

**Zeitschrift:** Schweizerische mineralogische und petrographische Mitteilungen =  
Bulletin suisse de minéralogie et pétrographie

**Band:** 47 (1967)

**Heft:** 2

**Artikel:** Überblick über einige Sulfid- und Arsensulfosalz-Kristallstrukturen

**Autor:** Nowacki, Werner

**DOI:** <https://doi.org/10.5169/seals-36967>

#### 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:** 27.01.2026

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

# **Überblick über einige Sulfid- und Arsensulfosalz-Kristallstrukturen\*)**

Von Werner Nowacki (Bern)

Mit 16 Textfiguren und 2 Tabellen

**Zusammenfassung.** Es wird ein Überblick über die strukturellen Verhältnisse von Lautit, Luzonit, Binnit, Sinnerit, Nowackiit (Zinkblendetypus), von (Pb, Tl)-As-Sulfosalzen wie Hutchinsonit, Skleroklas, Rathit-I, Rathit-II, Dufrenoysit und Baumhauerit mit Angabe eines gemeinsamen Bauprinzips [Vorhandensein einer ersten (Pb-S)-Schicht mit Pb in Neunerkoordination, gefolgt von einer zweiten (Pb-As-S)-Schicht wechselnder Dicke und Zusammensetzung], von PbS-ähnlichen As-Sulfosalzen wie Lengenbachit, Marrit, Jordanit und Gratonit sowie von Hatchit, Wallisit, Imhofit, Proustit, Pyrargyrit, Xanthokon und Trechmannit gegeben.

**Summary.** A review is given of the structures of lautite, luzonite, binnite, sinnerite, nowackite (sphalerite type), of (Pb, Tl)-As-sulfosalts as hutchinsonite, scleroclase, rathite-I, rathite-II, dufrenoysite and baumhauerite with the explanation of a common structural principle [existence of a first (Pb-S)-layer with Pb with coordination number nine, followed by a second (Pb-As-S)-layer of variable thickness and chemical composition], of PbS-like As-sulfosalts as lengenbachite, marrite, jordanite and gratonite, as well as of hatchite, wallisite, imhofite, proustite, pyrargyrite, xanthoconite and trechmannite.

Während der letzten Jahre wurden von uns hauptsächlich Sulfide und Arsensulfosalze aus der Mineralfundstätte Lengenbach (Binnatal, Kt. Wallis, Schweiz) oder damit in Beziehung stehende Verbindungen untersucht. Diese lassen sich in drei Hauptgruppen gliedern: A. Sulfide vom Zinkblendetypus, B. Sulfosalze aus dem System Pb,Tl-As-S und C. Komplexe Pb,Tl,Cu,Ag- oder reine Ag,Tl-Arsensulfide.

---

\*) Mitt. Nr. 162 der Abteilung für Kristallographie und Strukturlehre, Universität Bern, Schweiz. — Teil 25 über Sulfide und Sulfosalze. — Vortrag, gehalten im Geophysical Laboratory, Washington D.C., und im Mass. Inst. Technology, Cambridge, im Herbst 1966.

### A. Sulfide vom Zinkblendetypus

#### 1. Lautit, CuAsS [MARUMO, NOWACKI, 1964]

Um völlige Klarheit über eine neue Mineralspezies, den Sinnerit (vgl. A. 4), zu erhalten, wurde die Struktur von Lautit, CuAsS, verfeinert:  $a_0 = 11,356 \pm 0,008$ ,  $b_0 = 3,754 \pm 0,005$ ,  $c_0 = 5,453 \pm 0,005$  Å,  $D_{2h}^{16}-Pnma$ ,  $Z = 4$ . Jedes Cu hat 1 As (2,417) + 3 S (2,289, 2,304, 2,304 Å) als nächste Nachbarn, jedes As: 1 Cu (2,417) + 2 As (2,498) + 1 S (2,239) und jedes S: 3 Cu (2,289, 2,304, 2,304) + 1 As (2,239). As-As = 2,498 entspricht dem Abstand im Metall. Im Gegensatz zu den eigentlichen Sulfosalzen sind hier (Cu-As)- und (As-As)-Bindungen vorhanden, während wir dort nur (Me-S)- und (As-S)-Bindungen antreffen.  $R = 9\%$  mit individuellen isotropen Temperaturfaktoren. Lautit wurde bis jetzt im Lengenbach nicht gefunden.

#### 2. Luzonit, $\text{Cu}_3\text{AsS}_4$ [MARUMO, NOWACKI, ENGEL, 1966; MARUMO, NOWACKI, 1967a].

Die Struktur von Luzonit wurde nach der Methode der kleinsten Quadrate mit Hilfe von 121 photographisch ( $\text{Cu}K_\alpha$ -Strahlung) vermessenen Reflexen dreidimensional verfeinert. Die Mikrosondenanalyse ergab die Zusammensetzung  $\text{Cu}_3(\text{As}_{0,644}\text{Sb}_{0,356})\text{S}_4$ , während die röntgenographische Verfeinerung auf  $\text{Cu}_3(\text{As}_{0,685}\text{Sb}_{0,315})\text{S}_4$  führte.  $a_0 = 5,332 \pm 0,005$ ,  $c_0 = 10,570 \pm 0,01$  Å,  $D_{2d}^{11}-I\bar{4}2m$ . Die Struktur ist vom Zinkblendetypus mit allen Metallatomen in speziellen Punktlagen. Die Verschiebung eines S-Atomes aus dem Zentrum eines  $2\text{Cu}_{\text{I}}, \text{Cu}_{\text{II}}, (\text{As}, \text{Sb})$ -Tetraeders ist sehr klein, 0,044 Å. Ausser Enargit ist Luzonit das einzige bekannte Beispiel mit As in tetraedrischer Schwefelkoordination [Arsenopyrit As: 3 Fe + 1 S, Cobaltin As: 3 Co + 1 S, Lautit As: 1 Cu + 2 As + 1 S]. Cu-S = 2,304, 2,337, (As, Sb)-S = 2,265, S-S = 3,683 – 3,858 Å.  $R = 5,7\%$  mit anisotropen Temperaturfaktoren und Berücksichtigung der anomalen Streuung. — Bis jetzt im Lengenbach nicht gefunden.

#### 3. Binnit, $\text{Cu}_{12}\text{As}_4\text{S}_{13}$ [WUENSCH, TAKÉUCHI, NOWACKI, 1966].

Ausgehend von der Zinkblendestruktur  $\text{Zn}_{16}\text{S}_{16}$  kann diejenige von Binnit durch  $\text{Zn}_{16} \rightarrow \text{Cu}_{12}\text{As}_4$ , Weglassen von  $\frac{1}{4}$  der S und Hinzufügen eines Extra-S erhalten werden:  $\text{Zn}_{16}\text{S}_{16} \rightarrow \text{Cu}_{12}\text{As}_4\text{S}_{16-4+1}$ .  $a_0 = 10,232 \pm 0,005$  Å,  $T_d^3-I\bar{4}3m$ . Eine spektroskopische Analyse ergab die Zusammensetzung  $\text{Cu}_{12}\text{As}_{3,48}\text{Sb}_{0,52}\text{S}_{13}$ , die röntgenographische Verfeinerung in sehr guter Übereinstimmung  $\text{Cu}_{12}\text{As}_{3,40}\text{Sb}_{0,60}\text{S}_{13}$ .  $\text{Cu}_{\text{I}}-\text{S} = 2,337$  tetraedrisch,  $\text{Cu}_{\text{II}}-\text{S} = 1 \times 2,204 + 2 \times 2,258$  planar dreieckig, As-S = 2,246 tri-

gonal-pyramidal ( $S\text{-As-S} = 98^\circ 22'$ ),  $S_I$ : 2 Cu (2,337) + 1 Cu (2,258) + 1 As (2,246) tetraedrisch,  $S_{II}$  (= Extra): 6 Cu (2,204) oktaedrisch.  $R = 7,2\%$  mit anisotropen Temperaturfaktoren. — Ein Vergleich mit der Verfeinerung von Tetraedrit [WUENSCH, 1964] zeigt, dass die Resultate der Verfeinerung mit photographisch erhaltenen Daten (Binnit) durchaus mit den zählrohrgoniometrisch erhaltenen Daten (Tetraedrit) vergleichbar sind, dass aber die Standardabweichungen der Parameter, Bindungs-längen und Bindungswinkel um 50% grösser sind.

#### 4. Sinnerit, $Cu_{1,4}As_{0,9}S_{2,1}$ [MARUMO, NOWACKI, 1964].

Diese Verbindung war die erste im Lengenbach seit 1958 gefundene neue Mineralart [NOWACKI, MARUMO, TAKÉUCHI, 1964]. Sie zeigt eine komplizierte Überstruktur. Die wahre Symmetrie ist triklin:  $a_0 = 5a'_0 + 3b'_0 = 21,7$ ,  $b_0 = -5a'_0 + b'_0 = 19,0$ ,  $c_0 = -5a'_0 - b'_0 + c'_0 = 19,7$  Å,  $\alpha_0 = 27^\circ 10'$ ,  $\beta_0 = 155^\circ 20'$ ,  $\gamma_0 = 137^\circ 55'$ ; eine pseudotetragonale Subzelle ist  $a'_0 = 3,72$ ,  $b'_0 = 3,70$ ,  $c'_0 = 5,24$  Å. Die Symmetrie der starken Reflexe entsprechen einer noch kleineren, pseudokubischen Subzelle mit  $a''_0 = a'_0 + b'_0 = 5,25$ ,  $b''_0 = -a'_0 + b'_0 = 5,25$ ,  $c''_0 = c'_0 = 5,24$  Å, die beinahe mit derjenigen von Binnit und Luzonit identisch ist. — Bis jetzt konnte Sinnerit nur als verzwillgter Kristall gefunden werden.

#### 5. Nowackiit, $Cu_6Zn_3As_4S_{12}$ [MARUMO, BURRI, 1965; MARUMO, NOWACKI, ENGEL, 1966; MARUMO, 1967].

Diese ganz zufällig entdeckte neue Kristallart erwies sich als ein interessanter Vertreter des Zinkblendetypus mit Leerstellen (Löcher, vacant sites, vacancies). Die Mikrosondenanalyse ergab die Formel  $Cu_{6,05}Zn_{3,04}As_{3,73}S_{12,46}$ , d. h.  $Cu_6Zn_3As_4S_{12-13}$ . Schon die Pulveraufnahme zeigte, dass es sich um eine Überstruktur des Zinkblendetypus handeln muss. Bei Annahme der Gültigkeit der Grimm-Sommerfeldt-Regel für Tetraederstrukturen, der zu Folge der Quotient aus der Zahl der Valenzelektronen und der Zahl der Atome inklusive Löcher gleich vier sein muss, folgt eindeutig, dass die Formel 12 und nicht 13 S enthalten muss, denn nur dann wird  $(6 \cdot 1 + 3 \cdot 2 + 4 \cdot 5 + 12 \cdot 6) / (6 + 3 + 4 + 12 + 1 \square) = 104/26 = 4$  [ $\square$  = Symbol für eine Leerstelle]. Es ist:  $a_{0,rho.} = 8,34 \pm 0,01$  Å,  $\alpha_{0,rho.} = 107^\circ 20' \pm 10'$ ,  $a_{0,hex.} = 13,44 \pm 0,015$ ,  $c_{0,hex.} = 9,17 \pm 0,01$  Å; Symmetrie =  $C_3^4-R3$ . Ein Zwilling nach {0001} ist in Fig. 1 abgebildet. Die Beziehung zum Zinkblendegitter ist durch  $a_{0,rho.} = \frac{1}{2}[01\bar{3}]_{ZnS}$ ,  $a_{0,hex.} = \frac{1}{2}[\bar{1}4\bar{3}]_{ZnS}$ ,  $c_{0,hex.} = [111]_{ZnS}$  gegeben. Eine dreidimensionale, nur mit den Überstrukturreflexen berechnete Pattersonsynthese lieferte folgende Struktur: 1 S-Leerstelle (auf einer Trigyre gelegen) pro

rhomboedrische Zelle mit einer Formeleinheit  $\text{Cu}_6\text{Zn}_3\text{As}_4\text{S}_{12}$ ; sehr kleine Abweichungen (0,09—0,21 Å) von der idealen Zinkblendestruktur; die mittleren Abstände sind: Cu, Zn-S = 2,33<sub>3</sub>, 2,34<sub>5</sub> und 2,31<sub>0</sub> (tetraedrische Koordination), As-S = 2,26<sub>6</sub> und 2,24<sub>1</sub> (trigonal-pyramidal), die mittleren Winkel S-Cu, Zn-S = 109,4, 109,5, 109,2° = Tetraederwinkel, S-As-S = 102,0, 101,3° < Tetraederwinkel. Vier As-Atome sind gegen eine Leerstelle hin verschoben (Fig. 2) und die  $\text{AsS}_3$ -Pyramiden sind nicht über gemeinsame S-Atome miteinander verknüpft. Vier  $\text{AsS}_3$ -Einheiten um eine Leerstelle herum bilden eine grössere Einheit  $\text{As}_4\text{S}_{12}$ , welche

