12	6, 10 10, 00 1 11 - 11	1 460. V. 0; (100. 1)
V_2U_5 = 73 2 Foodu	25 KV Cu	V205 + 15653 *	2	Na - 11312 Na - 95	V - 71,35 Ng - 20,97	2 = 39.5	2 MgJ.V20, (69,5)
1 · · · · · · · · · · ·		100 - 100		V - 15586 Mg - 32	v- 98,3 Ha - 71	i = 96,3 2 = 15,3	V_05 (100)
V. U20 2 1200°C/	25 KV Cu	V205 - 15739 *		V = 43 Mz = 464	V 012 10012	с о <u>о</u> е п – т	Ng ⁰ (0)
		Me0 = 464 T	•	ч - 8530 Мг - 122	V = 54,19 Z		3 450.420 (61.3)
d: -a 111 - A.J.	Résultats globu	aux des aralyses le '	tous les mélanres	onterus à la micros	orde électroniçue.		

* Les valeurs de références nour V_2O_5 et 5.60 purs ont été calculées à partir de Pe Kx= 24 km cm jour le ler et l Km.512 m pour le second. * (1) = V_2O_5 (2) = I_0PO_4

4 **a**

l'éliens de la colonges binnires. La détermination des phases presentes deux les rélanges de fort clors avec une crés grane precision.

Dans le tableau III.A.3., nous avons porté directement le moyenne de comptages et les résultats des calculs des concents tions massiques, afin de ne pas avoir des tableaux longs et intetidieux. Dans l'ensemble, il **y** a accord total avec les résultats obtenus à la Coméra de Guinier-deWolf.

In decsous de 700°C, on observe uniquement trois phase $\log V_2O_5$, 2 Hg0. V_2O_5 et 3 Mg0. V_2O_5 . Au-dessus de cette tempér - ture, seules les phases de composition 2 Lg0. V_2O_5 et 3 Mg0. V_2O_5 et 3 Mg00. V_2O_5 et

La convergence des résultats obtenus par diffraction é a rayons & et par microsonde électronique nous permettent, dès présent d'affirmer que

 1° - cn desscus de 750°C ^(*)

il uniste trois phones cristellines ${\rm Hg0.V_2O_5}$, 2 ${\rm Lg0.V_2O_5}$ et 3 ${\rm Lg0.V_2O_5}$.

2°.. de 760°C à 1200°C ()

il ne subsiste plus que deux composés définis 2 lig0.V $_2^{\circ}$ et 3 lig0.V $_2^{\circ}$ o.

Lo composó 2 ± g0.V₂0₅ donne un diagratue de diffraction de ressur X différent de celui obtenu à basse température et présente de s un phénomène de transformation polymorphique. Ainci que nove l'avens entre dans le chard es précédent, le contra dérie l'intercorion du rayonne entravee l institure augmentent nussi avec le potentiel d'accoloration et le calcul, permettant de relier l'intensité à la concentratie e en devient d'autant plus incertain. Si les comptages sont moins dispersés aux hautes tensions, l'exactitude des valeur des concentrations par contre diminue et ce, même pour le va

1

Unfin, en comparant les essais effectués à 15 KV sur échantillons recouverts d'une couche de cuivre ou de carbone, on constate des écarts à 100 % de la sonne destitués plus is tants pour le film de cuivre que pour le film de carbone. Ce écart augmente avec la teneur en magnésium.

Di l'on peut expliquer qualitativement ce phénomène c temant compte de la perte démergie du faisceau électronique : de la traversée de la couche conductrice et de la différence des coefficients d'absorption du rayonnement X de la par Cu il n'est pas possible d'introduire ces effets dans le calcul pratique des concentrations.

Il ressort de l'ensemble de ces observations que la time d'accéleration 15 KV et le recou vrement au carbone sont la les mieux indiqués. Dans ces conditions, la précision obtenu le magnésium est cependant peu satisfaisante (environ 10 %) parée à calle du vourdium (inviron 2%). Il suffir inde d'at une plus grande importance aut déterminations du « n daus de déduire coller du magnésium par difference, puisque mous nou Scal submitte le compass de ju.M.O.

 (r) Il vo de sei que les limites de température signalées jusqu'à présent sont indicatives, le détermination exacte des linites de stabilité foront l'objet du paragraphe suivant.

Les composés Mg0.2 V_2O_5 , 3 Mg0.2 V_2O_5 et 7 Mg0.3 V_2O_5 signalés dens le littérature, sont en fait des nélonges des phases signalées ci-dessuret doivent donc être définitivement écortées.

De même, la concordance entre les analyses par microsonde et les titres théoriques des différents composés montrent qu'il n'existe pas de solutions solides appréciables pour les composés définis. On observe copendant une faible solubilité de MgO dans V_2O_5 et inversement.

III.B. Etablissement du diagranne d'équilibre.

Après avoir défini les composés binaires existent dans le système MgO-V₂O₅, nous nous so mes proposé de déterminer le domaine de stabilité de ces composés et de construire le diagramme des phases du système à partir de ces données.

Nous evons mesuré tout d'abord les températures de changement d'état en utilisant l'analyse thermique différentielle et la conductivité dicernique.

Les phases cristelle graphiques presentes dens les intervalles de température ainsi déterminée ont été mises en évidence an utils not les à nucles de nucles relation des regens A.

sur av es fin bound contrilé due resultats un maigrant le produits obtinus ou cours de traitement thereiquesbion définis de rélange choisis et en confrontant la courbe du liquidusavec le calcul théorique basé sur la relation de Clausius-Clageyron.

III.B.1. Resultats de l'analyse theraique différentielle.

Etant donné les retards à la cristallisation qui l'en observe au cours du refreidissement des échantillons (surfusion), neus avons préféré mesurer les températures de changement d'etat lers du chauffage de l'échantillon. Toutefois, lorsque deux phénomènes thermiques sont très rapproches, il est parfois du sisé de les séparer en enregistrant le diagrame au cours du refreidissement. Cette méthode à été utilisé pour metre en évidence contains phénomènes mais neus n'avons pas tenu comptu de la valeur de la température ainsi déterminée à cause de la surfusion.

Neus avons résulté dans les tableaux (III.B.1. et (III.B.2) l'ensemble des résultats obtenus.

Nous avons effectué préalablement quelques mesures de la température de fusion de V₂O₅, afin de vérifier les dennées de la littérature. Nous présentons ainsi les différents résultats et recherches bibliographiques dans le tableau suivant :

Origi	e lite at the reique	florfór tunc Florin	Donnéta Diblio- graphiquez
U.C.B.	Ménnt	645°C	690°C (41)
Noury-Baker	Nčant	654°C	670°C (42) (43)
90 - 19	800°C/2 H.	656°C	360°C (6)
11 11	600°C∕2 H.	661°C	,
n 1.	Hurrido	649°C	

Tableau III.B.1. Comparaison des températures de fusica de V_2O_5 entre nos mesures obtenues par l'analyse thermique différentielle et colles obtenues par différents chercheurs.

D'autre part, come nous l'avons exposé dans le chapite. II.2.b., les différents mélanges binaires hgO-V₂O₅ ent été étulier avec ou sans traitement thermique préalable. Ceci neus a permit de distinguer les pies dûs aux transformations d'état qui nous intéressent, des pies dûs aux réactions qui se produisent entr les produits initiaux du mélange.

On observe en effet successivement différents pies end thermiques entre 100°C et 200°C et connetéristiques des départe d'alcoel et d'enu interstitiels, des pies exothermiques dûs à et en bustion de liest et des pies enothermiques dûs i la répetie de foncation des vandates.

Une fois deci commu, nous evons éliminé toures des trais-

control of the light of the light of the second of the sec

Dans la tres grande majorite des ens, il apparais indamisin un pie exemienzique vers 300°-400°C. Nous avens observé que l'ai de co pie est directement reliée à l'importance de la phase vitreuse; ce pie doit être en conséquence attribué à un phénomène de dévitrification.

Tous les phénomènes apparaissant en-dessous de 500°C et ne concernant pas directement le diagrame des phases du système, nous nous bornerons à signaler leur existence sans toutefois les discuter.

Hous avons rassemblé dans le tableau suivant (III.3.2) l'ersemble des résultats de mesures obtenus à l'analyse thermique différentielle lors du chauffage.

Plusieurs mesures ent été pratiquées sur chaque mélange, et qui nous a permis d'obtenir des températures moyennes. D'autre part, des transformations apparaissent dans un domaine de composition défini et doivent se monifester dans toute une genne d'échantillons. Geei permet de déterminer la température de le transformation avec une meilleure précision et indique aussi le demain de composition dans lequel une phase est stable.

dour discaterons la signification des températures relevée nu coper de l'une lyse thereique différentielle oprès evair énous les observations confisees par conductivité électrique qui fer-

v (te rign	lène 19- r., drac	l'upica t tr <u>i</u> t	2° Palio	r	Fucien : tourlo	3.	
<i>%</i>		liquide		phase liquide	tr.All isopique		· · · · · · · · · ·	
91,5	826°/2 Н 20С°/2 П	646 640 655 541	660 665 669 669					
£0,69)	; <u>;;</u> ;]] ; <u>C</u> C°/l II	640 644 635	667 653					
	ii.	600 640 638	 652 652			• • •		
77,49	750°72 H	641	561	1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1				•
74,49 71,65	740°/2 h	678 547 647	598 590				· · · · · · · · · · ·	·.
66,66	2cndu 850°74 H	641 651 637	≠	_	760.		• • • •	•
	" 930°/5 P	613 641			769		; L	•
55,46	Ч ` П П	629 639 639			771 772 772 772			•
53	MEA1.T	619 533			753 753	889 859	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•
50	Fondu nécnt	324 655			750 768		• • •	
50	Dévitri- ficr 700°/24 "	638 - 638 648			748 762 762	921 903 908		•
(3,79	chouffes fondes nécot	638 629 619		759 751	; ; 753	· · · · ·	096 997	•
		[]7 f]		729	1 755			

1

ł

'

V ₂ C ₅	· • •	i	· . . · · · ·	b°-Icliar	****		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· / • · · • • · · · ·	•
· (',)	ther.	liq			totale	4end phlier	total	belc Conlicr	to to
. 40	licent .	743	1753	930	1030			!	
	l'ondu	• ••	751					•	1 1 1
	Devitr	-748	.751 :744	922				,	
	1150°C		753	920	1050			•	•
			.753 :753	925	-			•	9 9 2
		742	· - ·	922 927	1075 1075			•	5 1
	• •	738	•	923				•)
•••••	lent	725	759	928 914		1096		· · · · · · · · · ·	 ,
37.2	Pondu Hénnt	751		<u>919</u> 905			• • • • • • • • •	- 	
77 -7	Pondu:	744		922		1090		•	, ,
22,22		700	721	919		1092		• •	
	•	745		921 973			1129	•	•
	, 		7.19						
31.8	- Ecant . Fondu :	7:7 72:	•	934 930	:	1093	 1132	4	
) المح <u>مد المح</u>	726	· · • • • • • •	907		1000	1129	· · :::::::::::::::::::::::::::::::::::	
30	Fondu	753	•	900 912		1002		1119	
	Pondu i	740 740	•	\$10 I				•	
			د. محمد محمد م	918				,	
28,90	1200°0			913	۱ ۱۰ همچندینی. ۱۰	1109		1132	
26,3	Fordu .	732	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u>890</u>	، و حمایت ماریکی این ک :	1075	•-••••	1108	12
25	néent	738	• •	908		1112		1183	10
	Fondu	745	· · ·	925 899		1092		1177	12
	Fondu	740	, i , i		• £	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
· · ·	1200°¢	140		<u> </u>		•			11
,	(15h) (15h)	759	· · · · · · · ·			1112	• • • • • • •	117	14.
21,8		. 7.17		. <u>9</u> 25;	· • • • • • • •	، به می می می	•	יין זיקל	12
. Y	15	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	<u></u> 1756	97 7		1095 - 1095		1150	
, ·			1.23	J ~ 1		1			

1

1



Pig. III. 4. Quelques courbes caractéristique. Montéthermique différentielle de composés aven cásiones en pré-traitement thermique.

:

a class in the floor, house which easy blo durp in filled (II), qualence enable typiques distribute them igne differentially resucont linear blocks result is exposes ease loweblock ()II.3.B.2.

. Э.,

III.B.2. Résultats de la conductivité électrique.

Lors du chauffage des échantillons, en observe des discontinuites dans les courbes expriment leur résistance électrique en fonction de la température. Toute modification physique se traduit notament par une telle discontinuité, en particulier, l'apparition d'une phase liquide qui se détecte disément par suite de la grande différence de conductivité électrique entre le solide et le liquide.

Nous evens pu repérer le début des réactions, les opporttions des phases liquides, et confirmer les résultats de l'anelyse thermique différentielle. Copendant, lorsqu'on a un échentillen possédant une plus grande teneur en hg0, la résetien de formation des vanadates passe pratiquement insperçue, car la faible conduction du mélange n'est pas beaucoup pertubée par la disparition du V $_2O_5$.

Afin de tenir compte de la porosité des postilles dans la mesure de la résistance électrique, nous avons corrigé en presière opproximation les valeurs mesurées en les divisant par le densité apparente de de l'échantillen avont l'expérience. Les courbes exprisent le variation de les $\frac{R_{\rm eff}}{d_{\rm eff}}$ en fonction de les péreture sent représentées dans la figure (III.5.) pour les télonges definis. Le figure (III.5.) se represte aux péreture dans le squale de

A second second second



Fig.III.5 Courbes de conductivité électrique en fonction de la température des composés.

A)	Mg0.2V205	C)	3	Mg0.2V205	E)7	Mg0.3V205
B)	∑g 0.V ₂ 0 ₅	D)	2	Mg0.V ₂ 0 ₅	F) ₃	Mg0.V ₂ 0 ₅



de la temperature

X en Poids de V_2O_5 80° 70° 80° 50° 40° 30°

Les euch estimit d'une defende V₂O₃ en de Loy. Dans le presider ens, qu'ou de fronte l'une defende V₂O₃ en de Loy. Dans le presider ens, la figure (III.5) et les courbes A, B, C de la fig. (III.6), la résistance diminue fortement avec la température. Comme V₂O₃ est un bon conducteur, (44) le rapport $\frac{R}{d_{2}}$ devient 100 et rême 1000 fois plus faible entre 20°C et 400°C environ. Cette variation se fait peu sentir pour les mélanges à forte teneur en MgO (courbes D, P, P fig.III.5). Le relèvement des courbes à partir de cette temperature marque le début de la réaction de V₂O₅ avec mgO. Il y a minsi diminution progressive de la phase qui contribue à la conduction, ce qui se traduit par une plus grande résistivité des mélanges étudiés.

