A. Johnsen. Über Struktur und Symmetrie der Mineralien etc. 97

Original-Mitteilungen an die Redaktion.

Über Struktur und Symmetrie der Mineralien Anatas, Rutil, Zirkon und Xenotim.

Von A. Johnsen in Kiel.

Mit 5 Textfiguren.

I. Einleitung.

Jede irgendwie ermittelte Kristallstruktur hat dreierlei Proben zu bestehen: eine chemische, eine physikalische und eine kristallographische: sie muß nämlich erstens nit der empirischen chemischen Formel, zweitens mit dem spezifischen Gewicht und drittens mit den Winkeln und der morphologischen Symmetrie der Kristallart harmonieren. Die kristallographische Forderung zerfällt demnach in zwei Teile. Einmal sollen jeder möglichen Kristallfläche oder Kristallkante Gitterebenen oder Gitterlinien parallel laufen, was eine Übereinstimmung der Gitterkonstanten mit den morphologischen Konstanten und der Gittersymmetrie mit dem Kristallsystem des Kristalles bedeutet: dann aber soll auch die Struktursymmetrie mit der Symmetrieklasse der Kristallgestalt in Einklang stehen. Über diesen Einklang sei folgendes bemerkt. Oft lassen sich einer bestimmten Struktur oder Atomanordnung mehrere Raumgruppen zuweisen, indem man die gedachte Symmetrie der Atome variiert. Diese u Raumgruppen Γ sind dann aber stets n Symmetriegruppen G eines einzigen Kristallsystems, nämlich desjenigen der Kristallart. isomorph. Dieser Isomorphie-Begriff bedeutet, daß jeder Spiegelungsebene einer Gruppe G eine Schar von Spiegelungsebenen oder Gleitspiegelungsebenen einer Gruppe Γ parallel ist, ebenso jeder m-zähligen Drehungsachse bzw. Drehspiegelungsachse von G eine Schar gleichzähliger Drehungs- oder Schraubungsachsen bzw. Drehspiegelungsachsen von Γ .

Von diesen n Raumgruppen Γ hat man nur diejenigen in Betracht zu ziehen, deren isomorphe Symmetriegruppen G als Untergruppen in der aus den Kristallformen abgeleiteten Symmetriegruppe G' stecken, einschließlich des Grenzfalles, daß eine der Gruppen G identisch mit G' ist. Diese Darlegung stützt sich auf die Tatsache, daß die Struktursymmetrie G als die wahre Symmetrie der Kristallform anzusehen ist und daß letztere zwar eine höhere, nicht aber eine niedrigere Symmetrie vorzutäuschen vermag.

Centralblatt f. Mineralogie etc. 1919.

 $\overline{7}$

A. Johnsen,

Nun hat L. VEGARD¹ nach dem BRAGG'schen Verfahren die Struktur der Mineralien Anatas, Rutil, Zirkon und Xenotim ermittelt und daraufhin ihre Struktursymmetrie für identisch mit der ihnen seither zugeschriebenen Formsymmetrie erklärt².



Daß diese Feststellung für Anatas, Rutil und Nenotim, nicht aber für Zirkon zutrifft, soll im folgenden durch Ableitung der Raumgruppen gezeigt werden.

¹ L. VEGARD, Philos. Magaz, 32. p. 68 u. 505. 1916.

² L. VEGARD, 1. c. p. 77, 81, 511 u. 517.

Über Struktur und Symmetrie der Mineralien etc.

II. Anatas (TiO₂).

Fig. 1 zeigt alle Ti-Atome \bigcirc und O-Atome \bullet , die in und auf einer flächenzentrierten tetragonalen Säule {100} {001} liegen; sie bestimmen zwei Ti-Gitter nach flächenzentrierten tetragonalen Säulen {100} {001} und vier ebensolche O-Gitter. Es herrscht also die Schoenstries'sche Translationsgruppe $\Gamma_{\mathbf{q}}'$. Die drei Kanten jener Säule nennen wir \mathfrak{a}_1 (// X), \mathfrak{a}_2 (// Y) und c (// Z). Dann ist $\mathfrak{a}_1 |= |\mathfrak{a}_2| = \mathfrak{a} = 5,27$ Ångströmeinheiten und $|\mathfrak{c}| = \mathfrak{c} = 9,37$ Å.; ^c ergibt sich somit als ideutisch mit dem morphologischen Achsenverhältnis der Anataskristalle.

