**Zeitschrift:** Schweizerische mineralogische und petrographische Mitteilungen =

Bulletin suisse de minéralogie et pétrographie

**Band:** 65 (1985)

**Heft:** 2-3

**Artikel:** Quelques données nouvelles sur la parthéite et son étude au

spectrophotomètre à l'infrarouge

Autor: Sarp, Halil

**DOI:** https://doi.org/10.5169/seals-50217

## 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:** 09.12.2025

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

# Quelques données nouvelles sur la parthéite et son étude au spectrophotomètre à l'infrarouge

par Halil Sarp\*

#### **Abstract**

Pseudohexagonal habitus and infrared absorption spectra of parthéite from Taurus mountains, Southwest Turkey, are reported. Parthéite has very complicated spectrum with 36 absorption bands in the range 4000-200 cm<sup>-1</sup>.

Keywords: Parthéite, habitus, infrared spectra, absorption bands.

#### INTRODUCTION

La parthéite a été découverte en 1979 et on lui a attribué la formule CaAl<sub>2</sub>. Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub> · 2 H<sub>2</sub>O et Z = 8 (SARP et al. 1979). En 1980, le DR O.C. Ivanov de Sverdlovsk (U.S.S.R.) l'a retrouvé en grande abondance dans l'Oural du Nord (Denejkin Kamen) et il a découvert par l'étude infrarouge la présence de (OH) dans la formule. En effet Ivanov avait donné comme formule empirique (Ca<sub>0.96</sub>Mg<sub>0.02</sub>Na<sub>0.02</sub>)<sub>Σ1.00</sub>Al<sub>2.02</sub>Si<sub>1.98</sub>O<sub>7</sub>(OH)<sub>2</sub> · 1.54 et idéalisée Ca<sub>2</sub>Al<sub>4</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>14</sub> (OH)<sub>4</sub> · 3 H<sub>2</sub>O (Communication écrite en 1980). Nous avons étudié la cristallographie de cette parthéite de l'Oural du Nord (Denejkin Kamen) à la demande du Dr Ivanov et A. Kato et trouvé que sa maille élémentaire et son groupe d'espace étaient identiques à la parthéite type; il en est de même de leur composition chimique (tableau 1). Dans la formule de la parthéite de Denejkin Kamen, 1 oxygène est remplacé par 2 (OH). Donc les deux formules sont identiques minéralogiquement et chimiquement. ENGEL et Yvon (1983 et 1984) donnent la formule structurale de la parthéite comme Ca<sub>2</sub>Al<sub>4</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>15</sub>(OH)<sub>2</sub> · 4 H<sub>2</sub>O et Z = 4. Dans cette formule, en prenant Z = 8, on trouve CaAl<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>7.5</sub>(OH)

<sup>\*</sup> Département de Minéralogie du Muséum d'Histoire Naturelle de Genève, 1, route de Malagnou, CH-1208 Genève, Suisse.

Tableau I Comparaison des analyses chimiques de la parthéite.

		The second secon					
	1	2	3	4	5		
SiO <sub>2</sub>	40.24	38.83	38.10	36.64	37.155		
A1203	31.99	30.46	29.68	31.76	31.571		
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	-	-		0.05	-		
FeO	-	· ·	-	0.04	+		
MgO	-	( a	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	0.25	-		
CaO	16.38	16.31	16.22	16.70	17.341		
Na <sub>2</sub> O	0.32	0.32	0.32	0.12	-		
K <sub>2</sub> O	0.23	0.23	0.23	0.06	n ==		
H <sub>2</sub> O	10.83	13.85	15.45	14.46*	13.933		

- 1: Parthéite type: Témoin vuagnatite. H<sub>2</sub>O par différence THT 25 KV I lOnA.
- 2: Parthéite type: Témoin vuagnatite. H<sub>2</sub>O par différence THT 15 KV I lOnA.
- 3: Parthéite type: Témoin wollastonite et albite. H<sub>2</sub>O par différence THT 15 KV I lOnA.
- 4: Parthéite de l'Oural du Nord (analyse de Ivanov). \* =  $H_2O^+ + H_2O^-$ .
- 5: Analyse chimique théorique calculée à partir de la formule structurale.