Dons le cos des courbes D E F de la Fig. (III.6) la réaction est très faible et l'augmentation de la résistivité découlant du cette réaction en compense la chute due à la temperature. Ocla explique le palier observé jusqu'à 500°C.

A partir de cotte dernière température, les différentes variation des courbes $\frac{R}{d_{ci}}$ = f (T°C) sont dues à des transformations que nous discuterons dans le chapitre suivant.

Signalens enfin, event de clore cette partie, que nous evens pratiqué deux mesures du point de fusion de postilles de V₂0₅ pur par conductivite afin de verifier les résultats de l'incluse thermique différentielle : neus evens binsi obtenu 630°e de 570°C. 111.3.3. Interimétation des resultats de l'analyse ther eque

Neus allons discuter successivement les températures des phénemenes mis en évidence par analyse theraique différentielle en nous référent aux conductivités électriques.

l°- Pour les mélonges compris entre 91,5 % et 44 % de V_2O_5 polaires, en observe un phénomère codothernique débutent vers 639°C. Cette dernière valeur, qui représente la valeur coyanne de toutes nos mesures, correspond à l'apparition de la provière phase liquide du systère. La résistance électrique du 161 mge l'gO.l V_2O_5 subit en effet une brusque diminution à 600°C, corectoristique de l'apparition d'une phase liquide. La température de 50°C correspond donc à l'eutectique le plus bas du systère.

2° A partir de 44 , et jusqu'à 25 % de V_2O_5 melaires, l'allure générale des courbes de conductivité est identique (B et C de la Fig.III.5) et (A.B.C.D. de la Fig.III.5). A l'analyse thermique, le phénomène endothermique à 639°C disparaît à contir de 50 % molaire en V_2O_5 et en voit un neuveau phénomène endothermique prendre maissance vers 750°C. Celui-ci, étudié avec plus de détails par refroidissements, est formé en réalité de doux phénomènes endothermiques.

D'altre part, les courbes de conductivité accus no, vers 750°C, un net changement de pent..

L'un de ces phénemènes endethermiques doit dene être attri

As hime to despendition situe de TC ; solfire à 39,3 % Holdire en

Recorquons que cette fusion se produit de part et d'outre du point représentant la composition du constituant $HgO.V_2O_5$. Une telle situation ne peut se produire que si ce constituant fond d'une louière incongruente. La température de 756°C représente donc la libite superieure de stabilité de $HgO.V_2O_5$.

Le douxière phénomère endethermique situé à 738°C se produit dens un doubine de composition pllant de 50 à 25 % molaire en V_2O_5 ; c'est-à-dire de part et d'autre du composé 2 Mg0. V_2O_5 . Si nous nous référens à la courbe de conductivité de ce composé, en n'observe pas de variation importante vers 750°C. Corne d'autre par l'analyse des phases solides par microsende électronique et par diffraction des rayens % contre que ce composé existe sous deux variétés polynorphiques, nous pouvens attribuer au phénetère situé à 740°C cotte transformation polynorphique.

Signalons que le composé 3 Lg0.2 V_2O_5 necuse une très forte diminution de la resistance à partir de 730°C, que nous attribuons a la formation d'une phase liquide résultant de la fusion de V_2O_5 , puisque 3 Lg0.2 V_2O_5 n'est pas pur.

3°- Lorsqu'on élève la température, un nouveau phénomène endethermique epparaît à 917°C, pour les mélanges dont la teneu en V_2O_5 mulaire est comprise entre 3 y et 25 f.

Colui oi no correspond jas à l'apparition d'une nouvelle

importante de la résistance des échentillons. De plus, nous avons constaté que compléte est parfaitement réversible de se teurque par un pie exothermique lors du refroidissement, à une température très voisine du pie endothermique obtenu lors de la montée en température.

رىر

1

L'hypothèse le plus vraisemblable est qu'il s'agit à nouveau d'une transformation polymorphique du composé 2 MgO.V $_2O_5$, mais cette fois du type rapide, analogue à la transformation $\gamma - \beta$ du quartz. En effet, malgré la transfe des échantillons, on ne distingue pratiquement pas de différence dans le diagramme de diffraction de 2 MgO.V $_2O_5$ en-dessous et-, au dessus de 917°C.

Nous analyserons plus attentivament ce phénomène par la suite, afin de confirmer notre hypothèse.

4°- Le phénemère endethermique suivant se situe à 1093°C en moyenne pour des mélanges dont la composition varie de 40 à 25 p molaire de V_2O_5 . Ces compositions se situant de part et d'autre du composé 2 $EgO.V_2O_5$, il s'agit donc de la température de décomposition de ce constituant. Ceci est d'ailleurs conforme aux observations par diffraction des rayons X.

5°- Le dernier phénomene observé est endothennique et se situe à 1155°C. Il s'agit de la fusion du dernier composé 3 MgO.V₂O₅. Il n'apparaît pas lei que la fusion est incongruente pais de fait est suggère par les résultats de la diffraction des rayons %.

D'altre part, il n'existe sucun eutretique entre co point

erry grand i un wind primertique.

acus avons finclement signale dans le tableau (Iff.B.2.) la température de fin de fusion qui correspond en principe pour chaque mélonge à un point de la courbe du liquidus. Ces dennées nous permettront de construire finalement le diagramme d'équilibre du système.

III.B.A. Détermination des domines de stabilité des phases cristallines par diffraction des rayons X.

L'analyse theraique différentielle et la conductivité électriqué nous ont persis de préciser les dourines de températures délimitant les zones probables de modification de la composition des phases cristallines. Afin de préciser l'allure du diagraphe d'équilibre, nous avons procédé tout d'abord à l'examen radioeries tellegraphique d'une série de mélanges, dont la composition massique variait de 10 en 10%, portés à des températures du 600 à 1200°C pendant 18 houres et refroidis par trempe à l'air.

Afin de confirmer l'existence de variétés polymorphiques, nous avons procédé d'autre part, à l'enregistrement direct de spectres de diffraction à haute température.

Nous exposerons successivement les résultats de ces deux techniques.

n) exact des échantillans araqués.

Lo noture des lelenges et les tergératures de traitement
1) nolyou thereique différentielle et de la conductivité électrique d'anne résules long le tablou (III.D.3.).

T°	T		Pourca	ntagos	nassi	ques e	n V ₂ 05	des n	(lango	.5
	18 h.	90 ;	ъ0 Ģ	70 ;:	50 <i>,</i> ,	50 %	40 %	30 Si	در 20	10 ,:
728°C	18 h.	90 %	£0 %	70 %	60 %	50 🅫		-		-
81S°C	17 h.	90 /	80 🖓	70 %	50 ;	50 %				
900°C	lon.		SO ,	70 %	60 %	50 7.	-بز 0			,
1005°0	18 h.		• ·• • • • •	70 %	60 %	50 %		3 0 ;,	-	
1100°C	10 h.			/ a	hai an in in i t t	50 %	40 %		• • • • • • • • •	10 %
1200° C	10 h.	·		• • •	·		40 %	30 %	20 %	10 %

Unblueu (III.B.J.)Composition des Mélanges traités à diverses températures et étudiés par diffraction de Reyons I.

les résultats obtanus sont représentés graphiquement dans les figures III.7.

La nature des phases cristallines identifiées dans cus expériences est reprise dans le tableau (III.B.4.); nous y avons de plus rappelé certains résultats obtenue à l'aide de le cauéra Guinier-De Wolf et qui ont été édérits dans le paragrade III....

On remorquore inmédiatorient à la lecture de cos d'obleaux que l'équilibre n'est pre réalisé



 c_{1i}

J

Fig III.7a.



ノ

Fig.III.7 b



Fig III 7 c



60 d

1. . .



Fig. III.7.e



Fig.III. Zf,g

	Titre			Composés		
Températures	massique en V.O	V _. O	MgO, V O	2 MgO, V_O	3 MgO, V ₂ O,	MgO
604 /18 H	90 % 80 % 70 % 60 % 50 % 40 % 30 % 20 %	+ + + tr.	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	+ tr.	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	tr. + + +
700"	90,10 % 81,98 % 75,21 % 69,46 % 66,10 % 60,06 %	+	+++++	+++++	+	······
728°/18 H	90 % 80 % 70 % 60 % 50 % 40 %	+ + + tr.	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	+++	tr. + +	tr. + +
750°	75,21 %		+	+		
800°	66,10 %			+	<u> </u>	
818°/17 H	90 % 80 % 70 % 60 % 50 % 40 %	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	+	+++	++++++	+ + +
850°	81,98 % 75,21 % 69,46 % 66,10 % 60 06 %			+ + + +	++++	
906°/18 H	80 % 70 % 60 % 50 % 40 % 30 %	++++		++	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	+ + +
950°	• 75,21 %			+	<u> </u>	
1000"	69,46 %			+		
1000"	66,10 %			+	+	
950"	60,06 %			<u> </u>	+	
1005"/18 H	70 % 60 % 50 %	+		+	tr. + +	+
1150"	66,10 %				+	<u> </u>
1150	60.06 %				+	
1100 18 H	50 Sé 40 Sé			tr.	++	+ +
1200 18 H	40 G 10 G			I	-	• •

TABLEAU III B 4 Tableau récapitulatif des phases mises en évidence par les diffractions des rayons X.(4.4.)

e •

ļ

:

contracting V_2^{0} and drug 1 and contribute du composé 2 Mg0. $V_2^{0}_5$.

Ecclevichicacement été renlisées gréce à l'obligement des Etablissements ENRAF-MONIUS (Hollende). Les échantillons préparés sous forme de postilles ont été traités respectivement à 1200°C/5 H et 800°C/17 H, puis trompés à l'air. Ils ont été ensuite broyés et passés au tomis numére 525 A.S.T.M., evant d'être exeminés à la coméra houte température.

La figure III.8. représente le diagrame de diffraction à haute température du : élange à 65, en poids de V_2O_5 . Ce délange est voisin du composé hg $0.V_2O_5$. En-dessous de 750°C, en observe effectivement toutes les raies de diffraction de ce composé. Audelà de cette température, ces raies s'estempent et celles careeteristiques du composé 2 lg $0.V_2O_5$ apparaissent. Occi démentre d'une manière irréfutable le non-congruence de la fusion du composé hg $0.V_2O_5$ et permet de lever l'incertitude liée à l'existence d'une deuble phénomène endothermique décrit dans le paragraphe III.B.3. : le soule redification que subit le composé hg $0.V_2O_5$ est une fusion incongruente dennantlieu à l'apparition de 2 hg $0.V_2O_5$.

Le disgramme houte température du composé 2 MgO.V₂O₅ est représenté dans la figure III.9. Colui-ci,ayant été préparé à 1200°C et trompé, montre à température ordinaire les raies caractéristiques de la forme haute température que nous denominante.

Lors du chauffage cette variété se transforme progressivement en la forme basse température, que nous dénommerons ». La transn est complète à 500°C.



Fig 111.

or d'action des rayons X haute température

40 kV, 25 mA, 21h, Cu K \propto . Déroulement du film : 5mm/H. Vers 720°, la forme 3 se retransforme invariété « conformé ent cux hypothèses que nous evens énoncées précédement. Cette variété subsiste jusqu'à 900°C environ où l'on assiste à des modifications du réseau. Il fout remarquer que le spectre de cette nouvelle v « riété que nous dénommerons «' diffère assez peu de la forme « relis de ponière suffisente pour qu'il soit possible de bien les differencier. On peut en déduire que le passage de la forme « à la forme « ne requiert pas des modifications profondes du réseau et il n'est dès lors pas étonnant que cette transformation soit aisée et perfectement réversible.

Infin, vors ll00°C le composé 2 hg0. V_2O_5 disporaît en fait place au composé 3 Mg0. V_2O_5 . La fusion incongruente de 2 hg0. V_2O_5 est donc confirmée.

Nous voyons dinsi que la conéra à houte température explicite remarquablement les observations faites à l'analyse thermique différentielle, à un écart de température systématique près, imputable à la difficulté de mesurer la température exacte de l'échantillon, dans la Coméra. Il existe effectivement trois variétés polymerphiques du Composé 2 $\log 0.V_2O_5$: une forme à stable depuis la température ordinaire jusqu'à 739°C, une forme à stable depuis cette température jusqu'à 917°C, et une forme à stable au-delà de cette température jusqu'à la fusion du composé à 1093°C.

III.B.5. <u>Confirmation des hypothèses par l'étude approfondie</u> <u>de quelques mélanges</u>.

Avant de construire le diagramme d'équilibre du système $MgO_{2}O_{5}$, nous allons rapporter les résultats d'une série d'expériences que nous avons imaginées pour confirmer les hypothèses que nous avons énoncées dans les paragraphes précédents. Ces expériences nous ont permis de contrôler la validité des résultats obtenus et leur interprétation.

D'autre part, il existe une incertitude due au facteur cinétique, car il n'est pas facile de réaliser un équilibre satisfaisant lorsqu'on se trouve en présence de phases solides. Nous avons tenu à effectuer une vérification ultime de nos résultats en soumettant deux séries de mélanges judicieusement choisis à un programme de température élaboré de telle sorte que ces incertitudes puissent être levées.

Nous avons d'abord préparé une série de pastilles du composé $2 \text{ MgO.V}_2\text{O}_5$, dans les conditions habituelles (Chapitre II.l.). Après un traitement thermique à 930°C pendant 42 heures, suivi d'une trempe à l'air, le composé obtenu correspond à la forme haute température.

Chacune des pastilles est ensuite traitée de la manière suivante : 600°C/20 H, 700°C/7et9jl150°C/46 H.

Les résultats de l'examen par diffraction de rayons X à la caméra Guinier-deWolf sont représentés dans la figure (III.10).

