Zeitschrift für Kristallographie, Bd. 131, S. 356-375 (1970)

Die Kristallstruktur von Rathit-II [As₂₅S₅₆|Pb^{VII}₆₅Pb^{IX}₁₂]*

Von P. ENGEL und W. NOWACKI

Abteilung für Kristallographie und Strukturlehre, Universität Bern

(Eingegangen am 16. Oktober 1969)

Abstract

The crystal structure of rathite-II was redetermined. The unit cell is monoclinic with a = 8.371 Å, b = 70.49 Å, c = 7.914 Å, $\beta = 90^{\circ}8'$. The space group is P_{21} . The cell contains two formula units Pb_{18.5}As₂₅S₅₆. The structure of rathite-II is built up by PbS₄ layers which alternate with two different layers containing two short As_nS_{2n+1} chains together with Pb atoms which are coordinated by seven S atoms. One layer has a thickness of 13 Å and contains 2.75 Pb^{VII} atoms while the other layer with a thickness of 9.5 Å contains only one Pb^{VII} atom. The layer structure may be written qualitatively as

$$\begin{split} |\mathbf{Pb^{IX}S_4}| \mathbf{As_3S_7}, \mathbf{Pb_3^{VII}}, \mathbf{As_6S_{13}}| \mathbf{Pb^{IX}S_4}| \mathbf{As_4S_9}, \mathbf{Pb^{VII}}, \mathbf{As_3S_7} \\ |\mathbf{Pb^{IX}S_4}| \mathbf{As_3S_7}, \mathbf{Pb_3^{VII}}, \mathbf{As_6S_{13}}| \mathbf{Pb^{IX}S_4}| \end{split}$$

The last Pb^{IX}S₄ layer is related to the first by the twofold screw axis.

Auszug

Die Kristallstruktur von Rathit-II wurde neu bestimmt. Die Elementarzelle ist monoklin mit den Gitterkonstanten a = 8,371 Å, b = 70,49 Å, c = 7,914 Å, $\beta = 90^{\circ}8'$. Die Raumgruppe ist $P2_1$. Zwei Formeleinheiten Pb_{18,5}As₂₅S₅₆ befinden sich in der Elementarzelle. Rathit-II besitzt eine Schichtstruktur. PbS₄-Schichten stehen abwechselnd mit zwei verschiedenen Schichten aus jeweils zwei As_nS_{2n+1}-Kettenstücken mit dazwischengelagerten Pb-Atomen in Siebener-Koordination. Die eine Schicht mit einer Dicke von 13 Å besitzt 2,75

^{*} Mitt. Nr. 203. – Abteilung für Kristallographie und Strukturlehre, Universität Bern. – Anmerkung bei der Korrektur: M. FLEISCHER [Amer. Mineral. 54 (1969) 1498] macht darauf aufmerksam, daß der Name "Liveingit" der ältere und daher der Bezeichnung "Rathit-II" vorzuziehen sei. Die Identität von acht mit Liveingit bezeichneten Proben mit Rathit-II wurde von uns auf Grund von Röntgen- und Mikrosondendaten nachgewiesen (NOWACKI, 1967). In dieser Arbeit wird die Bezeichnung Rathit-II noch beibehalten; zukünftig soll dafür Liveingit verwendet werden.

Pb^{VII}-Atome, die andere mit einer Dicke von 9,5 Å nur ein Pb^{VII}-Atom. Qualitativ kann die Schichtstruktur dargestellt werden als:

$$\begin{split} |\mathbf{P}\mathbf{b}^{\mathrm{IX}}\mathbf{S}_4|\mathbf{A}\mathbf{s}_3\mathbf{S}_7, \mathbf{P}\mathbf{b}_3^{\mathrm{VII}}, \mathbf{A}\mathbf{s}_6\mathbf{S}_{13}|\mathbf{P}\mathbf{b}^{\mathrm{IX}}\mathbf{S}_4|\mathbf{A}\mathbf{s}_4\mathbf{S}_9, \mathbf{P}\mathbf{b}^{\mathrm{VII}}, \mathbf{A}\mathbf{s}_3\mathbf{S}_7\\ & \quad |\mathbf{P}\mathbf{b}^{\mathrm{IX}}\mathbf{S}_4|\mathbf{A}\mathbf{s}_3\mathbf{S}_7, \mathbf{P}\mathbf{b}_3^{\mathrm{VII}}, \mathbf{A}\mathbf{s}_6\mathbf{S}_{13}|\mathbf{P}\mathbf{b}^{\mathrm{IX}}\mathbf{S}_4|. \end{split}$$

Die letzte $Pb^{Ix}S_4$ -Schicht ist äquivalent mit der Ersten und geht aus dieser durch die zweizählige Schraubenachse hervor.

Einleitung

Im Jahre 1896 beschrieb BAUMHAUER eine neue Mineralart aus dem Dolomit des Lengenbachs (Binnatal, Kanton Wallis), welche er zu Ehren von G. vom RATH, Professor für Mineralogie in Bonn, Rathit nannte. Auf Grund von röntgenographischen Messungen konnte BERRY 1953 zwei Arten von Rathit unterscheiden, die er mit Rathit-I und Rathit-II bezeichnete. Rathit-II gehört zusammen mit Rathit-I (MARUMO und NOWACKI, 1965), Skleroklas (NOWACKI et al., 1961), Baumhauerit (ENGEL und NOWACKI, 1969) und Dufrenoysit (MARUMO und Nowacki, 1967; RIBÁR, NICCA und Nowacki, 1969) zu einer gemeinsamen Sulfosalzgruppe, die sich durch eine ausgesprochene Schichtstruktur auszeichnet. PbS₄-Schichten stehen abwechselnd mit Schichten aus $As_n S_{2n+1}$ -Kettenstücken mit dazwischengelagerten Pb-Atomen in Siebener-Koordination und eventuell zusätzlichen Schwefelatomen. In Fortsetzung der einheitlichen quantitativen Symbolik von Nowacki (1969; auch RIBÁR, NICCA und Nowacki, 1969) für alle diese Sulfosalze, welcher dem Rathit-II auf Grund der vorliegenden Strukturbestimmung die Formel

$$\begin{split} &4\operatorname{Pb^{IX}}S_4 \cdot \operatorname{Pb_{2,75}^{VII}}As_9S_4 \cdot 4\operatorname{Pb^{IX}}S_4 \cdot \operatorname{Pb^{VII}}As_7 \cdot 4\operatorname{Pb^{IX}}S_4 \cdot \operatorname{Pb_{2,75}^{VII}}As_9S_4 \\ & \cdot 4\operatorname{Pb^{IX}}S_4 \cdot \operatorname{Pb_{2,75}^{VII}}As_9S_4 \cdot 4\operatorname{Pb^{IX}}S_4 \cdot \operatorname{Pb^{VII}}As_7 \cdot 4\operatorname{Pb^{IX}}S_4 \cdot \operatorname{Pb_{2,75}^{VII}}As_9S_4 \\ & = A \cdot \operatorname{C}[2,75] \cdot A^* \cdot B[1] \cdot A^{**} \cdot \operatorname{C}[2,75]^* \cdot \overline{A} \cdot \overline{\operatorname{C}[2,75]} \cdot \\ & \cdot \overline{A^*} \cdot \overline{B[1]} \cdot \overline{A^{**}} \cdot \overline{\operatorname{C}[2,75]^*} , \end{split}$$

{mit $A = Pb^{IX}S_4$, C[2,75] = dicke Zwischenschicht mit 2,75 Pb-Atomen in Siebener-Koordination, B[1] = dünne Zwischenschicht mit einem Pb-Atom in Siebener-Koordination (A, A*, A**, \cdots gehen durch keine Symmetrieelemente der Kristallstruktur auseinander hervor; A, \cdots geht durch eine zweizählige Schraubenachse senkrecht zur Schicht in \overline{A} , \cdots über)} zuordnete, läßt sich qualitativ für alle diese Mineralien die Schichtfolge schreiben als:

$$|\mathrm{Pb^{IX}S_4}|\mathrm{As}_{q_1}\mathrm{S}_{2q_1+1}, \, \mathrm{As}_{q_2}\mathrm{S}_{2q_2+1}, \, \cdots, \, \mathrm{Pb}_r^{\mathrm{VII}}, \, \mathrm{S}_s|\mathrm{Pb^{IX}S_4}| \, \mathrm{usw.} \, ,$$

mit $q_1, q_2, \dots, r, s = 0, 1, 2 \dots$ Hierbei ist zu beachten, daß die Schwefelatome der PbS₄-Schichten alle in den As_nS_{2n+1}-Kettenstücken enthalten sind. Es war für uns von großem Interesse, für Rathit-II die genaue Schichtfolge und zusätzlich die Werte q_1, q_2, \dots, r , *s* für jede einzelne Schicht zu erfahren.

