

Zeitschrift:	Schweizerische mineralogische und petrographische Mitteilungen = Bulletin suisse de minéralogie et pétrographie
Band:	65 (1985)
Heft:	1
Artikel:	Orthoserpiérite $\text{Ca}(\text{CuZn})_4(\text{SO}_4)_2(\text{OH})_6 \bullet 3 \text{ H}_2\text{O}$, un nouveau minéral de la Mine de Chessy, France, polymorphe de la serpiérite
Autor:	Sarp, Halil
DOI:	https://doi.org/10.5169/seals-50211

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: 23.01.2026

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

Orthoserpierite $\text{Ca}(\text{CuZn})_4(\text{SO}_4)_2(\text{OH})_6 \cdot 3 \text{H}_2\text{O}$, un nouveau minéral de la Mine de Chessy, France, polymorphe de la serpiérite

par Halil Sarp

Abstract

Orthoserpierite, ideally $\text{Ca}(\text{CuZn})_4(\text{SO}_4)_2(\text{OH})_6 \cdot 3 \text{H}_2\text{O}$, occurs at the old mine at Chessy, France, associated with gypsum, devillite, calcite and an as yet unidentified pale greenish-yellow mineral. The crystals, sky-blue in color, up to 0.2 mm in length resembles serpierite and forms masses and fibrous crusts. The streak is light green. The name is for the relationship to serpierite. It is a new polymorph of serpierite. The crystal system is orthorhombic, space group $\text{Pca}2_1$, with $a = 22.10$, $b = 6.20$, $c = 20.39 \text{ \AA}$ and $Z = 8$. $a:b:c$ ratio is $3.5645:1:3.2887$. The calculated density is 3.07 g/cm^3 . The strongest lines in the x-ray powder diffraction pattern (d in \AA , I_{obs} , hkl) are: 10.21 (100) (002), 5.10 (90) (004), 3.400 (90) (006, 512), 3.184 (50) (513), 2.610 (50) (117, 422, 713), 2.558 (50) (803, 008) and 2.384 (60) (424, 523). The mineral is biaxial negative with $2V_{(\text{meas})} = 32 (2)^\circ$, $2V_{(\text{calc})} = -32^\circ$, $\alpha = 1.586 (2)$, $\beta = 1.645 (2)$, $\gamma = 1.650 (2)$, dispersion $r > v$, pronounced. Optical orientation: $X = c$, $Y = a$, $Z = b$.

Keywords: orthoserpierite, new mineral.

INTRODUCTION

L'orthoserpierite a été découverte au cours de l'identification des minéraux des échantillons provenant de l'ancienne mine de Chessy (France) et récoltés par le Dr Eric Asselborn, éminent collectionneur de minéraux. On la trouve sur une roche argileuse bréchique accompagnée de gypse, de devillite, de calcite et d'un autre minéral vert-jaune indéterminé. Le nom du minéral est en relation avec sa symétrie: il s'agit d'un polymorphe orthorhombique de la serpiérite-devillite FARAONE et al. (1967) et MRÁZEK et al. (1983). Ce nouveau minéral et son nom ont été approuvés, avant la publication, par la commission des nou-

Département de Minéralogie du Muséum d'Histoire naturelle de Genève, route de Malagnou, CP 434, CH-1211 Genève 6, Suisse.

veaux minéraux et des noms de minéraux de l'association internationale de minéralogie (I.M.A.). L'échantillon holotype est déposé au département de Minéralogie du Muséum d'Histoire naturelle de Genève.

PROPRIÉTÉS PHYSIQUES ET OPTIQUES

L'orthoserpierite est bleu ciel, transparente avec un éclat vitreux et une couleur de trait vert clair. En lame mince, elle est incolore à vert clair. Les petits cristaux (jusqu'à 0.2 mm de longueur) forment des masses ou des croûtes fibreuses, et ressemblent à la serpiérite. Ils sont tabulaires et aplatis parallèlement à {001} et allongés parallèlement à [010] (fig. 1 et 2).