65

ħ



Fig.III.10 - Diaground de diffraction de Rayons % du composé 2 MgO.V₂O₅ ayant subi différents traitements thereiques (1) : 600°C/20h.,(2) 700°C/7 joure, 700°C/9 jours et/1150°C/46 h. conditions: 40 KV 20 mA 2h.30 (Ju Ka.

A 600°C, la formerse transforme en la formerstable à basse température. A 700°C, on n'observe aucune modification. A partir de 1150°C, le composé 2 MgO.V₂O₅ commence à se transformer et le spectre obtenu est caractéristique du composé 3 MgO.V₂O₅. <u>Remarque</u> : Le mélange des raies des spectres des composés 2 MgO. V_2O_5 et 3 MgO.V₂O₅ s'explique par le fait que l'on se trouve au voisinage de la fusion de 2 MgO.V₂O₅, c'est ce qui explique qu'il n'a pas totalement disparu.

Enfin, nous avons soumis un mélange contenant 29 % Molaire. de V₂O₅ à la fusion (l220°/l H) et nous l'avons refroidi lentement selon le programme suivant :

 de
 1200°C
 à
 1070°C
 on
 3
 heures
 30

 de
 1070°C
 à
 915°C
 on
 4
 heures

 de
 915°C
 à
 740°C
 on
 4
 heures
 30

 de
 740°C
 à
 740°C
 on
 4
 heures
 30

 de
 740°C
 à
 635°C
 on
 5
 heures

 de
 635°C
 à
 300°C
 on
 7
 heures

La courbe de la figure (III.11) indique le programme suivi dans cette expérience.

6.1



Fig.III.ll.Programme de température adopté lors du refroidissement lent.

Si nes conclusions sont exactes, en doit avoir, à l'équilibre final, un mélange des composés 2 Mg0. V_2O_5 et 3 Mg0. V_2O_5 .

Le refreidissement lent pregrammé deit en particulier neus permettre de détecter si la medification ebservéeà 915°C est bien une transfermation pelymerphique, et si l'en ne risque pas de détecter une phase dent la compesition s'en écarte. . The contraction is the length of the local probability of the local sector $x_2^{(1)}$ and $x_2^{(1)}$ where $x_2^{(1)}$ and $x_2^{(1)}$ an

14

Mélangu	Conditions	s de llesure	Références (c/s)	Courant échantillons
V ₂ 0 ₅ = 55 %	$L_{0} = 15 \text{ K}$	V	$V_{2}O_{5} = 6178$	i = 0.173 A
NgO = 35 5 (nassique)	i - 0,2	Λ	MgO = 2677	i = 0.185 .
rcfroidiss ^t : 1200°C/30C°C	Eil⊙= Carb	ono		
phases anal.	Résultate de licoures (c/s)	I.K. >	Titre nessique	Phases identifiées
I	V = 3.657	V = 59, 19	V ₂ 0 ₅ =59,2	
75-80% sur- face	11g= 769	Mg = 28,71	NgO= 44.7	3 Mg0.V ₂ 0 ₅
II 15 à 20 ゲ surface	V = 4 223	V = 68.36 Hg = 20.88	V ₂ 0 ₅ =68.4 NgO= 35.0	2 №30 .V 205
III 1/2 à 1%	V = 4 727 Mg= 124	V = 76.51 Hg= 4,6	V ₂ 0 ₅ =76.5 MgO= 9,2	NEO.V205
1/2 à 10	V = 5 501	V = 92.12	V ₂ 0 ₅ =92,1	¹ 2 ⁰ 5

Tableau III.R.5.: Résultate de l'enalyse quantitative à le dicroson

électrons absorbés



100 p

(et)



(b) (b)





(C)



(d)

100 P

Fig.III.13. Analyse par microschde électronique de l'échantillon programmé.



proprès des résultats, l'échantillon est principalement constitue de $2 \pm 80.V_2G_5$ et de $3 \pm 80.V_2G_5$. Soutofois, dans la place interstitielle située entre les grains, on observe un melange de V_2G_5 (points) et de $1 \pm 90.V_2G_5$ (croix). Ceci n'est pas surprenant si on aduet que tous les composés fondent de menière ingongruente. En effet, dans ce cas, la courbe du liquidus passe par une succession de points péritectiques jusqu'au point de fusion.

Si tout le liquide ne cristallise pas ou point péritectique, cu qui est généralement le cas, on retrouve dans la phase finale les produits de cristallisation de l'eutectique qui sont d'après nos données antérieures $Mg0.V_20_5$ et V_20_5 .

Cette expérience confirme parfaitement toutes les hypothèses que nous avons faites sur la nature des phases en équilibre dans le système hg0-V₂0₅.

III.B.6. Procé du diagrame des phases.

Four construire le diagranne des phases du système LgO-V205, nous evons tout d'abord reporté dans un système d'axes température composition une série de verticeles représentant la composition des constituants binaires du système

Lous avoirs d'autre part tracé les horizontales passant par les températures de modifications de phase, déterminées par l'analyse thermique différentielle et la conductivité électrique. Nous avons ensuite indiqué dans les surfaces ainsi délimitées, les phases emistallines l'étation différentien des revons a et dicreproprès des résultats, l'échantillon est principalement constitue de $2 \pm g_0.V_2C_5$ et de 3 ag $0.V_2O_5$. Soutofeis, dans la plose interstitielle située entre les grains, on observe un melange de V_2O_5 (points) et de 1g $0.V_2O_5$ (croix). Ceci n'est pas surprenant si on admet que tous les composés fondent de menière ingongruente. En effet, dans ce cas, la courbe du liquidus passe par une succession de points péritéctiques jusqu'au point de fusion.

Si tout le liquide ne cristallise pas ou point peritectique, ce qui est généralement le cas, on retrouve dans la phase finale les produits de cristallisation de l'eutectique qui sont d'après nos données antérieures MgO_2O_5 et V_2O_5 .

Cette expérience confirme parfaitment toutes les hypothèses que nous avons faites sur la nature des phases en équilibre dans le système hg0-V₂0₅.

III.B.6. Procé du dicarcime des phoses.

Pour construire le dingrenne des phases du système le^{0-V}2⁰5, nous evons tout d'abord reporté dans un système d'axes température composition une série de verticeles représentent la composition des constituents binaires du système

Hous avoirs d'autre part tracé les horizontales passant par les températures de modifications de phose, déterminées par l'anolyse thormique différentielle et la conductivité électrique. Pous avons ensuite indiqué dans les surfaces ainsi délimitées, les phases emistalet : illection par differentien des rayons à et dicreFous evens unfin tredé les courbes du liquidus en tenent connecteurs tenere fuires le fusion complete des échentillens estimée d'horés les d'ingre de d'analyse thermique différentiell. Etent denné que nous disposions de la chaleur latente de fusion de V_2O_5 , nous evens calculé une partie de la courbe du liquidus en utilisant la relation de Clausius-Clapeyron.

on effot, dans lo cas de solutions diluées, on a :

$$d \quad \mathbf{L}_{n} \quad \mathbf{N}_{v} = - \frac{\Delta \mathbf{H}_{F}}{\mathbf{R}T} \quad dT$$
(42)

In intégrant cette relation, il vient :

L_n N_v =
$$\frac{\Delta H_{F}}{R} \left[\frac{1}{T}\right]_{0}^{Te}$$

ct $T_{e} = \frac{\Delta H_{F} \cdot T_{o}}{\Delta H_{F} \cdot T_{o}} \log N_{v}$

où $N_v = \text{concentration}$ molaire de V_2O_5 dans la solution

$$\Delta H_{\rm F} = \text{chalcur de Fusion de V}_20_5 \text{ pur} = 15.6 \pm 0.4.10^2$$

cal.mole⁻¹

 $T_0 = température de fusion de V_20_5 pur calculée d'après$ nos mesures (moyenne des résultats de l'ananlysethermique différentielle et de la conductivitéélectrique, soit 657°C).

R = 1,98 C C S

Pous ryons effectué une série de colculs pour é mélonges différents, depuis $V_2O_5 = 99$; et 1g0 = 1, jusqu'à $V_2O_5 = 90$ p et la contra definir evec plusée précisione en polition de l'according, parcé à l'interprotien de la course su liquieus de la droite horizontale à 539°c. Le tableau suiv at III.B.5. indique les différents résultats calculés.

	, cn poids V ₂ 05	$\frac{P_{v}}{2c_{5}}$	lo. W _v	RT _o x 2,3 Loj N _v	NH _F - RT ₀ .2,3 Log N _v	LI ₁ -2,3 RT _o log I _v 2,3 RT _o Log N _v	ີ ເ
	9 9,	0,9561	0,0195	82,59	15682,59	0,9947	.72,1
(98,	0,9150	0,02058	163 ,39	15763 ,39	೦,9 ೭96	347,3
	97	0,876	-0,0572	-242,25	1584 2,25	0,9 047	012,0
	96,	0,8406	0,075:	319,33	159 19,33	0,9 799	636 , 3 ; į
	9 5 ;	' 0, 8068	0,0932	- 394 ,72	15994,72	0,9743	1, زر:
	94 ,	0,7749	-0,11075	-459,05	15069,05	0,970E	529,8
i	92 ,	0,7149	-0,1270	-541,68	13141,63	0,9 664	625,7
	90 ;	0,5543	-0 , 1775	-752 , 17	16 352,17	0,9 540	314 , 2

Coblogu III.D.G.

Le diagranne final est représenté dans la figure (III.14).





111. 1.7. Détermination dus propriétos des cor péo ident. Ang.

fous d'une, jour terminer, procedé du relèvement d'une sécle de propriétes physiques, permettant de caractériser les composée binnires mis en évidence au cours de ce travail. Avant de denner des résultats, nous préciserons d'abord les réthodes utilisées.

a Analyse rediscristallographique.

Nous noons obtenu nos rediogrammes à l'aide du diffracte de phe Philips F' 1010, cor la précision est supérieure à colle de l comérn de Guinier-deWolf, surtout vers les grands angles. Les écuratillons identifiés dans les chapitres précédents ent été dis sour forme de pastilles, traités dans un four à éléments de Kanthal, sur brayés très fin et enfin analysés au diffractographe.

Les traitements thermiques subis par les échantillons son

11	g0. V ₂ 0 ₅	700°C/	40	h.30
2	MgC.V ₂ 0 ₅ ⋫	600°C/	31	h.30
2	Eg0.V205 ≪	850°C/	18	h.
2	Ng0.V205 «'	1000°C/	24	h.
3	Mg0.V ₂ 0 ₅	1000°C/	17	h.

Afin de repérer exactment la position des miss de diffrettion, neue avons utilise du quarte (passe du tomis nº 525 ASIL) de . étalen interne.

The conditions atoms measi soul 1 - 30 KV 24 M. 1005 CV 13

ut les les l'étres de la filitée par la fickel. L'a contranen e flict al et les min être confid. 0°,2. Les viteseurs d'épisé commune saintêtre : 0,5° /m et 1°/ m.

How overs pinsi effectué plusieurs enregistremente cornetér et par des sensibilités et des constan**tes** de temps différentes : S = 1/3 et 1/16 - 0 T = 4 et 2. Après examen de plusieurs radiogre res pour chaque composé, nous avans obtenu les distances des différ ats plans de réflexion et l'intensité relative de diffraction des rayons 2. (L'échelle adoptée est : 100 %, 80 %, 60 %, 40 %, 20 %, 10 + , 5 + et <5 %).

Four le composé 3 MgO.V₂O₅ (\mathbb{Z}_{3}° V₂O₈), les valeurs trouveus ici concordent très bien avec colles publiées par DURIF (19), à un ou deux voleurs près, lesquelles sont d'ailleurs très faibles (inférieures à 5 %).

Le composé $\log 0.V_2O_5$ ($\log V_2O_5$) présente le spectre de diffraction le plus simple. Les formes polynorphiques a' eta du pyrovanad $2 \log 0.V_2O_5$ ($\log 2V_2O_7$) sont très voisines et, nalgré des tranges sèveres à l'air, n'ont pu être distinguées de nonière absolue. Beaucoup de roies sont voisines (déplocements), si ce n'est comunes.

Enfin, la forme basse température de ce dernier composé est nettement distincte de ces deux dernières formes. La série de table au suivents III.B.7. explicitent tous des résultats.