In Fig. 1 ist $0 A = a_1$, $0 B = a_2$ und 0 C = c. Wählen wir die drei Parameter a_1 , a_2 , c eines der beiden Ti-Gitter als Koordinatentripel, so wird es in das andere Ti-Gitter sowie die vier O-Gitter durch folgende fünf Verschiebungsvektoren t übergeführt: $t_2 = \frac{a_1 + a_2 + c}{4}$, $t_3 = c \cdot \frac{1}{c}$, $t_4 = -c \cdot \frac{1}{c}$, $t_5 = t_2 + c \cdot \frac{1}{c}$, $t_6 = t_2 - c \cdot \frac{1}{c}$, wo $l = 1.95 \Lambda$. der Abstand zwischen einem Ti-Atom und dem unmittelbar darüber oder darunter gelegenen O-Atom ist.

Als Raumgrnppe ergibt sich $\mathfrak{D}_{4,h}^{19}$. Sie enthält Spiegelungsebenen // {110}, Gleitspiegelungsebenen // {100} und // {001}, zweizählige Drehungsachsen sowie auch rechte und linke Schraubungsachsen // [001], zweizählige Drehungsachsen nebst Schraubungsachsen // [110] und // [100] sowie anch Inversionszentren. Die Struktursymmetrie ist also tetragoual holoedrisch (ditetragonal bipyramidal).

Die Minimalsymmetrie des Ti-Atoms ist tetragonal sphenoidisch-hemiedrisch (tetragonal skalenoedrisch) mit den beiden Spiegelungsebenen // {110} des Anatas, diejenige des O-Atoms ist rhombisch hemimorph (rhombisch pyramidal) mit den beiden Spiegelungsebenen // {110} des Anatas.

III. Rutil (TiO₂).

Die Fig. 2 zeigt alle Ti-Atome \bigcirc und alle O-Atome \blacklozenge , die in und auf einer primitiven tetragonalen Säule {100} {001} liegen; sie bestimmen zwei Ti-Gitter nach einfachen tetragonalen Säulen {100} {001} und vier ebensolche O-Gitter. Es herrscht also die Schoenstlies'sche Translationsgruppe Γ_q . Die drei Kanten jener Säule seien wieder \mathfrak{a}_1 (// X), \mathfrak{a}_2 (// Y) und c (// Z) genannt. Dann ist $|\mathfrak{a}_1| = |\mathfrak{a}_2| = \mathfrak{a} = 4,52$ Å. und $|\mathfrak{c}| = \mathfrak{c} = 2,91$ Å.; $\frac{\mathfrak{c}}{\mathfrak{a}}$ wird demnach identisch mit dem morphologischen Achsenverhältnis des Rutils. Wählen wir die Parameter \mathfrak{a}_1 , \mathfrak{a}_2 , \mathfrak{c} eines der beiden Ti-Gitter als Koordinatentripel, so wird es in das andere Ti-Gitter

99

A. Johnsen,

sowie die vier O-Gitter durch folgende fünf Verschiebungsvektoren t übergeführt: $t_2 = \frac{a_1 + a_2 + c}{2}$, $t_3 = \frac{a_1 + a_2}{a\sqrt{2}} \cdot 1$, $t_4 = -\frac{a_1 + a_2}{a\sqrt{2}} \cdot 1$, $t_5 = t_2 - \frac{a_1 - a_2}{a\sqrt{2}} \cdot 1$, $t_6 = t_2 - \frac{a_2 - a_1}{a\sqrt{2}} \cdot 1$, wo 1 = 1,99 Å. der Abstand Ti-O in den Richtungen [110] ist.