Bereits 1962 gab LEBIHAN für Rathit-II eine Struktur an, die auf Grund von Projektionen erhalten worden war. Anstelle der oben erwähnten As_nS_{2n+1} -Kettenstücke, weist die vorgeschlagene Struktur unendliche AsS_2 -Ketten auf. Zudem ist die Lage der Pb^{VII}-Atome unsicher, so daß es angebracht schien, eine neue Strukturbestimmung mit Hilfe von dreidimensionalen Röntgendaten durchzuführen.

Experimentelles

Rathit-II aus der Grube Lengenbach, Kanton Wallis, wurde untersucht. Er ist parallel zur *a*-Achse gestreift (Rathit-I parallel zur *c*-Achse). Für Lengenbacher Rathit-II ergab die Analyse mit der Elektronenmikrosonde (Cameca) die Zusammensetzung Pb₉As₁₃S₂₈. Die Dichte von 5,45 g cm⁻³ für Lengenbacher Rathit (Solly und PRIOR, 1919) wurde übernommen. Von der Stufe L4629 wurde ein größeres Bruchstück für die weiteren Untersuchungen abgetrennt.

Wegen der hohen Absorption ($\mu = 885 \text{ cm}^{-1}$) wurde besonderer Wert darauf gelegt, aus dem vorhandenen Material eine gute Kugel zu schleifen. Es gelang schließlich, eine regelmäßige Kugel von r = 0.12 mm zu erhalten. Zur Bestimmung der Gitterkonstanten wurden Aufnahmen mit der Supper-Rückstrahlkamera (Durchmesser 114,6 mm) vermessen. Als Eichsubstanz diente 99,9% reines Silizium. Die mittels der Methode der kleinsten Quadrate berechneten Gitterkonstanten betragen: a = 8.371 + 0.005 Å, b = 70.49 + 0.05 Å, $c = 7,914 \pm 0,005$ Å, $\beta = 90^{\circ}8' \pm 2'$. Die Raumgruppe ist $P2_1$. Mit dem Supper-Pace-Autodiffraktometer wurden anschließend mit CuKa-Strahlung 8690 unabhängige Reflexe aufgenommen. Die Intensitäten wurden bezüglich Absorption und Lorentz-Polarisation korrigiert. Gleichzeitig wurde jedem Reflex auf Grund der Zählrohrstatistik ein Gewicht w zugeordnet (vergleiche ENGEL und NOWACKI, 1969). Reflexe mit $I < 2.33 \sigma(I)$ wurden als nicht beobachtet kodifiziert. Insgesamt liegen 673 nicht beobachtete Reflexe vor.

Bestimmung der Struktur und Verfeinerung

Mit allen Reflexen wurde vorerst eine dreidimensionale Pattersonsynthese, welche mit der Buergerschen Minimumfunktion aufgelöst wurde, berechnet. Die Pb-Lagen der markanten PbS₄-Schichten konnten genau bestimmt werden. Die As-Lagen dagegen waren weniger gut aufgelöst und die S-Lagen ließen sich nicht mit Sicherheit feststellen. Es ließen sich jedoch aus den bereits bekannten Strukturen von Rathit-I, Baumhauerit und Dufrenoysit genaue As- und S-Parameter ableiten. Das große Problem bestand im Finden der Pb^{VII-} Atome, die von den As-Atomen nicht unterschieden werden konnten. Daher wurden für diese Atome vorerst die von LEBIHAN vorgeschlagenen Parameter übernommen. Erstmals durchgeführte Strukturfaktorberechnungen ergaben einen R-Wert von $51^{0}/_{0}$. Eine Folge von dreidimensionalen Differenzfouriersummationen ließ jedoch den *R*-Wert allmählich auf $22^{0}/_{0}$ absinken. Die ursprünglich eingegebenen Pb^{vII}-Lagen konnten nicht alle beibehalten werden. Neu wurden die Lagen von Pb(6), Pb(12) und Pb(18) bestimmt. Im Verlauf dieser Verfeinerung zeigte es sich, daß die beiden Lagen Pb(6) und Pb(18)nur zu $750/_0$ besetzt sind. Daneben ergab sich noch ein Maximum, das in Tab. 2 als Arsen mit nur 25%/0-iger Besetzung aufgeführt worden ist. Mit der Methode der kleinsten Quadrate sank der R-Wert anschließend auf $12^{0}/_{0}$. Eine weitere Differenzfouriersummation zeigte an den Lagen As(6) und As(23) stark negative Werte. Dafür waren jeweils beidseitig der vorgegebenen Lagen starke Maxima vorhanden. Dies weist auf ein ungewöhnlich starkes anisotropes Verhalten hin, oder was gleichbedeutend ist, auf eine Aufspaltung in zwei benachbarte Lagen mit statistischer Besetzung. Daher wurden die Lagen As(6a), As(6b) und As(23a), As(23b) eingeführt. Ähnliches Verhalten, jedoch weniger ausgeprägt, zeigten die Lagen As(5) und As(22). Für diese beiden Atome, sowie für die übrigen As- und Pb-Atome wurden nun anisotrope Temperaturfaktoren in Rechnung gezogen. Neben der Pb(6)-Lage zeigte sich noch ein starkes Maximum, das durch As(4) mit einer Besetzung von $250/_0$ belegt wurde. Wegen der hohen anomalen Streuung der Pb-Atome ($\Delta t' = 4, \Delta t'' = 10-9$) wurde zusätzlich durch eine erweiterte Strukturfaktorformel der anomale Streuanteil berücksichtigt (ENGEL und NOWACKI, 1969).

Analyse	Pb	As	Sb	s	Summe
Nr. 94 166	50,5	24,6 26.5	0,8	24	99,9°/0
Theoretisch: $Pb_9As_{13}S_{28}$	49,9	26,08	_	24,02	100,0

Tabelle 1

Die Analysen wurden mit der Elektronenmikrosonde Typ Cameca durchgeführt.