Nous nous serves propose, d'outre part, d'indexes les dispresses d'outre part, d'indexes les dispresses $1 \pm 0.V_2 \theta_5$ et $2 \pm 20.V_2 \theta_5$ et utilison

L

1	4	
---	---	--

ł

	Me	•_O.	
	d ·	$\frac{1}{1}$; ;
6.	30	40	·
4.	65	10	
1	129	40	
3.	367	20	
13.	246	20	
- 1 J.	224	10	
<u>, 1</u> ,	156	60	
3.	066	100	
2.	N 3N	\$	
{ <u>}</u>	74	10	
- L -	/28	20	
()	31 10	20	
{ 5	179	10	
۱ <u>۲</u>	09	10	
Ĩ.	214	10	
i.	928	10	
fî.	879	10	
{ i.	873	10	
j 1.	856	10	
[].	839	10	
1.	799	10	
1.	748	20	
1.	507	10	
	312	10	
ι.,	311 379	10	
· . 1.	217	10	
	Mg_V	ν ₂ Ο, β	
d	1 1. %	. d	$\frac{1}{1.}$ %
7.49	20	2,12	60
7.46	20	2,11	60
6.36	20	2,09	10
5,93	10	2,05	<u>o</u> r
5.84	20	1,85	- 1
4,99	20	1,827	1
050.F	20	1,/1	0.
 1 36	100		20
LION	20	1.66	20
4.129	4U Ju	1,00	20
3.43	40	1.574	20
3,269	40	1.523	20
3,20	20	1.49	20
3.16	40	1,26	20
2 107			

	Me N	() n	
	$\frac{1}{1}$,	d	ı I
5.13	20	1214	10
5,07	10	1513	10
4.72	10	62118	10
4,129	20	12111	
4.10	5	1 2.09	20
3,90	20	1 2.08	10
3.20	20	2.06	10
3,19	40	1 2,004	20
3.17	100	{ 2,000	20
3.086	20	1,99	Īo
3.081	20	1.945	20
3,03	60	1,943	10
3.02	20	1,78	10
2.65	10	1,77	10
2.61	20	1,71	10
2.60	10	1,63	10
2.59	10	1.63	10
2,54	20	1,40	10
2,53	10	∫ 1.263	20
2.52	10	1.260	10
2.51	10		
2,49	10		
2,40	10		
2,176	60		
2,171	40		
	Mg_V	20. a'	
d ·	· <u>1</u> %	. d	$\frac{1}{1}$ %

	M E .v.O.a.					
	d	; 1 %	· d	$: \frac{1}{1.} \%$		
	9,11	20	2,41	60		
	9,01	10	2.40	20		
	5,16	60	2.31	10		
	4,779	10	2.20	26		
	4,71	5	2,18	5		
	4,63	<5	2.006	10		
	4,29	20	2,000	3		
	4,15	20	1.929'	20		
	4,11	10	1.926	3		
	3,93	20	1.88	10		
	3,78	<5	1.84	10		
	3.74	20	1.789	10		
	3,55	<5	1.785	10		
	3,31	10	1./81	10		
	3,20	60	.[1.//0	10		
ſ	3,189	100	1,747	10		
Ł	3,183	60	(1,740	10		
L	3,17	20	1.729	10		
ſ	3,16	10	1.720	20		
l	3,15	10	1,000	10		
ſ	3,10	10	1,044	20		
Ł	3,097	60	1,042	10		
L	3.092	40	1,05	10		
	3,04	60	() \$1	ŝ		
	3.01	3	1.18	10		
	2.88	10	1 1 36	20		
	2.649	10	1,430	10		
	2,62	40	1,450	10		
t	2,61	10	1.170	5		
ſ	2,60	10	1.17	10		
Ì	2.59		1,1,7			
	2.58	?				
ſ	2.547	10				
Ì	2,540	2				
ſ	2.52	10				
l	2.51	<u>`</u>				

6.36	20	2.09
5,93	10	2.05
5.84	20	1.85
4,99	20	1.827
4.856	20	(1.71
4.42	100	1.706
4.36	20	1.701
4.298	40	1.66
4.129	40	1.54
3,43	40	1.524
3,269	40	1.523
3.20	20	1.49
3.16	40	1.26
3.107	30	1.21
3.08	00	
3.04	10	
2,94	10	
2.90	40	
2.79	20	
2.786	- <u></u>	
2.75		
2.63	10	
2,48	20	
2.46	20	
2.25	10	
2.20	20	
2.159	20	
2 139	40	

.

	Mg V O					
	d	· <u>1</u> . %	. d .	1 1. %		
	5.73	20	1,58	20		
	4,70	5	1.57	10		
	4.51	40	∫ 1,516	20		
	3,348	60	1.512	10		
	3,288	80	1,505	</td		
	3.035	20	∫ 1,49	10		
	3.01	80	1,487	10		
	2.859	60	{ 1,471	60		
	2,799	<5	1,468	40		
	2.68	<5	1,43	20		
	2.55	100	(1,428	10		
	2,496	60	1,40	\sim		
	2,46	20	1,37			
	2.357	10	1,33	10		
	2.106	20	1,290	5		
ſ	2.081	20	1,277	~		
{	2.076	40	1.254	X		
L	2.069	20	1,234	N.		
	1.905	10	1,23	Š		
	1,879	10	1,210	<s s</s 		
Į	1,796	10	1,170	ìõ		
L	1.793	10	1,1.7			
	1.747	20				
Ł	1./1/	10				
ι	1,711	20				
	1,08	20				
	1.04	10				
ł	1,018	10				
ļ	1,014	\$				
ł	1.59/	Š				
<u> </u>	1,240					
	II	B-7.				

1 -- les suthod.c.d. TPC (48) d'une part, et de MISSL-MISCE (28) d'autre part.

Dons lus doux cos, il apparaît qu'aucun de ces composés n'appartient à une structure de haute synétrie (cubique, quadratique ou hexagonale).

Nous evens unsuite testé le possibilité d'une synétrie orthorrhembique, pour le composé $HgO.V_2O_5$ en utilisant un ordinateur Bull-Général Electric. Nous avons pour cela introduit les valeurs supposées de paramètre a, b et c de réseau déduites de l'analyse des fréquences d'apparition des différences des grandeurs $\frac{1}{d_{hkl}}$ - (méthode de Ite) eu des grandeurs $\sin^2 \Theta$ (méthode de Hesse-Eipson). En nous limitant aux réflexions d'ordre 4, nous avons ainsi obtenu dans chaque ces 125 valeurs de d_{hkl} données par

$$\frac{1}{d_{hkl}^2} = \frac{h^2}{c^2} + \frac{k^2}{b^2} + \frac{1^2}{c^2}$$

que nous nvons comparées nux valeurs expériementales en tenent compt des obsences de réflection dans le système orthorhombique suivant LIRKIN (46).

Nous avons obtanu un axcellant accord entre las valeurs calculées et expérimentales pour le composé 1.30.V205 en admettant que

$$a = 7.72$$
 Å $b = 12.35$ Å $c = 6.12$ Å

Le tableau III.B.S. compare des valours et indique les plans auxquels correspondent les réflexions indiquées. T

kl	े.(cbs)	d(cale)	I (%)
020	6,3	6,2	40
111	4,48	4,47	10
021	4,33	4,34	40
031	5,36	3,41	20
220	5,2 5	3,27	20
201	3,23	3,26	10
211	3.15	3,15	60
040	-,-,	3,08	-
002	3,07	3,06	10
102	2,84	2,84	5
041	2,74	2,76	10
022	2,73	2,74	20
240	2,41	2,41	10
330	2,19	2,18.	20
042	2,179	2,173	10
060	2,09	2,07	10
312	1,945	1,945	10
400	1,93	1,93	10
341	-	1,881	-
123	1,879	1,679	10
322	1,873	1,876	10
420	1,856	1,842	10
401	1,839	1,841	10
203	1,799	1,803	10
130	1,748	1,747	20
004	1,507	1,53	10
304	1,312	1,315	10
314	1,311	1,308	10
443	1,278	1,276	10
344	1,217	1,21	10

lableau III.B.E. Comparaison des raies calculées et observées.

Il finit tout fill defilier que neue neue trouvine dens un ces pou inverable pulsque la valeur 2 c = 12.24 Å diffère peu de b 12.35 Å. Il est difficile dens ces conditions de différencier les réflexions dûes aux plans OOL de celles des plans OLO. L'existence é doublets à d = 3,240 - 3,229; 2,74 - 2,728; 2,19 - 2,175, 1,850 - 1,600 gustifie copendent sons orbiguité le cheix que neus avens fei

Dens le cos du composé $2 \log 0.V_2 0_5 \times$, le complexité des résultats des analyses methémotiques du dingrame de diffraction indique que composé est soit menoclinique, soit triclinique. Il n'est guère disé de définir les correctéristiques d'un tel réseau à partir du seul dingrement de diffraction de poudres et il est indispensable de s'oppuyer dans un tel cas sur une analyse des propriétés d'un renceristal. Coci sert copendant du cadre de natre étude et est plue du researt du cristallegraphe.

b) Lesure des densités de ces différents ecuposés.

Cos déterminations ant été faites à l'aide de piendnètres, seux vide primire, en utilisant du toluène corne liquide meuillant (nes Produite étant très sensibles à l'eau).

lous avens répété plusieurs fais chaque mesure, tout en opérant très rapidement, afin d'éviter que l'humidité atmosphérique ne viennent perturber les mesures.

les produits à étudier sont d'abord mis sous forme de pastilles, selon la méthode habituelle et traités thermiquement de la manière suivante: 1.30. V_2O_5 2.1.30. V_2C_5 β 2.1.30. V_2O_5 α 2.1.30. V_2O_5 α 3.1.30. V_2O_5 α' 1000°/24 H. 2.1.30. V_2O_5 α' 1000°/24 H. 3.1.30. V_2O_5 1000°/24 H. 6.t 1000°/40 H.

Cos postillos sont ensuito broyées très fin dans un mortier en apote et étuvées à 150°C pendant plusieurs heures.

Une rapide analyse à la caméra de Guinier-deWolf nous à pernis d'éliminer le doute quant à la composition exacte de nos composés. Si P_o représente le poids du pienemètre propre et sec,

P₁ le poids de co pienonètre contenent la poudre à étudier,
P₂ le poids précéd nt contenent du toluène à la température T₁
P₃ le poids du pienonètre propre et sec (il faut avair alors :
P₆=P₃)

P₄ le peids P₅ et du toluène à la température T₂ La densité cherché-est clars :

$$d = -\frac{P}{V} = \frac{P_1 - P_0}{V_{pen} - V_{reste}} \quad \text{avec} \quad V_{pen} = \frac{P_4 - P_3}{d_{Tol \cdot T_2}}$$
$$V_{reste} = \frac{P_2 - P_1}{d_{Tol \cdot T_1}}$$

en function de la température arbiente :

inc :	d <u>m</u> - 1	Ъ°С	^d Tol
	0.8486	25	C.8623
	0,877	2 6	0.8514
20	0,8558	27	0.36 05
21	0.0659	28	0.8595
22	0,8050	29	0.8587
: <u>(</u>)	0,8641	30	0.8578
21	0,8632		

be tableou III.D.9. indique les valeurs des différentes depurce effectuées et les moyennes des résultats. Nous noterons que la densie mesurée : un le composé 3 $M_{\odot}O.V_{\odot}O_{5}$ (3.427) concerde assoc bien avec colle colculée par DURIF (5.475) d'après les R.X obtenus pour le afre composé.

Le velour trouvée per défaut est tout à fait normale, car il n'est protiquement pes possible d'éliminer per broyage le porosité interpe d'un aggrégat polycristallin.

c) Indicos de réfraction.

Lus indices de réfraction des vanadates de magnésium sent ex-

			1	·	
Composé	$\mathbf{P} = \mathbf{P}_1 - \mathbf{P}_0$	$v_{pen} = -\frac{P_4 - P_3}{T_2}$	$v_r = \frac{\frac{P_2 - P_1}{T_1}}{\frac{T_1}{d_{Tol}}}$	$d = \frac{P}{V}$	d moyenne
‼g0.V2 ⁰ 5	2,0470 1,6789	9,8767 10,2119	9,3077 9,7419	3,5975 3,5 72 1	3,585
2∷©0.V ₂ 0 ₅	1,6504 1,1316 1,1316	10,2119 10,5101 10,51 2 4	9,7135 10,1651 10,1336	3,3113 3,2800 3,2771	
	1,3365 1,3365 1,3365	11,5998 11,6092 11,6092	11,1808 11,1943 11,1921	3,1897 3,2212 3,2042	3,247
21.60.V205	1,5486 1,5486 0,9967 0,9967	9,8767 9,8767 10,2119 10,2119	9,4040 9,4100 9,9036 9,9020	3,2760 3,2465 3,2328 3,2245	3,245
2∷g0.V ₂ 0 ₅	1,6145 1,2672	10,5124 11,6092	9,9987 11,20 2 4	3,1428 3,1112	3,127
³¹¹ g0.V ₂ 0 ₅	2,1963 2,2853 2,0858	10,5124 11,6092 10,5124	9,86 92 10,9402 9,9025	3,4146 3,4119 3,4199	3,417

Tablecu III.B.9.

extrêmement élevés et les éthedes optiques classiques sent peu indiquées plur les meaurer. Sous evens préféré calculer des indices en nous inspirent de la néthede de GLADSTONE et DALE (47) qui permet d'apprécier avec une très bonne approximation l'indice moyen d'un cristal. L'indice moyen n'est donné per :

$$(n - 1) = (k_1 \cdot P_1 / 100 + k_2 P_2 / 100 - etc ...)$$

où d'est la densité

 P_1, P_2, \dots les pourcentages en poids des constituants k_1, k_2, \dots les énergies de réfraction spécifiques des constituants

D'oprès des mosures précises de JAFFE (48) et de LARSEN (47)

$$k_{V_2O_5} = 0,340$$
 $k_{L_3O} = 0,200$

Les colculs des indices de réfraction des vanadates de manésium figurent dans le tableau (III.B .10)

Compo sé	Composition		5	n
	Pv2 65	P _{L.C} O		
^{30.} ²⁰ 5	81,98	18,02	3,585	2,128
[⊥] :0•₹20 ₅ в			3,247	1.965
[∷] ೮೦.೪ ₂ 0 ₅ ಇ	69.46	30,54	3.245	1,965
^{EG0} .V ₂ 0 ₅ 、)		3,127	1.929
¹ 120.V205	60,26	39.74	3,417	1,972

Tableau III.B.10 - Indices de réfraction poyens calculés.

III.C. S. Format.

benerit to le the independent des composés bit inte que nous mont le contrasés d'une na le contrasé 203 sont repulée dons le tableau di-dess us.

1

ŋ,

المربعة المربعة المربعة المراجع المراجع		TA A 17 B -00 -01-00 Alla Is all all all all all all all all all al
Phase		Dermine de stabilité
LigV205		jusqu'à 756°C
[∐] 2 ^V 2 ^U 7	1-4	Jusqu'à 758°C
² ² ^V 2 ⁰ 7	э	du 758°C à 917°C
¹¹ 2 ^V 2 ^O 7	×´	de 917°C à1093°C
N. 3 ^V 2 ⁰ 8		jusq u'à 115 9°C
مريعه فالمنبع مريع والمريع		a a se an anna an an an an an anna an an an an

E us cos composés ont été mis en évidence par les differentes techniques le diffraction de Rayons X, microscopie en lumiere transtise et réfléchie, et la microsonde électronique. Lours charactéristiques physiques principales ont été desurées le calculées. Lous av ns déterminé au neyon de la conductivité électrique et l'analyse thermique lifférentielle les démaines de stabilité de ces phases et les temfiratures de fusion. L'ensemble de ces données nous à permis de construire un dénomment des phases cohérent avec l'ensemble des résultats expérimenteux et les exigences théoriques.

Le considér blete considér bleaté coloi de BLE ARCE des collaborateurs. Tous les compace si-Galés de la compace de rob mas, à saveir V_2O_{12} . V_4O_{12} of

CHAPITER IV. CINERIQUE DES REACTIONS ENTRE LES OXYDES V205 et NgO.

Introduction.