La dureté n'a pas pu être mesurée du fait de la petitesse des cristaux et d'un clivage parfait {001}. L'orthoserpierite ne possède pas de macle apparemment; elle a une fracture esquilleuse. Ce minéral est fluorescent en mauve sous les U.V. de longues et de courtes longueurs d'onde. La densité mesurée est

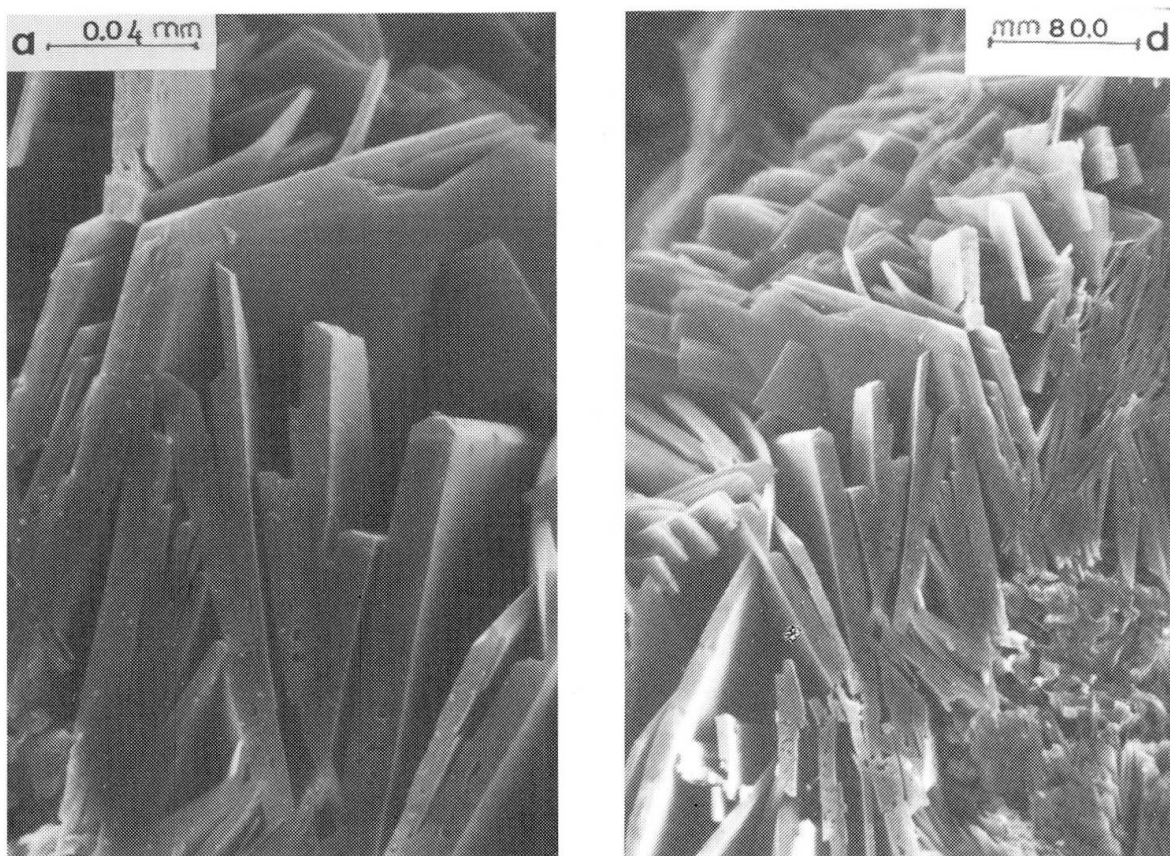


Fig. 1 Morphologie de l'orthoserpierite:

- a) vue détaillée de quelques cristaux;
- b) agrégat de cristaux.

(Photographies prises par le Dr Jean Wüest, avec le microscope à balayage du Muséum d'Histoire naturelle de Genève.)

