Zeitschrift: Verhandlungen der Schweizerischen Naturforschenden Gesellschaft.

Wissenschaftlicher und administrativer Teil = Actes de la Société

Helvétique des Sciences Naturelles. Partie scientifique et administrative

= Atti della Società Elvetica di Scienze Naturali

Herausgeber: Schweizerische Naturforschende Gesellschaft

Band: 154 (1974)

Vereinsnachrichten: Sektion für Kristallographie

Autor: [s.n.]

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: 29.11.2025

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

11. Sektion für Kristallographie

Schweizerische Gesellschaft für Kristallographie Société Suisse de Cristallographie Società Svizzera di Cristallografia

Präsident: Dr. E. Ascher, Battelle, 7, route de Drize, 1227 Carouge Sekretär: Dr. P. Engel, Mineralogisch-petrographisches Institut, Sahlistrasse 6, 3012 Bern

Wissenschaftliche Sitzung / Séance scientifique

Samstag, 12. Oktober / Samedi 12 octobre

Generalversammlung gemeinsam mit der Sektion für Kristallwachstum. – Assemblée générale commune avec la section pour l'étude de la croissance cristalline.

1. A. Edenharter und W. Nowacki (Bern): Kristallstruktur von Fülöppit (Mitt. Nr. 256 b)

Die Kristallstruktur von Fülöppit wurde mittels dreidimensionaler Zählrohrdaten bestimmt. Vier Formeleinheiten $Pb_2Sb_8S_{15}$ befinden sich in der monoklinen Elementarzelle mit den Gitterkonstanten $a_0=13,435\pm0,005$, $b_0=11,727\pm0,004$, $c_0=16,934\pm0,005$ Å, $\beta=94^{\circ}42'\pm5'$, Raumgruppe $C_{2h}^6-C_2/c$. Die Kristallstruktur wurde durch direkte Phasenbestimmung nach dem symbolischen Additionsverfahren ermittelt. Die Verfeinerung mit der Methode der kleinsten Quadrate ergab unter Berücksichtigung von anisotropen Temperaturfaktoren und anomaler Streuung einen R-Wert von 3,8% für die beobachteten Reflexe.

Pb(1) ist von acht, Pb(2) von sieben S-Atomen umgeben. Die Koordination ist unregelmässig. Die Sb-Atome besitzen trigonal-pyramidale Koordination durch die S-Atome. Die Sb-Pyramiden bilden zusammen Sb₈S₁₅-Gruppen, die durch die Pb-Atome eng verknüpft werden und so das Gitter auf bauen.

2. Jan Portheine und W.Nowacki (Bern): Verfeinerung der Kristallstruktur von Emplektit, CuBiS₂ (Mitt. Nr. 263 a)

Die Kristallstruktur des Emplektits, $CuBiS_2$, wurde auf Grund von 3dimensionalen Röntgendaten verfeinert. Die Raumgruppe ist Pnma und die Gitterkonstanten betragen: a=6,1426(3), b=3,9189(4) und c=14,5282(7) Å. Die Intensitäten wurden mit Hilfe eines Supper-Pace-Autodiffraktometers unter Verwendung von CuK_{α} -Strahlung gemessen. Für die 375 unabhängigen Reflexe ist der endgültige R-Wert gleich 0,063.

Die erhaltene Struktur stimmt mit derjenigen von Hofmann (1933) und Kupčík (1965) überein. Die kürzesten (Bi-S)-Abstände [2,536(4) und 2^{ma1}2,653(2) Å] spannen eine trigonale Pyramide mit Bi als Spitze auf. Die BiS₃-Pyramiden sind über gemeinsame Ecken zu endlosen Ketten verknüpft, welche die Zusammensetzung BiS₂ und die Periode b haben. Cu ist von 4 S-Atomen [mit den Abständen 2,304(5), 2,317(5) und 2^{ma1}2,343(3) Å] in Form eines fast regulären Tetraeders koordiniert. Die BiS₂-Ketten bilden zusammen mit den CuS₄-Tetraederketten Schichten//(001). Wegen der endlosen BiS₂-Ketten muss die Emplektitstruktur dem Typ IV.a₃ der Klassifikation von Nowacki (1969) zugeordnet werden.