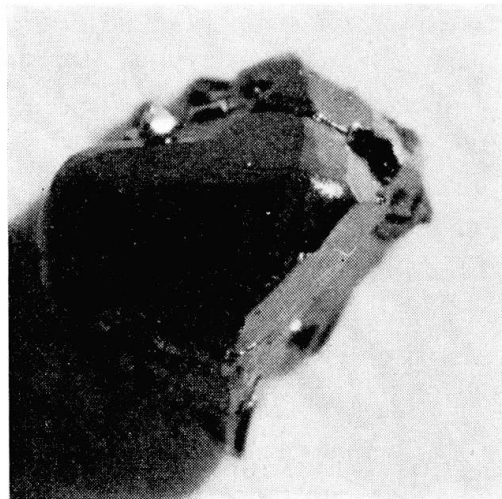


Fig. 1. Nowackiit-Zwilling nach {0001} (Photo Ch. NICCA).

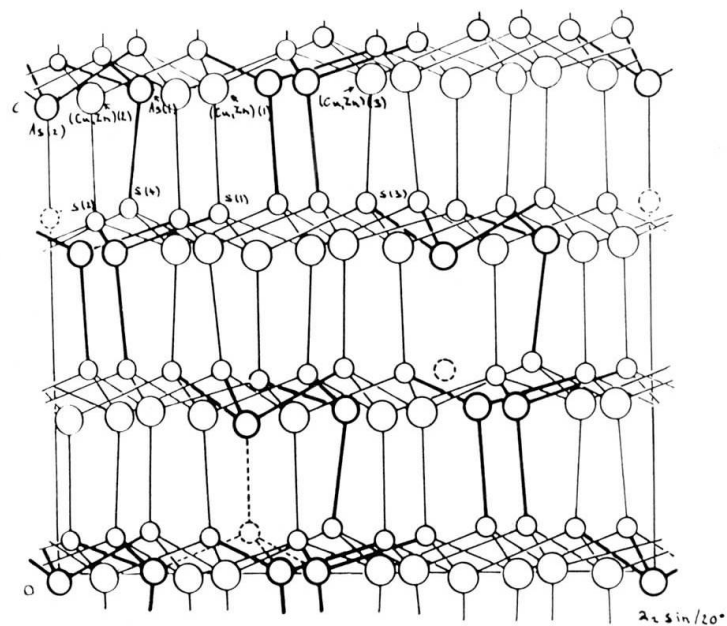


Fig. 2. Projektion der Nowackiit-Struktur //  $a_{\text{hex}}$ . (dicke Kreise = As, mittelgrosse dünne = Cu, Zn, kleine = S, gestrichelte = Leerstellen).

dicht (aber nicht dichtest!) gepackt in den Zwischenräumen Platz für die Cu, Zn-Atome lassen. —  $R=7,8\%$  für 637 beobachtete Reflexe (anisotrope Temperaturfaktoren).

### B. Sulfosalze aus dem System (Pb, Tl)-As-S

Die Zusammensetzung (bezogen auf S = 100) der verschiedenen, in der Natur auftretenden Sulfosalze mit ihrer ungefähren Dichte ist in Tabelle 1 gegeben. Gratonit wurde bis jetzt im Lengenbach nicht gefunden; er konnte mit dieser Zusammensetzung ( $Pb_9As_4S_{15}$ ) auch nicht synthetisiert werden.

Tabelle 1. Zusammensetzung und Dichten ( $d$ ) der  $(Pb, Tl)_xAs_yS_z$ -Sulfosalze und verwandter

Mineral	$x$	$y$	$z$	$d$
$\alpha)$ Hutchinsonit	22,2	55,6	100	4,6
$\beta)$ Skleroklas	25	50	100	5,07
Baumhauerit (z.)	27,8	50	100	5,33
Rathit-I, -III	30	50	100	5,37
Rathit-II	32,2	46,5	100	5,37
Baumhauerit (az.)	33,3	44,4	100	5,33
Dufrenoysit	40	40	100	5,53
$\gamma)$ Lengenbachit				5,83
Marrit				5,82
Jordanit	56,5	30,4	100	6,38
[Gratonit	60	26,7	100	6,22]
Bleiglanz	100	—	100	7,58

Die Formeln, Gitterkonstanten und die Raumgruppen sind in Tabelle 2 enthalten.

Strukturell können drei Gruppen  $\alpha)$ ,  $\beta)$  und  $\gamma)$  mit einer mittleren Dichte von ungefähr 4,6, 5,4 und 6,1 unterschieden werden. Je mehr wir uns dem Bleiglanz nähern, desto ähnlicher im strukturellen Aufbau werden ihm z. T. auch die verschiedenen Mineralien. Der Hutchinsonit ( $\alpha$ ) weist den kleinsten Pb-Gehalt auf und soll zuerst besprochen werden.

$\alpha)$  1. *Hutchinsonit*,  $(Tl, Pb)_2As_5S_9$  [TAKÉUCHI, GHOSE, NOWACKI, 1964, 1965].

Die chemischen Analysen dieses roten Sulfosalzes ergaben, dass Ag und Cu unwesentliche Bestandteile sind, entsprechend der neuen Formel  $(Tl, Pb)_2As_5S_9$  statt der bisherigen  $(Tl, Pb)_2(AG, Cu)As_5S_{10}$ . In der Zelle

Tabelle 2. Namen, Formeln, Gitterkonstanten und Raumgruppe der Blei-Arsensulfosalze

Name	Formel	$a_0$	$b_0$	$c_0$	$\beta$	Raumgruppe	Literatur
$\alpha$ Hutchinsonit	(Tl, Pb) <sub>4</sub> As <sub>8</sub> S <sub>6</sub>	10,81	35,36	8,16	—	$D_{2h}^{15}-Pbc\bar{a}$	T., G., N., 1965
$\beta$ Skleroklas (Subzelle)	PbAs <sub>2</sub> S <sub>4</sub>	19,62	7,89	4,19	90°	$C_{2h}^2-P\bar{2}_1/n$	N., I., B., K., 1961
Kub. Phase <sup>1)</sup>	PbAs <sub>2</sub> S <sub>4</sub>	10,6	—	—	—	$T_d^3-I\bar{4}3m$	R., H., 1959
Trig. Phase <sup>1)</sup>	PbAs <sub>2</sub> S <sub>4</sub>	6,9	—	7,19	$\gamma=120^\circ$	$D_{3d}^2-P\bar{3}1c$	R., H., 1959
Skleroklas-II <sup>1)</sup>	PbAs <sub>2</sub> S <sub>4</sub>	19,4	7,82	2 × 4,15	—	$D_2^4-P2_12_12_1$	R., H., 1959
Baumhauerit (z.) <sup>2)</sup>	Pb <sub>10</sub> As <sub>15</sub> S <sub>36</sub>	22,78	8,33	7,90	97° 24' (*)	$C_i^1-P\bar{1}$	LeB., 1962
Baumhauerit-II	?	2 × 22,75 <sub>6</sub>	8,30 <sub>5</sub>	7,90 <sub>2</sub>	97° 30' (*)	$C_i^1-P\bar{1}$	R., H., 1959
Rathit-I	Pb <sub>11</sub> TlAs <sub>16</sub> (As, Ag) <sub>4</sub> S <sub>40</sub>	25,16	7,94	8,47	100° 28'	$C_{2h}^5-P\bar{2}_1/a$	M., N., 1966
Rathit-III <sup>2)</sup>	Pb <sub>12</sub> As <sub>30</sub> S <sub>40</sub>	24,52	7,91	8,43	90°	$C_2^2-P2_1$	LeB., 1962
Baumhauerit (az.) <sup>5)</sup>	Pb <sub>10</sub> (Ag, Tl)As <sub>17</sub> S <sub>36</sub>	22,89	8,37	7,92	97° 18' (*)	$C_1^1-P1$	M. <sup>6)</sup>
Rathit-II	Pb <sub>9</sub> As <sub>13</sub> S <sub>38</sub>	8,43	70,9	7,91	90°	$C_2^2-P2_1$	LeB., 1962
Rathit-IV	?	140,42	?	?	?	?	N., M., T., 1964
Rathit-Ia <sup>3)</sup>	Pb <sub>14</sub> As <sub>19</sub> S <sub>46</sub>	7,91	25,80	8,43	90°	$C_2^2-P2_1$	LeB., 1962
Dufrenoysit	Pb <sub>18</sub> As <sub>16</sub> S <sub>40</sub>	7,90	25,74	8,37	90° 21'	$C_2^2-P2_1$	M., N., 1967 b
$\gamma$ Lengenbachit <sup>4)</sup>	Pb <sub>37</sub> Ag <sub>7</sub> Cu <sub>6</sub> As <sub>33</sub> S <sub>7</sub>	35,1	5,75	36,92	92° 35' (*)	$C_1^1-P1, C_1^1-P\bar{1}$	M. <sup>6)</sup>
Marrit	PbAgAsS <sub>6</sub>	7,291	12,68 <sub>8</sub>	5,998	91° 13'	$C_{2h}^5-P\bar{2}_1/a$	W., N., 1963, 1967
Jordanit	Pb <sub>35</sub> As <sub>14</sub> S <sub>46</sub>	8,96	31,92	8,45	117° 50'	$C_{2h}^2-P\bar{2}_1/m$	W., N., 1966
[Gratoniit <sup>4)</sup>	Pb <sub>9</sub> As <sub>4</sub> S <sub>15</sub>	17,69	—	7,83	$\gamma=120^\circ$	$C_{3v}^5-R\bar{3}m$	R., 1963; R., N. 1968
$\delta$ Bleiglanz	PbS	5,94	—	—	—	$O_h^5-Fm\bar{3}m$	—

Anmerkungen zu Tabelle 2: <sup>1)</sup> nur synthetisch; <sup>2)</sup> von uns bis jetzt nicht gefunden; <sup>3)</sup> Rathit-Ia = andere Bezeichnung für Dufrenoysit von LE BIHAN;

<sup>4)</sup> im Lengenbach bis jetzt nicht gefunden; <sup>5)</sup> nach F. MARUMO (unpubliziert) lautet die Formel für den azentrischen Baumhauerit entweder Pb<sub>12</sub>As<sub>15</sub>S<sub>36</sub> oder Pb<sub>10</sub>(Ag, Tl)As<sub>17</sub>S<sub>36</sub>; <sup>6)</sup> nach F. MARUMO (unpubliziert), Gitterkonstanten der Subzelle; \*)  $\alpha=\gamma=90^\circ$ .