Après avoir défini les phases stables à l'équilibre dans le système $L_{COV_2O_5}$ nous allons étudier le mécanisme des réactions entre ces oxydes en analysant l'évolution des produits de la réaction en fonction du temps.

On sait que la cinétique des réactions dans lesquelles inter vient une phase solide au moins, se complique généralement par la contribution du phénomène de transfert de matière dans cette phase. Le mécanisme de telles réactions est en conséquence lié principalement à la diffusion des espèces dans la phase solide qui représente l'étape lente de la réaction.

L'étude du mécanisme de ces réactions nécessite une technique expérimentale particulière qui a fait l'objet d'une série d'études antérieures dans le laboratoire de Chimie des Solides de l'Université de Bruxelles (50),(51),(52).

Il s'agit là principalement de réaliser un contact efficace entre deux pastilles constituées chacune de l'un des oxydes à étudier. On analyse ensuite à l'aide de techniques diverses la composition chimique et minéralogique des phases qui apparaissent au cours d'un traitement isotherme, en utilisant par exemple la fluorescence et la diffraction des rayons X.

La nicrosonde électronique nous a permis de réaliser dans ce

domaine une amélioration importente, car cette technique enelytique possède un pouvoir de récolution d'une précision lergument supérjoure cux péthodes precédentes.

Afin de couvrir expérimentalement les différents cas qui peuvent se présenter en pratique, nous avons réalisé des contacts entre des pastilles d'oxyde de vanadium et d'oxyde de magnésium à différentes températures. Afin de préciser le mécanisme de ces réactions, nous avons de plus imaginé deux expériences en utilisant un monocristal de périclase en contact avec une poudre de V_2O_5 .

Nous allons décrire successivement dans le présent chapitre les résultats de ces expériences en tentant de dégager le mécanisme qui contrôle les réactions entre Mg0 et V₂0₅.

IV.A. Réaction entre les oxydes polycristallins.

IV.A.1 Préparation des couples de diffusion.

Deux pastilles de ..gO et de V_2O_5 ont été préparées dans les conditions habituelles. Avant de procéder aux traitements thermiques de ces pastilles en contact, nous avons procédé à un frittage préalable de MgO (1500°C/6 H) dans un four à super-kanthal, afin d'éliminer sa porosité excessive.

Les traitements thermiques effectués ont été les suivants :

a)	Contact	Ι	:	670°C	pendant	1 10010
b)	Contact	II	:	830°C	pendant	4 jours
c)	Contact	III	•	1000°C	pcndant	17 houres

ł

Après une trempe à l'air, les échantillons sont enrobés dans l'aroldité.

Loui avons inlové les parties externes de l'échantillon afin d'éliminer les zones où les phénomènes de diffusion sont complexes par suite des effets de bord.

On réalise ensuite une coupe perpendiculaire au plan de contact initial des deux pastilles en usant une face du couple à l'aide de papiere au carbure de silicium d'abord, de pâtes diamontées de 7 et ly encuite p**a**ur assurer l'obtention d'une face bien polie.

On peut ainsi suivre à l'aide de la microsonde électronique le profil de concentration des espèces ioniques et la nature des phases qui apparaissent en cours de la réaction suivant un axe parallèle à la diffusion.

Nous présenterons successivement les images électroniques de composition et les comptages effectués dans les différentes phases présentes dans les trois traitements thermiques précisés ci-dessus.

IV.A.2. Analyse des couples diffusion.

a) Essai à 670°C pendant 7 jours.

La figure IV.l. représente une zone typique obtenue lors du contact de MgO avec V_2O_5 à 670°C. Rappelons que l'image électronique de composition est d'autant plus sombre que le nombre atomique meyen de la phase est plus faible.

On distingue disément dans ectte image électronique quatre phases qui ont été analysées attentivement par comptages successifs

57
point per point. Come a plan of, indigue des enregistrements des belegnations (friefel), the tergers accordinate, montrent que les produite de la solution de con des cont expendent plus complexes. Le table de la solution de la contemport obtenus.



Fig.IV.1 contact 670%/ / jours 10 ht.

En partant du périelace, on observe d'abord une très minee couche de $II_{63}V_2O_6$ à la périphérie des cristaux de MgO. Ceux-ei sont entourés d'une couche plus importante de $Mg_2V_2O_7$. On trouve ensuite des cristaux de $II_8V_2O_6$ noyés dans une phase liquide où apparait progressivement l'oxyde V_2O_5 .

Nous constatons donc que les phases qui apparaissent au cours du contact entre les deux oxydes correspondent à toutes les phases que l'on obtiendrait en traçant une horizontale dans le diagramme d'équilibre à 670°C.

Du point de vue de la cinétique des réactions à l'état solide, il est important de vérifier si on observe le même

Ichantillou	Conditions d	Références c/s	Courant Cehantille	
Contact 670°C/7 j.	Le = 15 Kv i 0,2 A Film : cuivre		V ₂ 0 ₅ = 6490 MgO = 2835	0,196 A 0,185 /A
Phases	Noyenne des comptages C/	Intensité rela- tive (%)	Titre massique	Phases identifiée.
I	V = 0 Lg = 2890	0 101,9	$V_2 O_5 = 0$ Mg0 = 102	iig0
II	V = 3835 Mg = 827	V = 59,09 Mg= 29,17	V ₂ 0 ₅ = 59,1 Mg0 = 45,10	3 Mg0.V ₂ 0 ₅
III	V = 4459 Ng = 639	V = 68,70 Ng= 27,45	$V_2 O_5 = 68,70$ MgO = 43,5	2 lig0.V ₂ 05
IV	V = 5359 Ng = 352	V = 82,57 Mg= 12,42	V ₂ 0 ₅ = 82,6 Ng0 = 23,0	∐g0 .V 205
V	V = 5847 Ng = 190	V = 90,09 Mg= 6,98	$V_2 O_5 = 90,1$ HgO = 14,0	Liquide
VI	V = 6649 Mg = 16	V = 102,4 Mg= 0,6	$V_2 O_5 = 102,4$ MgO = 0,6	V ₂ 0 ₅

Pableau IV.A.1. : Résultats des analyses du contact 670°C/7 jours.

type de réaction lorcqu'on mélonge intimement les poudres de ligo et de V₂05.

Nous avons réalisé une telle expérience dans le cas d'un mélange équimoléculaire de MgO et de V_2O_5 traité à 700°C pendant 23 h. A l'équilibre, on devrait obtenir uniquement le composé MgV₂O₆. La durée de l'expérience est cependant insuffisante pour que cet équilibre soit réalisé et l'image électronique du produit de la réaction met en évidence les diverses phases qui apparaissent au cours de la réaction (fig.IV.2a,2t). On observe en effet des grains de périclase qui n'ont pas encore totalement réagi et qui présentent en bordure une couche de composition différente, que nous avons analysée.

La figure (IV. 3.) représente le tracé du profil de concentration du magnésium et du vanadium lorsqu'on se déplace de l'extérieur du grain (53). On constate successivement (de droite à gauche), la zone de MgV_2O_6 , de MgV_2O_7 , de $Mg_3V_2O_8$ et enfin une zone de diffusion de V dans MgO sur plusieurs microns qui se marque , d'autre part, par un phénomène de fluorescence sous l'impact du faisceau électronique (fig. IV. 2.2).

Les résultats sont similaires à ceux obtenus lors du contact des pastilles de MgO et de V_2O_5 et justifient donc cette technique expérimentale. I



10µ (a)

Fig.IV.2.



(a) **401**



R.IV.3; alagade de l'extérieur vers l'intérieur l'al read de vériclase

b) Essai à 830° pendent 4 jours.

Le figure (IV. 4.) représente l'image électronique du contact des pastilles de MgO et de V_2O_5 après traitement thermique à 830° pendant 4 jours. Le tableau IV.A.2. indique les résultats des comptages effectués dans les diverses phases mises en évidence.

Echantillon	Conditions d	le mesure	Références v/s	Courant échantillon	
Contact 830°C/4 j.	E. = 15 KV i 0,2 A Film : cuivre		$V_2 O_5 = 6580$ $M_{\odot} O = 2878$	0,85 / 2. 0,197 2.	
Phases	Loyenne des comptages (C/s	Intensité rela- tive (%)	Titre massique (;)	Phases identifié.c	
Ŧ	V = 0	V = 0	V ₂ 0 ₅ = 0		
	Ng = 2929	lig = 101,77	$M_{\tilde{c}}C = 101, 8$	Ng0	
II	V = 3846	V = 101,77	V ₂ 0 ₅ = 58,5	3 North V C	
	Mg = 862	Mg = 29,88	lig0 = 46,2	2 5	
III	V = 4509	V = 68,52	V ₂ 0 ₅ = 68,5	2 Llg0.V_0	
	$M_{\rm G} = 660$	Mg = 22,93	$M_{\rm g}O = 37,7$	- 2)	
IV	V = 5376	V = 81,70	V ₂ 0 ₅ = 81,7	$\mathbb{V}_{0} = \mathbb{V}_{0} = (\mathbb{T}_{0})^{1}$	
	hg = 357	Mg = 12,40	MgO = 22,7		
V	V = 6528	V = 100,72	V ₂ 0 ₅ = 100,7	V205	
	Mg = 28	Mg = 0,97	Mg0 = 2, 5	۷ (۲	

Tableau IV.A.2. Résultats des analyses du contact 830°C/4 jours.

η

. <u>A</u> .

Fig. IV. 5. Contact 1000°C/17H. Film : Cu.E. : 15 kV.





Fig. IV.,4

Contact : 830°/ 4 jours Film : Cu . E. 15 kV



- $2 \qquad \mathsf{M}_{\mathsf{g}_2}\mathsf{V}_{\mathsf{z}}\mathsf{O}_{\mathsf{z}}$
- $3 M_{g_3}V_{2}O_{8}$

Liquide

4

On distingue depuis le bas jusqu'au haut de cette figure - : le périelace, une minee bonde de $\text{Lg}_3\text{V}_2\text{O}_5$, de grands cristeux de $\text{Ng}_2\text{V}_2\text{O}_7$ et enfin, le phase liquide dans laquelle on observe des cristeux de V_2O_5 et des traces de Mg_2O_6 , ce dernier composé étant certainement apparu lors du refroidissement.

Les phases principales qui apparaissent dans ce contact sont à nouveau celles prévues par le diagramme d'équilibre à 830°C.

c) Essai à 1000°C pendant 17 heures.

Nous avons représenté dans la figure (IV. 5) l'image électronique du contact après traitement thermique en deux parties : - une image détaillée de la zone riche en MgO (A), complétée par - une image globale de la zone riche en V_2O_5 (B).

Les résultats des comptages effectués dans ces différentes zones sont représentés dans le tableau IV.A.3.

Les phénomènes sont enalogues à ceux décrits dans le paragraphe précédent, l'élévation de température se marquant uniquement par un accroissement de l'épaisseur des différentes couches réactionnelles.

Les phases observées sont conformes à l'isotherme de 1000° dans le diagramme d'équilibre que nous avons établi. L'interprétation du mécanisme de diffusion en présence d'une phase liquide est généralement complexe et l'exemple du système $MgO-V_2O_5$ n'échappe pas à cette règle. :

ħ

La phone liquide port en effet pénétrer facilement par simple deculement donce les pores du polide et contribuer ainsi largement au phénomène de transfort de matière. En est forcé dans com conditions, de se limiter à une description qualitative de ces phénomène «

Echantillon	Conditions dc	mesure	Références c/z	Courant
Contact 1000°C/17 H	E _o = 15 KV i 0,2 A Tilm Cuivro		V ₂ 0 ₅ = 6571 MgO = 2856	0,183 0,193
Phages	Noyanna des comptages (c/s)	Intensité rela- tive (分)	Titre massique %	Phases identifiée:
I	V = 0 Mg = 2967	V = 0 Mg = 103,80	$V_2 O_5 = 0$ Hg0 = 103,8	, MgO
II	V = 3873 Mg = 948	V = 58,98 Mg = 33,19	V ₂ 0 ₅ = 59,0 Mg0 = 50,0	3 Mg0.V ₂ (
III	V = 4467 Mg = 692	V = 67,98 Mg = 24,22	$V_2O_5 = 68,0$ MgO = 39,2	2 Mg0.V ₂ (
IV	V = 6112 Hg = 149	V = 93,01 Lg = 5,15	$V_2O_5 = 93,C$ MgO = 10,1	Liquide

Tableau IV. A. 3. Résultats des analyses du contact 1000°C/17 Houres.

Invisigneen : Lout d'ébord les réactions qui su produisent en phase folide. L' tapes des images électroniques des contacts que nous avons étudiés montrent sans embiguité, qu'il se forme à la périphérie des grains de périclase, une zone de $Mg_3V_2O_8$ produite par la diffusion de V_2O_5 dans MgO à l'état solide.

Il se produit, d'autre part, une migration du magnésium dans le V_2O_5 et s'y dissout.

La formation des composés MgV_2O_6 et $Mg_2V_2O_7$ peut alors s'cxpliquer suivant deux méconismes :

1°) La couche de Mg₃V₂O₈ se dissout au fur et à mesure de sa formation. Lorsque le liquide, au voisinage de l'interface solide-se unde interface en MgO, il se dépose, conformément au diagramme des phases, les solide en équilibre à la température considérée avec estte phase liquide.

2°) La zone de $\log_3 V_2 O_8$ constitue une couche protectrice dont le dissolution dans le phase liquide est lente. Dans ce cas, il s'établit ou travers de cette couche une diffusion du magnésium vers la phase liquide et une contre-diffusion du vanadiumvers le périelase (54). Il se forme alors une série de couches réactionnelles dans lesquelles on retrouve successivement toutes les phases solides possibles du système à la température de l'expérience.

Les essais effectués à 670°C et à 700°C nous semblent déterminants dans le choix des mécanismes possibles. L'image électronique (IV.2 a et b) montre en effet clairement que la couche de 152V.07 Spouse parfaitement la forme des grains de périelase et résulte d'une diffusion de vancdium dans Mg3V208.

Le mécanisme de formation de MgV_2O_6 est vraisemblablement plus complexe. On remarque, en effet, que ce composé se forme immédiatement au contact de $Mg_2V_2O_7$ et qu'il peut résulter à son tour de la diffusion de V_2O_5 dans $Mg_2V_2O_7$. La configuration des phases n'exclut copendant nullement une contribution de la phase liquide à la synthèse de MgV_2O_6 suivant le premier mécanisme.