Als Raumgruppe ergibt sich $\mathfrak{D}_{4,n}^{\mu}$. Sie enthält Spiegelungsebenen // {110} und // {001}, Gleitspiegelungsebenen // {100}, zweizählige Drehungsachsen sowie vierzählige Schraubungsachsen, die zugleich zweizählige Drehungsachsen sind, // [001], Drehungsachsen // [110] und Schraubungsachsen // [100] sowie Inversionszentren.

Die Struktursymmetrie ist hiernach tetragonal holoedrisch (ditetragonal bipyramidal).

Die Minimalsymmetrie des Ti-Atoms ergibt sich als rhombisch holoedrisch (rhombisch bipyramidal) mit den Spiegelungsebenen // $\{001\}$ und // $\{110\}$ des Rutils, diejenige des O-Atoms als rhombisch hemimorph (rhombisch pyramidal) mit der zweizähligen Achse // [110] oder // $[1\overline{10}]$ des Rutilkristalls.

Für Zinnstein, dessen Strukturkonstanten nach L. VEGARD gleich a = 4,67, c = 3,14 und l = 2,08 Å. sind, gilt im übrigen das gleiche wie für Rutil.

IV. Zirkon $(\operatorname{Zr} O_2 \cdot \operatorname{Si} O_2)$.

Die Fig. 3¹ zeigt alle Si-Atome O, Zr-Atome • und O-Atome •, die in und auf einer flächenzentrierten tetragonalen Säule {100} {001}

¹ Die beiden Teilfiguren berühren sich in den 4 Punkten D, E, F, G.

100

Über Struktur und Symmetrie der Mineralien etc.



liegen; sie bestimmen zwei Zr-Gitter nach flächenzentrierten tetragonalen Säulen {100} {001}, zwei ebensolche Si-Gitter und acht ebensolche O-Gitter. Die Translationsgruppe ist also Γ_q' . Die drei Kanten jener Säule seien wieder a_1 (// X), a_2 (// Y) und c (// Z). genannt. Dann ist $|a_1| = |a_2| = a = 9,20$ Å. und |c| = c = 5,87 Å., wo $\frac{c}{a}$ identisch mit dem morphologischen Achsenverhältnis der Zirkonkristalle und c bzw. a sehr nahezu gleich 2 c bzw. 2a des

A. Johnsen,

Rutils oder des Zinnsteins ist. Wählen wir die drei Parameter a_1 , a_2 , c eines der beiden Zr-Gitter als Koordinatentripel, so wird es in das zweite Zr-Gitter, die beiden Si-Gitter und die acht O-Gitter durch folgende elf Verschiebungsvektoren t übergeführt: $t_2 = \frac{a_1 + a_2 + c}{4}$, $t_3 = \frac{a_1}{2}$, $t_4 = t_3 + t_2$, $t_5 = \frac{a_1 - a_2}{a\sqrt{2}}$, l_1 , $t_6 = \frac{a_1 - a_2}{a\sqrt{2}}$, l_1 , $t_7 = t_2 + \frac{a_1 + a_2}{a\sqrt{2}}$, l_1 , $t_8 = t_2 - \frac{a_1 + a_2}{a\sqrt{2}}$, l_1 , $t_9 = t_3 + \frac{a_1 - a_2}{a\sqrt{2}}$, l_2 , $t_{10} = t_3 - \frac{a_1 - a_2}{a\sqrt{2}}$, l_2 , $t_{11} = t_4 + \frac{a_1 + c_2}{a\sqrt{2}}$, l_2 , $t_{12} = t_4 - \frac{a_1 + a_2}{a\sqrt{2}}$, l_2 , wo $l_1 = 2.71$ Å, und $l_2 = 1.08$ Å, die Abstände Zr – Oracle Circo chemical states and the product of the descent states and the product of the descent states and the descent states are descent states and the descent states are descent states are

stände Zr-O und Si-O in den Richtungen [110] sind.

