Zeitschrift: Bulletin des Schweizerischen Elektrotechnischen Vereins

Herausgeber: Schweizerischer Elektrotechnischer Verein; Verband Schweizerischer

Elektrizitätswerke

Band: 64 (1973)

Heft: 1

Artikel: Eine neue Klasse hartmagnetischer Werkstoffe für Dauermagnete

Autor: Bachmann, K.

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-915499

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

Download PDF: 30.11.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

Eine neue Klasse hartmagnetischer Werkstoffe für Dauermagnete

Von K. Bachmann

621.318.12:621.318.2

1. Einleitung

Zu den gebräuchlichen Dauermagnetmaterialien, deren wichtigste die Klasse der Alnico und die der Ferrite sind, hat sich in jüngster Zeit eine neue Materialgruppe gesellt: die Klasse der SECo₅-Magnete (SE = Y, La, Ce, Pr, Nd, Sm und deren Mischungen). Basierend auf diesen intermetallischen Verbindungen lassen sich Dauermagnete herstellen mit bisher nicht erreichten Koerzitivfeldern und Energieprodukten. Sm-Co₅-Magnete mit einem Energieprodukt (BH)_{max} = 20 MGsOe sind in mehreren Labors hergestellt worden [1; 2; 3] ¹). Aus diesem Material werden bereits Magnete mit einem Energieprodukt von 14...16 MGsOe auf dem Markt angeboten.

Die ersten Untersuchungen an intermetallischen Verbindungen zwischen Seltenen Erden und 3d-Übergangselementen wurden bereits um 1959 gemacht. Damals interessierten vor allem Kristallstruktur und Magnetisierung [4...8]. Das eigentliche Interesse an diesen Verbindungen aber erwachte erst, nachdem G. Hoffer und K. J. Strnat 1966 [9] fanden, dass YCo₅ eine extrem hohe Kristallanisotropie besitzt. Darauf setzte an mehreren Laboratorien eine intensive Erforschung solcher intermetallischer Verbindungen ein. Es zeigte sich bald, dass die aussichtsreichsten Verbindungen vom Typ SECo₅ (SE = Y, La, Ce, Pr, Nd, Sm und deren Mischungen) sind [10...13]. Diese Verbindungen haben hohe Sättigungsmagnetisierung, hohe Curie-Temperaturen und eine grosse Kristallanisotropie, sie eignen sich daher zumindest potentiell zur Herstellung von Dauermagneten. Alternativmethoden zur Herstellung von Magneten auf pulvermetallurgischem und schmelzmetallurgischem Wege wurden in mehreren Laboratorien gefunden, wobei die Pulvermagnete die besseren Kennwerte ergeben.

In der vorliegenden Arbeit seien zuerst die Grössen behandelt, welche die magnetischen Eigenschaften eines Dauermagneten beeinflussen. Danach folgt eine Beschreibung der Methoden zur Herstellung von Magneten, und abschliessend werden Anwendungsmöglichkeiten solcher Magnete besprochen.

2. Hartmagnetische Eigenschaften der SECo5-Verbindungen

Ein Dauermagnet wird durch seine Hysteresekurve charakterisiert, wobei zwei verschiedene Darstellungen verwendet werden: die Magnetisierungsdarstellung (Fig. 1) und die *BH*-Hysteresiskurve (Fig. 2).

Die Magnetisierungsdarstellung eignet sich mehr für die physikalische Beschreibung des Materials, während die BH-Hysteresiskurve für alle praktischen Anwendungen gebraucht wird. Zur Charakterisierung von hartmagnetischen Materialien wird oft das Energieprodukt $(BH)_{\rm max}$ angegeben (Fig. 2). Für ein Material mit der Sättigungsmagnetisierung 4 π $I_{\rm s}$ ist das höchste theoretisch erreichbare Energieprodukt:

$$(BH)_{\rm max} = \frac{1}{4} (4 \pi I_{\rm s})^2$$

Ein guter hartmagnetischer Werkstoff muss folgende Eigenschaften aufweisen:

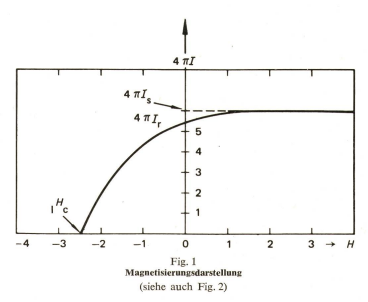
a) Hohe Remanenz B_r (d.h. hohe Sättigungsmagnetisierung I_s);

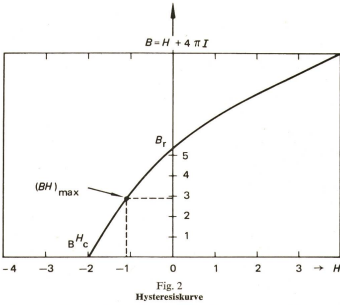
b) Hohe Curie-Temperatur;

c) Grosse einachsige magnetische Anisotropie;

d) Hohes Koerzitivfeld $H_{\rm e}$.

Dazu kommen noch einige weitere wichtige Faktoren, wie zum Beispiel Korrosionsbeständigkeit, Temperaturkonstanz, wirtschaftlich tragbare Material- und Herstellungskosten. Die





Der Zusammenhang zwischen den Darstellungen von Fig. 1 und Fig. 2 ist im Gaußschen Mass-System durch B=4 π I + H gegeben.

 $4\pi I_{\rm S}$ Sättigungsmagnetisierung

 $4\pi I_{\rm S}$ remanente Magnetisierung

 $B_{\rm r}$ Remanenz

 $_{\mathrm{I}H_{\mathrm{c}},\;\mathrm{B}H_{\mathrm{c}}}$ Koerzitivfeld in der Magnetisierungs- bzw. $_{\mathrm{B}H\text{-}\mathrm{Darstellung}}$

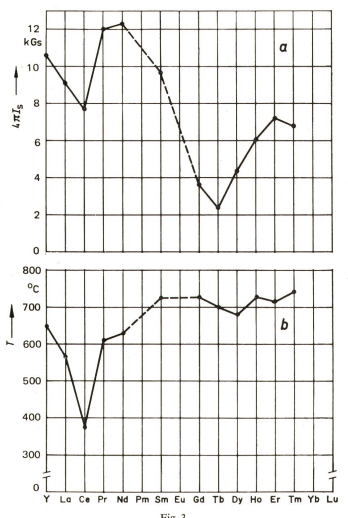
¹⁾ Siehe Literatur am Schluss des Aufsatzes,

Material	YCo ₅	LaCo ₅	CeCo ₅	CeMMCo ₅ 1)	PrCo ₅	SmCo ₅
$4\pi I_{\rm S} \qquad { m [Gs]} \ { m T_{c}} \qquad { m [^0C]} \ H_{\rm A} \qquad { m [kOe]} \ K_1 \qquad { m [10^7 erg/cm^3]} \ (BH)_{\rm max} \ { m theoretisch}$	10 600	9090	7700	≈8900	12 000	9 650
	648	567	374	495	612	724
	≈ 130	≈ 175	170210	180195	145210	210290
	≈ 5,5	≈ 6,3	5,26,4	6,46,9	6,910,0	8,111,2
$[MGsOe]$ ${}_{\mathbf{I}}H_{\mathbf{c}} \qquad [Oe]$	28,1	20,6	14,8	19,8	36,0	23,4
	6 700	3600	2800	4750	5 750	25 000

¹⁾ CeMM = Cer-Mischmetall; eine Mischung von 55 % Ce mit anderen Seltenen Erden.

ersten drei der angegebenen Grössen: Sättigungsmagnetisierung, Curie-Temperatur und magnetische Anisotropie, sind Eigenschaften der Kristall-Einheitszelle der Verbindung. Das Koerzitivfeld und der ganze Verlauf der Hysteresekurve dagegen sind abhängig von der kristallinen Struktur der makroskopischen Probe.