• 2 H<sub>2</sub>O. C'est-à-dire, dans la formule CaAl<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub> • 2 H<sub>2</sub>O que nous avions publié auparavant, 0.5 oxygène est remplacé par 1 (OH). ENGEL et Yvon (1984) interpètent ce remplacement comme étant dû à la limite d'erreur des analyses à la microsonde. Le tableau 1 compare nos analyses (SARP, 1979), celle d'Ivanov et l'analyse chimique calculée à partir de la formule structurale. ENGEL et Yvon (1983 et 1984) ont certainement commencé l'étude de la structure avec la formule CaAl<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub> • 2 H<sub>2</sub>O. Mais dans leur publication, ils ne la citent pas et ne donnent pas d'indications sur le pourcentage de facteur de structure auquel ils sont arrivés avec cette formule. Ces auteurs indiquent seulement qu'ils ont trouvé la formule Ca<sub>2</sub>Al<sub>4</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>15</sub>(OH)<sub>2</sub> • 4 H<sub>2</sub>O grâce aux résultats structuraux.

Récemment dans une petite veinule de rodingite provenant de Turquie, nous avons pu isoler de parfaits cristaux de parthéite et étudier la morphologie de cette dernière, puis sur 0.5 mg de matériel, étudier son spectre à l'infrarouge. La figure 1 montre son habitus pseudohexagonal parfait et la figure 2 son orientation optique et cristallographique. Les faces les plus développées sont (100), (110) et il existe deux directions de clivages parfaites: {100}, {110}. Le minéral est très allongé suivant l'axe c.

## **ÉTUDE A L'INFRAROUGE**

L'origine des bandes d'absorption infrarouge se trouve dans les vibrations que les atomes exécutent autour de leur position d'équilibre. La position des bandes, c'est-à-dire les fréquences de vibration, dépend donc essentiellement

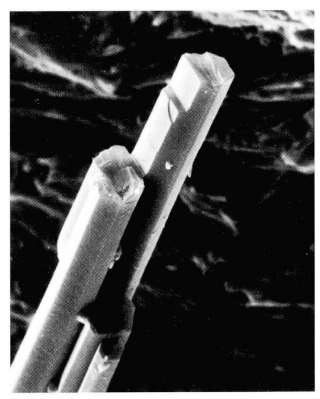


Fig. 1 Habitus pseudohexagonale de la parthéite. GX 2100. Photo du Dr J. Wüest, Micr. électr. du Muséum de Genève.

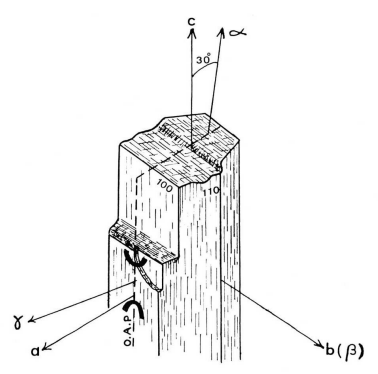


Fig. 2 Orientation optique et cristallographique de la parthéite.

des masses des atomes, des forces de liaison qui les unissent, de l'arrangement géométrique dans la molécule ou dans le cristal et des distances interatomiques. Entre tous ces paramètres et la fréquence de vibration, depuis déjà bien longtemps, des relations ont été établies. Ainsi Gordy (1946) donne pour les molécules tétrahédrales AB<sub>4</sub>, la formule de constante de force de liaison k = 3.29 ( $\frac{X_A \cdot X_B}{d^2}$ ) – 0.40 (où d = distance interatomique,  $x_A$ ,  $x_B$  = électronégativités des atomes). En utilisant l'expression d'oscillation harmonique  $v = 1307 \sqrt{k/u}$  où u = masse réduite du nuclei vibrant de la liaison, k = constante de force de liaison, on peut calculer v, la fréquence des vibrations de valence.