$a_0 = 10,81$ ,  $b_0 = 35,36$ ,  $c_0 = 8,16 \text{ \AA}$  mit der Symmetrie  $D_{2h}^{15}-Pbca$  sind 8 der obigen Formeleinheiten enthalten. Die Struktur besteht aus zwei Arten von Schichtpaketen  $\parallel (010)$ . In dem einen (A) (Fig. 3) befinden sich  $\parallel c$   $\text{As}_4\text{S}_8$ -Spiralen ( $\text{As}_{\text{IV},\text{V}}$ ) (Fig. 4), welche seitlich durch  $\text{As}_{\text{III}}\text{S}_3$ -Pyramiden zu einer komplexen Schicht (Fig. 5) zusammengehalten werden. Im anderen (B) treten endliche  $\text{As}_2\text{S}_5$ -Gruppen ( $\text{As}_{\text{I},\text{II}}$ ) auf, die zusammen mit den ( $\text{Tl}, \text{Pb}$ ) in 7-er Koordination einem verzerrten  $\text{PbS}$ -Gittertyp ähneln. Die Abstände sind  $\text{Pb}(\text{Tl})_{\text{I}}-\text{S} = 2,7 - 3,43$  (i. M. 3,05),

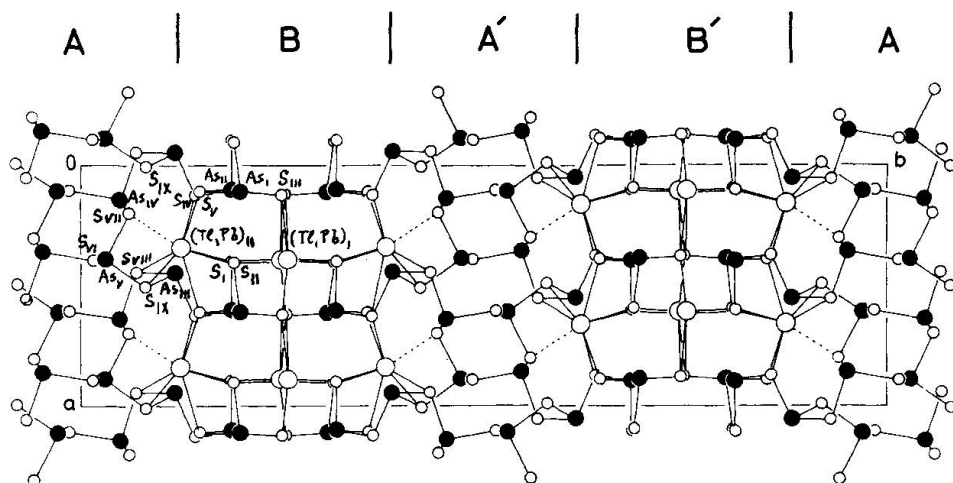


Fig. 3. Hutchinsonit-Struktur  $\parallel c$  projiziert. Die Schichtpakete A' bzw. B' gehen aus A bzw. B durch  $b$ -Gleitspiegelungen oder  $b\text{-}2_1$ -Schraubungen hervor.

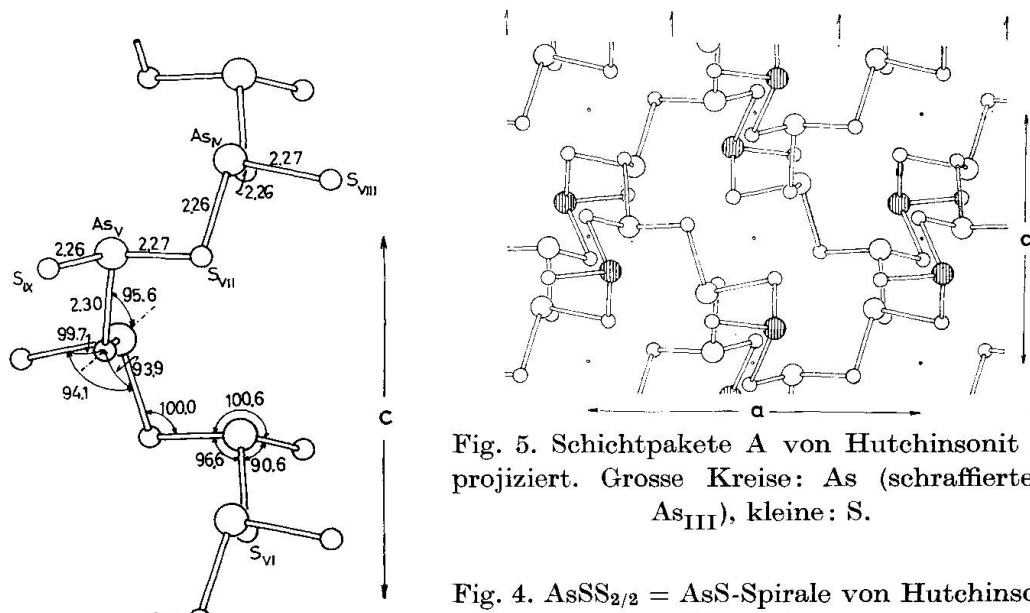


Fig. 4.  $\text{AsSS}_{2/2} = \text{AsS-Spirale von Hutchinsonit} \parallel b$  gesehen.  
Fig. 5. Schichtpakete A von Hutchinsonit  $\parallel b$  projiziert. Grosse Kreise: As (schraffierte =  $\text{As}_{\text{III}}$ ), kleine: S.

$Tl(Pb)_{II}-S = 3,12 - 3,43$  (i. M. 3,29), As-S = 2,29, 2,30, 2,30, 2,26 und 2,27 Å (i. M.). Silber, wenn in kleinen Mengen vorhanden, mag As ersetzen (vgl. Rathit-I). Die (S-S)-Abstände der  $AsS_3$ -Pyramiden haben eine Länge von etwa 3,5 Å, während die (Pb-S)-Ketten eine Periodizität von etwa 4 Å aufweisen; sie passen also nicht aufeinander, so dass *keine unendlich langen* (As-S)-Ketten, sondern Gruppen von endlicher Grösse in den Pb-As-Sulfosalzen vorhanden sind [vgl. Skleroklas, Rathit-I und Dufrenoysit; der gegenteiligen Ansicht von LEBIHAN (1962) können wir nicht zustimmen]. Bei den Sb- und Bi-Sulfosalzen hingegen mit den grösseren (S-S)-Abständen um 4 Å treffen wir unendlich lange Ketten an (vgl. Fig. 11 und Diskussion dazu bei Baumhauerit).

β) 2. *Skleroklas*,  $PbAs_2S_4$  [NOWACKI, IITAKA, BÜRKI, KUNZ, 1961; IITAKA, NOWACKI, 1961].

Skleroklas (= Sartorit) ist das im Lengenbach häufigste und chemisch einfachste Sulfosalz; seine Struktur hingegen ist wegen auftretender Satellitenreflexe (Superstruktur) äusserst komplex. Ursprünglich glaubten wir eine  $3 \times 1 \times 11$ -Überstruktur gefunden zu haben. Es zeigte sich aber, dass diese Zahlen nicht immer realisiert sind, sondern, dass es sich um Satellitenreflexe handelt, deren Lage von Kristall zu Kristall, ja selbst innerhalb ein und desselben Kristalles variieren kann. Deshalb wurde nur die zugrunde liegende Pseudostruktur bestimmt:  $a'_0 = 19,62$ ,  $b'_0 = 7,89$ ,  $c_0 = 4,19$  Å,  $\beta = 90^\circ$ ,  $C_{2h}^5-P\ 2_1/n$ ,  $Z = 4$ . Fig. 6 zeigt die Projektion der Struktur  $\parallel c$  (unten) bzw.  $\parallel b$  (oben). Sie kann als aus zwei Teilen bestehend beschrieben werden: aus einer ersten Schicht  $\parallel (100)$ , bestehend aus Pb in der für die As-Sulfosalze typischen Neunerkoordination (Fig. 7) von S-Atomen und einer zweiten, bestehend aus  $As_{I-II}$ -Ketten bzw.  $As_{II-III,IV}$ -Ketten  $\parallel c$ , was die gute Spaltbarkeit  $\parallel\{100\}$  erklärt. Diese (As-S)-Ketten werden sich aus folgenden Gründen nicht ins Unendliche erstrecken: 1. die Streifung von Skleroklas wäre dann  $\parallel c$ , entgegen der beobachteten  $\parallel b$  und 2. die  $S_{II,IV}$ -Atome haben einen sehr grossen Temperaturfaktor  $\parallel c$ , so dass man bei einer Verrückung von 0,5 Å  $\parallel c$  einen normalen (As-S)-Abstand von 2,17 Å und einen solchen von 2,98 Å Länge erhielte, der keiner (As-S)-Bindung entspräche. Wie schon bei Hutchinsonit erwähnt, passen die (S-S)-Abstände der (As-S)-Gruppen nicht mit der 4-Å-Periodizität der Pb-Atome zusammen, während z. B. bei Berthierit,  $FeSbS_4$ , mit einer ähnlichen Struktur, dies der Fall ist, wodurch unendliche (Sb-S)-Ketten möglich sind. Bei Jamesonit,  $Pb_4FeSb_6S_{14}$ , allerdings sind auch endliche Gruppen  $Sb_3S_7$  vorhanden.

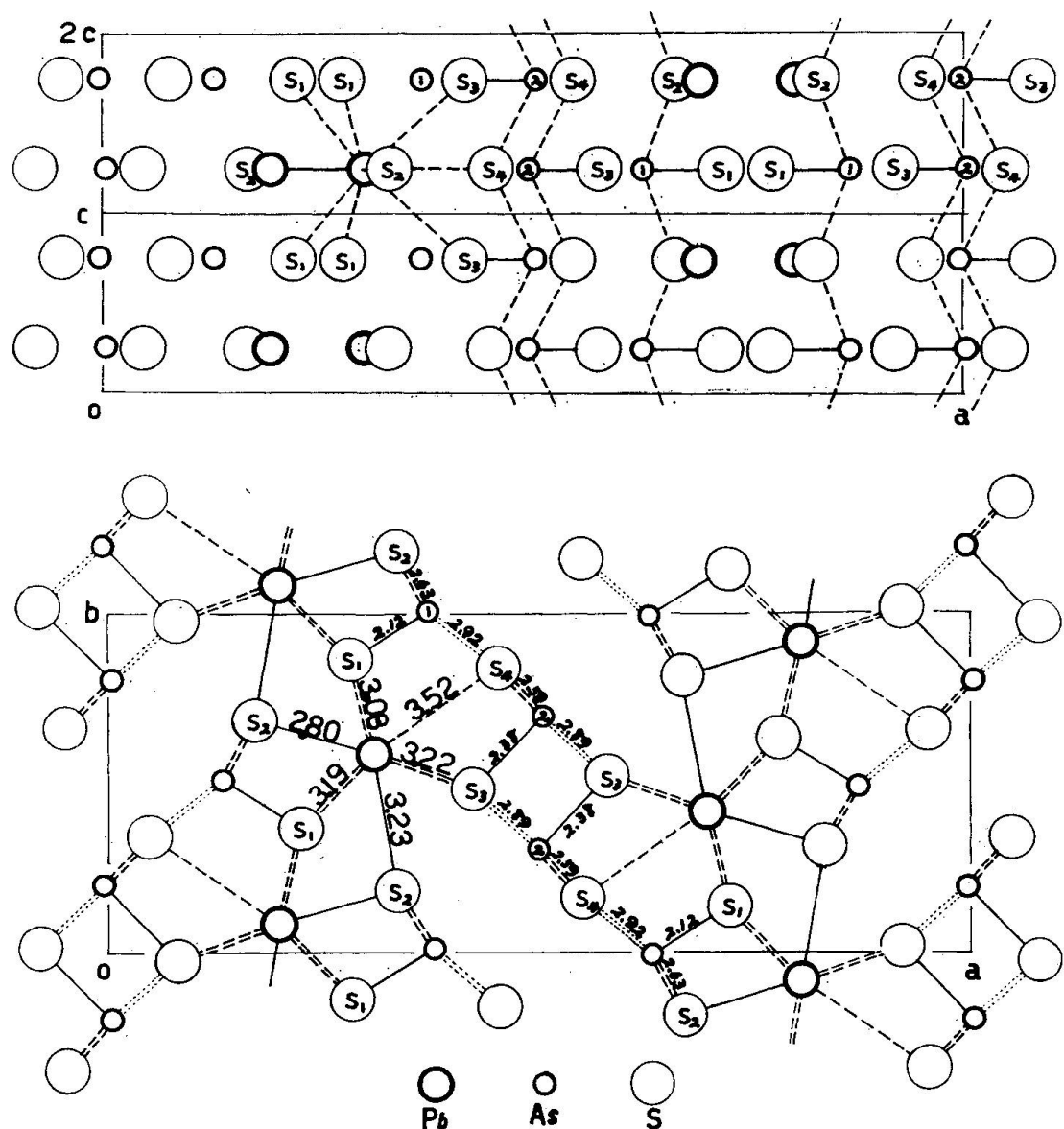


Fig. 6. Pseudostruktur von Skleroklas.