323	
1 E	
$\frac{5}{k}$	
-+-	
ہ م	
B_1	
h_{l}	
01	
+	
12	
E H	1
l4	ĺ
୍ୟ	,
- ~	,
B	
[2]	
+	
22	
^{2}B	
-k	1
+	
31	
$v^{2}I$	
\sim	
	•
Ъ.	•
ex	
	-
H	
ы	F
m	
ich	ζ
le_{i}	
G	-
lie	3
ĩ	
fu	001
u	ξ
re	¢
ktc	1
fa	ĥ
m	
at	
l a a	ļ
lu	ľ
Γ_{e}	
1	E
nn,	
ıı	1 - 1
ter	
па	
di	
00	
K_{o}	
6	
elle	
ιþέ	
T_{a}	
-	

 $bzw. T = \exp - B(\sin^2 \theta)/\lambda^2$ mit den Standardabweickungen der Atome von Rathit-II Die Werte sind mit 10⁵ multipliziert

	$\sigma2B_{23}$) x	9	6	9	7	x	5	7	2	7	ũ	5	7	9	9	2	5	9	9	15	16	17
	$2B_{23}$	00101	-00004	-00124	00015	00026	-00029	-00021	00074	00000	-00088	-00006	00005	-00054	-00011	00046	00025	-00006	00014	00010	-00045	-00003	00073
	$\sigma 2 B_{13}$	67	49	67	49	64	62	44	59	45	58	46	42	57	52	51	45	43	51	56	118	122	149
	$2B_{13}$	01148	-00199	-00992	00250	-00131	00058	00371	-00879	00112	00774	-00199	-00144	-00603	00380	00621	-00050	-00196	00073	00143	00180	00048	00464
	$\sigma 2 B_{12}$	2	5	7	ũ	9	2	4	9	5	ũ	ũ	4	9	ũ	ũ	ũ	4	9	9	14	13	14
	$2B_{12}$	00 095	00000	00101	00016	-00021	-00018	-00014	-00058	-00014	-00028	-00020	-00026	00062	-00039	00031	-00006	00020	00027	00027	-00012	00004	00067
	σB_{33}	54	41	53	40	53	48	38	47	$\frac{38}{38}$	50	39	35	47	45	43	38	37	41	46	81	94	111
1	B_{33}	01770	01149	01731	01080	01604	00979	16600	01504	00910	01618	01009	00755	01441	01479	01303	00931	00886	00710	01336	00667	01034	01281
	σB_{22}	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01
	B_{22}	00021	00016	00023	00 017	00016	00016	00010	00015	00013	00016	00013	00010	00018	00014	00011	00014	00011	00010	00014	00016	00013	00010
	σB_{11}	40	33	40	34	38	40	31	37	32	35	32	31	36	33	34	31	30	35	36	76	70	86
	B_{11}	86600	00681	00994	00725	00910	00714	00645	00920	00631	00727	00622	00658	00840	00626	00733	00587	00580	00547	00881	00619	00432	00845
	02	39	30	38	29	39	37	27	34	27	35	$\frac{28}{28}$	25	34	32	30	27	26	31	33	69	76	86
	N	21267	20697	71726	70593	86370	34847	00506	68004	65736	16632	16593	51024	35043	32799	83312	84751	50129	15803	63 697	64064	62114	30960
	σy	4	က	4	က	က	4	61	က	ಣ	ಣ	က	01	က	ŝ	က	က	က	က	က	x	x	x
	у	99870	99939	96622	96560	04605	06132	10004	14791	14731	18083	18065	22623	28494	28325	31385	31639	36505	40321	41937	01897	01523	05150
	σx	32	25	33	26	30	33	53	29	24	27	24	53	29	26	25	24	23	$\frac{58}{28}$	$\frac{28}{28}$	66	63	73
	8	13554	63182	11552	62092	14054	90 667	39434	36401	87004	37 090	86535	34883	10298	61251	11268	61231	14801	65297	89127	43689	88474	37518
	Be- set- zung						0,75												0,75				
	$\mathbf{A}^{\mathrm{tom}}$	Pb (1)	Pb (2)	Pb (3)	Pb (4)	Pb (5)	Pb (6)	Pb (7)	Pb (8)	Pb (9)	Pb(10)	Pb(11)	Pb(12)	Pb(13)	Pb(14)	Pb(15)	Pb(16)	Pb(17)	Pb(18)	Pb(19)	As (1)	As (2)	As (3)

P. ENGEL und W. NOWACKI

(Fortsetzung)
Labelle 2. (

$\sigma 2B_{23}$	20		16	15	14	14	13	13	12	17	14	13	15	13	14	14	17	16			15	14	<u>1</u>
$2B_{23}$	00 058		-00034	00017	00010	-00015	00016	00004	-00013	00086	00029	-00051	00034	-00033	00016	00010	-00036	00104			00034	-00030	00.09.1
$\sigma 2B_{13}$	198		120	111	111	112	115	113	108	157	117	118	150	105	113	115	123	141			126	111	119
$2B_{13}$	00957		-00163	-00008	-00053	00004	00069	00066	00140	00865	00033	00045	00932	00314	00032	00076	00102	01209			-00254	-00223	-00006
$\sigma 2B_{12}$	19		15	12	12	12	12	11	11	16	12	11	17	12	12	12	15	16			13	13	12
$2B_{12}$	00190		-00040	-00004	00008	-00016	00005	-00013	-00013	00101	00035	0000	00109	00018	-00010	-00002	00043	00153			-00005	00000	-00015
σB_{33}	145		88	86	81	82	83	86	80	103	87	6 0	89	77	83	86	86	95			95	79	91
B_{33}	02047		00562	00848	00723	00733	00748	00928	00697	01095	00882	01058	00666	00667	00810	00783	00713	00995			01038	00611	00926
σB_{22}	01		01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01	01				T	-
B_{22}	00012		00021	00012	600 00	00011	800.00	00 00	00000	00012	600 00	00 005	00 00	00012	00 00	600 00	00018	00017			00011	00012	00011
σB_{11}	0,35 110	$0,24 \\ 0,19$	69	63	67	67	70	64	65	97	68	67	106	63	67	67	76	87	0,18	0,18	74	68	68
B_{11}	$3,01\\01327$	3,24 2,33	00496	00349	00433	00437	00570	00415	00523	01244	00505	00472	01509	00.346	00445	00498	00608	00912	1,92	2,15	00532	00547	00486
02	278 106	$190 \\ 158$	73	70	67	68	68	70	65	83	70	70	75	65	69	69	73	78	145	153	78	67	74
ષ	30691 93 942	$97540 \\ 94204$	57092	57672	25499	22977	73235	74424	07062	08231	44308	77240	77879	27868	25038	92834	93 289	55690	56570	54034	18893	86002	87804
σy	1 30 2 9	8 20 3 17	6]	2	<u>~</u>	<u> </u>	<u> </u>	~ ~	0 7	8	2	2	s	2	-1	-	6	6	$^{3}16$	2 17	8		1 7
y	05 39 3 05 00	09 1 68 09 60:	09103	09.64	13208	1283(1992(1956	23 085	23 55(2363:	27 047	26679	33 83	3344:	37 000	37709	3715	41450	4170	41578	44799	45197
ax	$265 \\ 91$	179 149	65	57	59	59	61	58	58	80	61	59	84	56	59	61	69	74	138	142	65	62	62
ĸ	94311 67066	$89249\\92119$	20349	61732	12863	68850	06493	61748	13 223	56491	86587	36026	83431	43324	87 208	36487	95422	66858	43902	41118	12134	18338	62938
Be- set- zung	0,25	$0.5 \\ 0.5$																	0,5	0,5			
Atom	$ \begin{array}{c} \mathrm{As} & (4) \\ \mathrm{As} & (5) \end{array} $	As $(6a)$ As $(6b)$	As (7)	As (8)	As (9)	As(10)	As(11)	As(12)	As(13)	As(14)	As(15)	As(16)	As(17)	As(18)	As(19)	As(20)	As(21)	As(22)	As(23 a)	As(23b)	As(24)	As(25)	As(26)

