## 3.3.4 Merkpunkte zu Kapitel 3.3: Wichtige Gitter und Kristalle

Ungefähr 95% aller Elementkristalle haben ein fcc, bcc, oder hcp Gitter

Auch bei Elementkristallen kann dei Basis aus mehreren Atomen bestehen!

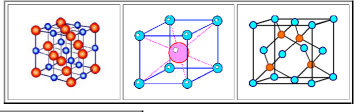
 Wichtiges Beispiel:
 C(Diamant), Si, Ge: fcc mit 2 Atomen in der Basis.

fcc = "face centred cubic":	Au, Ag, Al, Fe(T > 720 °C), Ni,; Si, Ge, C(Diamant),	
bcc = "body centered cubic":	Cs, Cr, K, Fe(RT), Ta, V, W,	
hcp = "hexagonally close packed":	Co, Cd, Mg, Zn,; C(Graphit),	

## Wichtige Kenngrößen:

- Koordinationszahl KZ = Zahl nächster Nachbarn
- Packungsdichte PD
- Zahl Atome pro EZ
- Ein Element kann mehrere metastabile und stabile (als Funktion der Temperatur) Gittertypen haben
- Das **fcc** und **hcp** Gitter sind Varianten einer Kugelpackung mit *gleicher* und *maximaler* Packungsdichte. Die Stapelfolge ist:
  - ABABA... auf der Basisebene für hcp
  - ABCABCA... auf der {111} Ebene für fcc
  - Dichteste Kugelpackungen sind bei ungerichteten Bindungen grundsätzlich zu erwarten.
- Weiter wichtige Kristalltypen haben i.a. mindesten zwei verschiedene Atome in der Basis.
  - Beispiele: NaCl Struktur: fcc, 2 Atome in der Basis; CsCl Struktur, kub-prim., 2 Atome in der Basis; Zinkblende; fcc, 2 Atome in der Basis (die meisten Halbleiter)

Gittertyp	fcc	bcc	hcp
KZ	12	8	12
Atome pro EZ	4	2	2
PD	0,74	0,68	0,74
	Für <b>1</b> - atomige Basis		



Fragebogen

Multiple Choice Fragen zu 3.4