Die Abstände in Skleroklas sind: Pb-S = 2,95 – 3,42, As<sub>I</sub>-S = 2,14 – 2,56, As<sub>II</sub>-S = 2,36 – 2,59 Å.  $R = 14,7\%$  (anisotrope Temperaturfaktoren).

3. *Rathit-I*,  $(\text{Pb}, \text{Tl})_3\text{As}_4(\text{As}, \text{Ag})\text{S}_{10}$  [NOWACKI, MARUMO, TAKÉUCHI, 1964; MARUMO, NOWACKI, 1965].

Vier Formeleinheiten  $(\text{Pb}, \text{Tl})_3\text{As}_4(\text{As}, \text{Ag})\text{S}_{10}$  sind in der Einheitszelle der Symmetrie  $C_{2h}^5-P\ 2_1/a$  mit  $a_0 = 25,16$ ,  $b_0 = 7,94$ ,  $c_0 = 8,47$  Å,  $\beta = 100^\circ 28'$  enthalten. Die wahre Symmetrie von Rathit-I ist möglicherweise triklin. Wie Hutchinsonit und besonders Skleroklas, so besteht auch Rathit-I

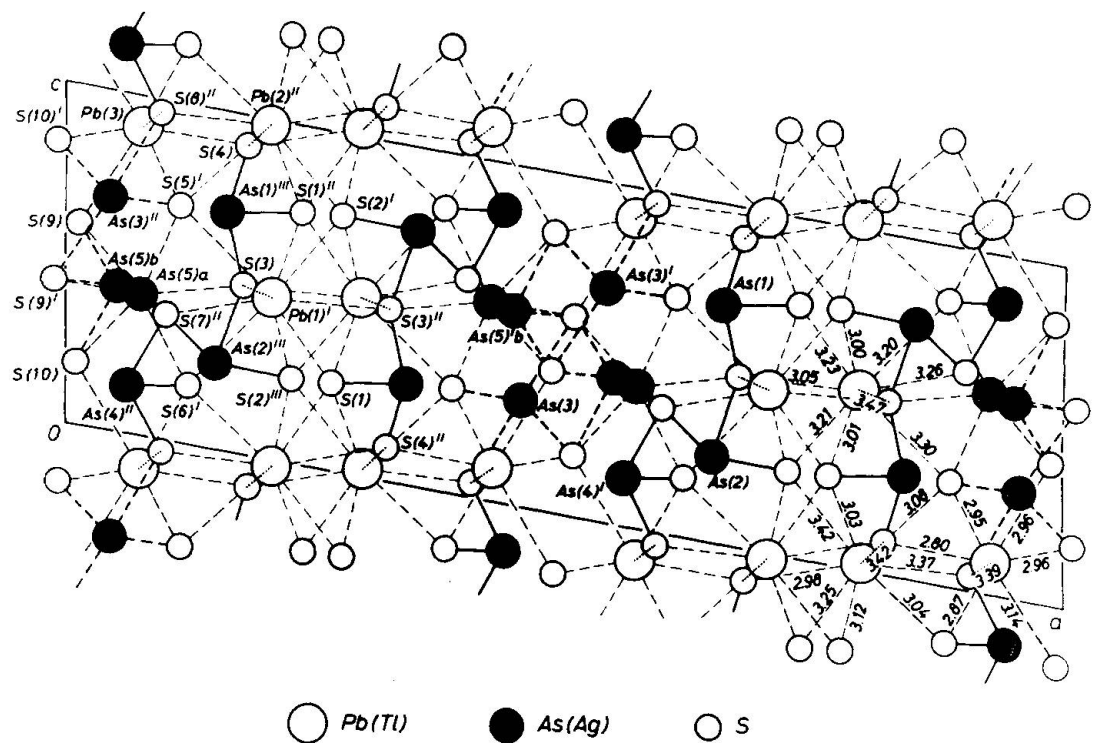
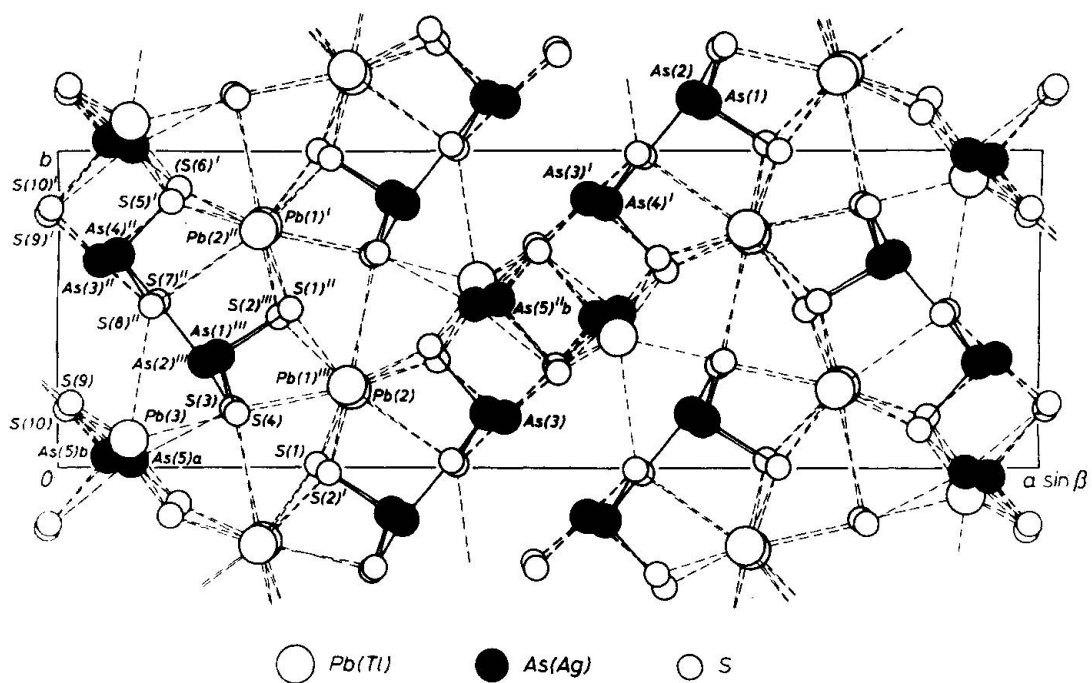


Fig. 7. Rathit-I, projiziert (a) //  $c$ , (b) //  $b$ .

aus zweierlei Schichten [|| (100)] (Fig. 7a, b): einer ersten Schicht mit  $\text{Pb}_{\text{I},\text{II}}$  in Neunerkoordination (Zusammensetzung  $\text{PbS}_3$ ) und einer zweiten bestehend aus  $\text{Pb}_{\text{III}}$  in Siebenerkoordination und endlichen Komplexen von trigonal-pyramidalen  $\text{AsS}_3$ -Gruppen. Diese letztere Schicht weist eine deformierte  $\text{PbS}$ -Struktur auf. Die  $\text{As}_{\text{I},\text{II},\text{IV}}$ -Atome bilden einen endlichen ( $\text{As-S}$ )-Komplex.  $\text{As}_{\text{III}}$  bildet mit  $\text{S}_{\text{VIII}}$  und  $\text{S}_{\text{IX}}$  statistisch eine kovalente Bindung. Gehört  $\text{As}_{\text{III}}$  zu  $\text{S}_{\text{VIII}}$ , dann ist die  $\text{As}_{\text{III}}\text{S}_3^-$  mit der  $\text{As}_{\text{IV}}\text{S}_3$ -Pyramide verknüpft.  $\text{As}_{\text{V}}$  ist statistisch über zwei Punktlagen ( $\text{V}\text{a}$ ) und ( $\text{V}\text{b}$ ) verteilt, besetzt aber hauptsächlich ( $\text{V}\text{b}$ ) mit trigonal-pyramidaler Koordination, während in ( $\text{V}\text{a}$ ) das Ag mit der Koordinationszahl 6 sitzt. Im günstigsten Falle sind sechs  $\text{AsS}_3$ -Pyramiden zu einem Komplex assoziiert, nämlich  $\text{As}_{\text{I},\text{II},\text{IV},\text{III},\text{V}''\text{,III}}$ . Das Tl könnte eventuell auch an die Stelle des Ag treten. — Die Abstände sind:  $\text{Pb}_{\text{I}}\text{-S} =$

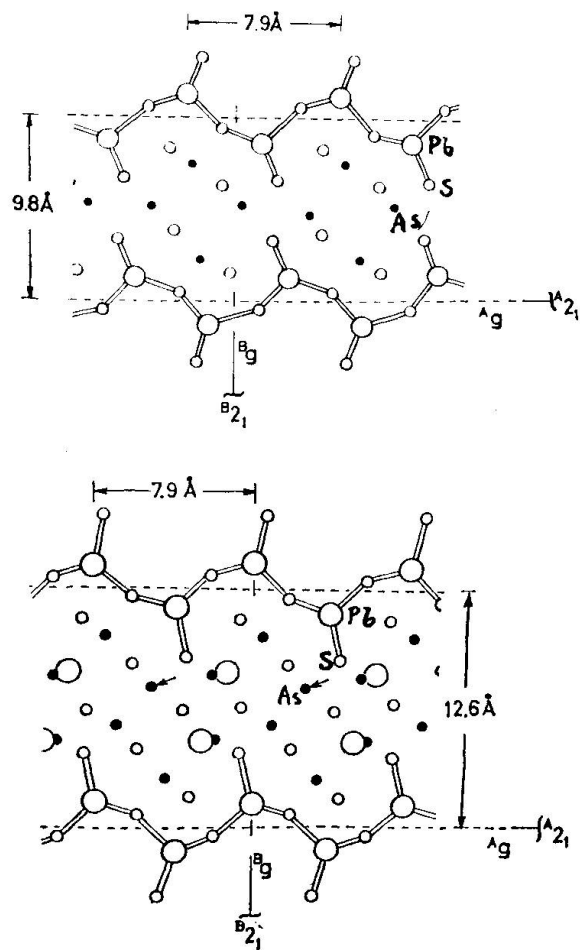


Fig. 8. Vergleich der Strukturen von Skleroklas (oben) und Rathit-I (unten) (nach TAKÉUCHI, 1965).

$3,194$  (i. M.),  $Pb_{II\cdot}S = 3,191$ ,  $Pb_{III\cdot}S = 3,014 \text{ \AA}$ ,  $As_I\cdot S = 2,265$ ,  $As_{II\cdot}S = 2,300$ ,  $As_{III\cdot}S = 2,283 - 2,737$ ,  $As_{IV\cdot}S = 2,279$ ,  $As_{Va\cdot}S = 2,761$ ,  $As_{Vb\cdot}S = 2,371 \text{ \AA}$ .  $R = 8,6\%$  für 3013 beobachtete Reflexe (mit anisotropen Temperaturfaktoren).

Ein Vergleich von Skleroklas und Rathit-I ist in Fig. 8 gegeben. Die ( $Pb\cdot S$ )-Schicht mit  $Pb$  in Neunerkoordination ist in beiden dieselbe. Im Falle des Skleroklas sind dazwischen nur  $As$ - und  $S$ -Atome, beim Rathit-I noch weitere  $Pb$ -Atome enthalten.