Fig. 3 zeigt die Sättigungsmagnetisierung bei Zimmertemperatur und die Curie-Temperatur der SECo₅-Verbindungen. Den Hauptbeitrag zur Sättigungsmagnetisierung liefern in diesen Verbindungen die durch ferromagnetische Kopplung parallel gerichteten magnetischen Momente der Kobalt-Atome. In den Verbindungen mit Y und den sog. leichten Seltenen Er-



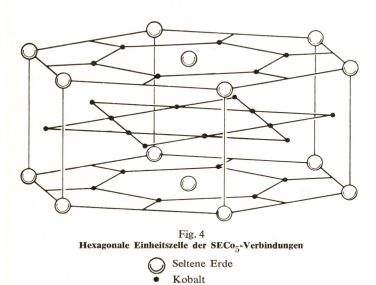
Sättigungsmagnetisierungen bei Zimmertemperatur (a) [12;14] und Curie-Temperaturen (b) [11;14] der SECo₅-Verbindungen

den (La bis Sm) richtet sich ausserdem auch das Moment der Seltenen Erde parallel zu den Co-Momenten aus, während in den Verbindungen mit den schweren Seltenen Erden (Eu bis Lu) eine antiparallele Einstellung vorliegt [8; 15]. Die SECo₅-Verbindungen der schweren Seltenen Erden eignen sich daher nicht als Magnetmaterial. Im folgenden beschränken wir uns auf die SECo₅-Verbindungen mit *Y* und den leichten Seltenen Erden.

Ein hervorragendes Merkmal der SECo₅-Verbindungen ist ihre grosse Kristallanisotropie [9; 10; 12; 16], die offenbar auf der hexagonalen Kristallstruktur (Fig. 4) und der grossen Spin-Bahnkopplung der Seltenen Erdatome beruht. Die Richtung leichter Magnetisierung liegt längs der hexagonalen Achse. Eine Ausnahme bildet NdCo₅. Hier liegt die Richtung leichter Magnetisierung nur oberhalb 290 °K längs der c-Achse [15; 16]. Die Kristallanisotropie lässt sich durch das Anisotropiefeld H_A beschreiben. Das Anisotropiefeld ist das Feld, das benötigt wird, um die Magnetisierung aus der Richtung der leichten Magnetisierung heraus in eine magnetisch harte Richtung zu drehen. In Tabelle I sind Anisotropiefeld H_A und die wichtigste Anisotropiekonstante $K_1 = \frac{1}{2} H_A I_S$ für Zimmertemperatur angegeben. In dieser Tabelle sind ausserdem die Sättigungsmagnetisierung bei Zimmertemperatur, die Curie-Temperatur sowie das theoretisch erreichbare Energieprodukt zusammengestellt.

Das Koerzitivfeld ist eine strukturabhängige Eigenschaft des kristallinen Zustandes. In den SECo5-Verbindungen lässt sich ein hohes Koerzitivfeld durch Mahlen unter Luftabschluss erreichen. Aus bis jetzt unbekannten Gründen erhält man das höchste Koerzitivfeld in SmCo₅ ($_{\rm I}H_{\rm c} > 20000$ Oe). Die Korngrösse des Pulvers hat einen bedeutenden Einfluss auf das Koerzitivfeld; das höchste Koerzitivfeld erhält man für Korngrössen von einigen µm [13]. In Tabelle I sind die erreichten Koerzitivfelder _IH_e für die verschiedenen SECo₅-Pulver angegeben. In andern hartmagnetischen Werkstoffen, zum Beispiel Alnico, kann der Ummagnetisierungsprozess mit der Theorie von E. C. Stoner und E. P. Wohlfarth [17] beschrieben werden. Nach dieser Theorie können – aus energetischen Gründen – genügend kleine Körner nur aus einem Weißschen Bereich bestehen. Die Ummagnetisierung solcher Einbereichsteilchen erfolgt durch gemeinsame Rotation aller magnetischen Momente des Teilchens. Der kritische Teilchenradius, unterhalb dem das Korn nur aus einem Bereich besteht, ist für SmCo5 $\approx 0.3~\mu m.$ Mahlversuche haben jedoch ergeben, dass das höchste Koerzitivfeld für Teilchengrössen von ≈ 10 µm erreicht wird. Zusätzliches Mahlen reduziert das Koerzitivfeld wieder. Der Ummagnetisierungsprozess in SECo₅-Körnern erfolgt daher durch Keimbildung und Wachstum von Bereichen umgekehrter Ma-