IV.A.3. Analyse de la diffusion en phase solide.

Rappelons la seconde équation de Fick, écrite sous sa forme générale :

$$\frac{dc}{dt} = div (D grad c)$$
 (55)

Comme nous avons pris soin d'éliminer les bords extérieurs de la pastille de MgC, nous pouvons dire que la diffusion ne s'opère que dans une seule direction. La réaction ci-dessus devient alors

$$\frac{dc}{dt} = \frac{d}{dx} (D \frac{dc}{dx})$$

Comme la zone de diffusion est faible par rapport à l'épaisseur des pastilles, nous sommes dans le cas du modèle cylindrique semi-infini avec diffusion parallèle à l'axe de révolution. Les conditions initiales peuvent être schématisées comme suit :



Dans une couche cylindrique d'épaisseur de il y aura la quantité de matière :

$$M = C_0 \cdot d$$
 (section unitaire)

au temps t, la concentration de, situé à une distance 🖗 sera :

$$dc = \frac{M}{2\sqrt{\pi Dt}} \exp\left(-\frac{t^2}{4 Dt}\right) \text{ soit, oprès intégration}$$
$$c(x,t) = \frac{C_o}{2\sqrt{\pi Dt}} \int_{x}^{\infty} \exp\left(-\frac{t^2}{4 Dt}\right) \cdot dt$$

cc qui donne, après résolution

pr

$$C_{(x,t)} = \frac{1}{2} C_o \left(1 - \operatorname{erf} \left(\frac{x}{2\sqrt{Dt}} \right) \right) , \text{ soit en appliquant le incipe de la réflexion (56)}$$

$$C = C_{o} \left(1 - orf \left(\frac{x}{2\sqrt{Dt}}\right)\right) -$$

 $\operatorname{erf} \frac{\mathbf{x}}{2\sqrt{Dt}} \quad \text{est une fonction d'erreur donnée par la relation}$ $\operatorname{erf} \frac{\mathbf{x}}{2\sqrt{Dt}} = \frac{2}{\sqrt{Dt}} \int_{0}^{2} \sqrt{Dt} \quad \exp\left(\frac{\mathbf{x}}{2\sqrt{Dt}}\right) \quad (57)$ La quantité M de metière (V_2O_5) qui a traversé l'interface unitaire et pénétré dans MgO pendant le temps foot donnée rec ;

1'expression

$$\widetilde{\mathcal{H}}(t) = 2 C_{\circ} \sqrt{\frac{Dt}{T}}$$

ces équations ne sont toutefois valables que si la diffusion s'opère dans une seule phase et que le coefficient de diffusion est indépendent de la concentration.

Dans le cas d'un système polyphasé comme le nôtre, les équtions sont beaucoup plus compliquées et l'analyse mathématique rigoureuse devient impossible. On utilise dans de tels cas des solutions approchées.

Considérons qu'après un temps petit par rapport à la durée de l'expérience, toutes les phases solides que nous obtenons finalement sont apparues sous forme d'une mince couche. Le processus de diffusion se traduit alors par une croissance progressive de ces couches, à une vitesse qui va dépendre du bilan total de matière dans chacune des phases.

Schématisons notre modèle de la manière suivante :

MgO
$$Mg_3V_2O_8$$
 $Mg_2V_2O_7$ MgV_2O_6 Diquide

Tous les ions vanadium se trouvant dans MgV_2O_6 ont dû nécessairement y diffuser. De même, tous ceux se trouvant à gauche de l'interface $MgV_2O_6 = HS_2V_2O_7$ ont dû diffuser dans $HS_2V_2O_7$ et ainsi de suite.

Or, cos différentes quartités peuvent être mesurées en

intégrant la surface délimitée par la courbe représentant la surriation de la concentration de la matière diffusante (V₂0₅) e fonction de la profondeur (x).

On pout alors appliquer pour chacune des phases l'équaties ci-dessus et obtenir une valeur indicative d'un coefficient é diffusion global. Ce traitement n'est pas rigoureux, mais il fournit des grandeurs numériques d'un intérêt évident, puisqu' permet de calculer l'évolution des couches réactionnelles au cours du temps.

A l'aide des microphotographies (IV. 1.) et (IV. 4.) no avons mesuré la profondeur de pénétration de V_2O_5 dans les ph $^{MEV}2O_6$, $^{ME}2V_2O_7$, $^{HE}3V_2O_8$ dans le premier cas, et $^{ME}2V_2O_7$ et $^{HE}3V_2O_8$ dans le second cas. Pour le contact $1000^{\circ}C/17$ H (figu-IV.5.), les zones sont bien développées et les mesures ponetu lles ont été directement faites par microsonde électronique. Le tableau suivant (IV. A. 4.) résume les valeurs numériques ainci obtenues. Les profils de concentration des trois expériences décrites sont représentées dans les figures IV.6 (a,b et c).

9



; .

Eo =	= 25 KV	Ré	férences V ₂	0 ₅ = 1	4.856 c/s	$i = 2.10^{-7}$ A
Film	m = Cu		Ing	,0 =	500 c/s	$i = 2.10^{-7}$:
lí.	Répultats	c/3	Intensité Relat. (V %)	lio	Résultate c/s	Intensi Rolat.
1	13		0,087	14	8497	57,2
2	18		0,12	L 5	8702	56 , 6
3	24		0,16	16	9852	ნნ , 4
4	15		0,15	17	9958	57,0
5	30		0,20	18	9994	67,4
Ć	220		1 , 48	19	9880	66,5
7	2 3 88		16,05	20	9915	66,7
8	0640		58 ,2	21	9901	66 ,6
9	9630		5S,2	22	13254	90,0
10	8 (39		58 ,2	23	13245	89,2
11	E977		5 0, 03	24	129 1 6	87,0
12	:771		59 , 0	25	12870	80 ,2
13	88 92		59 , 8	26	13374	90,0

Tableau IV.A.4. Concentrations relatives du Vanadium lors des mesus pontuelles.

Les différents calculs que nous avons développés pour résoluir l'équation au début de ce paragraphe, nous donnent les différentes valeurs des coefficients de diffusion apparents que nous présenton. sous forme de tableau (IV.A.5.).







Dehantillon	3 hg0.V ₂ 0 ₅	2 kg0.v ₂ 05	T-1 °K
Contrat 670°C	0,297.10 ⁻¹¹	0,598.10 ⁻¹³	10, 6.10 ⁻⁴
Contret 830°C	0,706.10 ⁻⁹	2,26.10 ⁻¹¹	8,18.10 ⁻⁴
Contract 1000°C	1,0 10 ⁻⁸	1,5.10 ⁻¹⁰	7,87.10 ⁻⁴

Tableau : IV.1.5.

Hous pouvons exprimer l'évolution de ces coefficients de diffusion apparents en admettant qu'ils varient selon l'expressione

$$D = D_{\mathbf{v}} \quad \exp \left(-\frac{D}{RT}\right)$$

La détermination de l'énergie d'activation est doubée par l pente de la droite représentant la variation de $\text{Log} - \frac{1}{2}$ en fong tion de $\frac{1}{RT}$. Nous avons représenté nos résultats conformément à cette équation dans la figure (IV.7.)

Les coefficients se placent sur deux droites prollèles ; l'énergie d'activation correspondant vaut 70 kcal/mol.

IV.B. Diffusion dans un monocristal de périclas.

Introduction.

Nous avons vu dans la première partie de ce chapitre que les phénomènes de diffusion dans des ensembles pour anti-



pouvoient de compliquer notamment lorsqu'il apparaissant un phase liquide qui pour migner dans les pores ou le long des joints de grains (58) 59) (60).

C'est pourquoi nous avons complété les mesures cinátiques de la réaction entre V_2O_5 et MgO en utilisant un monocristel de périclase que nous avons fait réagir avec une couche de V_2O_5 pendent 167 heures à 1000°C.

Pour préciser le mode de formation du vanadate $M_{3}V_2O_8$ à la surface des grains de MgO, nous avons imaginé une technique expérimentale qui nous a permis d'isoler la rénetion de formation de ce composé à la surface d'un monocristal de périclase.

Dans cotte dernière expérience, nous avons observé incidenment un phénomène de diffusion le long des dislocatione du monocristal, suivant un mode particulier que nous décrirons.

IV.B.1 . Expérience de diffusion à 1000°C.

Afin d'améliorer l'interface de contact solide-solide, nous evens déposé un mine. film de V_2O_5 sur une plaque monocristelline de EgO (1 em x 1 em) at 0,14 em d'épaisseur, fournie par Subi-Elements Incorporated (U.S.A.). La poudre de V_2O_5 (0,25 g) préaleblement Pasaée au temis n° 325 ASTM, est dispersée aux ultra-sone dans 100 em³ d'alcool éthylique absolu. Une faible quantité de particules recouvre par sédimentation la plaque de EgO. L'échantillon est retiré après évaporation totale de l'alcool, et séchage sous infrarouge (Lampe Philips 250 W/20 H.) •

Suivant les expériences précédentes et le diagramme d'équilibre du système, les produits de la réaction entre MgO et V_2O_5 à cette température ne comportant que les phases solides $Mg_2V_2O_7$ et Mg_3 V_2O_8 en plus de la phase liquide.

La figure IV.8.á. montre l'image électronique du produit de la réaction, après avoir effectué une coupe le long d'un plan parellèle à la direction de la diffusion. L'image électronique (IV.8.a.) montre que le composé $Mg_3V_2O_8$ provient d'une diffusion directe de V_2O_5 à l'état solide dans le périelase.

Le composé $Mg_2V_2O_7$ par contre, ne semble pas lié directement au composé $Mg_3V_2O_8$ mais séparé de celui-ci par un joint de grains dans lequel on pourrait trouver de la phase liquide, (le teinte chaire de l'image électronique correspond à la résine quant servi à enrober l'échantillon; la phase liquide devrait, d'eprès son nombre atomique moyen, apparaître en noir dans le cliché). Dans ce cas, la formation de $Mg_2V_2O_7$ se ferait par dissolution progressive de $Mg_3V_2O_8$ et reprécipitation de $Mg_2V_2O_7$.

Pour élucidor cette question, nous avons effectué une série de balayages au travers de la zone réactionnelle. (Fig.IV.8.b.)

Les résultats sont dans tous les cas identiques et le figure (IV.8.c.) représente un exemple typique du profil de concentration entre les phases solides. On constate qu'il existe une continuité parfaite du profil de diffusion de MgO et de V_2O_5 au travers des trois phases. On n'observe aucun renforcement en vanadium dans le joint de grain, excluent le présence de phase liquide.



Fig. IV-8. Diffusion sur monocristal. (a) coupe selon un plan parallèle à

la diffusion.

(b) balayages effectués.

(c) enregistrement du balayage nº 10



On pout conclure de cette expérience que la formation de $MS_2V_2O_7 \xrightarrow{t \to -3}V_2O_8$ s'effectue principalement per diffusion à l'état solide de V_2O_5 dans MgO.

IV.B.2. Etude de la réaction de formation de Mg3V208

Afin d'isoler la réaction de formation de Mg₃V₂C₈ qui constitue la première étape de la réaction de celle des autres phases solides, nous avons imaginé l'expérience suivante :

Nous avons déposé un mince film de V_2O_5 sur une face du monocristal de MgO. Nous avons ensuite porté l'ensemble à 1500°C pendant une heure. Cans le tube de conductivité, sous une faible atmosphère oxydante (4.10^{-4} mm H_g). Ce traitement permet une réaction de V_2O_5 avec MgO qui ne peut donner lieu qu'à la formation de la phase liquide en équilibre avec le périclase.

D'après le diagramme des phases, on se trouve en offet au dessus de la température de fusion de tous lescomposés du système à l'exception de MgO.

Nous avons ensuite refroidi lentement (en 8 heures) l'échantillon jusqu'à la température ordinaire. Le premier composé binaire que l'on peut rencontrer au cours du refroidissement est $Mg_3V_2O_8$ et c'est d'après le diagramme des phases le seul d'ailleurs qui doit apparaître.

Etant donné la faible quantité de V₂05 utilisée, on peut supposer que c'est effectivement la seule phase qui apparîtra.



Fig. IV. 9. microphotographie en transmission de la surface (001) sans attaque, léger polissage.



Fig. IV.10. microphotographie en transmission d'un plan parallèle à la diffusion, sans attaque ni polissage.



100 μ		10	Fig. IV. 12		
Fig.	•				Pline Contentio
	15 kV	Cristeux	V = 63, 4	$V_2 O_5 = 63, j$ Nac = 43, j	. ¹ ₹3 ^V 2 ⁰ 8
£	Cuivro	Intrice	V = 2, 5 Mg = 97,0	$V_2 O_5 = 2,3$ Mg0 =100,0	Mg0 + V205
	25 kV	Cristel	V = 51,2	$V_2 O_{15} = 51,2$	Mg ₃ V ₂ 0 ₈
Ъ	Cuivre	Hatrice	Mg = 34,4 V = 2,5 Mg = 100,0	$M_{2}^{0} = 90,2$ $V_{2}^{0} = 0,25$ Mg0 =100,0	Mg0 + V2 ⁰ 5
	15 kV	phase soubre	V = 69,0	$V_2 O_5 = 69,0$	^{Mg} 2 ^V 2 ⁰ 7
С	Corlone	phase	V = 58,2	$V_2^{0}5 = 58,2$	¹¹ €3 ^V 2 ⁰ 6
		elaire	110 = 26,6	100 = 42,4	

Tableru (IV.B.1) = Réuslats des comptoges effectués à l'aide de la microsonde sur les figures IV.12 a,b et e

ŤL.

ŧ١.

)

Les devophetographies (IV.11.2,b,e) contront qu'il y a cu une nucléction et une exientation des cristeux naissants (les deux phénomènes sont d'ailleurs etroitement liés).

La nucléation est nettement du type hétérogène. L'interface réactionnel (solide-liquide), en introduisant des atomes étrangere dans le réseau de MgO par l'intermédiaire d'une diffusion-réaction, favorise la création de centres de croissance. D'autre part, l'apparition et le développement d'imperfection de nature cristallographique (les dislocations) favorisent aussi ce processus.