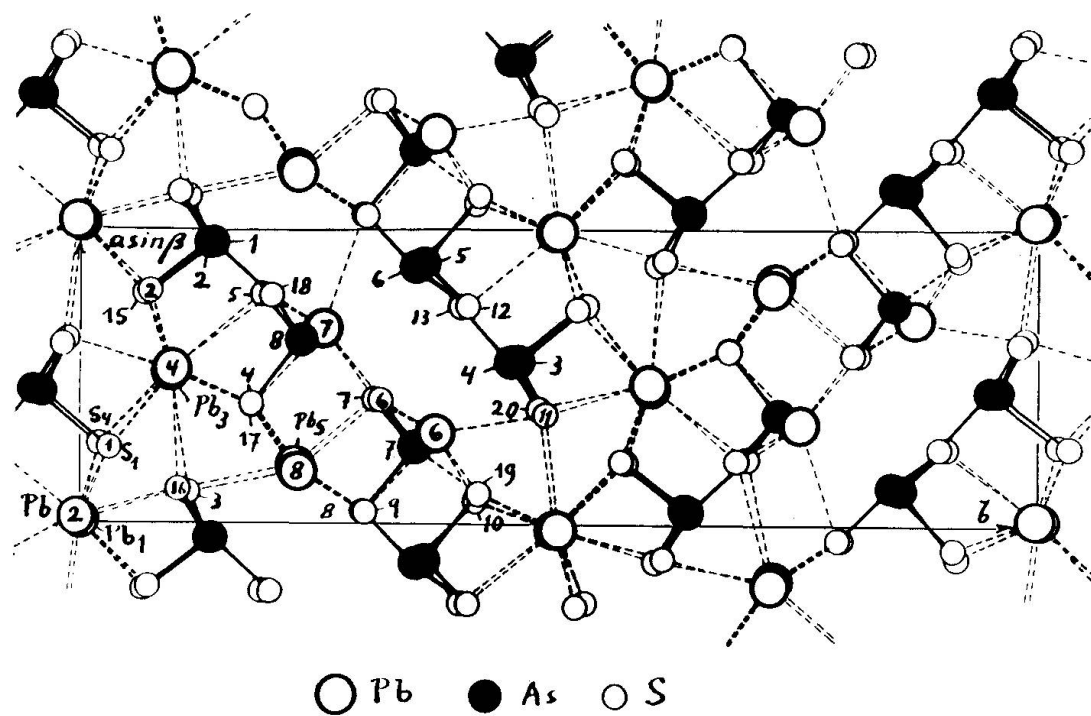
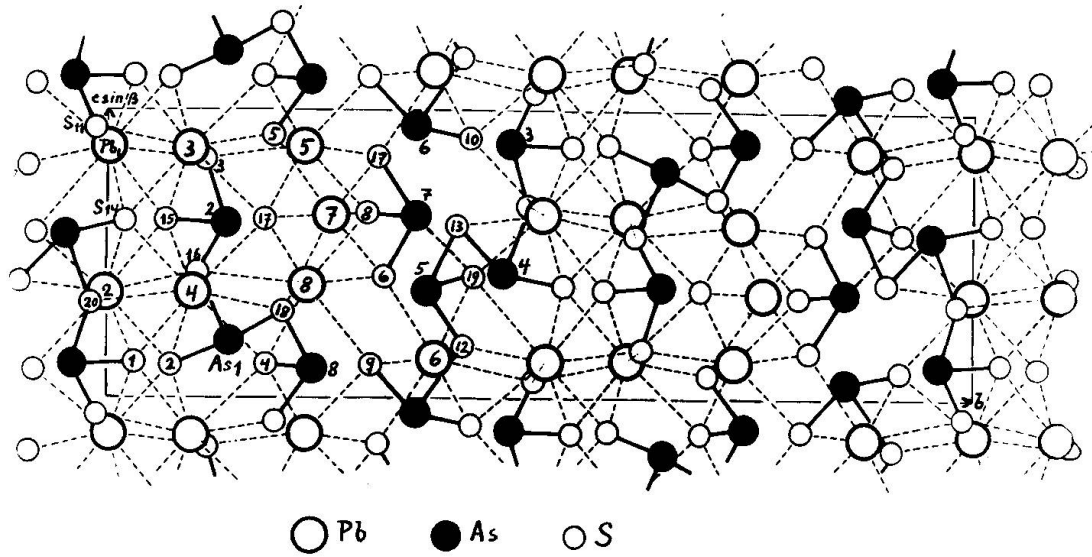
#### 4. Rathit-II, $Pb_9As_{13}S_{28}$ [LE BIHAN, 1962].

Rathit-II hat  $a_0 = 8,43$ ,  $b_0 = 70,9$ ,  $c_0 = 7,91 \text{ \AA}$ ,  $\beta = 90^\circ$ ,  $C_2^2-P\ 2_1$  und eine von Rathit-I und -III abweichende Zusammensetzung  $Pb_9As_{13}S_{28}$ . Rathit-II sollte daher eigentlich einen anderen Namen erhalten, was jetzt aber natürlich nicht mehr zu machen ist. Die von LE BIHAN (1962) gefundenen unendlich langen ( $As\cdot S$ )-Ketten entsprechen wahrscheinlich nicht den wirklich vorhandenen Verhältnissen. Nach NOWACKI (1967 b) ist „Liveingit“ mit Rathit-II identisch.

#### 5. Dufrenoysit, $Pb_2As_2S_5$ [MARUMO, NOWACKI, ENGEL, 1966; MARUMO, NOWACKI, 1967 b].

Die monokline Zelle  $a_0 = 7,90$ ,  $b_0 = 25,74$ ,  $c_0 = 8,37 \text{ \AA}$ ,  $\beta = 90^\circ 21'$ ,  $C_2^2-P\ 2_1$ , enthält  $Z = 8$  Einheiten  $Pb_2As_2S_5$ , d. h.  $Pb_{16}As_{16}S_{40}$ . Wie aus den Fig. 9 und 10 ersichtlich ist, weist die Dufrenoysitstruktur eine sehr grosse Ähnlichkeit mit der Rathit-I-Struktur auf; der Unterschied resultiert als Folge der etwas anderen chemischen Zusammensetzung und besteht in kleinen Atomverschiebungen. Es sind wieder zwei Arten von Schichtpaketen  $[\parallel(010)]$  vorhanden: eine erste Schicht mit  $Pb_{I, II, III, IV}$  in Neunerkoordination mit  $Pb\cdot S$  (i. M.) =  $3,16$ ,  $3,15$ ,  $3,20$  und  $3,22 \text{ \AA}$  und eine zweite mit  $Pb_{V, VI, VII, VIII}$  in  $(6+1)$ -er Koordination mit  $Pb\cdot S$  (i. M.)  $2,91$ ,  $2,96$ ,  $3,04$  und  $3,04 \text{ \AA}$  und einem weiteren  $S$ -Atom im Abstand  $3,6 - 3,8 \text{ \AA}$ , und trigonal-pyramidal koordinierten  $As$ -Atomen mit  $As\cdot S$  (i. M.) =  $2,38$ ,  $2,23$ ,  $2,27$ ,  $2,41$ ,  $2,31$ ,  $2,45$ ,  $2,35$  und  $2,21 \text{ \AA}$  [meist also grösser als  $2,25 = 1,21$  ( $As$ ) +  $1,04$  ( $S$ ) = normaler kovalenter ( $As\cdot S$ )-Abstand bei Einfachbindung].  $As_{VII}$  hat mit  $As\cdot S = 2,37$ ,  $2,41$ ,  $2,27$  und  $2,68 \text{ \AA}$  eventuell tetraedrische Koordination und steht ohne Berücksichtigung der  $2,68$ -Bindung isoliert da, d. h. hat mit den endlichen  $As_4S_9$  ( $As_{III, IV, V, VI}$ )- und  $As_3S_7$  ( $As_{II, I, VIII}$ )-Gruppen keine gemeinsamen  $S$ -Atome.

Diese zweite Schicht, eine deformierte  $PbS$ -Struktur bildend, weist für die vier Kristallarten Dufrenoysit, Rathit-I, Rathit-III [LE BIHAN,

Fig. 9. Dufrenoysit-Struktur // *c*.Fig. 10. Dufrenoysit-Struktur // *a*.

1962; von uns bis jetzt nicht beobachtet] und Rathit-Ia [von LE BIHAN als Rathit-I bezeichnet, chemische Formel  $\text{Pb}_{14}\text{As}_{18}\text{S}_{40}$ , praktisch mit Dufrenoysit  $\text{Pb}_{16}\text{As}_{16}\text{S}_{40}$  identisch] die Zusammensetzung  $\text{Pb}_4\text{As}_8$ ,  $\text{Pb}_2\text{AgAs}_9$ ,  $\text{Pb}_2\text{As}_{10}$  und  $\text{Pb}_3\text{As}_9$  auf. —  $R = 14,0\%$  für  $(h k 0)$  und  $16,8\%$  für  $(0 k l)$  [eine dreidimensionale Verfeinerung ist in Bearbeitung].

Bei einem Dufrenoysitkristall wurden diffuse Reflexe  $\parallel b^*$  beobachtet. Eine Mikrosondenanalyse ergab, dass der Kristall aus Blöcken verschiedener Zusammensetzung besteht, kleine ohne Tl und grosse mit 4% Tl. Nimmt man an, dass das zweite Schichtpaket abwechselungsweise aus Rathit-I- und Dufrenoysit-Teilschichtpaketen bestünde, so hätte man damit eine plausible Erklärung der beobachteten diffusen Reflexe gefunden, vorausgesetzt, dass im Rathit-I das Tl das Ag ersetzte (vgl. oben).

**6. Baumhauerit,  $Pb_{10}(Ag,Tl)As_{17}S_{36}$  [MARUMO, unpubliziert; vorläufige Strukturbestimmung von LE BIHAN, 1962, und NOWACKI, MARUMO, TAKÉUCHI, 1964].**

Die Pb-Atome befinden sich in Neuner- und Siebener-Koordination; es sind endliche (As-S)-Gruppen, nicht unendliche (As-S)-Ketten vorhanden. Die Struktur ist azentrisch, bestehend entweder aus R (Rathit-I) und S [Zusammensetzung  $Pb_{10}As_{17}(Ag,Tl)S_{35}$ ] oder aus R (Dufrenoysit) und S [Zusammensetzung  $Pb_{12}As_{16}S_{36}$ ]; zentrischer Baumhauerit konnte von uns bis jetzt nicht gefunden werden.

Die früher angegebenen Formeln  $Pb_{10}As_{18}S_{36}$  und  $Pb_{11}As_{17}S_{36}$  sind stöchiometrisch nicht so wahrscheinlich, weil sowohl  $2 \cdot 10 + 3 \cdot 18 - 2 \cdot 36 = 2$  und  $2 \cdot 11 + 3 \cdot 17 - 2 \cdot 36 = 1$  beide von 0 verschieden sind.