gnetisierung. Magnetisierungsmessungen an einzelnen 10 µm grossen SmCo₅-Körnern [18; 19; 20] bestätigen diese Ansicht. Eine weitere Bestätigung findet sich darin, dass selbst etwa 10 µm grosse entmagnetisierte Pulverkörner noch aus mehreren Bereichen bestehen [21]. Die Bereichsstruktur auf einem kleinen SmCo₅-Korn zeigt Fig. 5. Ähnliche Strukturen finden sich auch in Körnern der anderen SECo5-Verbindungen (SE = Y, La, Ce, Pr, Sm). Ein hohes Koerzitivfeld lässt sich in den SECo₅-Körnern erreichen, wenn die Keimung von Bereichen umgekehrter Magnetisierung möglichst erschwert wird und/oder wenn die Bewegung der Blochwände möglichst behindert wird. Die Untersuchungen von J. J. Becker [18] und von H. Zijlstra [19; 20] lassen erkennen, dass offenbar beide Effekte wirksam sind. Die genauen Mechanismen der Keimbildung von magnetischen Bereichen und der Bewegung der Blochwände sind jedoch noch nicht geklärt. Daher können die unterschiedlichen Koerzitivfelder der SECo5-Verbindungen auch nicht gedeutet werden. Es besteht die Hoffnung, dass das Verständnis des Ummagnetisierungsprozesses es ermöglichen wird, ein hohes Koerzitivfeld in allen SECo5-Verbindungen zu erreichen. Dies wäre vor allem wünschenswert



für die wirtschaftlich günstige Mischmetall-Verbindung Ce-MMCo₅, aber auch für PrCo₅, welches das theoretisch höchste Energieprodukt aufweist. (CeMM ist eine natürliche Ceriumreiche Mischung Seltener Erdmetalle.)

3. Magnetherstellung

Als Magnetwerkstoffe kommen in erster Linie die SECo₅-Verbindungen YCo₅, LaCo₅, CeCo₅, PrCo₅ sowie Mischungen dieser Legierungen, zum Beispiel CeMMCo₅, in Frage. Bis jetzt hat man sich besonders eingehend mit SmCo₅ und CeCo₅ befasst. Aus diesen Legierungen lassen sich sowohl schmelzmetallurgisch wie auch pulvermetallurgisch hochwertige Magnete herstellen.

Das schmelzmetallurgische Verfahren wurde von *E.A. Nesbitt* und Mitarbeitern [22] und unabhängig davon von *Y. Tawara* und *H. Senno* [23] entwickelt. Nach diesem Verfahren ersetzt man 20...35% des Co durch Cu und erhält somit Legierungen vom Typ SmCo₅-_xCu_x. Diese Legierungen werden erschmolzen, abgeschreckt und hernach bei niedrigen Temperaturen einer Anlassbehandlung unterworfen. Untersuchungen

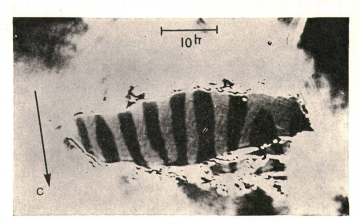


Fig. 5

Magnetische Bereichsstrukturen (mit der Kerr-Technik sichtbar gemacht)
auf SmCo₅-Pulverkorn

haben gezeigt, dass im System SmCo5-xCux bei der Anlassbehandlung um 500 °C ein Zerfall des übersättigten SmCo₅-SmCu₅-Mischkristalles auftritt, wobei ein Co-reicher Sm(Co-Cu)5-Mischkristall und ein Cu-reicher Sm(CoCu)5-Mischkristall entsteht [34]. Mit diesem Verfahren lassen sich ohne weiteres Koerzitivfelder _IH_e von über 20000 Oe erreichen, wobei das Koerzitivfeld abhängig ist von der chemischen Zusammensetzung, von der Abkühlungsgeschwindigkeit, vom Ausrichtungsgrad der Co-reichen Mischkristallphase sowie von der Anlassbehandlung. Die magnetische Sättigung und damit auch das maximale Energieprodukt liegen infolge der Kupferzugabe niedriger als bei reinem SmCo₅. Durch Zulegieren von Eisen konnte E.A. Nesbitt et al. [25...27] den Sättigungswert im System Sm-Co-Cu und Ce-Co-Cu erhöhen. Die Abhängigkeit der magnetischen Eigenschaften von der chemischen Zusammensetzung im System Ce-Co-Cu-Fe zeigt Fig. 6.