Comment pouvons-nous expliquer l'épitexie des produits de réaction ? Si on se réfère à l'ouvrage édité par J.BENARD (61,62) ainsi qu'eux travaux de ROYER (63), NEUHAUS (64) SEIFERT (65) et PASHEY (66), on peut dire que l'orientation d'un produit de réaction suppose en général deux conditions principales : l'existence d'une face monocristelline du support et une vitesse de réaction assez faible qui laisse au composé formé, la possibilité de s'orienter en relation avec le support. Ces deux conditions sont réunies dans notre cas (monocristel de périelase - faibles variations de température et faible pression).

S.OLTGUCCUC

Nous constatons que l'ensemble de ces cristaux dens les directions parallèles aux diagonales (plans 110) de la maille de MgC.

Nous avont déterminé que ces cristeux sont de composition stocchiométrique : 3 MgO.V₂O₅. Nous pouvons expliquer ces orientations en rappelent les travaux de MEHL et coll. (67) sur la On sait que le composé 3 $\text{MgO} \cdot \text{V}_2\text{O}_5$ est orthorhombique et les paramètres du réseau sont : $c_0 = 8,32$ Å, $b_0 = 11,43$ Å. $c_0 = 6,05$ Å (17)

Si on admet qu'il y a relation permanente d'orientation, il faut admettre qu'il y a concordance paramétrique entre le vanedate et le périclase de structure cubique dont a_o vaut 4,21 Å. La distance réticulaire du plan Oll dans le périclase vaut dont $\sqrt{2} \ge 4,21 = 5,95$ Å.

On constate qu'il existe trois accords possibles :

périclase200 = 8.42 Å011 = 5.95 Å022 = 11.90 Åvanadate100 = 8,32 Å001 = 6.05 Å010 = 11.43 Å

Le désaccor réticulaire vout dans ces trois cas

$$\frac{6.05 - 5.95}{6.05} = 0,012$$

<u>11.90 - 11.43</u> 0,039 <u>11.90</u>

On voit que la discordance entre les valeurs est largement inférieure à 15 % (63) et que l'on se trouve dans des eirconstances très favorable pour observer l'épitaxie entre les deux solides. IV.B.3. Diffusion à l'intérieur dus dislocations.

Nous avons signalé dans le paragraphe précédent q'une observation au microscope optique du cristal de périelase avait mis en évidence une diffusion profonde de Vanadium au sein du monocristal de MgO qui avait pu se produire grâce à la présence de dislocations. (Fig.IV.10).

L'étude de la figure (IV.13) suggère que ces dislocations se sont formées à haute température, puisque le V_2O_5 s'y est propagé (aged dislocations) (68).

Nous avons déjà signalé à plusieurs reprises que les hautes températures favorisent la di: sion du V_2O_5 qui se place en solution solide à l'intérieur du cristal. L'apport de ces ions étrangers excree des contraintes sur le réseau de MgO, ce qui cause la formation de dislocations, de la même manière que procèdent des molécules d'un film de Cu₂O à la surface d'un cristal de cuivre, dans un milieu oxydant, à faible pression et à haute température (59). Ces dislocations principales se trouvant dans un champ de contraintes créées par l'apport d'atomes étrangers, donnent naissance à d'autres dislocations, grâce au mécanisme de FRANK et READ (70) (71). Ce n'est donc pas l'expansion thermique qui est la cause de ces imperfections cristallographiques, mais bien l'introduction d'hétéroatomes dans le réseau du périclase.

La répartition très particulière du vanadium au voisinage des dislocations mérite une attention plus approfondie. Il se fonde en effet (figure IV. 1.) thes appear le la fidhodtion,



Fig. IV. 13. Microphotographie en transmission (plan 001). Apparition des dislocations dans un champ de contraintes.



Fig. IV. 14. Microphotographie en transmission Disposition du liquide dans le plan d'une dislocation.



une série de gouttelettes qui vont en s'emenuisant lorsqu'on s'écarte de la surface de contact du périelase avec V_2O_5 . De part et d'autre de la dislocation, on observe de plus une minee bande de périelase qui apparaît en brun et qui résulte de la présence de V_2O_5 en solution solide dans MgO.

Nous avons étudié la répartition du vanadium au voisinage des dislocations à l'aide de la microsonde électronique. La figure (IV.15 a,b) montre tout d'abord la variation de magnésium et de vanadium dans la dislocation même depuis la surface de l'échantillon en progressant vers l'intérieur. On observe que les gouttes se marquent par un pie très riche en vanadium, mais dont l'intensité diminue toutefois lorsqu'on s'écarte de la surface du cristal.

La figure (IV.15.c) montre les profils de concentration obtenus en effectuant un balayage lent au travers des gouttes suivant un axe perpendiculaire à la dislocation.

Nous pensons que cette répartition peu commune du vanadium dans la dislocation peut s'expliquer suivant un mécanisme relativement simple et cohérent.

On sait que la diffusion dans les dislocations ou les joints de grains est supérieure de plusieurs ordres de grandeur à la diffusion dans le volume (58),(59),(60),(72),(73). Il est normal de supposer que le vanadium à rapidement diffusé dans les dislocations à haute température. Il diffuse ensuite plus lentement suivant un axe perpendiculaire à la dislocation formant de part et d'autre

 $(1,1) \rightarrow (1,1) \rightarrow (1,1$

٢.





Images X de V (a) et de Mg (b)



Fig.IV 15.

Microphotographie en transparence (objectif à immerssion).

Nous pouvons supposer qu'au début, le V_2O_5 se dissout in solution solide dans MgO. Les mesures en surface nous montrent, en effet, que la solution solide de V_2O_5 dans MgO est possible. Si la solubilité de V_2O_5 dans MgO est faible, l'accumulation de vanadium dans la dislocation se traduit rapidement par l'apparition de liquide.

Si la différence de tension superficielle entre le solide et le liquide est trop grande, le liquide ne mouille pas le solide, (74) et se sépare en petites gouttes individualisées, de la même monière que procède le mercure lorsqu'il s'écoule sur le sol (0> 90°) (Fig IV.15.d).

On pout pensor aussi à un autre mode de formation des gouttes riches en V_2O_5 en supposant que colles-ci apparaissent au cours du refroidissement.

On peut imaginer, en effet, que la solubilité du vanadium dans MgO croît avec l'élévation de température et qu'il ne se forme pas de phase liquide. Lors du refroidissement lent de l'échantillon, la solution solide se sursature alors et le vanadiun a tendance à quitter le réseau. La proximité de la dislocation lui ouvre une voie particulièrement aisée. On sait, en effet, que les dislocations comme les joints de grains jouent le rôle de puits dans lequel les espèces (ione, lacunes, etc) rejetées par le solide, peuvent s'accuruler.

Le refroidissement se marquera done par une augmentation

F1

de la teneur en vonadium dans la dislocation avec comme conséquence l'apparition d'une phose liquide. Le formation de goutte lettes peut s'expliquer ici encore par la difiérence de tension superficielle, mais aussi par un phénomène de nucléation hétérogène

On peut distinguer les deux mécanismes proposés en analysant les profils de concentration de vanadium au voisinage des gouttes.

Dans la première hypothèse, les gouttes se forment dès le début de la réaction et vont agir coume source de diffusion de vanadium dans la masse du cristal. Le modèle de diffusion peut donc être considéré comme celui d'une sphère placée dans un milieu infini avec diffusion isctrepidans l'espace.

Les calculs que nous allons développer pour un vecteur peuvent s'appliquer donc à n'importe quelle direction. Les conditions aux limites sont les suivantes :

$$t = 0 \qquad c = c_0 \qquad (56)$$
$$t > 0 \qquad c = c_1 \qquad (56)$$

$$\frac{c_0 - c_1}{c_0 - c_1} = \operatorname{erf} \frac{x}{2\sqrt{Dt}}$$

dans le cas où c_l=o (notre cas, pour x extérieur et assez loin de la goutte).

$$\frac{c}{c_0} = orf \frac{x}{2\sqrt{Dt}}$$

En distribution de la concentration du vanadium du contre d'une goutte en fonction de macra alors représentée par une courbe du type suivent :



Dans la deuxième hypothèse, avant le refroidissement, la répartition du vanadium suivant une direction perpendiculaire à la dislocation, peut être représentée schématiquement par le graphique suivant :



Si au cours du refroidissement, il y a migration du vanàdium vers la dislocation où il s'accumule, le profil s'établira alors de la menière suivante : Γı



Nous avons attentivement analysé les profils de concentration de vanadium en effectuant des balayages au travers d'une série de gouttes, perpendiculairement au plan de la dislocation. (Fig.IV.16. a).

Nous avons ensuite calculé la valeur de $\frac{c}{c_0}$ en fonction de x à partir de ces balayages et nous avons porté ces valeurs dans un diagramme d'erreur. Si la répartition du vanadium obéit à une fonction d'erreur, on doit alors obtenir une droite dont la pente est proportionnelle au coefficient de diffusion.

La figure (IV.16.b) représente le résultat obtenu. On voit que les points expérimentaux se placent parfaitement sur des droites et commalgré le fait que la température ait été abaissée progressivement. On peut donc en déduire que la diffusion s'est bien faite à partir des gouttes présentes dans la dislocation, et et qu'elle s'est effectuée essentiellement à 1500°C.




Nous avons de plus tracé les courbes d'iso-concentration en vanadium en effectuent une série de balayages sur une même goutte. Les directions de ces balayages sont figurées dans le schéma suivant.



Fig.IV.17. Directions des balayages effectués sur une goutte.

Les résultats de ces mesures figurent dans le diagramme d'isoconcentration (IV.18).

Ils confirment parfaitement notre première hypothèse. en cffet, on observe que les courbes d'iso-concentration se placent en première approximation suivant une symétrie circulaire dont la goutte constitue le centre, indiquant qu'elle agit comme source principale de la diffusion du vanadium dans le volume du cristal de périclase.

Un examen plus attentif montre copendant une légère déformation elliptique des courbes d'isoconcentration. Cette déformation est due au fait qu'à la diffusion à partir de la goutte se superpose un apport de matière beaucoup plus faible dû à la ľ1



Fig. 1V. 18

Courbes d'isoconcentrations obtenues à partir des balayages de la Fig. IV.17. diffusion dans la dislocation à partir du réseau de LigO.

IV. C. Conclusions.

Les expériences de diffusion montrent que la zone réactionnelle, engendrée lors du contact entre V_2O_5 et MgO, se décompose en une succession de couches de compositions constantes. Chacune de ces couches correspond soit à des composés définis, soit à une phase liquide. Elles se succèdent conformément à la succession des phases que l'on obtient au travers du diagramme d'équilibre en traçant l'isotherme correspondant à la température du traitement thermique.

Ccci constitue indirectement une vérification remarquable du diagramme des phases que nous avons établi dans la première partie de ce travail.

Par suite de la température excessivement basse de l'eutectique du système MgO-V₂O₅, il y a apparition d'une phase liquide dans toutes les expériences de diffusion. Celle-ci complique l'interprétation du mécanisme de réaction.

En comparant des expériences effectuées à l'aide d'aggrégats polycristallins et de monocristaux, nous avons pu cependant montrer que le vanadium migrait dans le périelase en donnant lieu, comme premier produit de réaction, au composé $Mg_3V_2O_8$. La diffusion du vanadium se poursuit ensuite au travers de cette couche, tandis que le magnésium, lui, migre vers l'interface initial où apparait alors le composé $Mg_2V_2O_7$. Nous avons pu montrer que cus deux composés binaires se formaient essentiellement en phase solide.

Le composé MgV₂O₆ qui ne se forme qu'à basse température peut lui aussi résulter de la diffusion du vanadium et de la contrediffusion du magnésium en phase solide.

La configuration de la zone réactionnelle n'exclut cependant pas la possibilité d'une croissance de cristaux de Mg V_2O_6 à partir de la phase liquide dans la zone riche en V_2O_5 .

Le magnésium nécessaire à cette synthèse peut provenir alors de la phase $Mg_2V_2O_7$ qui est en contact avec de la phase liquide. Ce composé est en effet instable en présence de la phase liquide à basse température et doit s'y dissoudre en donnant lieu à une solution qui peut se sursaturer en Hg par rapport au composé HgV_2O_6 .

Nous n'avons janais observé des solutions solides appréciables pour les vanadates de magnésium dans nos expériences de diffusion. Nous avons noté, par contre, une faible solubilité de MgO dans V₂O₅. (Tableau IV.B.1).

· L'étude de la formation du $\log_3 V_2 O_8$ nouse permis de démontrer que ce composé croissait par épitaxie sur le périclase.

Enfin, nous avons mis en évidence un phénomène de diffusion de V_2O_5 dans les dislocations assez particulier, se traduisant par la formation de gouttelettes riches en vanadium qui agissent ensuite comme centres de diffusion dans le réseau du périclase.

Ce phénomène ne manque pas d'intérêt pratique, car on doit s'attendre à ce qu'il se produise aussi dans les joints de graine des briques réfractaires à base de magnésie.

\$

.

CONCLUSIONS GENERALES.

L'intérêt que l'on porte depuis peu à l'étude du système $MgO-V_2O_5$ est dû principalement au problème posé par l'altération des briques basiques, dont le constituant principal est MgO, par le vanadium présent dans les combustibles liquides.

Il ne faut pas négliger non plus un autre aspect de l'intérêt de ce système, lié à l'étude du fritage de MgO. De nombreux auteurs ont en effet montré que de faibles additions de V_2C_5 permettaient de réaliser des densifications très élevées de poudres de magnésie. Ces études prennent à l'heure actuelle une importance croissante, car les produits ainsi obtenus présentent des caractéristiques très intéressantes du point de vue technologique.

L'analyse bibliographique que nous avons effectuée a montré que les recherches dans ces deux domaines se heurtaient à un manque de données fondamentales concernant de système.

Les auteurs ne s'accordent en effet pas sur la nature des composés binaires possibles et la seule étude du diagramme d'équilibre publiée par LEHMANN et ses collaborateurs, est en contradietion avec des faits expérimentaux signalés par d'autres auteurs. Ce diagramme est de plus incompatible avec la règle des phases.