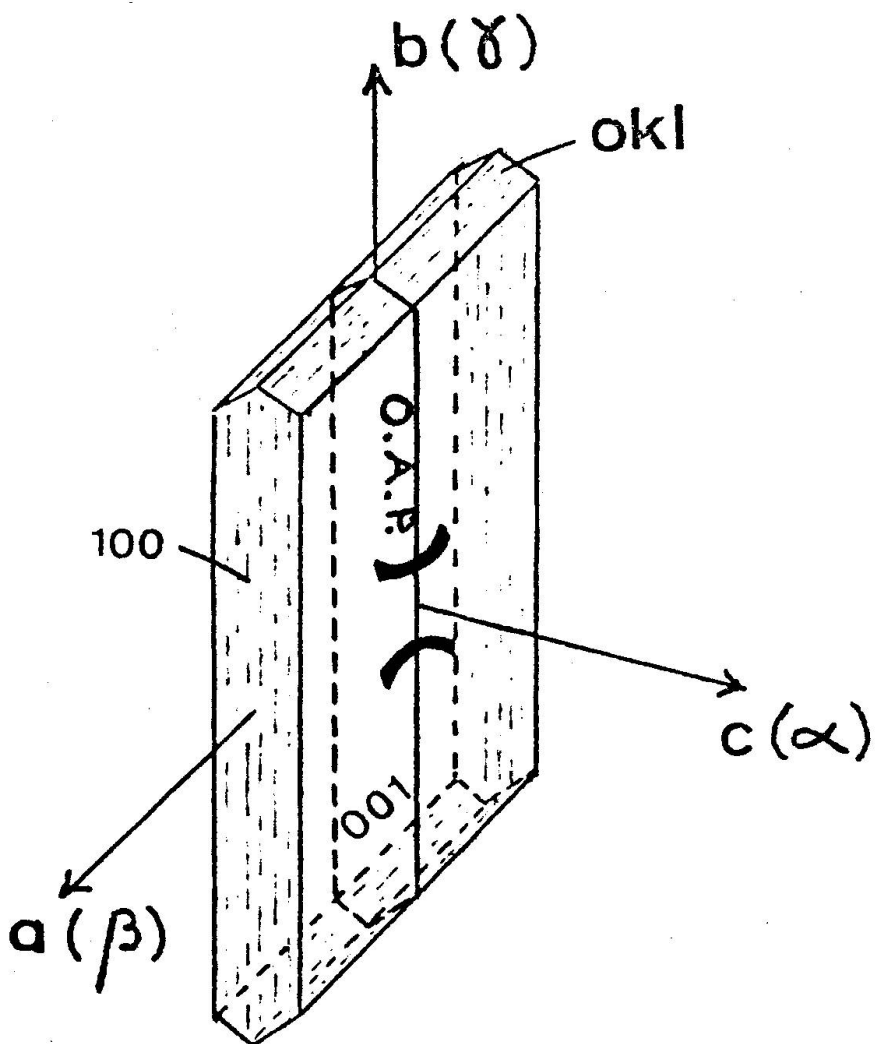


Fig. 2 Habitus d'un cristal d'orthoserpierite avec les formes principales et la position des éléments optiques. O.A.P. // (100).

3.00 g/cm³. Cette valeur se compare favorablement avec la valeur de 3.07 g/cm³ calculée à partir de la maille élémentaire et la composition chimique. Le minéral est soluble dans HCl.

L'orthoserpierite est un minéral optiquement biaxe négatif avec $2V_{(\text{mes})} = 32(2)^\circ$ et $2V_{(\text{calc})} = -32^\circ$; $\alpha = 1.586(2)$, $\beta = 1.645(2)$, $\gamma = 1.650(2)$ ($\lambda = 589$ nm). La dispersion $r > v$ est prononcée. Le minéral possède un très faible pléochroïsme avec X incolore à vert très pâle, Y et Z vert pâle. L'orientation optique est X = c, Y = a, Z = b (fig. 2).

Le calcul de la relation de Gladstone-Dale, en utilisant les constantes de MANDARINO (1981a), donne les valeurs de $K_c = 0.206$ et $K_p = 0.204$ lesquelles indiquent un compatibility index supérieur dans le compatibility index de MANDARINO (1979).