In Fig. 11 sind die (Pb, Fe, Hg-S)-Ketten für Rathit-I, Hutchinsonit, Berthierit ( $FeSb_2S_4$ ) bzw. Livingstonit ( $HgSb_4S_8$ ) zum Vergleich zusammengestellt. Wie ersichtlich, passen nur bei den Sb-Verbindungen die 4-Å-(S-S)-Abstände der (Sb-S)- mit denen der (Pb-S)-Konfigurationen

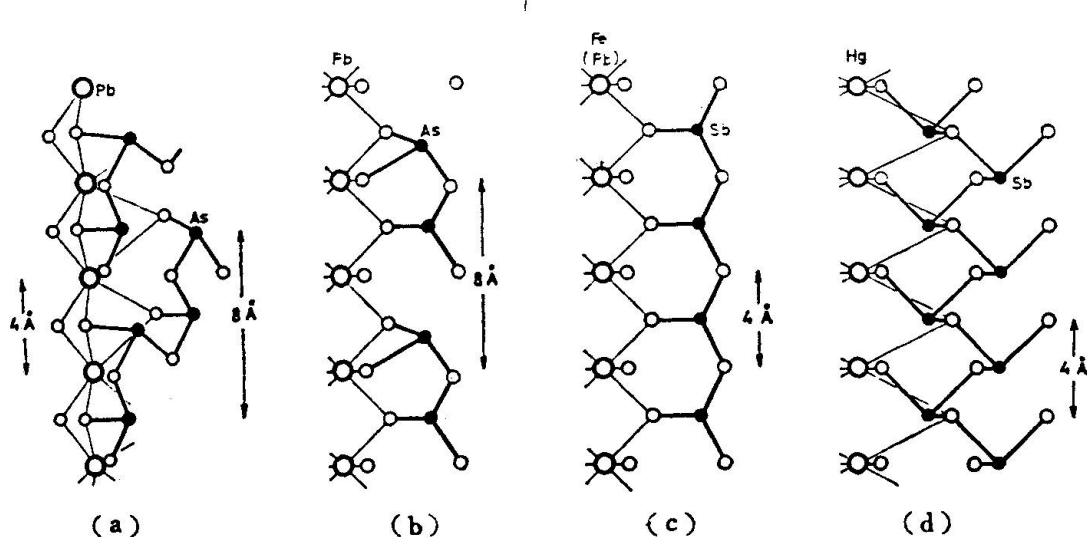


Fig. 11. Vergleich der Strukturen von (a) Rathit-I, (b) Hutchinsonit, (c) Berthierit und (d) Livingstonit (nach TAKÉUCHI, 1965).

zusammen, so dass hier *unendliche* (Sb-S)-Ketten möglich sind, während — wie schon früher erwähnt — bei den As-Verbindungen wegen der kleineren (3,5 Å) (S-S)-Abstände der (As-S)-Konfigurationen ausschliesslich *endliche* (As-S)-Gruppen vorhanden sind.

Das *gemeinsame Bauprinzip* aller Verbindungen der Gruppe β) besteht also in dem Vorhandensein einer ersten (Pb-S)-Schicht mit Pb in Neunerkoordination, gefolgt von einer zweiten (Pb-As-S)-Schicht wechselnder Dicke und Zusammensetzung. Die Abmessungen sind derart, dass stets die Perioden  $7,9 \times n \cdot 4,2$  Å resultieren.

Die bisherigen Kristallstrukturbestimmungen an den Pb-As-Sulfosalzen haben also ein gemeinsames Bauprinzip erkennen lassen. Es wäre aber verfrüht, schon von einer etablierten Kristallchemie *der* Sulfosalze sprechen zu wollen. Isotypie zwischen den As- und den Sb-, Bi-Sulfosalzen ist wohl selten [endliche bzw. unendliche (As-S)- bzw. (Sb-S)-(Bi-S)-Gruppen!], und es sind z. Z. noch wenig genaue und zuverlässige Strukturbestimmungen an Sb- und Bi-Verbindungen bekannt.

Eine einfache generelle Klassifikation ist durch die Art der  $\mathfrak{B}S_3$ -Verbände ( $\mathfrak{B}$  = As, Sb, Bi) gegeben (HOFMANN, 1934).

#### 7. Faseriges Sulfosalz („Sollyit“) [NOWACKI, IITAKA, BÜRKI, KUNZ, 1961].

Es ist inhomogen und stellt eine Verwachsung einer orthorhombischen Komponente mit Dufrenoysit in zwei verschiedenen Orientierungen dar.

- γ) 8. Lengenbachit,  $Pb_{37}Ag_7Cu_6As_{23}S_{78}$  [NOWACKI, IITAKA, BÜRKI, KUNZ, 1960, 1961; NOWACKI, BAHEZRE, 1963; NOWACKI, 1965; MARUMO, unpubliziert].

Die wahre Symmetrie ist triklin,  $C_1^1-P\bar{1}$  oder  $C_i^1-P\bar{1}$  (nicht monoklin). Eine Subzelle hat  $a'_0 = 35,10 \pm 0,03$ ,  $b'_0 = 5,75 \pm 0,01$ ,  $c'_0 = 36,92 \pm 0,03$  Å,  $\alpha' \approx 90^\circ$ ,  $\beta' = 92^\circ 35'$ ,  $\gamma' \approx 90^\circ$  (Probe L 2600—1963). In der wahren Zelle ist  $a_0 = 2a'_0$  und  $b_0 = 2b'_0$ ,  $c_0 = c'_0$ ; das Gitter ist aber basiszentriert, so dass man für die reduzierte Zelle die  $a_0$ -Achse  $\parallel [1\bar{1}0]$  nehmen muss. Die Mikrosondenanalyse (C. BAHEZRE, B.R.G.M., Paris, 1964) ergab Pb 58, Ag 5,5, Cu 2,8, As 13, S 19,2,  $\Sigma 98,5\%$ . Mit einer Dichte von 5,80 bis 5,85 ergibt sich die empirische chemische Formel  $Pb_{37}Ag_7Cu_6As_{23}S_{78}$ .

Eine zweidimensionale Pattersonsynthese  $P(x, z)$  zeigt klar, dass die Lengenbachitstruktur mit der PbS-Struktur sehr eng verwandt ist. Die  $a'_0$ -Achse entspricht  $6 \cdot a_0$   $PbS$ , ebenso  $c'_0 = 6 \cdot a_0$   $PbS$ . Die Struktur besteht aus PbS-Schichten der Dicke  $a_0$   $PbS$   $\parallel (001)$ . Diese PbS-Schichten sind

längs der  $a'_0$ -Achse nur  $1/4 a_0$  gegeneinander verschoben (schematische Darstellung des Bauprinzips in Fig. 12).

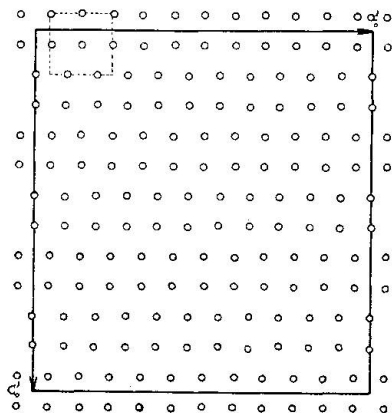


Fig. 12. Lengenbachit, Bauprinzip der Projektion auf die  $a'_0$ ,  $c'_0$ -Ebene (nach F. MARUMO).

#### 9. Marrit, $\text{PbAgAsS}_3$ [WUENSCH, NOWACKI, 1963, 1967].

Die Struktur  $a_0 = 7,2705$ ,  $b_0 = 12,6319$ ,  $c_0 = 5,9853$  Å,  $\beta_0 = 91^\circ 13,7'$  in der Raumgruppe  $C_{2h}^5-P\ 2_1/a$  ist eine Überstruktur des PbS-Gitters. Sie wurde durch eine systematische Untersuchung aller möglichen Anordnungen, welche sich aus der Beziehung Sub-Superzelle ergaben, gefunden. Die Verfeinerung wurde bis zu  $R = 10,9\%$  getrieben, ein Wert, welcher durch die Zuverlässigkeit der Messdaten gegeben war. — Die Struktur gleicht nur in sehr bedingter Weise einem PbS-Gitter. As hat wie üblich drei nächste S-Nachbarn (2,26—2,28 Å) in trigonal-pyramidaler Koordination. Ag weist drei nächste Nachbarn in Abständen zwischen 2,47 und 2,68 Å bei beinahe ebener Anordnung auf [ähnlich wie in Xanthokon oder in Hatchit (flach-pyramidale Dreierkoordination)]. Ein vierter S-Atom befindet sich ungefähr normal zur Dreiecksebene im Abstande 2,91 Å. Pb ist von sechs Schwefelatomen unregelmässig-oktaedrisch (2,80—3,26 Å) umgeben. Die S-Atome sind bis zu 1,09 Å aus den idealen Sub-Strukturlagen verschoben. Dies bedingt eine tetraedrische Koordination von zwei der drei S-Atome im Fundamentalbereich ( $\equiv$  asymmetrische Einheit) (Fig. 13).

#### 10. Jordanit, $\text{Pb}_{26}\text{As}_{14}\text{S}_{46}$ (?) [NOWACKI, WUENSCH, KUNZ, 1964; WUENSCH, NOWACKI, 1966].

Es wurde bisher die Substruktur bestimmt, d. h. eine über vier Zellen gemittelte Atomanordnung. Es liegt eine 10-er Oktaederschichtstruktur ||(010) vor, wobei zwei Me-Atome trigonal-prismatische Koordination aufweisen. Die gesetzmässige Verwachsung des pseudohexagonalen Jor-

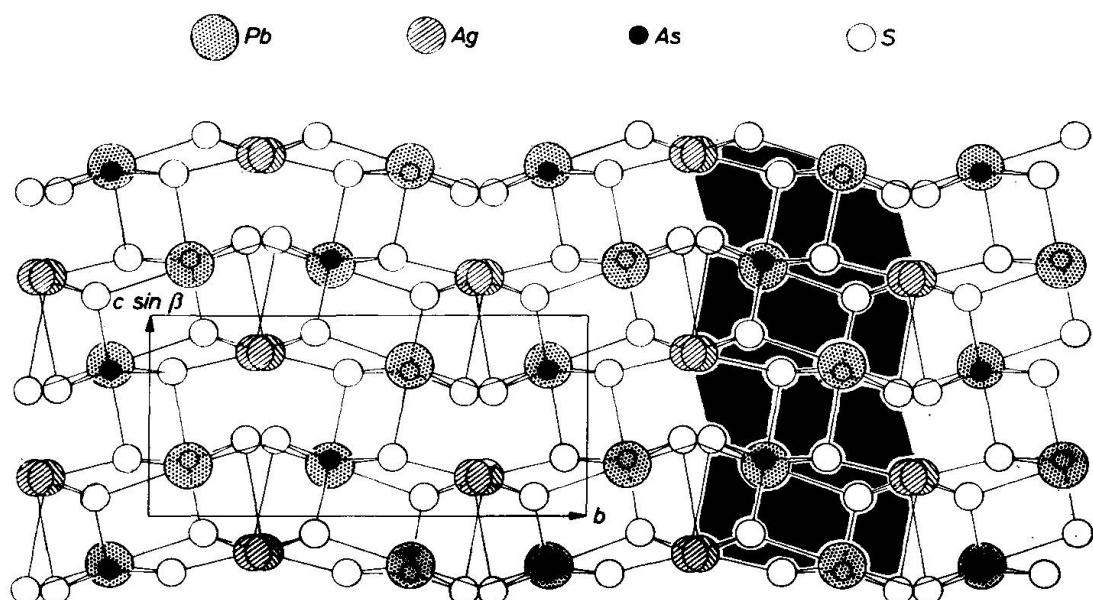


Fig. 13. Marrit, Projektion //  $a$ .

danits mit  $(010) \parallel (111)$  von Zinkblende [NOWACKI, KUNZ, MARUMO, 1964] findet damit eine natürliche Erklärung.

11. *Gratoniit*,  $\text{Pb}_9\text{As}_4\text{S}_{15}$  [RÖSCH, HELLNER, 1959; RÖSCH, 1963; RIBAR, NOWACKI, 1968 (Neubestimmung mittels 3d-Methoden)].

Dieses As-Sulfosalz wurde bisher im Lengenbach nicht gefunden; es konnte mit dieser Zusammensetzung auch nicht synthetisiert werden. Die Pb-Atome weisen die Koordinationszahl 7 (nicht 5; 6) auf ( $\text{Pb}-\text{S} = 2,776$ — $3,436$  Å).

*Anhang.* — Die Struktur der rhomboedrischen Form (3  $R$ ) des  $\text{MoS}_2$  wurde ebenfalls ermittelt [TAKÉUCHI, NOWACKI, 1964]. Die Einzelschicht ist natürlich gleich wie beim gewöhnlichen, hexagonalen Molybdänit ( $2H_1$ ); die Abfolge der Schichten übereinander ist aber rhomboedrisch.

#### C. Komplexe Pb, Tl, Cu, Ag- oder reine Ag, Tl-Arsensulfide

1. *Hatchit*,  $\text{PbTlAgAs}_2\text{S}_5$  [NOWACKI, KUNZ, 1961; MARUMO, NOWACKI, ENGEL, 1966; MARUMO, NOWACKI, 1967c; NOWACKI et al. 1967] und
2. *Wallisit*,  $\text{PbTlCuAs}_2\text{S}_5$  [NOWACKI, 1965, 1966, 1967a; NOWACKI et al. 1967; TAKÉUCHI, OHMASA, NOWACKI, 1968].