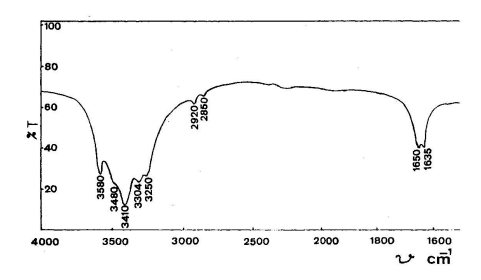
Récemment Povarennykh (1978) a donné une relation de force de liaison relative  $\sigma$ :  $\sigma = \frac{k(V_k \cdot V_a)}{CN \cdot d \cdot \sqrt{M}}$ . Entre  $\sigma$  et la fréquence de valence de  $v_3$  d'un polyèdre  $XO_n$ , il existe une relation  $v_{val} = A \cdot \sigma$  cm<sup>-1</sup> (Povarennykh 1978). Dans ces formules, k = constante de force de liaison qui variera entre 1 et 2 suivant le degré de covalence de la liaison;  $V_a$ ,  $V_k = \text{valence}$  des atomes; CN = nombre de coordination; d = distance interatomique; M = masse réduite du cation, égale à la somme du poids atomique du cation donné et de tous les anions qui lui sont liés; A = coefficient de proportionnalité qui dépend de la valence du cation central et de la valence constante de l'anion. A varie par exemple pour  $XO_3$ ,  $XO_4$ ,  $XO_5$ ... où les valences des cations sont différentes.

La plupart des vibrations de la parthéite ont été assignées avec cette méthode. Mais la difficulté avec les aluminosilicates qu'ils soient de type tecto ou «framework», est que les vibrations des SiO<sub>4</sub> peuvent être couplées avec ceux de AlO<sub>4</sub> et vice-versa. Par exemple dans les tectosilicates les vibrations entre 950-1200 cm<sup>-1</sup> peuvent inclure à la fois les vibrations de valence antisymétriques des liaisons Si-O-Al et Si-O-Si. Celles qui se trouvent à 600-800 cm<sup>-1</sup> peuvent correspondre aux vibrations symétriques (FARMER 1974). Les vibrations entre 400-550 cm<sup>-1</sup> sont des vibrations de déformation des O-Si-O dans les silicates à trois dimensions. Dans les oxydes purs, par exemple dans les aluminates, les AlO<sub>4</sub> ont leur Al-O-Al vibration de valence à 800-900 cm<sup>-1</sup> (Kolesova 1961). Toujours dans les oxydes purs, les vibrations entre 400-800 cm<sup>-1</sup> correspondent aux vibrations de déformation de SiO<sub>4</sub>. On peut voir dans la littérature (Kolesova 1959, Lazarev 1972, Flanigen et al. 1971) que les vibrations des SiO<sub>4</sub> et AlO<sub>4</sub> se couplent dans les aluminosilicates et la substitution Si = Al déplace les vibrations fondamentales.

D'autre part, les vibrations des anions tétrahédriques sont également perturbés si ces anions contiennent une liaison d'hydrogène. Ainsi, dans la parthéite (cas des  $Al_I$ ) la protonation donne un anion acide  $[O_3AlOH]^{-4}$  et modifie les vibrations de l'anion squelettal  $AlO_4$  car la site symétrie Td est abaissée à  $C_{3v}$ . Ainsi pour une site symétrie Td, le site mode actif en I. R. sera  $F_2$ , tandis que en site symétrie  $C_{3v}$  (cas des  $[O_3AlOH]^{-4}$ ) les sites modes  $A_I$  et E seront I. R. actif.

A la lumière de tout ce qui a été dit et à l'aide de la formule de POVARENNYKH, nous avons tenté d'assigner les bandes d'absorption de la parthéite (fig. 3) qui

ont été obtenues avec un spectrophotomètre infrarouge Perkin Elmer de modèle 1330 dans le range 4000-200 cm<sup>-1</sup>. Le pellet utilisé contenait 0.5 mg de parthéite et 250 g KBr comprimé avec une pression de 10 ton. Le programme utilisé était de 1/12. Le tableau II montre la tentative d'assignement des bandes d'absorption.



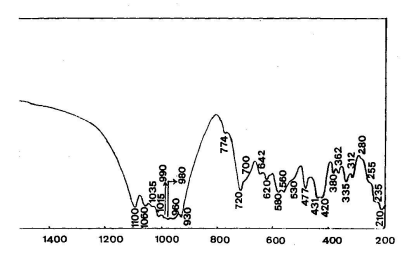


Fig. 3 Spectre infrarouge de la parthéite.

# ANALYSE DES SITE SYMÈTRIE ET SITE MODE

Cette analyse a donc été effectuée en considérant la maille primitive. Comme le groupe d'espace est centrosymétrique, nous avons considéré la moitié de la maille cristallographique avec Z = 2. Dans cette maille primitive, il existe donc 4Ca, 8Al, 8Si, 30O, 4(OH), 8H<sub>2</sub>O.