Die Kristallstruktur von Rathit-II

.,...j

j

σB	$\begin{array}{c} 0,17\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,16\\ 0,17\\ 0,17\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,20\\ 0,20\\ 0,20\\ 0,20\\ 0,12\\ 0,19\\ 0,10\\ 0,12\\ 0,12\\ 0,12\\ 0,12\\ 0,12\\ 0,12\\ 0,12\\ 0,12\\ 0,12\\ 0,12\\ 0,22\\$
В	$\begin{array}{c} 1\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\ 2\\$
02	$\begin{array}{c} 133\\ 133\\ 133\\ 153\\ 153\\ 153\\ 153\\ 153\\$
N	$\begin{array}{c} 24\ 217\\ 24\ 217\\ 94\ 410\\ 92\ 995\\ 60\ 116\\ 62\ 600\\ 11\ 850\\ 11\ 850\\ 11\ 850\\ 11\ 850\\ 11\ 850\\ 11\ 850\\ 11\ 850\\ 12\ 12\ 85\\ 12\ 12\ 85\\ 17\ 198\\ 86\ 11\\ 23\ 86\ 11\\ 23\ 86\ 11\\ 23\ 86\ 11\\ 23\ 86\ 11\\ 23\ 86\ 11\\ 23\ 86\ 11\\ 23\ 86\ 11\\ 23\ 86\ 11\\ 23\ 86\ 11\\ 24\ 12\\ 26\ 14\ 12\\ 25\ 1350\\ 51\ 14\ 22\\ 51\ 150\\ 11\ 22\\ 51\ 150\\ 51\ 12\\ 51\ 150\\ 12\ 12\ 12\\ 12\ 12\ 12\\ 12\ 12\ 12\\ 12\ 12\ 12\\ 12\ 12\ 12\ 12\\ 12\ 12\ 12\ 12\\ 12\ 12\ 12\ 12\ 12\ 12\ 12\ 12\ 12\ 12\$
ay	т.тff. с.
'n	$\begin{array}{c} 25289\\ 25515\\ 27840\\ 27827\\ 27827\\ 31245\\ 31245\\ 31245\\ 31245\\ 32658\\ 32658\\ 32646\\ 332658\\ 336161\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 336677\\ 346601\\$
ax	$\begin{array}{c} 112\\ 122\\ 122\\ 122\\ 122\\ 122\\ 122\\ 122$
x	$\begin{array}{c} 39\ 767\\ 16\ 492\\ 16\ 492\\ 58\ 727\\ 36\ 172\\ 36\ 172\\ 36\ 172\\ 36\ 172\\ 36\ 122\\ 38\ 122\\ 38\ 223\\ 65\ 429\\ 14\ 232\\ 37\ 232\\ 56\ 41\\ 192\ 46\\ 2112\\ 37\ 232\\ 38\ 732\\ 732\\ 38\ 732\\ 732\ 732\\ 732\ 732\\ 732\ 732\\ 732\ 732\\ 732\ 732\\ 732\ 732\\ 732\ 732\\ 732\ 732\\ 732\ 732\\ 732\ 732\ 732\\ 732\ 732\ 732\\ 732\ 732\ 732\ 732\\ 732\ 732\ 732\ 732\ 732\ 732\ 732\ 732\$
Be- set- zung	
Atom	$\begin{array}{c} 8 (29) \\ 8 (30) \\ 8 (31) \\ 8 (32) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (33) \\ 8 (41) \\ 8 (33) \\ 8 (41) \\ 8 (33) \\ 8 (41) \\ 8 (33) \\ 8 (41) \\ 8 (33) \\ 8 (41) \\ 8 (33) \\ 8 (41) \\ 8 (33) \\ 8 (41$
σB	$\begin{array}{c} 0,19\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,19\\ 0,12\\$
B	2, 13 2, 13 2, 13 2, 13 2, 13 2, 13 2, 23 2, 3, 60 2, 3, 60 2, 2, 11 2, 2, 21 1, 2, 23 1, 1, 23 2, 1, 23 1, 1, 23 2, 1, 23 2, 2, 21 1, 2, 23 1, 1, 23 2, 2, 21 1, 2, 23 1, 2, 23 1, 2, 23 1, 2, 23 1, 2, 23 1, 2, 23 1, 2, 23 2, 2, 21 1, 2, 23 2, 2, 21 2, 2, 21 2, 2, 21 2, 2, 21 2, 2, 21 2, 2, 23 2, 2, 33 2, 2, 33 2, 3, 52 2, 3, 52 2, 3, 53 2, 3, 54 2, 54 3, 54 3, 54 3, 54 3, 54 3, 54 3
QZ	$\begin{array}{c}$
N	$\begin{array}{c} 79486\\ 78727\\ 45956\\ 08183\\ 08183\\ 10488\\ 11643\\ 11643\\ 11643\\ 12426\\ 12426\\ 12426\\ 07948\\ 238327\\ 38327\\ 38327\\ 38327\\ 38327\\ 38327\\ 38327\\ 38327\\ 226146\\ 91248\\ 91248\\ 91651\\ 1238\\ 12261651\\ 1218\\ 12261651\\ 1218\\ 12261612\\ 1218\\ 12261612\\ 1218\\ 12261612\\ 1218\\ 12261612\\ 1218\\ 12261612\\ 1218\\ 122612\\ 1218\\ 122612\\ 1218\\ 12261212\\ 12261212\\ 12261212\\ 12261212\\ 12261212\\ 12261212\\ 12261212\\ 12261212\\ 12261212\\ 12261212\\ 1226121212\\ 1226121212\\ 1226121212\\ 122612121212$ 1226121212 1226121212 122612121212 122612121212 122612121212 12261212121212 1226121212121212 1226121212121212 12261212121212121212 122612121212121212121212121212
σy	······································
й	$\begin{array}{c} 00648\\ 00648\\ 003701\\ 03707\\ 03239\\ 03239\\ 03250\\ 07327\\ 07327\\ 07329\\ 07327\\ 07329\\ 07329\\ 07329\\ 07329\\ 11041\\ 1101041\\ 110101041\\ 110101010101010101010101010$
αx	$ \begin{array}{c} 1148 \\ 1$
x	$\begin{array}{c} 07675\\ 666366\\ 663655\\ 58237\\ 58237\\ 39122\\ 86436\\ 36749\\ 749\\ 66190\\ 66190\\ 66190\\ 66190\\ 66190\\ 66190\\ 6228\\ 13139\\ 22041\\ 90965\\ 632841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 612841\\ 12045\\ 12042\\ 120$
Be- set- zung	
Atom	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

Tabelle 2. (Fortsetzung)

362

P. ENGEL und W. NOWACKI

Atom	$B_{isotrop}$	Achse	В	Länge	$\cos \alpha_1$	$\cos \alpha_2$	$\cos \alpha_3$
Pb(1)	3,85	1	1,81	0,151	0,883	- 0,202	-0.421
· · /		2	6,47	0,286	0,453	0,592	0,665
		3	3,27	0,203	0,114	-0,779	0,615
Pb(2)	2,65	1	1,84	0,152	0,967	0,005	0,252
. ,		2	3,19	0,201	0,044	0,980	-0,192
		3	2,94	0,192	-0,248	0,197	0,948
Pb(3)	3,91	1	1,95	0,157	0,900	-0,205	0,382
		2	3,11	0,198	- 0,124	0,721	0,680
		3	6,68	0,290	-0,415	- 0,660	0,624
Pb(4)	2,75	1	1,89	0,154	0,931	-0,074	-0,355
		2	3,60	0,213	0,171	0,952	0,249
		3	2,76	0,187	0,320	- 0,293	0,900
Pb(5)	3,31	1	2,47	0,176	0,965	0,251	0,067
		2	3,29	0,204	-0,203	0,889	-0,409
		3	4,17	0,229	- 0,163	0,381	0,909
Pb(6)	2,55	1	1,96	0,157	0,986	0,158	-0,035
		2	3,37	0,206	-0,161	0,924	-0,346
		3	2,32	0,171	-0,022	0,347	0,937
Pb(7)	2,16	1	1,55	0,140	0,894	0,073	-0,440
		2	2,06	0,161	0,112	0,917	0,381
		3	2,87	0,190	0,432	- 0,391	0,812
Pb(8)	3,15	1	1,83	0,152	0,873	0,178	0,453
		2	5,08	0,253	-0,479	0,481	0,734
		3	2,55	0,180	-0,087	-0,858	0,505
Pb(9)	2,27	1	1,70	0,146	0,958	0,153	-0,240
		2	2,80	0,188	- 0,167	0,985	-0,038
		3	2,31	0,171	0,230	0,077	0,969
Pb(10)	3,09	1	1,60	0,142	0,913	-0,058	-0,403
		2	2,61	0,182	0,244	0,871	0,426
		3	5,05	0,253	0,326	-0,487	0,809
Pb(11)	2,33	1	1,60	0,142	0,931	0,218	0,290
		2	2,78	0,187	- 0,210	0,975	-0,060
		3	2,61	0,181	-0,296	-0,004	0,955