Die höchstsymmetrische der hiermit übereinstimmenden Raumgruppen ist $(\mathbb{G}_{4,x}^{(1)};$ sie enthält zweizählige Drehungsachsen sowie rechte und linke vierzählige Schraubungsachsen // [001], Spiegelungsebenen // {110} und Gleitspiegelungsebenen // {100}. Symmetrieebenen und Symmetrieachsen // {001} fehlen ebenso wie Inversionszentren und Drehspiegelungsachsen. Die Struktursymmetrie des Zirkons ist demnach höchstens tetragonal hemimorph-hemiedrisch (ditetragonal pyramidal). Das ersieht man sofort aus den Fig. 4 a und 4 b. Während nämlich 4 a den vorderen oberen linken Oktanten der Fig. 3 darstellt, kann man Fig. 4 b, die durch Spiegelung von Fig. 4 a an der Ebene {001} entsteht, der Fig. 3 nur dann entnehmen, wenn man diese zuvor um 180° um [110] oder um [110] gedreht hat. Der Strukturausschnitt der Fig. 4 a kommt also durch die Umklappung ll₁₁₀ um [110] in eine Lage 4b, die zur ursprünglichen Lage spiegelbildlich in bezug auf $\{001\}$ ist. Somit muß das Produkt aus \mathbb{I}_{110} und der Spiegelung \mathfrak{S}_{001} an $\{001\}$, also \mathbb{I}_{110} . \mathfrak{S}_{001} , äquivalent einer Symmetrieoperation des Strukturansschnittes der Fig. 4 a sein. Als Symmetrieoperationen von Fig. 4a findet man außer der Identität 1 eine Umklappung \mathfrak{l}_{001} um [001], eine Spiegelung \mathfrak{S}_{110} an (110) und eine Spiegelung $\mathfrak{S}_{1\overline{10}}$ an (110). Diesen vier Operationen entsprechen die im folgenden darunter stehenden Substitutionen

• 1	\mathfrak{U}_{001}	$\mathfrak{S}_{_{110}}$	$\mathfrak{S}_{1\overline{1}0}$
x y z	x y z	ÿ x z	y x z

Da nun dem oben genannten Produkt \mathbb{I}_{110} . \mathfrak{S}_{001} die Substitution y x z entspricht, so ist \mathbb{I}_{110} . $\mathfrak{S}_{001} = \mathfrak{S}_{110}$, d. h. jenes Produkt ist äquivalent der Symmetrieoperation \mathfrak{S}_{110} der Fig. 4 a.

Die Minimalsymmetrie des Zr-Atoms sowie des Si-Atoms ist rhombisch hemimorph (rhombisch pyramidal) mit den Spiegelungsebenen // {110} des Zirkons, diejenige der O-Atome ist monoklin

102

Über Struktur und Symmetrie der Mineralien etc.



© Biodiversity Heritage Library, http://www.biodiversitylibrary.org/;www.zobodat.at

A. Johnsen.

hemiedrisch (monoklin domatisch) mit der Spiegelungsebene // (110) oder // (1 $\overline{10}$) des Zirkons.

Man kann in Analogie zum Rutil den Zirkon auch aus einfachen, nicht zentrierten Prismengittern Γ_q aufgebaut denken; dann ergeben sich 4×12 statt 12 Atomgitter nach Prismen {100}{001}, und die Raumgruppe wird $\mathfrak{G}_{4,h}^{(4)}$ statt $\mathfrak{G}_{4,h}^{(4)}$ bei gleicher Symmetrie.

Die Zirkonstruktur verträgt sich außer mit der genannten Symmetriegruppe nur noch mit der hemimorphen Tetartoedrie (tetragonal pyramidale Klasse); in diesem Falle ergibt sich die Raumgruppe $\mathfrak{G}_{4}^{\mathfrak{s}}$, die ausschließlich durch zweizählige Drehungsachsen und entweder rechte oder linke vierzählige Schraubungsachsen // [001] ausgezeichnet ist. Dann sind die Zr- und Si-Atome monoklin hemimorph (monoklin sphenoidisch) und die O-Atome triklin hemiedrisch (asymmetrisch).