Die bekannten Strukturen der Cu, Bi-führenden Sulfosalze CuBi₅S₈, Cu_{2+x}Bi_{6-x}S₉(x=1,21), Hodrushit, Cu₄Bi₄S₉ und Emplektit weisen gemeinsame strukturelle Einheiten, die als Doppelketten von viereckigen BiS₅-Pyramiden beschrieben werden können, auf. Solch eine Pyramide wird von den fünf nächsten S-Nachbarn des Bi-Atoms gebildet, während das Bi-Atom selber dem Zentrum der Basisfläche naheliegt. Jede BiS-Pyramide besitzt zwei gegenüberliegende Basiskanten, die mit angrenzenden Pyramiden gemeinsam sind, wodurch eine erste endlose Kette entsteht und zwei Nicht-Basiskanten, die zu anderen angrenzenden Pyramiden gehören, welche eine zweite, mit der ersten parallele und äquivalente Kette bilden. Die Doppelkette hat eine Zusammensetzung von Bi₂S₄ und eine Periode von 4 Å, die mit der kleinsten Gitterkonstanten der genannten Strukturen übereinstimmt.

- 3. J.-D. Scott: The crystal structure of the silicate miserite.
- 4. J.-M. Moreau et E. Parthé: Détermination de structures d'alliages Ln₃Ni₂ (Ln: Tb, Dy, Ho, Er) et leur relation avec d'autres types de structures.
- 5. K. Yvon: Quelques aspects structuraux de Mo₈Ga₄₁ et de Mo₆Ga₃₁.
- 6. K. Girgis et W. Petter: Der Strukturtyp V₈Ga₄₁.
- 7. B. Guigas: Zur Konvergenz des «distance least squares'-Verfahrens» (DLS).
- 8. H. Wondratschek: Symmetrie von Schnitten und Projektionen von Kristallstrukturen.
- 9. H.-D. Flack: Une correction d'absorption automatique.
- **10.** B.-W. Liebich et E. Parthé: Structure moléculaire et cristalline de hydroxy-2-methoxy-4-benzophénone.
- 11. J. Allemand et R. Gerdil: Structure cristalline du composé d'association équimoléculaire triphénylméthane-benzène.

12. K. Matsumoto und W. Nowacki (Bern): Die Kristallstruktur einer S-Brücken-Verbindung (Mitt. Nr. 258 a)

Die Kristallstruktur von 2,17,32,35-Tetrathia [3.3.3.3](3,3',5,3')-biphenylo $\langle 4 \rangle$ phan wurde mittels 3dimensionaler Röntgendaten bestimmt. Die Verbindung kristallisiert in P2₁/c mit Z = 4 Molekülen in der Elementarzelle der Dimensionen a=19,416(3), b=7,206(2), c=19,568(3) Å und $\beta=110.76(3)^\circ$. Die Struktur wurde mit Hilfe des symbolischen Additionsverfahrens erhalten und mittels der Block-diagonal least-squares-Methode bis zu R=0,078 (4849 Reflexe) verfeinert. Das Molekül besteht aus zwei gekreuzten Biphenyleinheiten, welche durch vier —CH₂—S—CH₂—-Brücken miteinander verbunden sind.

13. S. Kiryu and W. Nowacki (Bern): The crystal and molecular structure of 8-nitro-1,10-dithia[2.2]-metabenzenophan (Contribution No. 270 a)

As part of a program for the study of the structures of metacyclophanes and similar compounds, the structure of the title compound was determined. The triclinic cell parameters are a=13.856, b=7.626, c=6.988 Å, $\alpha=120.07^{\circ}$, $\beta=84.13^{\circ}$ and $\gamma=94.44^{\circ}$, Z=2 and space group P1. The structure was solved by direct methods and refined by block-diagonal least-squares methods (R=0.055).

$$S$$
 $N\theta_2$

The molecule in highly strained and marked deviations of atoms from the best planes of benzene rings are observed. Two benzene rings are almost parallel (13°) and the nitro group plane is inclined by 47° with respect to the benzene ring.