Tabelle 3. Achsenlängen und Richtungscosinus (bezogen auf die Achsen a, b, c)der Temperaturellipsoide in Rathit-II

Atom	Bisotrop	Achse	В	Länge	$\cos \alpha_1$	$\cos \alpha_2$	$\cos \alpha_3$
Pb(12)	1.97	1	1,58	0,141	0,807	0,387	0,443
- ~ ()	2,01	2	2.41	0.174	-0.539	0.788	0,293
		3	1,91	0,155	-0,236	- 0,476	0,846
Pb(13)	3,23	1	1,86	0,153	0,909	-0,249	0,333
()	-,	2	3.07	0.197	-0.064	0.708	0.702
		3	4,77	0,246	-0,411	- 0,660	0,628
Ph(14)	2 79	1	1.50	0.138	0.936	0.290	- 0.193
1 0(11)	2,10	2	2 99	0.194	-0.220	0.921	0.319
		3	3,88	0,101	0,220	-0,256	0,927
DL(15)	9 56		1 69	0.149	0.002	0.178	0.202
PD(15)	2,50	1	1,02	0,143	0,902	- 0,178	- 0,352
			2,15	0,104	0,000	0,910	- 0,413
		3	3,92	0,222	0,431	0,372	0,821
Pb(16)	2,27	1	1,63	0,144	0,995	0,046	0,084
、 /		2	2.98	0.194	-0.076	0,910	0,405
		3	2,20	0,167	-0,058	- 0,410	0,910
Pb(17)	2.06	1	1.47	0.136	0,921	-0.240	0,304
1.0(11)	_,	$\frac{1}{2}$	2.20	0.166	-0.101	0.608	0.787
		3	2,50	0,178	-0,374	-0,756	0,535
Ph(18)	1.80	1	1 38	0.132	0.910	- 0 409	- 0.049
10(10)	1,00	9	2 30	0,102	0.401	0,100	0.331
		$\frac{2}{3}$	1,71	0,170	-0,093	-0,331	0,942
D + (10)	0.00	1	2.04	0.102	0.200	0.914	0.410
PD(19)	2,88		2,94	0,195	0,399	0,814	- 0,419
			2,27	0,109	- 0,875	0,477	0,093
		3	3,44	0,208	0,276	0,329	0,902
As(1)	2,21	1	1,81	0,151	0,845	0,258	0,467
		2	3,40	0,207	-0,127	0,947	-0,294
		3	1,41	0,133	-0,518	0,189	0,833
As(2)	2.17	1	1,20	0,123	0.998	-0.034	-0.042
(-)	_,	2	2.72	0,185	0.019	0.954	-0.296
		3	2,58	0,180	0,051	0,295	0,954
4 0(2)	9 57	1	4 11	0 220	0.460	0 4 9 0	0 733
A9(0)	2,01	9	1 49	0,228	-0.564	0,400	-0.177
		2	9 1 6	0,134	-0.679	- 0 220	0.655
		1 3	2,10	0,105	- 0,078	- 0,330	0,000

Tabelle 3. (Fortsetzung)

Atom	B _{isotrop}	Achse	B	Länge	$\cos \alpha_1$	$\cos \alpha_2$	$\cos \alpha_3$
As(5)	3,79	1	6,69	0,291	0,606	0,431	0,667
	,	2	0,79	0,100	-0,624	0,778	0,063
		3	3,89	0,222	-0,492	-0,455	0,741
As(7)	2,32	1	1,06	0,115	0,717	0,192	0,669
(<i>)</i>		2	4,29	0,233	-0,150	0,981	-0,120
		3	1,62	0,143	-0,679	- 0,014	0,733
As(8)	1,87	1	0,97	0,111	0,999	0,036	0,007
		2	2,61	0,181	-0,037	0,923	0,381
		3	2,04	0,160	0,006	- 0,381	0,924
As(9)	1,64	1	1,18	0,122	0,976	-0,155	0,148
		2	1,98	0,158	0,048	0,832	0,551
		3	1,75	0,149	- 0,209	-0,531	0,820
As(10)	1,75	1	1,18	0,122	0,978	0,199	0,051
		2	2,29	0,170	-0,169	0,921	-0,348
		3	1,77	0,149	- 0,116	0,332	0,935
As(11)	1,73	1	1,57	0,141	0,965	-0,217	- 0,143
		2	2,03	0,160	0,242	0,549	0,799
		3	1,60	0,142	- 0,095	-0,806	0,582
As(12)	1,62	1	1,08	0,116	0,895	0,439	-0,074
		2	1,47	0,136	-0,441	0,897	-0,004
		3	2,33	0,171	0,065	0,037	0,997
As(13)	1,53	1	1,26	0,126	0,572	0,818	0,047
		2	1,41	0,133	-0,682	0,444	0,579
		3	1,91	0,155	0,453	-0,364	0,813
As(14)	2,88	1	5,16	0,255	0,698	0,487	0,523
		2	1,92	0,156	-0,662	0,163	0,731
		3	1,54	0,139	0,270	-0,857	0,436
As(15)	1,85	1	1,14	0,120	0,831	-0,521	- 0,189
		2	1,94	0,156	0,509	0,581	0,633
		3	2,47	0,176	- 0,219	-0,624	0,749
As(16)	1,67	1	1,32	0,129	0,998	0,041	-0,022
		2	0,86	0,104	-0,032	0,950	0,307
		3	2,84	0,189	0,034	-0,306	0,951

Tabelle 3. (Fortsetzung)

Atom	Bisotrop	Achse	В	Länge	$\cos \alpha_1$	$\cos \alpha_2$	$\cos \alpha_3$
Ag(17)	9.61	1	5 97	0.258	0.864	- 0.372	- 0 336
AS(17)	2,01	9	0,27 1 1 1	0,250	0,304	-0.372	0 799
		3	1,11	0,110	-0,172	-0,850	0,497
As(18)	1.69	1	0.70	0.094	0.868	-0.206	-0.449
()		2	2.58	0.180	0,033	0,931	-0,363
		3	1,78	0,150	0,493	0,300	0,815
As(19)	1.75	1	1,22	0,124	0,980	0,177	- 0,086
		2	2,19	0,166	-0,054	0,665	0,744
		3	1,84	0,152	0,189	-0,725	0,661
As(20)	1,73	1	1,37	0,131	0,976	0,116	- 0,183
. ,		2	1,78	0,150	-0,189	0,868	- 0,456
		3	2,03	0,160	0,105	0,480	0,870 ·
As(21)	2,42	1	1,88	0,154	0,605	0,007	0,796
. ,		2	3,95	0,223	0,209	0,963	- 0,168
		3	1,42	0,134	-0,768	0,268	0,581
As(22)	2,82	1	5,92	0,273	0,580	0,648	0,492
		2	0,78	0,099	- 0,791	0,307	0,528
		3	1,75	0,149	0,191	- 0,696	0,691
As(24)	2,14	1	1,39	0,132	0,956	-0,047	0,286
		2	2,94	0,193	-0,216	0,542	0,811
		3	2,10	0,163	- 0,193	- 0,838	0,508
As(25)	1,83	1	1,18	0,122	0,636	0,203	0,743
		2	2,55	0,179	0,094	0,936	-0,336
		3	1,76	0,149	-0,765	0,284	0,577
As(26)	1,98	1	1,32	0,129	0,978	0,201	-0,035
• •		2	2,55	0,179	- 0,113	0,679	0,724
		3	2,06	0,161	0,170	-0,705	0,688