Diese beiden Kristallarten sind isomorph. Hatchit enthält etwas Cu und Wallosit etwas Ag. Die reduzierten Zellen sind:

	Hatchit	Wallosit	Hatchit	Wallosit
<i>a</i>	9,22 Å	8,98 <sub>3</sub> Å	<i>a'</i>	9,37 Å
<i>b</i>	7,84	7,76 <sub>1</sub>	<i>b'</i>	7,84
<i>c</i>	8,06	7,98 <sub>0</sub>	<i>c'</i>	8,06
$\alpha$	66° 25'	65° 33'	$\alpha'$	66° 25'
$\beta$	65° 17'	65° 30'	$\beta'$	63° 20'
$\gamma$	74° 54'	73° 55'	$\gamma'$	84° 58'

Zur Beschreibung wurden Zellen, die der Morphologie angemessen sind, gewählt ( $a'$ , ... für Hatchit und  $a''$ , ... für Wallosit). Der Strukturtyp besteht aus  $\text{Me}_2\text{As}_4\text{S}_{10}$ -Doppelketten ( $\text{Me} = \text{Ag}, \text{Cu}$ ) (Fig. 14 für Hatchit) || [011] ('-Zelle) bzw. || [010] (''-Zelle), welche durch die Pb, Tl)-Atome zusammengehalten werden. Die Zusammensetzung der Ketten

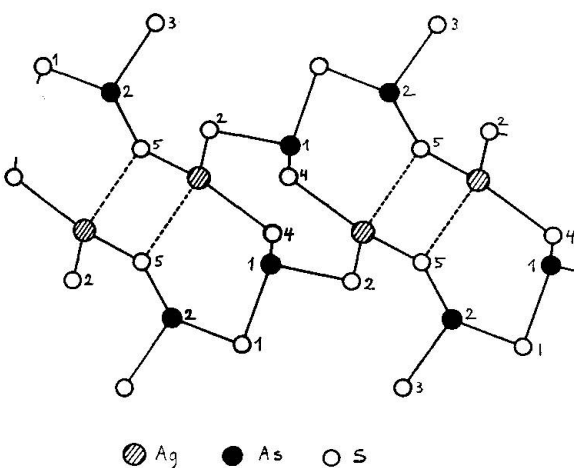


Fig. 14. Hatchit: Doppelkette  $\text{Me}_2\text{As}_4\text{S}_{10}$  ( $\text{Me} = \text{Ag}, \text{Cu}$ ); ganz analog derjenigen von Wallosit ( $\text{Me} = \text{Cu}, \text{Ag}$ ).

ergibt sich aus  $\text{MeS}_6$ -Doppeltetraedern (mit gemeinsamer Kante), welche durch  $\text{As}_2\text{S}_5$ -Gruppen miteinander verknüpft sind. Die (Pb, Tl)-I-Position weist eine 8-er Koordination auf und entspricht hauptsächlich Pb, die (Tl, Pb)-II-Position mit nur 2 nächsten Nachbarn deutet auf Tl-Besetzung hin (Hatchit  $R = 9,0\%$ , Wallosit  $R = 16,4\%$ ).

### 3. Imhofit, $\text{Ti}_x\text{Cu}_y\text{As}_z\text{S}_u$ [BURRI, GRAESER, MARUMO, NOWACKI, 1965].

Dieses neue Mineral kristallisiert in extrem dünnen, durchscheinend kupferroten Blättchen, meist zu kugeligen Nestern aggregiert. Es ist monoklin mit  $a_0 = 8,77$ ,  $b_0 = 24,51$ ,  $c_0 = 11,44$  Å,  $\beta_0 = 107^\circ$ ,  $C_2^2-P\bar{2}1$  oder

$C_{2h}^2-P\ 2_1/m$ . Eine Strukturbestimmung dieses, neben dem Lorandit,  $TlAsS_2$ , wohl einzigen, natürlichen Tl-Arsensulfids (Cu-Gehalt nur 1,67%) dürfte wegen der extremen Dünneheit der Kristalle schwierig sein.

#### 4. Proustit, $Ag_3AsS_3$ und Pyrargyrit, $Ag_3SbS_3$ [ENGEL, NOWACKI, 1966].

Für diese Strukturen wurden zwei Bestimmungen publiziert [HARKER, 1936, bzw. HOCART, 1937]. Unsere Verfeinerung ergab die Richtigkeit des Modells von HARKER.  $a_{0,hex.} = 10,82$  (11,04 für Pyrargyrit),  $c_{0,hex.} = 8,69$  (8,72) Å,  $a_{0,rho.} = 6,89$  (7,01) Å,  $\alpha_{0,rho.} = 103^\circ 25'$  ( $104^\circ 04'$ );  $C_{3v}^6-R\ 3c$ ;  $Z=6$  in der hexagonalen Zelle. Beide Strukturen (As- und Sb-Verbindung) bestehen aus  $(AgS)_\infty$ -Gruppen fast der gleichen Form (Fig. 15). Die S-Atome bilden die Ecken einer trigonalen (Dreieck)-Spirale, während die Ag ziemlich genau in der Mitte der Dreiecksseite

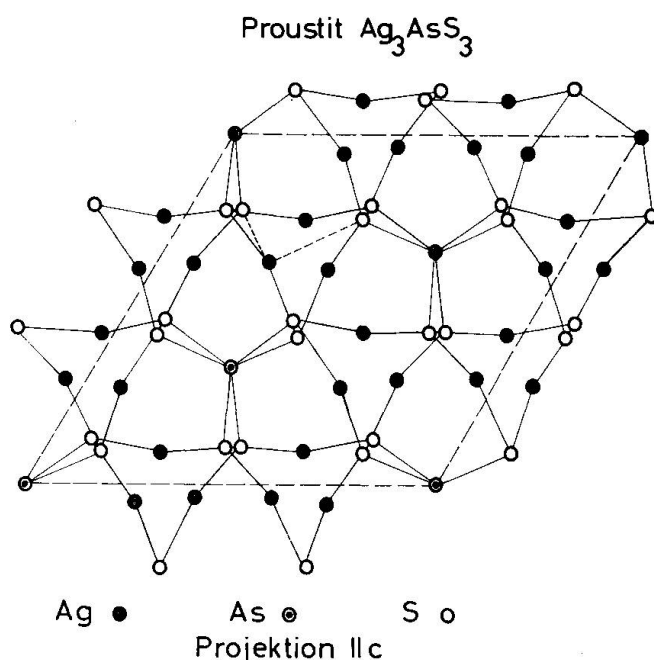


Fig. 15. Proustit; Projektion // c. Die beiden Teilgitter werden durch die längeren Bindungen  $Ag-S = 2,88$  und  $3,18$  Å (gestrichelt) miteinander verknüpft.

liegen [etwas gegen innen verschoben,  $S-Ag-S = 162^\circ 39'$  (Proustit),  $161^\circ 09'$  (Pyrargyrit)]. Es ist je ein System von links- und ein solches von rechtsgängigen Spiralen vorhanden. Die einzelnen Spiralen eines solchen Systems sind über das As- bzw. Sb-Atom untereinander zu einem Teilgitter verbunden. Die Struktur besteht aus diesen zwei ineinander-gestellten Teilgittern, welche durch etwas längere (S-Ag)-Bindungen (2,88 und 3,18 Å bei Proustit) miteinander verbunden sind. Die erhaltenen

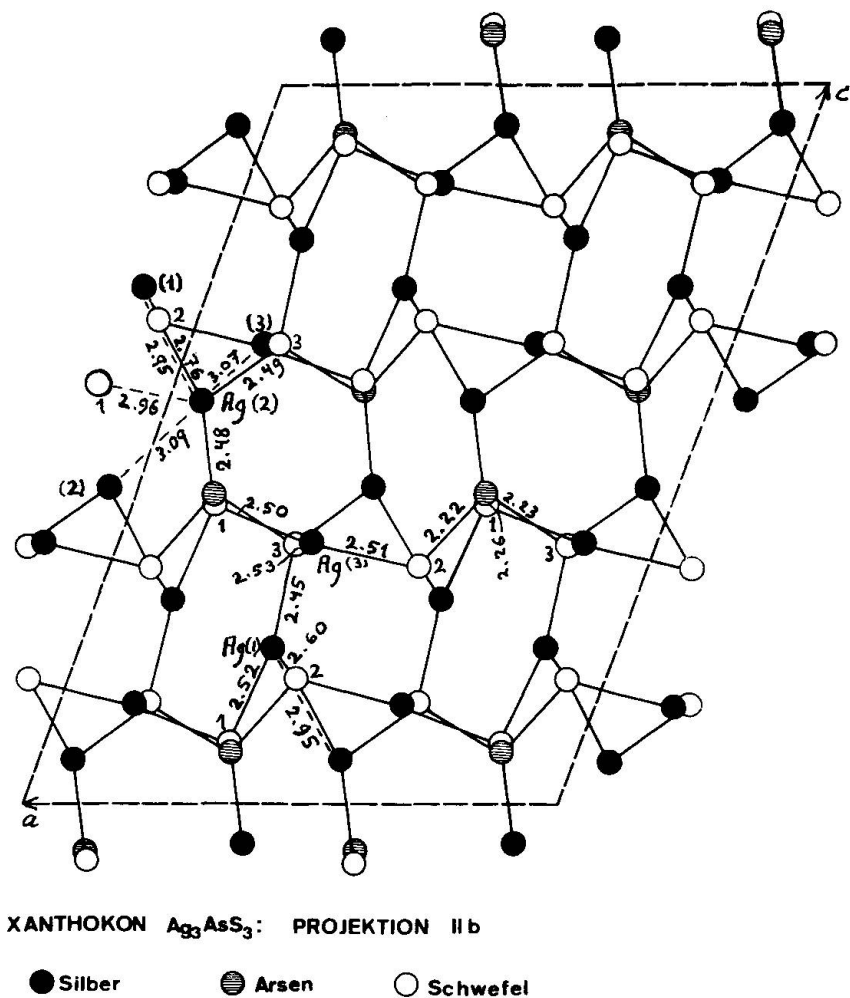


Fig. 16. Xanthokon, Projektion // b.

Abstände sind:  $\text{Ag-S} = 2,448$  ( $2,450$  für Pyrargyrit) [jedes Ag ist von zwei nächsten S umgeben; nimmt man die zwei längeren (Ag-S)-Bindungen von  $2,88$  und  $3,18$  Å dazu, so resultiert für das Ag eine stark-deformierte tetraedrische S-Umgebung]; jedes S ist zwei (bzw. zwei und einem) Ag und einem As bzw. Sb benachbart:  $\text{Ag-S-Ag} = 83^\circ 12'$  ( $83^\circ 28'$ ),  $\text{As(Sb)-S-Ag} = 99^\circ 52'$  ( $96^\circ 16'$ ) und  $108^\circ 02'$  ( $107^\circ 50'$ ); As bzw. Sb ist pyramidal von drei S umgeben:  $\text{As(Sb)-S} = 2,25_4$  ( $2,46_3$ ) Å,  $\text{S-As(Sb)-S} = 99^\circ 24'$  ( $96^\circ 20'$ ). —  $R = 7\%$  (mit anisotropen Temperaturfaktoren).