Um eine erhöhte Sättigungsmagnetisierung zu erhalten, wurden auch andere SE-Co-Cu-Systeme, vor allem das Pr-Co-Cu-System, untersucht [28]. Bis heute gelang es jedoch nur in den Systemen Sm-Co-Cu und Ce-Co-Cu, gute hartmagnetische Eigenschaften zu erhalten. Tabelle II gibt eine Übersicht über die Kennwerte der besten schmelzmetallurgisch hergestellten Magnetmaterialien.

Ein weiteres Problem bei der schmelzmetallurgischen Herstellung von Dauermagneten besteht in der Erzielung einer geordneten Ausscheidung der magnetischen Mischkristallphase. Eine solche geordnete Ausscheidung könnte durch gerichtete Erstarrung der Schmelze erreicht werden.

Das pulvermetallurgische Verfahren geht zurück auf Arbeiten von K. J. Strnat und Mitarbeitern. Nach diesem Verfahren wird die SECo₅-Verbindung erschmolzen, gemahlen, magnetisch ausgerichtet, gepresst und eventuell nachträglich

Magnetische Kennwerte von einigen schmelzmetallurgisch hergestellten Magnetmaterialien

Tabelle II

Legierung	B _r	в <i>H</i> е	(BH) _{max}	Refe-
	Gs	Ое	MGsOe	renz
Sm Co _{3,5} Cu _{1,5}	5900	5600	8,2	[24]
Ce _{1,05} Co _{4,25} Cu _{0,75}	6000	3250	8	[23]
Sm Co _{3,5} Cu _{1,35} Fe _{0,4}	6400	4000	8,8	[25]
Ce Co _{3,8} Cu _{0,9} Fe _{0,5}	6330	5200	9,8	[27]
Sm _{0,75} Ce _{0,25} Co _{3,3} Cu _{1,2} Fe _{0,5}	7070	5000	12,3	[29]

Material	Kompaktierungsverfahren	B _r Gs	в <i>H</i> е Ое	(BH) _{max} MGsOe	Referenz
$\begin{array}{c} SmCo_5 \\ SmCo_5 \\ SmCo_5 \\ SmCo_5 \\ Sm_{0,5} & Pr_{0,5} & Co_5 \\ Sm_{0,5} & CeMM_{0,5} & Co_5 \end{array}$	Hydrostatisches Pressen	9300	9000	20,2	[1]
	Sintern	9000	9000	20	[2]
	Flüssig-Phase-Sintern	8450	7500	17,6	[3]
	Flüssig-Phase-Sintern	9960	6800	23,0	[3]
	Flüssig-Phase-Sintern	7800	6700	15,2	[3]

noch gesintert. Um einen Magneten mit möglichst hohem Energieprodukt zu erhalten, ist es nötig, das SECo₅-Pulver möglichst gut zu verdichten. K.H. Buschow und Mitarbeiter [30; 31; 1] entwickelten eine Technik, die es gestattet, SmCo₅-Pulver bis auf 95% zu verdichten. Die hohe Verdichtung wird in diesem Verfahren dadurch erreicht, dass die Probe hydrostatisch gepresst (Pressdruck 20 kbar) und gleichzeitig uniaxial 15...20% plastisch verformt wird. Eine andere Möglichkeit, ein Pulver hoch zu verdichten, bietet die Sintermetallurgie. D. K. Das [2] gelang es als erstem, SmCo₅-Magnete durch Sintern herzustellen. Ein besonders attraktives Sinterverfahren wurde von D.L. Martin und M.G. Benz [32; 3] entwickelt. Nach diesem Verfahren wird dem SECo₅-Pulver ein bei niedrigerer Temperatur schmelzender Seltene Erde-Kobalt-Zusatz zugegeben (Flüssig-Phase-Sintern). Durch die flüssige Phase wird der Sinterprozess stark beschleunigt, und zudem wird eine Verminderung des Koerzitivfeldes, wie sie beim gewöhnlichen Sintern auftritt, vermieden. Ausserdem kann bei diesem Verfahren das Samarium zumindest teilweise durch andere Seltene Erden er-