14. B. Prelesnik and W. Nowacki (Bern): The crystal structure of 2,6-dichloro-9thiabicyclo-[3.3.1]-3,7-nonadien, $C_8H_8Cl_2S$ (Contribution No. 257 a)

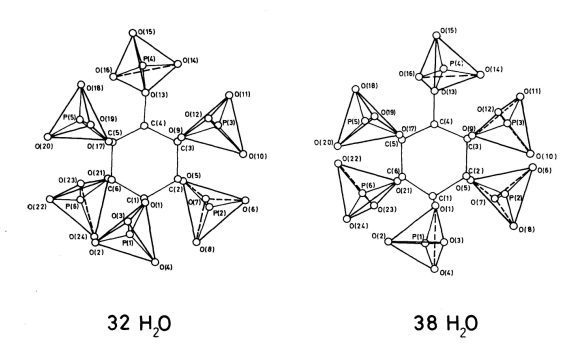
2,6-Dichloro-9thiabicyclo-[3.3.1]-3,7-nonadien, $C_8H_8Cl_2S$ crystallizes in the orthorhombic space group Cmcm with cell dimensions $a=13.24\pm0.01$, $b=9.32\pm1.01$, $c=7.34\pm0.01$ Å and four molecules in the unit cell. The structure was solved by the interpretation of three-dimensional Patterson functions and refined by least squares procedure to a final value of R=0.116 for 463 observed and independent reflexions. The crystal structure consists of statistically in the crystal space distributed enantiomers of $C_8H_8Cl_2S$ molecules. The molecule itself can be described as a

distorted adamantane structure which is opened on one side. The bond lengths C-S and C-Cl are 1.80 and 1.81 Å respectively, the bond angle C-S-C being 94.2°. The average C-C bond in the molecule is 1.50 Å, the average bond angle around the carbon atoms 114.0°. Each molecule in the crystal structure is bonded to adjacent ones by van der Waals forces.

15. P. Engel und W. Nowacki (Bern): Die Kristallstruktur des 32-Hydrates des Natriumsalzes der Phytinsäure, $C_6H_6(PO_4)_6Na_{12}\cdot 32$ H_2O (Mitt. Nr. 241 b)

Strukturuntersuchungen am Na-Phytat·38 H₂O [1,2] haben gezeigt, dass die Phytinsäure in axialer Konformation vorliegt. Johnson und Tate gelang die Kristallisation von Na-Phytat·31 H₂O [3]. Die vorliegende Untersuchung wurde durchgeführt, um abzuklären, ob die Phytinsäure in anderer Umgebung die axiale Konformation beibehält.

Das Salz kristallisiert in der monoklinen Raumgruppe $P2_1/c$ mit den Gitterkonstanten a=12,08, b=31,95, c=16,93 Å, $\beta=121^{\circ}42'$. Vier Formeleinheiten $C_6H_6(PO_4)_6$ $Na_{12}\cdot 32H_2O$ befinden sich in der Elementarzelle. Mit der statistischen Phasenbestimmungsmethode konnte die vollständige Struktur direkt ermittelt werden. Die Verfeinerung mit der Ausgleichsrechnung ergab einen R-Wert von 8%. Im Verlaufe der Verfeinerung ergab sich eindeutig, dass 32 Kristallwasser vorhanden sind. Als Hauptergebnis lässt sich feststellen, dass die Phytinsäure in beiden Kristallarten die axiale Konformation einnimmt. Für die mittleren Bindungslängen wurden in beiden Fällen entsprechende Werte berechnet.



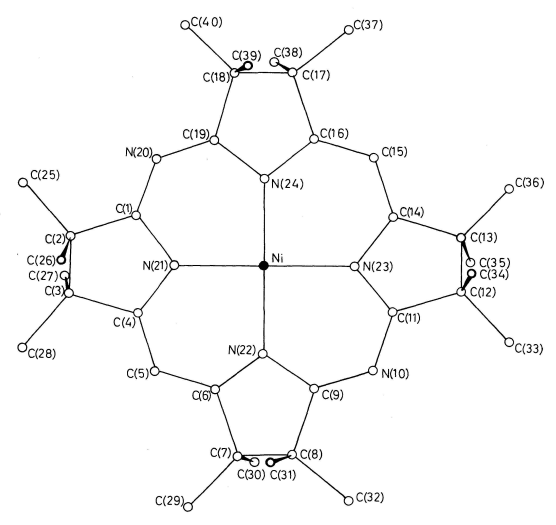
Der mittlere C-C-Abstand ist 1,53 Å. Der mittlere C-O-Abstand beträgt 1,44 Å. Die mittlere Bindungslänge P-O, mit dem am Mesoinosit gebundenen Sauerstoff, ist mit 1,63 Å bedeutend länger als der mittlere Abstand der übrigen P-O-Bindungen mit 1,52 Å.