##### 5. Xanthokon, $\text{Ag}_3\text{AsS}_3$ [NOWACKI, TAKÉUCHI, OHMASA, ENGEL, 1967; ENGEL, NOWACKI, 1968].

Diese instabile, gelbe Modifikation von  $\text{Ag}_3\text{AsS}_3$  (rot = Proustit) hat  $a_0 = 12,00 \pm 0,01$ ,  $b_0 = 6,26 \pm 0,01$ ,  $c_0 = 17,08 \pm 0,01$  Å,  $\beta_0 = 110^\circ 00' \pm 20'$

und  $Z=8$  Formeleinheiten pro Elementarzelle;  $d_x = 5,53 \text{ g cm}^{-3}$ . Die Struktur besteht aus Doppelschichten  $\parallel(001)$  (=Zwillingsebene) aus  $\text{AsS}_3$ -Pyramiden, welche mit ihren As-Spitzen immer nach aussen weisen, welche über Ag(1) und Ag(3) miteinander verknüpft sind, während die Ag(2)-Atome die Verbindung zwischen den Doppelschichten herstellen (Fig. 16). Die Ag(1) und Ag(3) besitzen eine ebene Dreierkoordination mit  $\text{Ag-S} = 2,45\text{--}2,60 \text{ \AA}$ , während die Ag(2) eine pyramidale Dreierkoordination mit  $\text{Ag-S} = 2,48\text{--}2,76 \text{ \AA}$  aufweisen. Jedes Ag(1) resp. Ag(3) hat zusätzlich im Abstand 2,95 resp. 3,07  $\text{\AA}$  ein Ag(2), während jedes Ag(2) zudem 1 Ag(1) in 2,95, 1 S(1) in 2,96, 1 Ag(3) in 3,07 und 1 Ag(2) in 3,09  $\text{\AA}$  koordiniert aufweist ( $R = 13\%$ ).

#### 6. Trechmannit, $\text{AgAsS}_2$ [MATSUMOTO, NOWACKI, 1968].

Vorhandensein eines trigonalen Dreierringes  $\text{As}_3\text{S}_6$ . Ag hat 3 nächste S ( $2,59_9$ ,  $2,64_6 \text{ \AA}$ ), die eine sehr flache Pyramide bilden; mit einem vierten S ( $2,73_5 \text{ \AA}$ ) zusammen ergibt sich eine deformiert-tetraedrische Koordination.

Über die Wiedererschliessung der Lengenbachgrube vgl. NOWACKI 1960, 1963; über die Wichtigkeit der Mikrosondenanalysen NOWACKI, BAHEZRE, 1963, und alle folgenden Arbeiten; eine erste Zusammenfassung über die Kristallchemie der Sulfosalze erschien 1964, und über die bisher vier neuen Mineralien aus dem Lengenbach wurde in den Publikationen 1965, 1966 und 1967 berichtet.

Diese Untersuchungen wurden in dankenswerter Weise vom Schweizerischen Nationalfonds (Projekt Nr. 2337/3508 und 2609), von der Kommission zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung (Projekte Nr. 384 und 386), der Stiftung Entwicklungsfonds Seltene Metalle und von der Stiftung zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung an der Universität Bern unterstützt. Der American-Swiss-Foundation for Scientific Exchange Inc. sind wir für die Gewährung eines Reise-stipendiums nach den USA sehr verbunden.

#### Literatur

SMPM = Schweiz. Mineralogische und Petrographische Mitteilungen

- BURRI, G., GRAESER, S., MARUMO, F. und NOWACKI, W. (1965): Imhofit, ein neues Thallium-Arsensulfosalz aus dem Lengenbach (Binnatal, Kanton Wallis). *Chimia* **19**, 499—500.  
 ENGEL, P. und NOWACKI, W. (1966): Die Verfeinerung der Kristallstruktur von Proustit,  $\text{Ag}_3\text{AsS}_3$ , und Pyrargyrit,  $\text{Ag}_3\text{SbS}_3$ . *N. Jb. Min., Mh.*, 181—184.  
 — (1968): Die Kristallstruktur von Xanthokon,  $\text{Ag}_3\text{AsS}_3$ . *Acta Cryst. B* **24**, 77—81 (Ewald-Festschrift).

- HOFMANN, W. (1934): Beitrag zur Kenntnis der nadelförmigen Sulfosalze des Arsen, Antimons und Wismuts. *Fortschr. Mineral.* 18, 19—20.
- HÜGI, Th., NIGGLI, E., NOWACKI, W. und STALDER, H. A. (1962): Bericht über die Exkursion der Schweiz. Mineralogischen und Petrographischen Gesellschaft über den Grimselpass und ins Binnatal (Aarmassiv und penninische Decken). *SMPM* 42, 15—23.
- IITAKA, Y. and NOWACKI, W. (1961): A refinement of the pseudo crystal structure of scleroclase  $PbAs_2S_4$ . *Acta Cryst.* 14, 1291—1292.
- (1962): A redetermination of the crystal structure of galenobismutite,  $PbBi_2S_4$ . *Acta Cryst.* 15, 691—698.
- LE BIHAN, M.-Th. (1962): Etude structurale de quelques sulfures de plomb et d'arsénic naturels du gisement de Binn. *Bull. Soc. Franç. Min. Crist.* 85, 15—47. *Acta Cryst.* 14 (1961) 1210—1211, 1211—1212.
- MARUMO, F. (1967): The crystal structure of nowackiite,  $Cu_6Zn_3As_4S_{12}$ . *Z. Krist.* 124, 352—368.
- MARUMO, F., BURRI, G. (1965): Nowackiite, a new copper zinc arsenosulfosalt, from Lengenbach (Binnatal, Kanton Wallis). *Chimia* 19, 500—501.
- MARUMO, F. and NOWACKI, W. (1964): The crystal structure of lautite and of sinnerite, a new mineral from the Lengenbach Quarry. *SMPM* 44, 439—454.
- (1965): The crystal structure of rathite-I. *Z. Krist.* 122, 433—456.
- MARUMO, F., NOWACKI, W. und ENGEL, P. (1966): Kristallchemische Untersuchungen an Sulfosalzen. *SMPM* 46, 694—695 (Luzonit, Nowackiit, Dufrenoysit, Hatchit).
- MARUMO, F. and NOWACKI, W. (1967a): A refinement of the crystal structure of luzonite,  $Cu_3AsS_4$ . *Z. Krist.* 124, 1—8.
- (1967b): The crystal structure of dufrenoysite,  $Pb_{16}As_{16}S_{40}$ . *Z. Krist.* 124, 409—419.
- (1967c): The crystal structure of hatchite. *Z. Krist.* 125, 249—265.
- MATSUMOTO, T. and NOWACKI, W. (1968): The crystal structure of trechmannite. *Z. Krist.* 1968 (in print).
- NOWACKI, W. (1960): Die Neuerschliessung der Mineralfundstelle Lengenbach (Binnatal, Kt. Wallis). *Mitt. Natf. Ges. Bern (N.F.)* 18, 35—43. — Urner Mineralien-Freund 1 (1963) 115—119.
- (1964): Zur Kristallchemie der Sulfosalze, insbesondere aus dem Lengenbach (Binnatal, Kt. Wallis). *Schweiz. Min. Petr. Mitt.* 44, 459—484. — *Mitt. Natf. Ges. Bern [N.F.]* 21 (1963) XXI—XXII.
- (1965): Über einige Mineralfunde aus dem Lengenbach (Binnatal, Kt. Wallis). *Eclogae geol. Helv.* 58, 403—406 (Wallosit, Hatchit u. a.).
- (1966): Über vier neue Sulfosalze aus dem Lengenbach, Binnatal. Urner Mineralien-Freund 4, 18—19 (Sinnerit, Wallosit, Imhofit, Nowackiit).
- (1967a): Über neue Mineralien aus dem Lengenbach. Jb. Naturhist. Museum Bern 1963—1965 (publ. 1967) (u. a. d-Werte von Imhofit, Nowackiit, Wallosit).
- (1967b): Über die mögliche Identität von „Liveingite“ mit Rathit-II. N. Jb. Min., Mh. S. 353—354.
- (1968): Über Hatchit, Lengenbachit und Vrbait. N. Jb. Min., Mh. S. 69—75.
- NOWACKI, W. und BAHEZRE, C. (1963): Die Bestimmung der chemischen Zusammensetzung einiger Sulfosalze aus dem Lengenbach (Binnatal, Kt. Wallis) mit Hilfe der elektronischen Mikrosonde. *SMPM* 43, 407—411.

- NOWACKI, W., BURRI, G., ENGEL, P. und MARUMO, F. (1967): Über einige Mineralstufen aus dem Lengenbach (Binnatal) II. N. Jb. Min., Mh. S. 43—48 (Hatchit, Wallisit, Hutchinsonit, Dufrenoysit, Enargit, Marrit).
- NOWACKI, W., IITAKA, Y., BÜRKI, H. and KUNZ, V. (1961): Structural investigations on sulfosalts from the Lengenbach, Binn Valley (Ct. Wallis). Part 2. Schweiz. Min. Petr. Mitt. 41, 103—116. — Verh. Schweiz. Natf. Ges. 1960, 103—105.
- NOWACKI, W. und KUNZ, V. (1961): Gitterkonstanten und Raumgruppe von Hatchit und Trechmannit. N. Jb. Min., Mh. 94—95.
- NOWACKI, W., KUNZ, V. und MARUMO, F. (1964): Über einige Mineralstufen aus dem Lengenbach (Binnatal). SMPM 44, 129—132.
- NOWACKI, W., MARUMO, F. and TAKÉUCHI, Y. (1964): Untersuchungen an Sulfiden aus dem Binnatal (Kt. Wallis, Schweiz). SMPM 44, 5—9.
- NOWACKI, W., TAKÉUCHI, Y., OHMASA, M. und ENGEL, P. (1967). Die Kristallstruktur von Wallisit,  $PbTlCuAs_2S_5$ , dem Cu-Analogon von Hatchit,  $PbTlAgQs_2S_5$ , und von Xanthokon,  $Ag_3AsS_3$ . SMPM 47, 1138—1139.
- NOWACKI, W., WUENSCH, B. J. und KUNZ, V. (1964): Über eine stengelig-faserige Ausbildung von Jordanit aus dem Lengenbach. SMPM 44, 455—458.
- RIBAR, B. und NOWACKI, W. (1968): Neubestimmung der Kristallstruktur von Gratonit,  $Pb_9As_4S_{15}$ . Z. Krist. (im Druck).
- RÖSCH, H. (1963): Zur Kristallstruktur des Gratonits- $9PbS \cdot 2As_2S_3$ . N. Jb. Min., Abh. 99, 307—337.
- RÖSCH, H., HELLNER, E. (1959): Hydrothermale Untersuchung am System  $PbS \cdot As_2S_3$ . Naturwiss. 46, 72.
- TAKEUCHI, Y. (1965): Crystal chemistry of sulfosalts in the Pb-As-S system. J. Jap. Cryst. Soc. 7 (2), 110—121 (japanisch).
- TAKÉUCHI, Y., GHOSE, S. and NOWACKI, W. (1965): The crystal structure of hutchinsonite,  $(Tl, Pb)_2As_5S_9$ . Z. Krist. 121, 321—348. — Chimia 18 (1964), 215—217.
- TAKÉUCHI, Y. and NOWACKI, W. (1964): Detailed crystal structure of rhombohedral  $MoS_2$  and systematic deduction of possible polytypes of molybdenite. SMPM 44, 105—120.
- TAKÉUCHI, Y., OHMASA, M. and NOWACKI, W. (1968): The crystal structure of wallisite,  $PbTlCuAs_2S_5$ , the Cu analogue of hatchite,  $PbTlAgAs_2S_5$ . Z. Krist. (in press).
- WUENSCH, B. J. (1964): The crystal structure of tetrahedrite  $Cu_{12}Sb_4S_{13}$ . Z. Krist. 119, 437—453.
- WUENSCH, B. J. und NOWACKI, W. (1963): Zur Kristallchemie des Sulfosalzes. Marrit. Chimia 17, 381—382.
- (1966): The substructure of the sulfosalt jordanite. SMPM 46, 89—96.
- WUENSCH, B. J. und NOWACKI, W. (1967): The crystal structure of marrite,  $PbAgAsS_3$ . Z. Krist. 125, 182—211 (Menzer-Festschrift).
- WUENSCH, B. J., TAKÉUCHI, Y. and NOWACKI, W. (1966): Refinement of the crystal structure of binnite,  $Cu_{12}As_4S_{13}$ . Z. Krist. 123, 1—20. — Amer Min. 51, 276.

Eingegangen, den 29. November 1966.