DONNÉES RADIOCRISTALLOGRAPHIQUES

Le diagramme de poudre de l'orthoserpierite a été obtenu avec les caméras de Guinier-Hägg et Gandolfi (114.6 mm de diamètre CuK α x-radiation) et diffère nettement de ceux de la serpiérite et de la devillite. Les valeurs de d_{calc} et de d_{obs} sont listées dans le tableau 1. L'étude d'un monocristal par la méthode de précession montre qu'il est orthorhombique avec le groupe d'espace Pca2₁. Les paramètres de la maille élémentaire mesurés sur les films du monocristal sont $a = 22.10(2)$, $b = 6.20(2)$, $c = 20.39(2)$ Å. Le rapport $a:b:c$ calculé à partir des paramètres de la maille élémentaire est 3.5645:1:3.2887. Le volume de la maille est $V = 2793.84$ Å³. Avec $Z = 8$ et le poids moléculaire de 645.9 (basé sur la méthode décrite par MANDARINO [1981 b]), la densité calculée est de 3.07 g/cm³.

COMPOSITION CHIMIQUE

L'analyse qualitative de l'orthoserpierite a été faite avec l'analyseur P.G.T. à dispersion d'énergie. Les seuls éléments détectés sont Cu, Ca, Zn et S. Puis en utilisant comme standard la serpiérite, nous avons effectué l'analyse quantitative. H₂O a été calculée par différence et une perte de poids d'environ 21% a été obtenue sur un matériel impur de 5 mg. Les résultats analytiques et les valeurs correspondantes à la formule idéalisée avec Cu:Zn = 0.86:0.14 sont donnés dans le tableau 2.

Basé sur 17 atomes d'oxygène et par analogie avec la serpiérite, la formule empirique suivante a été calculée:

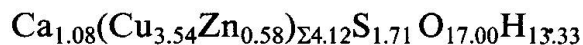


Tableau 1 Le diagramme de poudre de l'orthoserpierite. Comparaison entre d_{calc} et d_{obs} .

hkl	d_{calc}	d_{obs}	I^*_{obs}	hkl	d_{calc}	d_{obs}	I^*_{obs}
002	10.195	10.21	100	425	2.253		
010	6.200	6.18	< 5	318	2.245	2.249	30
111	5.729	5.73	< 5	226	2.243		
012	5.297	5.30	< 5	209	2.219		
004	5.098	5.10	90	720	2.212	2.215	5
402	4.858	4.87	< 5	10.00	2.210		
310	4.744	4.73	5	716	2.169		
204	4.629			913	2.167		
311	4.620	4.620	< 5	10.02	2.164	2.159	< 5
113	4.485	4.492	5	624	2.152		

Orthoserpérite $\text{Ca}(\text{CuZn})_4(\text{SO}_4)_2(\text{OH})_6 \cdot 3 \text{H}_2\text{O}$

5

hkl	d_{calc}	d_{obs}	I^*_{obs}	hkl	d_{calc}	d_{obs}	I^*_{obs}
312	4.301			806	2.146	2.142	<5
403	4.287	4.296	10	119	2.118		
313	3.890			426	2.116	2.111	35
114	3.877	3.900	5	10.03	2.105		
600	3.683	3.683	<5	807	2.006		
511	3.544	3.545	10	2.010	2.005		
006	3.398			915	1.994	2.002	15
512	3.394	3.400	90	330	1.990		
405	3.281	3.285	20	427	1.982		
513	3.181	3.184	50	331	1.981	1.980	20
020	3.100			823	1.975		
315	3.092	3.091	<5	10.06	1.855		
016	2.980	2.976	<5	334	1.854	1.852	25
221	2.953			12.00	1.845		
116		2.942	<5	10.07	1.763		
122	2.940			136	1.760		
406	2.895	2.900	<5	534	1.758	1.760	10
800	2.763	2.760	5	809	1.753		
801	2.738			429	1.737		
223	2.733	2.736	30	628	1.737	1.736	10
420	2.704	2.696	5	12.04	1.735		
421	2.680			00.12	1.699		
802	2.666	2.678	25	10.24	1.699	1.699	5
024	2.649	2.650	<5	42.10	1.628		
117	2.618			40.12	1.624	1.626	10
422	2.613	2.610	50	038	1.605	1.600	<5
713	2.600			14.00	1.581		
217	2.564			931	1.578	1.577	30
803	2.559			537	1.575		
008	2.549	2.558	50	20.13	1.553		
521	2.519			040	1.550	1.550	25
423	2.512	2.511	40	71.11	1.549		
811	2.504			241			
804	2.429	2.424	5	11.18	1.531		
424	2.388	2.384	60	42.11	1.529	1.529	20
018	2.357	2.360	<5				
805	2.287						
910	2.283	2.285	30				

Diagramme de poudre obtenu avec caméra Gandolfi de 114.6 mm
de diamètre CuK α x - radiation

*Intensités visuelles

La formule idéalisée est:

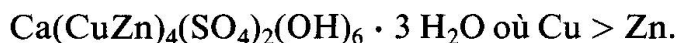


Tableau 2 Analyses chimiques de l'orthoserpiérite.

