

Секция «Геология»

Уточнение кристаллической структуры метавивианита

Аксенов Сергей Михайлович

Соискатель

Институт кристаллографии им. А.В. Шубникова РАН, лаборатория РМА и СИ,

Москва, Россия

E-mail: aks.crys@gmail.com

Метавивианит впервые описан как минерал с формулой $\text{Fe}_3(\text{PO}_4)_2 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$. На основе сходства порошковых установлена его изоструктурность арсенату симплезиту и диморфность вивианиту [2]. Последующие исследования метавивианита из Керченского месторождения, в том числе рентгеноструктурные [1], показали, что минерал содержит значительные количества Fe^{3+} и не диморфен вивианиту. Однако высокое значение R -фактора $(13.3\text{Fe}^{2+}_{3-x}\text{Fe}^{3+}_x(\text{PO}_4)_2(\text{OH})_x \cdot (8-x)\text{H}_2\text{O})$ не отражали кристаллохимических особенностей минерала, в частности, распределение Fe^{2+} и Fe^{3+} по двум независимым позициям структуры.

Нами исследован гомогенный образец метавивианита из пегматита Бо Виста (Бразилия). Химический состав определён методом локального рентгеноспектрального анализа (wt. соединении с мессбауэровскими данными Минерал триклинистый с параметрами ячейки $a=4.629(1)$, $b=7.989(1)$, $c=9.321(2)$ $\alpha=108.59(2)$, $\beta=97.34(1)$, $\gamma=95.96(1)^\circ$, $V=320.18(11)$ Å³. Дифракционный эксперимент получен на дифрактометре Xcalibur Oxford Diffraction с CCD-детектором. Структура решена методом “charge flipping” и уточнена в пр. гр. P в анизотропном приближении с R -фактором 6.0 $|F| > 3\sigma_F$. Кристаллохимическая формула метавивианита ($Z=1$): $[(\text{Fe}^{2+}_{0.93}\text{Mn}_{0.07})(\text{H}_2\text{O})_4][(\text{Fe}^{3+}_{0.81}\text{Fe}^{2+}_{0.11}\text{Mg}_{0.08})_2(\text{H}_2\text{O},\text{OH})_4]\text{[PO}_4\text{]}_2$. Распределение катионов по октаэдрическим позициям сделано на основе соотношения $\text{Fe}^{2+}:\text{Fe}^{3+}=43:57$, полученного из мессбауэровских спектров, и с учетом размеров октаэдров

Структурный мотив метавивианита (рис.) в целом соответствует найденному ранее. Его основой служат слои, содержащие пары реберно связанных октаэдров $[\text{Fe}^{3+}_2\text{O}_4(\text{H}_2\text{O},\text{OH})_4]$ и одиночные октаэдры состава $[\text{Fe}^{2+}\text{O}_2(\text{H}_2\text{O})_4]$. Спаренные Fe^{2+} -октаэдры объединяются Р-тетраэдрами в колонки, идущие вдоль короткого направления $a=4.6197$, между которыми находятся дискретные Fe^{3+} -октаэдры, связанные с колонками через свободные вершины Р-тетраэдров. Слои объединяются водородными связями молекул воды и OH-групп. Установленное нами распределение Fe^{2+} и Fe^{3+} компонентов в Fe^{2+} - и Fe^{3+} -октаэдрах противоположно найденному в структуре керченского образца. Метавивианит с идеализированной формулой $\text{Fe}^{2+}\text{Fe}^{3+}_2(\text{PO}_4)_2(\text{OH})_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ является диморфным по отношению к ферроштрунциту.

Работа выполнена при финансовой поддержке Российского фонда фундаментальных исследований (грант 10-05-00092а) и НШ-2883.2012.5.

Литература

1. Dormann, J., Gaspérin, M. and Poullen, J.-F. // Bulletin de Miner. 1982. V. 105. P. 147 – 160
2. Ritz, C., Essene, E.J. and Peacor, D.R. // Amer. Miner. 1974. V. 59. P. 896 – 899.

Иллюстрации

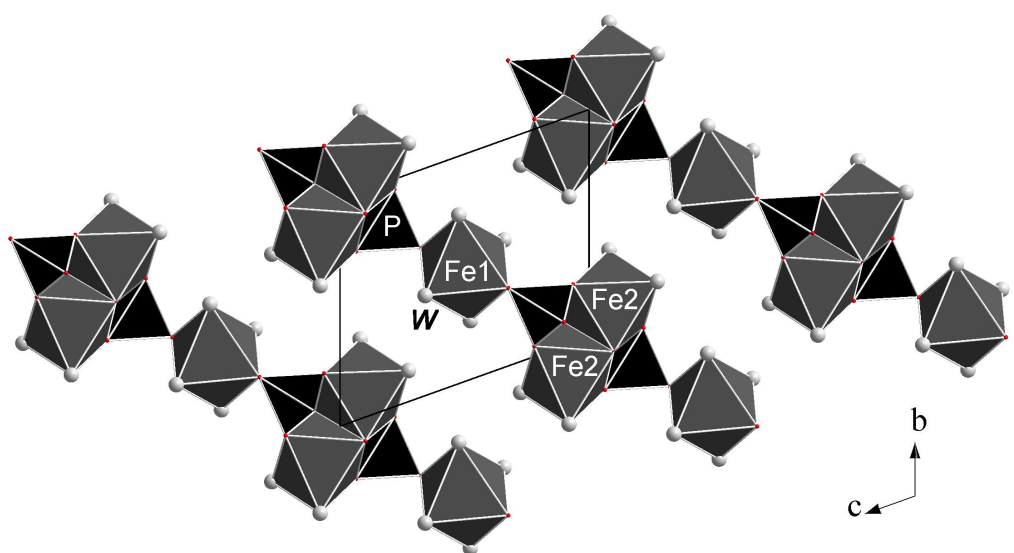


Рис. 1: Структура метавивианита