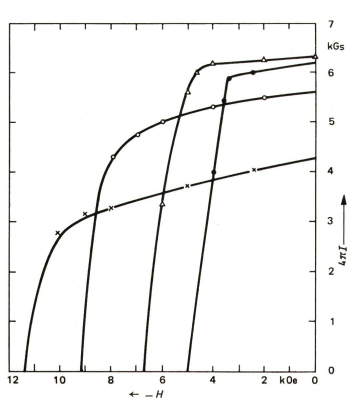
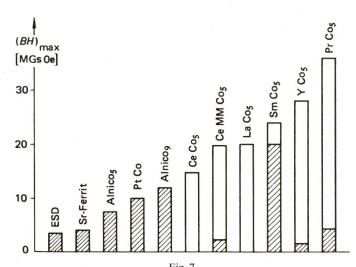


Fig. 6
Entmagnetisierungskurven von Ce-Co-Cu-Fe-Legierungen mit verschiedenen Kupfergehalten nach E.A. Nesbitt [27]

△ Ce	$Co_{3,8}$	$Cu_{0.9}$	$Fe_{0.5}$	$(BH)_{\max}$	=	9,8	MGsOe
	$Co_{3,75}$		$Fe_{0.5}$	$(BH)_{\text{max}}$	=	9,0	MGsOe
		$Cu_{1,2}$	$Fe_{0.5}$	$(BH)_{\text{max}}$	=	7,4	MGsOe
× Ce	$Co_{2,9}$	$Cu_{1,7}$	$Fe_{0,5}$	$(BH)_{\mathrm{max}}$	=	4,1	MGsOe



Vergleich des Energieproduktes der besten handelsüblichen Dauermagnete und der SECo₅-Verbindungen

(bisher erreichte Werte sind schraffiert)

setzt werden [3]. Dadurch lassen sich entweder höhere Werte für die Remanenz und das Energieprodukt erreichen (bei Zumischung von Pr), oder der Materialpreis lässt sich reduzieren (bei Zumischung von CeMM). In Tabelle III sind die Kennwerte einiger pulvermetallurgisch hergestellter Magnete angegeben.

4. Anwendungen

Die möglichen Anwendungen von SECo₅-Magneten werden einerseits durch die überragenden hartmagnetischen Eigenschaften und andererseits durch die Material- und Fertigungskosten bestimmt. Fig. 7 und 8 zeigen einen Vergleich der Energieprodukte bzw. der Entmagnetisierungskurven der besten handelsüblichen Magnete und der SECo₅-Magnete. Tabelle IV gibt einen Überblick über die Kostenverhältnisse. Es ist offenkundig, dass die SmCo₅-Magnete primär für Anwendungen in Frage kommen, in welchen ein hohes Energieprodukt bei niedrigem Gewicht oder geringem Volumen erforderlich ist. Solche Anwendungen sind zum Beispiel der Einsatz der Magnete in Wanderfeldröhren, Armbanduhren, Kleinmotoren usw. Falls es jedoch gelingt, Magnete mit guten Kenndaten aus dem viel billigeren CeMMCo5-Material herzustellen, wird sich ein bedeutend grösseres Anwendungsgebiet eröffnen. Die SECo5-Magnete eignen sich dank ihrer nahezu idealen Hysteresekurve besonders gut für dynamische Anwendungen wie zum Beispiel in Permanentmagnetmotoren. Der Einsatz von SECo₅-Magneten in Motoren von batteriegespeisten Geräten (Rasierapparate, Filmkameras, Tonbandgeräte usw.) erscheint besonders vielversprechend, weil das höhere Energieprodukt eine Reduktion des Stromverbrauches und daher eine Verlängerung der Lebensdauer der Batterie ermöglicht. Um die magnetischen