Enfin, l'aspect cinétéque des réactions entre V₂O₅ et MgO n'a fait à notre connaissance, l'objet d'aucune étude publiée alors que le mécanisme de ces réactions est déterminant si on veut comprendre aussi bien le rôle du venadium dans la corrosion des réfractaires que dens le frittage de la magnésie.

Le premier objectif que nous avons poursuivi dens ce traveil était de définir quels étaient les composés binaires possibles dans le système Mg0-V $_2$ 0 $_5$.

La microsonde électronique s'est révélée une méthode particulièrement efficace pour analyser la composition chimique des phases qui apparaissent au cours des réactions entre les oxydes. Elle permet, en effet, de choisir un cristal déterminé et d'en effectuer une analyse précise, même si la dimension du cristal n'excède pas quelques microns. On évite ainsi les erreurs classiques dues à des mélanges de phase, à des réactions incomplètes ou à la présence d'une phase liquide interstitielle importante.

L'identification des phases a été entreprise aussi par la méthode plus classique de diffraction des rayons X. Nous avons cependant utilisé des méthodes plus élaborées que les méthodes traditionnelles, en utilisant une caméra de diffraction à double focalisation et une caméra permettant de relever en continu le diagramme de diffraction d'un échantillon au cours du chauffage depuis la température ordinaire jusqu'à 1100°C.

Nous avons pu montrer sans ambiguité que les sculs composé binaires existents répondaient aux formules MgV₂O₆ et Mg₂V₂O₇ et Mg₃V₂O₈. Nous avons d'autre part démontré que tous les autres composés signalés dans la littérature n'étaient en fait que des nélanges de ces trois composés.

Les contradictions relevées dans la littérature doivent être. attribuées, à notre sens, à la complexité introduite por le compose $Mg_2V_2O_7$.

Nous avons en effet mis en évidence que ce composé pouvait se présenter sous trois variétés polymorphiques. Seule l'utilisation combinée de la microsonde électronique et de la caméra de diffraction haute température nous à permis de trancher avec certitude. L'existence de ces transformations allotropiques complique à son tour l'élaboration du digramme d'équilibre du système, parce qu'elles de marquent par des pies endo et exothermiques lors de l'analyse thermique différentielle que l'on peut confondre avec l'apparition de phases liquides.

Pour bien différencier les phénomènes mis en évidence par cette technique, nous avons effectué parallèlement des mesures de résistance électrique en fonction de la température à l'aide d'un appareil que nous avons construit à cet effet. La variation de la résistance electrique est très appréciable lorsqu'une phase liquide apparaît, ce qui n'est pas le cas lors d'une transformation alletropique.

Ces mesures alliées aux analyses par diffraction des rayons X et aux analyses des phases présentes au moyen de la microsonde, nous ont finalement conduit à un diagramme d'équilibre du systèm sensiblement différent de celui publié par LEHMANN.

Le FER He en jacobie Version automotient et terrientre de accord avec les observations que ROBLJE avait faites en étudiant l'altération des briques basiques par V_2O_5 et qui avait relevé des contradictions entre sus résultats expérimentaux et le dugramme de LEELANN.

Dans la deuxième partie de notre trevail, nous avons abbeventl'étude cinétique des réactions entre MgO et V_2O_5 . La réactivité de l'oxyde de vanadium est telle que l'on observe à l'analyse thermique différentielle, des pies dûs aux réactions chimiques dès 500°C.

A partir de 650°C, le vitesse des réactions s'accélère encor par suite de l'apparition d'une phase liquide.

Afin d'élucider le mécanisme de ces réactions, nous aveces réalisé des contacts entre V_2O_5 et des pastilles polycristallines ou un monocristal de MgO. Nous avens pu montrer que la réaction est contrôlée par la diffusion à l'état solide de V_2O_5 vers l'intérieur du périelase et une contre diffusion de magnésium qui vo se dissoudre dans la phase liquide. On obtient ainsi une succession de couches réactionnelles formées de tous les composés prévus par le diagramme d'équilibre, depuis la phase liquide jusqu'à MgO pur.

Par suite de l'accord des réseaux du composé $\operatorname{Hg}_3V_2O_8$ c' en périclas, ce vanadate croît par épitaxie sur LgO.

Nous avons aussi montré que la diffusion du vanadium deve les dislocations du cristal de MgO était considérablement plu Sievé que le séffection de 2 lat. On se interne est condit assez rapidement une concentration en vanadium dans la disloc ti a telle qu'il apparaît une phase liquide. Par suite de l'angle : contact entre cette phase et le périclase, cette phase liquide s'agglouère sous forme de gouttelettes et donne lieu ainsi à sec figure de diffusion très particulière.

On comprend, à la lumière de cette étude, l'importance de corrosions des briques basiques par le vanadium. L'apparition d'un phase liquide à une température très basse (550°C), l'affinit de vanadium pour le périelese et la diffusion extrêmement rapide d'une élément dans les joints de grains, doit en effet prevoquer trèune pidement une destruction profonde des briques de magnésir.

En ce qui concerne le rôle du vanadium dans le frittag de LeO, deux théories ont été avancées. Selon la première, l'ace léretion de la vitesse de frittage est dûe à l'apparition rapide étene phase liquide. Ceci est en second avec le diagramme d'équilibre que nous avons établi. Nous avons copendant montré que le V_2O_5 réglesait extrêmement rapidement avec NgO et en peut supposer que le quelques dixièmes de pourcent de V_2O_5 que l'on ajoute à la me_emente ont très rapidement diffusé dans MgO. A ces faibles pourcenta_{de}, nos expériences indiquent que le vanadium se met en solution : 1975 dans le périelase.

Nous pensons donc que la deuxième hypothèse, solon laquolle c'est la formation d'une solution solide qui est responsable comb bonne aptitude à la densification, est plus Vreisemblable. In effet, l'introduction de deux ions pentavalents de Verdium dans le réseau du périelase doit provoquer l'apparities trois vacances cationiques. Le coefficient d'autodiffusion de magnésium sera donc considérablement sugmenté par l'introduction du Vanadium dans le réseau.

Notons enfin, pour terminer ce travail, que l'utilisation à se techniques récentes, particulièrement la microsonde électronique et la diffraction des rayons X à haute température, constitue des moyens d'investigation d'une sûreté remarquable dans l'iste d des diagrammes d'équilibre et des réactions des solides.

BIBLIOGRAPHIE

1 -(1967) Cours de géochimie du pétrole. Technip (I.F.P). M. LOUIS P. ROBIJN (1967) Thèse U.L.B. (Buxelles). 2 -KUZNETZOVA (LOUIS) p. 3 -105. COLOMBO and al. (LOUIS) p. 105. 4 – 5 -ERD NN ot HARSU (LOUIS) p. 106 6 -S.KIENOV, et P. ARTELT (1964) TOnidustr. ZEIT V.H. LEHMANN 88 7.8. 7 -(1968) Division Géologic (I.F.P.). J. ROUCACHE 8 -G. BERGMAN, C.H. EHRHARDT, L. GRANATELLI and J.L. JANIK (1967) An. Chem. 39 - II - 1258. ARICH and CONSTANTINIDES (1964) Adv. in org. Géochem. p. 294 9 -10 -A. JOURDAIN (1966) technol.des Pr. céram. réf. (G.V.) 11 -R. DERIE (1968) Thèse U.L.B. (Bruxelles) 12 -C.A. JOUENNE (1960). Notions de Ceremique générale - (G.V.). 13 -J. WHITE. Sc. of Céram. TI. 14 - R.L. COBLE (1961); J. App. Phys. 32.5.

15 - A.G. ALLISON, E.C. SESTER Jr, N.L. HARDY and W.M. DUCKWOPTH (1956) J. Am. Coran. Soc. 39. 4 16 - G.K. LAYDEN and Mc QUARRIE (1959)J. Am. Ceram. Soc. 42. 2. 17 -R.A. BROWN (1965) Ceram. Bull. 44. 6. 18 - G.C. NICHOLSON - (1965) J. Coram. Soc. 48. 10. 19 -(1959) Anal. Chem. 31.10. 1741. A. DURIF 20 - B.W. KING and L.L. SUBER (1965) J.Am. Curam. Soc. 38. 9. $21 - A \cdot N \cdot MOROZOV$ (1938) Mot. 13-(2) p. 24 C.BRISI - (1957) Ann. Chim. 47 (7,8) p. 806 22 -23 -J. BERAK-ROCZINSKI (1958) Phase Diagr. For Coramists p .113. J H. WELCH and W.GUTT (1961) J.Chcm. Soc. 874-4442. 24 -25 -G. TROLLL (1943) STAIL U. Lison 63-21 26 - W.L. HILL, G.T. FAUST and D.S. REYNOLD (1944) Amer. J. of Sci. 242-469. 27 -A. GUINIER (1964) Théorie et technique de la radiocristallographie (Dunod). H.P. KLUG and L.E. ALEXANDER (1967) X Ray diff. Proceed. for 28 polycrist. and amorphous mat. p.226 29 -A. PIALOUX et M. DODL (1965) Rev. Htes Temp. et Refr. (2). 30 -R. MCKENZIE. Différential Thermal Analysis of Clays. Alden **Press.** (Oxford) J.R. HENSLER and E.C. HENRY (1953) J. Am. Ceram. Soc. 36. 31 -

12:

- R. CYPRES of VAU ONLIESLAGHE 32 (1952) Bull. Soc. Fr. Cor. 54. R. TERTIAN. Colloque de Madrid. (Phillips) p. 25. EINDHOVEN 33 -(P.∃.) J. PHILIBERT (1965, I.R.S.I.D. B. 51 ' 34 -P. DUNCUMB and P.K. SHIELDS (1966). The electron micro-probe 35 -Mc Kinley and al. (J. Wilcy). 36 -L. KUSMAN (1969) Silicates ind. 34. I 37 -L. BIRKS (1963) The electron probe micro-onclysis (J.Wiley) 38 -K.F. HENRICH (1966) The electron micro-probe.p. 351 (J.Wiley) A. MONJALON (1966) Introduction à la méthode statistique 39 -(Vuibert) 40 -Mme. JEANNE. Rev. Mat. construct. 628. HANDBOOK of CHEMISTRY and physics. (Chem. Rubb. Co) 41 -42 – O. KUBASCHEWSKI and E.L. EVANS (1958) Hetal Physics and Physical metallurgy. (Pergamon Press). 43 - C.E. WICKS and F.E. BLOCK. (1963) Thermodynamic prop. of cl. their ox., hal., carb. and Nitr. (1963) Thermodynamic prop. of 65 Bureau of Mines (U.S.A.) R. WOLLAST ct A. TAZAIRT (1969) . Silicates ind. 34. 2. 44 -Ito (1958). The Powder nethod in X-ray Cristall. 45 -L.V. AZAROFF. and M.J. BURGER. (Mc. Graw Hill) L.I. MIRKIN. Handbook of X-ray Anal. of polycrist. Mat 46 -Bure but). Trad. Russc J.E.S. E.S. LARSEN. The microscopic det. non opaque min. U.S. Geolo-47 gical Survcy. (1956) Application of the rule of Gladstone 48 - H.W. JAFFE Dale to minerals. U.S. Geolog. Survey. p.

49 - W.L. DD KEYSDR, in there-bolones differenticles.Lab. Chis. Solides.U.L.B. (Bruxelles).

50 - W.L. DE KEYSER, (1966). 8th conf. silicate ind. (Budapest). 5I - W.L. DE KEYSER and R. DERIE (1968) Sc. of. Coramics. 4.P. 293. W.L. DE KEYSER I. WOLLAST, P. HANSEN et G. NAESSENS; (1964) 52 -5 th symp. solid state Réactions. J. PHILIBERT et E. WEINRYB (1962). J. de microscopie I. (13,22) 5**3 -**E.B. RIGBY and I.B. CUTLER (1965) J. An. Coram. Soc. 48.2. 54 -J. CRANK (1956) Mathematics of diffusion. Clarend. Press. (Oxford) 55 -Y. ADDA ct J. PHILIBERT (1966) la diffusion dans les solidus T_{τ} . 56 - $(P \cdot U \cdot F)$ (1957) Tables numériques Universelles. 5dunod). 57 -BOLL I. ZAPLATINSKY (1962) J. An. Coram. Soc. 45.I. 58 -B.J. WUENCH and T.VASILOS. (1964) J. An. Ceran. Soc. 47-2. 59 -T.Y. TIEN (1963) J. Appli. Phys. 35.1. 60 -

61 - J. BENARD (1961) . Proceed 4th int. symp. reactivity of solids. J.H. de Boer (Elsevier).

62 - J. BENARD (1964) L'oxydation des métaux. T_T. (G.V.)

63 - L. ROYER (1928) Bulletin Soc. Fr. Mines 51.7.

64 - NEUHAUS (1952) Forstschr. Mineral. 29.30 (50.51). 136 . Ang. Chem.64. 158.

65 - H. SEIFERT (1953) Structure and properties of solid surfaces. Gomer and Smith. (Chicago University Press).

66 - D.W. PASHLEY (1956) Adv. in Phys 5 - 173.

67 - R.F. MEHL and E.H. Mc CAUDLESS (1937) Trans. Amer. Inst. Min. and Met. Eng. 125. 531.

68 - J.D. LIVINGSTON (1962) Direct. Observ. imperf. incrystals. (J. Wiley) p.115.

- 69 F.W. YOUNG (1962) On the format of Dislocation around precipitate particicles of Cu₂O in Cu. p. 103 Dir. observ. Im in Crystals² (J.WILEY).
- 70 T.W. Read. Les dislocations dans les cristaux. Trad. J. COULOIB (DUNOD).
- 71 J. FRIEDEL (1964) Dislocation. Perganon Press (Oxford)
- 72 D. KINGERY (1960). Introduction to Coranics. (J. WILEY).
- 73 W. DE KEYSER. Proceed. 4th. inter . Symposium on the reacti . of solids p. 376. J.H. de Boer (Elsevier).
- 74 R. DEFAY et I. Prigogine (1951). Tension Superficielle et adsorption (Desoer) Bruxelles).

DEUXIEME SUJET

DETERMINATION

DES CONDITIONS EXPERIMENTALES

DANS LE PROCEDE DE PURIFICATION PAR ZONE FONDUE

Vu et approuvé

Alger le,

Le Doyen

de la Faculté des

Sciences