Tableau II Les bandes d'absorption dans le spectre infrarouge de la parthéite entre 4000 et 200 cm<sup>-1</sup>.

3580 3480 3410	vs sh vs	-	642 620 580	w	O-Si(AI)-O déformation
3304	m >	OH valence	560	w	
3250	w		530	sh )	O-Si-O déformation et
2920	m		477	s }	CaO valence (?)
2850	wj	i i	431	w )	0: 0 0: 1/4
1650	m }	H <sub>2</sub> O déformation	420	vw }	Si-O-Si déformation
1635	m J	1120 de lottilation	380	m j	
1100	s }	Si-O valence	362	m	ii.
1060	m ∫		335	s	Si-O-Si(AI) déformation
1035	· vw ]		312	m	
1015	w		280	sh	
990	\w \	Si(AI)-O valence	255	sh	
980	vw		235	٧w ٦	Ca-O valence (?)
960	vw	e <sub>g</sub>	210	m }	od o valence (.)
930	w J				,
774	w	Si-Si valence			
720	vs	Si-Al(Si) valence			
700	sh	Al(Si)-O valence			

vs = très fort; s = fort; m = moyen; w = faible; vw = très faible; sh = shoulder

Comme tous les atomes se trouvent en position générale sauf 2 oxygènes, on peut voir grâce à l'analyse du site groupe et du facteur groupe que l'Aluminium se trouvant au site groupe  $C_1$ , doit avoir un nombre d'équivalent site 4 dans la maille primitive. Or il y a 8 aluminiums dans la maille primitive. Ce qui nous prouve qu'il y a 2 aluminiums différents qui occupent  $C_1$ . Il en est de même pour Si et  $H_2O$ . Par contre pour  $C_1$  et  $C_1$  et  $C_2$  et  $C_3$  son nombre d'équivalent site étant 2, il y a donc 2 oxygènes de cette espèce dans la maille primitive.

Donc, comme tous les atomes se trouvent en position générale et qu'ils ont un point symétrie  $C_1$  (sauf deux oxygènes en  $C_2$ ), dans ce cas toutes les oscillations appartiennent a «une dimensionnelle représentation (A)» du groupe  $C_1$ . Ainsi ce sont les sites modes Au et Bu qui seront I. R. actif dans la  $C_{2h}$  maille mode.

#### Remerciement:

Un très grand merci à Mademoiselle C. Charvet qui a dactilographié le manuscrit.

## Bibliographie:

- ENGEL, N. et Yvon, K. (1983): Structure cristalline et formule chimique de la parthéite. Arch. Sc. Genève, 36, Fasc. 3, p. 511-514.
- ENGEL, N. and Yvon, K. (1984): The crystal structure of parthéite, Z. für Kristallographie 169, p. 165-175.
- FARMER, V.C. (1974): Infrared spectra of minerals. Mineral. Soc. of London. Min. soc. Monogr. Vol. 4, 539 p.
- FLANIGEN, E. M., KHATAMI, H. and SZYMANSKI, H. A. (1971): Infrared structural studies of zeolite frameworks. Adv. Chem. Ser. 101, p. 201-229.
- GORDY, W. (1946): A relation between Bond Force Constants, Bond Orders, Bond Lengths, and the Electronegativities of the Bonded Atoms.
- KALESOVA, V.A. (1959): Infrared absorption spectra of silicates containing aluminium and of certain crystalline aluminates. Optika spectrosk. 6, p. 38-44.
- KALESOVA, V.A. (1961): Infrared spectra of synthetic alkali and alkaline earth metal aluminate. Optika spektrosk. 10, p. 414-417.
- LAZAREV, A. N. (1972): Vibrational spectra and structure of silicates. Plenum Press, New York.
- POVARENNYKH, A.S. (1978): The use of infrared spectra for the determination of minerals. Amer. Miner. 63, p. 956-959.
- SARP, H., DEFERNE, J., BIZOUARD, H. et LIEBICH, B. W. (1979): La parthéite, CaAl<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub> · 2 H<sub>2</sub>O, un nouveau silicate naturel d'aluminium et de calcium. Bull. suisse Minéral. Pétrogr., 59, p. 5-13.

Manuscrit reçu 7 novembre 1985.