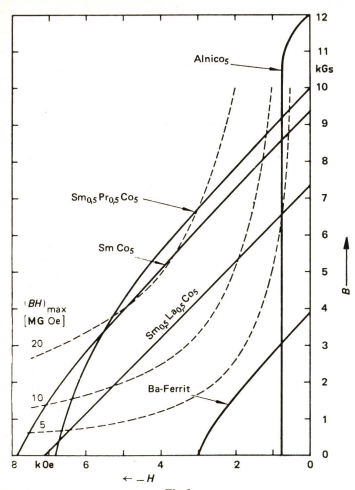


Fig. 8 Entmagnetisierungskurven konventioneller Dauermagnete und einiger SECo5-Pulvermagnete

Die Entmagnetisierungskurve des SmCo₅-Magneten stammt aus [1] die der Sm_{0,5} Pr_{0,5} Co_{0,5}- und Sm_{0,5} La_{0,5} Co₅-Magnete aus [3]

Eigenschaften des Materials aber auch voll auszunützen, ist es unbedingt erforderlich, dass die Auslegung der ganzen Magnetkreise neu überdacht und unter Berücksichtigung der Entmagnetisierungskurve des verwendeten Materials optimiert wird.

Kostenvergleich zwischen handelsüblichen Magnetmaterialien und SECo₅-Verbindungen

Magnetmaterialien		Preis sFr./kg		
Handels- übliche Magnete	Sr-Ferrit Alnico ESD PtCo	35 10300 12150 35 00040 000	Material- plus Fertigungs- kosten	
SECo ₅ - Magnet- materialien	YCo ₅ CeCo ₅ CeMMCo ₅ PrCo ₅ SmCo ₅	400 300 50 600 800	Materialpreis	

Literatur

- [1] F. F. Westendorp and K. H. J. Buschow: Permanent magnets with energy products of 20 million Gauss Oersteds. Solid State Communi-cations 7(1969)8, p. 639...640.

- cations 7(1969)8, p. 639...640.
 [2] D. K. Das: Twenty million energy product samarium-cobalt magnet. Trans. IEEE MAG-5(1969)3, p. 214...216.
 [3] D. L. Martin und M. G. Benz: Dauermagnetlegierungen des Kobalts mit seltenen Erdmetallen. Kobalt -(1971)50, S. 10...14.
 [4] E. A. Nesbitt, J. H. Wernick and E. Corenzwit: Magnetic moments of alloys and compounds of iron and cobalt with rare earth metal additions. J. Applied Physics 30(1959)3, p. 365...367.
 [5] J. H. Wernighend S. Calley: Transition element rare earth compounds.
- J. H. Wernick and S. Geller: Transition element-rare earth compounds with Cu₀Ca Structure. Acta Crystallographica 12(1959)-,
- pounds with Cu₅Ca Structure. Acta Crystanographica 12(1939)-, p. 662...665.

 [6] K. Nassau, L. V. Cherry and W. E. Wallace: Intermetallic compounds between lanthanons and transition metals of the first long period. Journal of Physics and Chemistry of Solids 16(1960)1/2, p. 123...130 + 131...137.
- [7] E. A. Nesbitt a. o.: Magnetic moments of compounds of cobalt with rare-earth elements having a Cu₅Ca structure. J. Applied Physics Supplement 32(1961)3, p. 342 S...343 S.
- [8] E. A. Nesbitt a. o.: Magnetic moments of intermetallic compounds of transition and rare-earth elements. J. Applied Physics 33(1962)5, p. 1674...1678.
- [9] G. Hoffer and K. Strnat: Magnetocrystalline anisotropy of two yttrium-cobalt compounds. J. Applied Physics 38(1967)3, p. 1377... 1378.
- [10] K. Strnat a. o.: A family of new cobalt-base permanent magnet materials. J. Applied Physics 38(1967)3, p. 1001...1002.
 [11] K. Strnat: Legierungen des Kobalt mit seltenen Erdmetallen, eine Gruppe aussichtsreicher Dauermagnetwerkstoffe. Kobalt -(1967) 36, S. 119...128.
- 30, S. 119...128.
 [12] W. A. J. J. Velge and K. H. J. Buschow: Magnetic and crystallographic properties of some rare earth cobalt compounds with CaZns structure. J. Applied Physics 39(1968)3, p. 1717...1720.
 [13] J. J. Becker: Permanent magnets based on materials with high crystal anisotropy. Trans. IEEE MAG-4(1968)3, p. 239...249.
 [14] K. J. Strnat: The recent development of permanent magnet materials containing rare earth metals. Trans. IEEE MAG-6(1970)2, p. 182...
 190.