Literatur

- 1. Posternack, S.: Helv. 4 (1921) 150-165.
- 2. Engel, P. und Nowacki, W.: Verhandlungen der SNG 152 (1972) 270.
- 3. Johnson, L.F. and Tate, M.E.: Can.J.Chem. 47 (1969) 63-73.

16. P. Engel und W. Nowacki (Bern): Strukturbestimmungen von porphinoiden Ni-Komplexen (Mitt. Nr. 261/262)

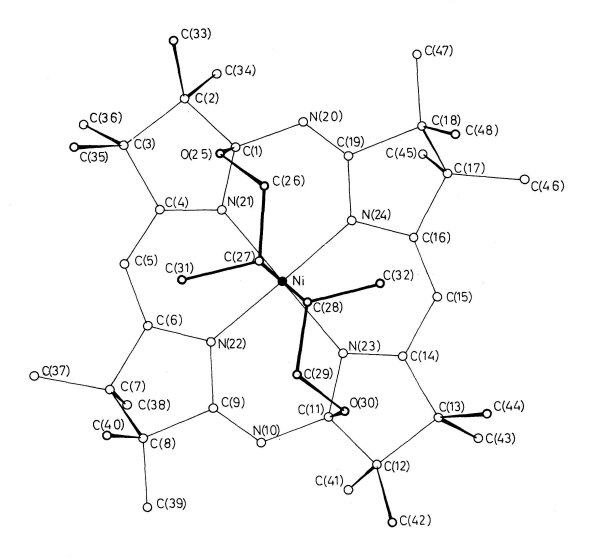
Metallkomplexe mit porphinoidem Ligandsystem eignen sich als Modellverbindungen zur Untersuchung der Wirkungsweise biochemischer Reaktionen [1]. Durch die Röntgenstrukturanalyse konnte die genaue Gestalt der Molekel zweier Ni-Komplexe bestimmt werden.



1. Hexadecamethyl-10, 20-diaza-hexahydro-porphin-nickel (0)-Komplex, [6H-HDP-nickel (0)]

Die Verbindung kristallisiert in der monoklinen Raumgruppe $P2_1/c$ mit den Gitterkonstanten a=11,45, b=6,75, c=22,16 Å, $\beta=104^{\circ}36'$. Die Elementarzelle enthält zwei Formeleinheiten $C_{34}H_{50}N_6Ni$. Erste Strukturteile konnten aus der Pattersonsynthese gewonnen werden, die vollständige Struktur liess sich dann mit der Fouriermethode bestimmen. Die Verfeinerung mit der Ausgleichsrechnung ergab einen R-Wert von 9%. Die Molekel ist sattelförmig mit der Symmetrie C_{2v} . Der 16-Zentren-Ring zeigt Bindungslängenausgleich durch Mesomerie.

2. 1,11-(trans-2,3-Dimethyl-2-buten-1,5-dioxy)-10H-HDP-nickel (II) Die Verbindung kristallisiert in der monoklinen Raumgruppe $P2_1/n$ mit den Gitterkonstanten $a=11,30,\,b=30,67,\,c=10,97\,\text{Å},\,\beta=100^\circ36'$. In der Elementarzelle befinden sich vier Formeleinheiten $C_{40}H_{60}N_6O_2Ni$. Die Strukturbestimmung erfolgte durch Interpretation der Pattersonsynthese und nach der Fouriermethode. Die Verfeinerung mit der Aus-



gleichsrechnung ergab einen R-Wert von 10%. Das porphinoide Ligandsystem ist deformiert sattelförmig. Der 16-Zentren-Ring zeigt keinen Bindungslängenausgleich. Das trans-2, 3-Dimethyl-2-buten ist vollkommen eben. Die Doppelbindung C(27) = C(28) liegt symmetrisch zum Nickelatom und besitzt von diesem einen Abstand von 3,0 Å. Die Länge der Doppelbindung ist mit 1,38 Å etwas länger als die normale C = C Doppelbindung von 1,34 Å. Die Molekülsymmetrie ist C_2 .

Literatur

Scheffold, R., Löliger, J., Blaser, H. und Geisser, P.: Synthese und Reaktionen von Metallkomplexen mit porphinoidem Ligandsystem. Helv. 58 (1975) 49-64.