V. Xenotim $(Y P O_4)$.

Die Fig. 5 zeigt einen Oktanten der flächenzentrierten Säule $\{100\}\ \{001\}\ mit allen in und auf ihm liegenden Y-Atomen <math>\bullet$. P-Atomen \bigcirc und O-Atomen \bullet ; im übrigen ist die Verteilung der Y- und P-Atome im Xenotim analog derjenigen der Zr- und Si-Atome im Zirkon, aber die Y-Atome sind frei von Sauerstoff, während jedes P-Atom von vier O-Atomen ziemlich eng umgeben ist, so daß die Anordnung — ähnlich wie im Kalkspat — nicht der chemischen Strukturformel Y = 0. sondern dem normalen

lonenzerfall entspricht.

104

Wir haben zwei Y-Gitter nach flächenzentrierten tetragonalen Säulen {100} {001}, zwei ebensolche P-Gitter und acht ebensolche O-Gitter. Die Translationsgruppe ist also Γ_q' . Die drei Kantenjener Säule seien wieder a_1 (// X), a_2 (// Y) und c (// Z) genannt. Dann ist $|a_1| = |a_2| = a = 9,60$ Å. und |c| = c = 5,94 Å., wo a^c identisch mit dem morphologischen Achsenverhältnis des Xenotims und a wie c sehr annähernd gleich den betreffenden Werten des Zirkons sind. Wählen wir die drei Parameter a_1 , a_2 , c eines der beiden P-Gitter als Koordinatentripel, dann wird es in das andere P-Gitter, die beiden Y-Gitter und die acht O-Gitter durch folgende elf Verschiebungsvektoren t übergeführt: $t_2 = a_1 + a_2 + c + c_1 + a_2 + c_2 + c_1 + a + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + a + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_2 + c_2 + c_2 + c_2 + c_1 + c_1 + c_2 + c_1 + c_1 + c_2 + c_1 + c_1 + c_1 + c_1 + c_1 + c_$

 $t_{12} = t_2 + t_8$, wo l = 1.23 Å, der Abstand P-O in den Richtungen [110] ist.

Über Struktur und Symmetrie der Mineralien etc.

Als Raumgruppe des Xenotims ergibt sich diejenige des Anatas, also $\mathfrak{D}_{4,h}^{19}$; die Struktursymmetrie ist demnach tetragonal holoedrisch (ditetragonal bipyramidal). Die Minimalsymmetrie der Y- und der P-Atome ist tetragonal sphenoidisch-



hemiedrisch (tetragonal skalenoedrisch) mit den Spiegelungsebenem // $\{110\}$ des Xenotims, diejenige der O-Atome ist monoklin hemiedrisch (monoklin domatisch) mit der Spiegelungsebene // (110) oder // (110) des Xenotims.

VI. Schluß.

Aus den von L. VEGARD mitgeteilten Strukturen der Mineralien Anatas, Rutil, Xenotim und Zirkon folgt, daß die drei erstgenannten Kristallarten nach wie vor als tetragonal holoedrisch (ditetragonal bipyramidal) betrachtet werden dürfen, während der Zirkon entweder in die hemimorphe Hemiedrie (ditetragonal-pyramidale Gruppe) oder in die hemimorphe Tetartoedrie (tetragonal-pyramidale Gruppe) gehört. Daher erscheinen Ätzversuche wie pyroelektrische oder piezoelektrische Prüfungen an Zirkon wünschenswert.

(Eingegangen 28. Dezember 1918.)

ZOBODAT - www.zobodat.at

Zoologisch-Botanische Datenbank/Zoological-Botanical Database

Digitale Literatur/Digital Literature

Zeitschrift/Journal: <u>Centralblatt für Mineralogie, Geologie und</u> <u>Paläontologie</u>

Jahr/Year: 1919

Band/Volume: 1919

Autor(en)/Author(s): Johnsen Arrien

Artikel/Article: Über Struktur und Symmetrie der Mineralien Anatas, Rutil, Zirkon und Xenotim. 97-105