- [15] R. Lemaire: Magnetische Eigenschaften intermetallischer Verbindungen des Kobalts mit seltenen Erdmetallen und Yttrium. Kobalt -(1966) 32, S. 117...124.
 [16] E. Tatsumoto a. o.: Saturation magnetic moment and crystalline ani-
- [16] E. Tatsumoto a. o.: Saturation magnetic moment and crystalline anisotropy of single crystals of light rare earth cobalt compounds RCos. Journal de Physique, Supplement 32(1971)-, p. C1-550...C1-551.
 [17] E. C. Stoner and E. P. Wohlfarth: A mechanism of magnetic hysteresis in heterogeneous alloys. Philosophical Transaction of the Royal Society of London, Series A 240(1946/1948)-, p. 599...642.
 [18] J. J. Becker: Observations of magnetization reversal in cobalt-rare earth particles. Trans. IEEE MAG-5(1969)3, p. 211...214.
 [10] H. Zilkter, Constitutioned with metion. Trans. IEEE MAG-6(1970)2.
- [19] H. Zijlstra: Coercivity and wall motion. Trans. IEEE MAG-6(1970)2, p. 179...181.
- p. 1/9...181.
 [20] H. Zijlstra: Hysteresis measurements on RCo₅ micro-particles. Journal de Physique, Supplement 32(1971)-, p. Cl-1039...Cl-1040.
 [21] K. Bachmann, A. Bischofberger and F. Hofer: Magnetic domain patterns in small single crystal SmCo₅ particles. J. Materials Science 6(1971)2, p. 169...170.
 [22] E. A. Neshitta and New paragraphs.
- [22] E. A. Nesbitt a. o: New permament magnet materials. Applied Physics Letters 12(1968)11, p. 361...362.
- [23] Y. Tawara and H. Senno: Cerium, cobalt and copper alloy as a permanent magnet material. Japanese J. Applied Physics 7(1968)8, p.

- 966...967.
 [24] F. Hofer: Physical metallurgy and magnetic measurements of SmCo₅-SmCu₅ alloys. Trans. IEEE MAG-6(1970)2, p. 221...224.
 [25] E. A. Nesbitt: New permanent magnet materials containing rare-earth metals. J. Applied Physics 40(1969)3, p. 1259...1265.
 [26] E. A. Nesbitt a. o.: Effect of processing on permanent magnet materials containing rare-earth metals. J. Applied Physics 40(1969)10, p. 4006...4009.
 [27] E. A. Nesbitt and a Eurobar magnetic and thermal studies of containing rare-earth metals.
- [27] E. A. Nesbitt a. o.: Further magnetic and thermal studies of cast rare-earth permanent magnets. J. Applied Physics 41(1970)3, p. 1107...
- [28] B. A. Samarin: Magnetic proporties of PrCo₅-PrCu₅ alloys. Applied Physics Letters 17(1970)5, p. 196...197.
 [29] E. A. Nesbitt a. o.: Cast permanent magnets of the Co₅RE type with a (BH) exceeding 12 million G-Oe. Applied Physics Letters 16(1970)8, p. 312...313.
- [30] K. H. J. Buschow u. a.: Magnetmaterial mit einem (BH)_{max}-Produkt von 18,5 Millionen Gauss Oersted. Philips Techn. Rdsch. 29(1968) 11/12, S. 376...377.
 [31] K. H. J. Buschow, P. A. Naastepad and F. F. Westendorp: Preparation of SmCo₅ permanent magnets. J. Applied Physics 40(1969)10, p. 4029...
- [32] M. G. Benz and D. L. Martin: Cobalt-samarium permanent magnets prepared by liquid phase sintering. Applied Physics Letters 17(1970) 4, p. 176...177.

Adresse des Autors:

Dr. Kurt Bachmann, Brown Boveri Forschungszentrum, Postfach 85,