Tabelle 3. (Fortsetzung)

Im Verlaufe von sechs weiteren Zyklen sank der *R*-Wert für alle 8690 Reflexe auf $7,1^{0}/_{0}$. Die Strukturbestimmung ergibt somit für Rathit-II die Formel Pb_{18,5}As_{25,3}S₅₆. Die endgültigen Parameter sind in Tab. 2 zusammengestellt. In Tab. 3 sind die Hauptachsen der Temperaturellipsoide angeführt. Besonders auffallend ist die starke Anisotropie der As(5)- und As(22)-Atome. In Tab. 4 sind die interatomaren Abstände mit den Standardabweichungen angegeben. Die Standardabweichungen wurden nach der Formel von GAUSS für die Fehlerfortpflanzung berechnet:

$$\sigma(l) = \left\{ \sum_{s=1}^{6} \left[rac{\partial l}{\partial p_s}
ight]^2 \sigma^2\left(p_s
ight)
ight\}^{1/2}.$$

Da die Verfeinerung mit einer blockdiagonalen Matrix durchgeführt wurde [mit 3×3 , 6×6 , bzw. 1×1 Teilmatrizen für die Lage-, aniso-

$Pb^{IX}(1) - S(52)$	$2,761~{ m \AA}$	0,012 Å	$Pb^{IX}(2) - S(51)$	2.934 Å	0.011 Å
-S(56)	2.958	0.014	-S(56)	2,939	0.014
-S(55)	3,081	0.014	-S(55)	3,003	0.014
-8(3)	3,246	0,012	-S(53)	3,162	0,013
-S(54)	3,247	0,014	-8(5)	3,230	0,015
-S(5)	3,361	0,015	-8(6)	3,254	0,013
-8(1)	3,386	0,012	-S(54)	3,271	0,014
-S(53)	3,395	0,014	-8(4)	3,350	0,012
-S(6)	3,501	0,013	-S(2)	3,392	0,011
$Pb^{IX}(3) - S(1)$	2.921 Å	0.013 Å	$Pb^{1X}(4) - S(54)$	2.951 Å	0.014 Å
-8(54)	3.018	0.014	-S(53)	3.055	0.014
-S(53)	3.069	0.014	-S(47)	3.084	0.015
-S(50)	3,115	0.011	-8(2)	3,103	0.011
-S(47)	3,253	0,015	-S(48)	3.127	0.011
-S(56)	3,297	0,013	-S(55)	3,220	0,013
-S(52)	3,402	0,012	-S(49)	3,239	0.011
-S(48)	3,410	0,012	-S(51)	3,337	0,011
-S(55)	3,525	0,013	-S(56)	3,387	0,013
$Pb^{VII}(5) - S(5)$	$2,879~{ m \AA}$	$0.015~{ m \AA}$	$Pb^{VII}(6) - S(6)$	2,719 Å	0,013 Å
$-\mathbf{S}(1)$	2,891	0,012	-8 (9)	2,740	0,014
$-\mathbf{S(8)}$	2,906	0,017	-8(3)	2,857	0,012
-S(7)	2,912	0,013	-S(10)	2,883	0,014
-S(9)	3,042	0,014	-S(8)	3,250	0,017
-S(6)	3,108	0,013	-S(4)	3,328	0,012
-S(3)	$3,\!435$	0,012	-S(12)	3,565	0,011
$Pb^{VII}(7) - S(14)$	$2,858~{ m \AA}$	0,011 Å	$Pb^{IX}(8) - S(21)$	$2,867~{ m \AA}$	0,011 Å
-8(7)	2,911	0,013	-S(17)	3,020	0,011
-S(15)	2,945	0,011	-S(14)	3,182	0,011
-S(10)	2,985	0,013	-S(13)	3,189	0,013
$-\mathbf{S}(9)$	3,016	0,014	-S(15)	3,222	0,011
-S(13)	3,072	0,013	-S(19)	3,229	0,010
-S(11)	3,422	0,013	-S(20)	3,242	0,012
			-S(18)	3,318	0,012
			-S(11)	3,423	0,013

Tabelle 4. Interatomare Abstände mit Standardabweichungen in Rathit-II

Tabelle 4. (Fortsetzung)

			1		
$Pb^{1x}(9)-S(18)$	$2{,}943~{\rm \AA}$	$0{,}012~{\rm \AA}$	$Pb^{IX}(10) - S(15)$	$2{,}986{\rm \AA}$	0,011 Å
-S(17)	2,955	0,011	-S(23)	2,999	0,012
-S(22)	2,979	0,010	-S(20)	3,014	0,012
-S(14)	3,120	0,011	-S(24)	3,022	0,012
-S(12)	3,242	0,010	-S(19)	3,145	0,010
-S(19)	3,263	0,100	-S(21)	3,264	0,011
-S(20)	3,308	0,012	-S(17)	3,284	0,011
-S(13)	3,347	0,013	-S(25)	3,298	0,013
-S(16)	3,403	0,012	-S(18)	3,392	0,012
$Pb^{1x}(11) - S(20)$	$2,944~{ m \AA}$	0,012 Å	$Pb^{v11}(12) - S(23)$	$2{,}826~{\rm \AA}$	0,012 Å
-S(16)	3,019	0,012	-S(29)	2,864	0,011
-S(19)	3,049	0,010	-S(21)	2,945	0,011
-S(23)	3,126	0,012	-S(27)	2,973	0,012
-S(24)	3,130	0,012	-S(24)	3,128	0,011
-S(18)	3,176	0,012	-S(28)	3,250	0,011
-S(26)	3,240	0,011	-S(25)	3,280	0,013
-S(17)	3,298	0,011			
-S(22)	3,332	0,010			
$Pb^{1X}(13) - S(27)$	$2,981~{ m \AA}$	0,012 Å	$Pb^{IX}(14) - S(29)$	$2,875~{ m \AA}$	0,011 Å
-S(37)	3,011	0,011	-S(30)	2,920	0,012
-S(33)	3,038	0,012	-S(33)	3,150	0,012
-S(34)	3,046	0,011	-S(32)	3,176	0,010
-S(30)	3,197	0,012	-S(28)	3,199	0,011
-S(36)	3,227	0,011	-S(34)	3,221	0,011
-S(31)	3,290	0,012	-S(36)	3,258	0,011
-S(29)	$3,\!454$	0,011	-S(35)	3,262	0,011
-S(35)	3,558	0,011	-S(38)	3,278	0,012
$Pb_{1X}(15) - S(31)$	$2,683~{ m \AA}$	0,012 Å	$Pb^{1X}(16) - S(32)$	$2,772~{ m \AA}$	0,010 Å
-S(36)	2,992	0,011	-S(35)	2,892	0,011
-S(34)	3,026	0,011	-S(36)	2,962	0,011
-S(33)	3,048	0,012	-S(34)	3,156	0,011
-S(35)	3,197	0,011	-S(33)	3,197	0,012
-S(37)	3,363	0,012	-S(39)	3,211	0,012
-S(39)	3,415	0,012	-S(42)	3,416	0,011
-S(40)	3,591	0,013	-S(38)	3,447	0,012
-S(41)	3,713	0,012	-S(40)	3,554	0,013
$Pb^{vII}(17) - S(39)$	$2{,}791~{\rm \AA}$	$0{,}012~{\rm \AA}$	$Pb^{vII}(18) - S(46)$	2,701 Å	0,013 Å
-S(37)	2,858	0,012	-S(48)	2,828	0,012
-S(43)	2,976	0,012	-S(45)	2,853	0,012
-S(45)	2,987	0,012	-S(50)	2,935	0,011
-S(46)	3,068	0,013	-S(44)	3,251	0,015
-S(40)	3,096	0,013	-S(49)	3,414	0,011
-S(41)	3,405	0,012	-S(42)	3,429	0,011