Oxyde	. / . poids	
	1	2
CuO	43.61	42.52
CaO	9.33	8.71
ZnO	7.29	7.08
SO ₃	21.20	24.88
H ₂ O	18.57	16.80
Total	100.00	99.99

1 : Analyses par EDS avec H₂O par différence

2 : Calculée à partir de la formule idéalisée avec Cu : Zn = 0.86 : 0.14

DISCUSSION

Ce nouveau minéral a des relations très étroites au point de vue chimique et des propriétés physiques avec la serpiérite et la devillite. Les diagrammes de poudre de ces trois minéraux se ressemblent dans l'ensemble mais la différence est très claire. D'ailleurs SABELLI et ZANAZZI (1968) et (1972) qui ont étudié la structure de la serpiérite et de la devillite donnent pour la serpiérite $a = 22.186(2)$, $b = 6.250(2)$, $c = 21.853(2)$ Å, $\beta = 113.36 \pm 0.01^\circ$, C2/c; et pour la devillite $a = 20.870(2)$, $b = 6.135(2)$, $c = 22.191(3)$ Å, $\beta = 102^\circ 44' (1)'$, P2₁/c. Ces auteurs ont mis en évidence aussi que, malgré la différence de groupes d'espaces, la structure de ces deux minéraux se ressemble et que l'emplacement des atomes est très similaire. Les deux structures se présentent en couches dans lesquelles les complexes cuivre-oxygène sont placés d'une façon essentiellement identique. La différence se trouve sur les distances interatomiques des polyèdres de coordination. Par exemple dans devillite tous les ions de cuivre ont 4 + 2 coordinations, tandis que dans serpiérite trois ions de cuivre ont cette configuration, l'un des deux autres a une coordination octaédrale et l'autre a une configuration intermédiaire entre une coordination octaédrale et bipyramidaire. Comme l'orthoserpiérite a des paramètres de la maille qui sont proches de ceux de la serpiérite et de la devillite et qu'il existe une analogie des compositions chimiques, nous pensons que sa structure atomique présentera des analogies avec celles de ces deux minéraux.

gies avec celle de la serpiérite et de la devillite avec quelques différences sur les distances interatomiques.

Remerciements

Je remercie le Dr J. A. Mandarino, président de la commission internationale des nouveaux minéraux et des noms de minéraux (I.M.A.) pour ses critiques et ses conseils utiles. Un grand merci à Mlle C. Charvet qui a dactylographié le manuscrit.

Bibliographie

- FARAONE, D., C. SABELLI and P.F. ZANAZZI (1967): Su due solfati basici idrati: serpierite e devillite. Atti Naz. Lincei, cls, scienze fis., mat., nat., 33, 369-382.
- MANDARINO, J.A. (1979): The Gladstone-Dale relationship: part III. Some general applications. Can. Mineral. 17, 71-76.
- MANDARINO, J.A. (1981a): The Gladstone-Dale relationship: part IV. The compatibility concept and its application. Can. Mineral. 19, 441-450.
- MANDARINO, J.A. (1981b): Comments on the calculation of the density of minerals. Can. Mineral., 19, 531-534.
- MRÁZEK, Z., T. ŘIDKOŠIL and J. EDEROVÁ (1983): New data for devillite. N. Jb. Miner. Mn. H. 2, 79-88.
- SABELLI, C. and P.F. ZANAZZI (1968): The crystal structure of serpierite. Acta Cryst., B24, 1214-1221.
- SABELLI, C. and P.F. ZANAZZI (1972): The crystal structure of devillite. Acta Cryst., B28, 1182-1189.

Manuscrit reçu 21 juin 1985.