$Pb^{VII}(19) - S(43)$	2.819 Å	0.012 Å	As(1) - S(55)	2.226 Å	0.013 Å
-S(44)	2.875	0.015	-S(4)	2,273	0.013
-S(47)	2.932	0.015	-8 (2)	2,244	0.012
-S(46)	2.952	0.013	S(55) - S(4)	3.481	0.019
-S(52)	3.045	0.012	S(55) - S(2)	3 4 5 1	0.020
-S(48)	3 163	0.012	S(66) = S(2) S(4) - S(2)	3 356	0.017
-S(50)	3,100	0.012		0,000	0,017
5(50)	0,400	0,012			
As(2) - S(1)	2.200 Å	0.013 Å	As(3) - S(5)	2.254 Å	0.016 Å
-S(56)	2.224	0.012	-S(3)	2.266	0.013
-S(2)	2.323	0.013	$-\mathbf{S}(4)$	2.333	0.013
$S_{(1)} - S(56)$	3 359	0.018	S(5) - S(3)	3 408	0.019
S(1) - S(2)	3,460	0.017	S(5) - S(4)	3 403	0.019
S(56) - S(2)	3,100 3,446	0.018	S(3) - S(4)	3,484	0,015
	0,110	0,010		0,101	0,011
As(4) - S(6)	$2,201~{ m \AA}$	0,025 Å	As(5) - S(10)	2,311 Å	0.015 Å
$-\mathbf{S}(3)$	2.446	0,025	-S(6)	2.349	0.015
$-\mathbf{S}(9)$	2,648	0,026	-S(8)	2,709	0,018
S(6) - S(3)	3,653	0.018	-S(5)	2,880	0.017
$-\mathbf{S}(9)$	3.671	0.019	S(10) - S(6)	3.343	0.018
S(3) - S(9)	3.899	0.019	-S(5)	3.798	0.020
	-,	•,•=•	S(10) - S(8)	3,498	0.022
			S(10) - S(0)	3.967	0.020
			S(6) - S(8)	3,767	0.021
				-,	-,
As(6a) - S(9)	$2,287~{ m \AA}$	0,020 Å	As(6b) - S(8)	$2,394~{ m \AA}$	0,020 Å
$-\mathbf{S}$ (8)	2,338	0,022	-8 (9)	2,403	0,018
-S(10)	2,538	0,020	-S(13)	2,578	0,018
S(9) - S(8)	3,487	0,022	S (8)-S (9)	3,487	0,022
-S(10)	3,697	0,019	-S(13)	3,693	0,021
S(8) - S(10)	3,498	0,022	S (9)-S(13)	3,753	0,019
As $(7) - S(7)$	$2,225~{ m \AA}$	$0,014~{ m \AA}$	As (8)-S(14)	$2,236~{ m \AA}$	$0,012~{ m \AA}$
-S(13)	2,251	0,014	-S(11)	2,309	0,013
-S(11)	2,335	0,014	-S(12)	2,376	0,011
S(7) - S(13)	3,452	0,018	S(14) - S(11)	3,456	0,017
-S(11)	3,418	0,018	-S(12)	3,433	0,015
S(13) - S(11)	3,463	0,013	S(11) - S(12)	3,575	0,016
As (9)-S(15)	$2{,}203~{\rm \AA}$	$0,012~{ m \AA}$	As(10) - S(18)	$2{,}221~{\rm \AA}$	0,013 Å
-S(17)	2,222	0,012	-S(12)	2,263	0,011
-S(16)	2,352	0,013	-S(16)	2,333	0,013
S(15) - S(17)	3,384	0,015	S(18) - S(12)	3,466	0,016
-S(16)	3,438	0,017	-S(16)	3,470	0,017
S(17) - S(16)	3,438	0,016	S(12) - S(16)	3,428	0,016
. , . ,		-			

Tabelle 4. (Fortsetzung)

Z. Kristallogr. Bd. 131, 4/5

Tabelle 4. (Fortsetzung)

			1		
As(11) - S(19)	$2{,}247~{\rm \AA}$	$0,011~{ m \AA}$	As(12) - S(21)	$2,208~{ m \AA}$	0,011 Å
-S(26)	2,261	0,012	-S(20)	2,239	0,012
-S(22)	2,353	0,011	-S(22)	2,329	0,011
S(19) - S(26)	$3,\!459$	0,015	S(21)-S(20)	3,760	0,015
-S(22)	3,491	0,014	-S(22)	3,350	0,015
S(26) - S(22)	3,377	0,015	S(20) - S(22)	3,454	0,015
As(13) - S(25)	$2.278~{ m \AA}$	0.013 Å	As(14) - S(29)	2,251 Å	0,012 Å
-S(23)	2.287	0.013	-S(24)	2.254	0.013
-S(26)	2,381	0,012	$-\mathbf{S}(25)$	2,603	0,014
S(25) - S(23)	3,455	0,017	S(29) - S(24)	$3,\!435$	0,016
-S(26)	3,501	0,017	-S(25)	3,574	0,016
S(23)-S(26)	3,443	0,016	S(24) - S(25)	3,575	0,017
As(15) - S(30)	2.250 Å	0.013 Å	As(16) - S(31)	2.200 Å	0.013 Å
-S(27)	2.270	0.013	-S(33)	2.260	0.013
-S(28)	2.296	0.012	-S(32)	2.336	0.011
S(30) - S(27)	3,437	0.017	S(31) - S(33)	3.415	0.017
-S(28)	3.414	0.017	-S(32)	3,537	0.016
S(27) - S(28)	3,370	0,016	S(33) - S(32)	3,449	0,016
As(17) - S(34)	$2,257~{ m \AA}$	$0,012~{ m \AA}$	As(18) - S(35)	$2,262~{ m \AA}$	0,012 Å
-S(28)	2,289	0,013	-S(42)	2,262	0,012
-S(32)	2,524	0,012	-S(38)	2,303	0,012
S(34) - S(28)	3,452	0,016	S(35) - S(42)	3,461	0,016
-S(32)	3,494	0,015	-S(38)	3,505	0,016
S(28) - S(32)	3,336	0,015	S(42) - S(38)	3,395	0,016
As(19) - S(37)	$2,207~{ m \AA}$	$0,013~{ m \AA}$	As(20) - S(39)	$2,218~{ m \AA}$	0,013 Å
-S(36)	2,271	0,012	-S(41)	2,325	0,013
-S(38)	2,344	0,013	-S(42)	2,345	0,012
S(37) - S(36)	3,386	0,016	S(39) - S(41)	$3,\!474$	0,017
-S(38)	$3,\!450$	0,017	-S(42)	3,393	0,016
S(36)-S(38)	3,478	0,016	S(41) - S(42)	3,575	0,016
As(21) - S(43)	$2{,}229~{\rm \AA}$	0,014 Å	As(22) - S(44)	$2,383~{ m \AA}$	0,016 Å
-S(40)	2,297	0,014	-S(46)	2,406	0,014
-S(41)	2,322	0,013	-S(40)	2,529	0,014
S(43) - S(40)	3,484	0,018	S(44)-S(46)	3,531	0,020
-S(41)	$3,\!452$	0,017	-S(40)	3,601	0,020
S(40) - S(41)	3,493	0,018	S(40) - S(46)	3,688	0,019
As(23a)-S(45)	$2{,}246~{\rm \AA}$	0,017 Å	As(23b) - S(45)	$2{,}227~{\rm \AA}$	0,017 Å
-S(48)	2,350	0,016	-S(48)	2,310	0,016
-S(44)	2,493	0,018	-S(47)	2,759	0,019
S(45) - S(48)	3,405	0,017	S(45)-S(48)	3,405	0,017
-S(44)	3,571	0,019	-S(47)	3,773	0,019
S(48) - S(44)	3,792	0,019	S(48)-S(47)	3,935	0,018

As(24)-S(50)	2,241 Å	0,012 Å	As(25) - S(53)	2,201 Å	0,012 Å
-S(47)	2,305	0,016	-S(49)	2,289	0,012
-S(49)	2,308	0,012	-S(51)	2,321	0,012
S(50) - S(47)	$3,\!446$	0,019	S(53) - S(49)	$3,\!488$	0,011
-S(49)	3,513	0,016	-S(51)	3,414	0,011
S(47) - S(49)	3,403	0,018	S(49) - S(51)	3,401	0,015
As(26) - S(52)	$2,198~{ m \AA}$	0,013 Å			
-S(54)	2,241	0,012			
-S(51)	2,359	0,012			
S(52) - S(54)	3,380	0,019			
-S(51)	3,485	0,016			
S(54) - S(51)	$3,\!456$	0,019			

Tabelle 4. (Fortsetzung)

tropen, bzw. isotropen Temperaturparameter], so dürften die Standardabweichungen etwas zu klein sein.

Strukturbeschreibung

Gemäß der in der Einleitung erwähnten Strukturformel läßt sich Rathit-II schreiben als:

$$\begin{split} |Pb^{IX}S_4|As_3S_7, \ Pb_8^{VII}, \ As_6S_{13}|Pb^{IX}S_4|As_4S_9, \ Pb^{VII}, \ As_3S_7|Pb^{IX}S_4| \\ & |Pb^{IX}S_4|As_3S_7, \ Pb_3^{VII}, \ As_6S_{13}|Pb^{IX}S_4| \ usw. \ (Fig. 1) \,. \end{split}$$

Die vierte $Pb^{IX}S_4$ -Schicht (\overline{A}) ist mit der ersten $Pb^{IX}S_4$ -Schicht (A) äquivalent und geht aus dieser durch die zweizählige Schraubenachse hervor. Die Pb-Atome in dieser Schicht besitzen Neuner-Koordination (Fig. 2a). Die Schicht |As₃S₇, Pb₃^{VII}, As₆S₁₃| (C) besitzt eine Dicke von 13 Å. In dieser Schicht befinden sich zwei verschiedene $As_n S_{2n+1}$ -Kettenstücke mit drei dazwischen liegenden Pb^{VII}-Atomen in Siebener-Koordination (Fig.1). Die Kettenstücke bestehen aus trigonalen AsS₃-Pyramiden, wobei jeweils die drei Schwefelatome die Basis und das Arsenatom die Spitze bilden. Mehrere solcher Pyramiden sind zu einem stufenartigen Kettenstück zusammengehängt, so daß jeweils ein Schwefelatom gemeinsam ist (Fig. 3, 4, 5 und 6). Die (S-S)-Abstände an der Basis betragen im Mittel 3,5 Å. Die (As-S)-Abstände in der Kette sind im Mittel mit 2,34 Å bedeutend länger als die freien (As-S)-Abstände, die im Mittel bloß 2,23 Å betragen (Tab. 4). Je nach der Besetzung der Lagen As(6a) und As(6b) erhalten wir verschiedene Kettenstücke (Fig. 3 und 4). Das As(5)-Atom besitzt



zwei kürzere Bindungen zu den S(10)- und S(6)-Atomen und zwei ungewöhnlich lange Bindungen zu den S(8)- und S(5)-Atomen. Aus der Tab. 3 kann man entnehmen, daß dieses Atom einen sehr großen anisotropen Temperaturfaktor besitzt. Die längste Achse des Temperaturellipsoides liegt angenähert der Verbindung S(8)—S(5) parallel.



Fig. 2. a) Siebener-, b) Neuner-Koordination des Bleiatoms in Rathit-II



Fig. 3. As₅S₁₁-Kettenstück in Rathit-II

Fig. 4. As₆S₁₃-Kettenstück von Rathit-II (As₅,₅S₁₃ oder As₅S₁₁)

Es wird angenommen, daß das As(5)-Atom je nach der Besetzung der As(6a)- bzw. As(6b)-Lage Bindungen mit S(6), S(10), S(5) bzw. S(6), S(10), S(8) besitzt. Denn würde bei der Besetzung der As(6a)-Lage das As(5)-Atom mit S(6), S(10), S(8) Bindungen eingehen, so ergäbe dies eine gemeinsame Kante von zwei AsS₃-Pyramiden, was aus

Energiegründen unwahrscheinlich ist. Die Schicht (C) hat in einem Falle dem Aufbau $|As_3S_7, Pb_3^{VII}, As_6S_{13}|$, im anderen den Aufbau $|As_5S_{11}, Pb_3^{VII}, As_5S_{11}|$, je nach der Lage des As₅-Atomes. Die Schicht $|As_4S_9, Pb^{VII}, As_3S_7|$ (B) besitzt zwei kürzere Kettenstücke mit nur einem Bleiatom in Siebener-Koordination. Die Schichtdicke beträgt dementsprechend auch nur 9,5 Å. Die zweite $|As_3S_7, Pb_3^{VII}, As_6S_{13}|$ -Schicht ist mit der ersten kristallographisch nicht äquivalent, besitzt jedoch, von kleinen Verschiebungen abgesehen, den gleichen Aufbau wie die erste Schicht. Die beiden verschieden dicken Schichten be-



Fig. 5. As₄S₉-Kettenstück von Rathit-II (gleich wie in Baumhauerit)

Fig. 6. As₃S₇-Kettenstück (gleich wie in Baumhauerit)

sitzen den gleichen Aufbau wie die entsprechenden Schichten in Baumhauerit (ENGEL und NOWACKI, 1969) [die Gruppen As₃S₇ (Fig. 6) bzw. As₄S₉ (Fig. 5) sind mit den entsprechenden in Baumhauerit identisch].

Wir danken der Kommission zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung (Projekte Nr. 384 und 386) sowie der Stiftung Entwicklungsfonds Seltene Metalle für Unterstützung bestens.

Literatur

- L. G. BERRY (1953), New data on lead sulpharsenides from Binnental, Switzerland. Amer. Min. 38, 330 (Abstract).
- P. ENGEL und W. NOWACKI (1969), Die Kristallstruktur von Baumhauerit. Z. Kristallogr. 129, 178–202.
- M.-TH. LEBIHAN (1962), Étude structurale de quelques sulfures de plomb et d'arsénic naturels du gisement de Binn. Bull. Soc. franç. Min. Cristallogr. 85, 15-47.

- F. MARUMO and W. NOWACKI (1965), The crystal structure of rathite-I. Z. Kristallogr. 122, 433-456.
- F. MARUMO and W. NOWACKI (1967), The crystal structure of dufrenoysite, Pb₁₆As₁₆S₄₀. Z. Kristallogr. 124, 409-419.
- W. NOWACKI (1967), Über die mögliche Identität von "Liveingit" mit Rathit-II. N. Jahrb. Min. Monatsh., 353-354.
- W. NOWACKI (1969), Kristallchemie der Sulfosalze aus dem Lengenbach. Jahrb. Nath. Museum Bern für die Jahre 1966-1968, S. 63-84.
- W. NOWACKI, Y. IITAKA, H. BÜRKI and V. KUNZ (1961), Structural investigations on sulfosalts from the Lengenbach, Binn Valley (Ct. Wallis), Part 2. Schweiz. Min. Petr. Mitt. 41, 103-116.
- B. RIBÁR, CH. NICCA (†) und W. NOWACKI (1969), Dreidimensionale Verfeinerung von Dufrenoysit, Pb₈As₈S₂₀. Z. Kristallogr. 130, 15-40.
- R. H. SOLLY and G. T. PRIOR (1919), A lead-grey fibrous mineral from the Binn Valley, Switzerland. Mineral. Mag. 18, 360-362.