АНАДЕМИЯ НАУН СССР СИБИРСНОЕ ОТДЕЛЕНИЕ ИНСТИТУТ ГЕОЛОГИИ И ГЕОФИЗИНИ

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ ПО МИНЕРАЛОГИИ

НОВОСИБИРСК-1976

АНАДЕМИЯ НАУК СССР СИБИРСКОЕ ОТДЕЛЕНИЕ ИНСТИТУТ ГЕОЛОГИИ И ГЕОФИЗИКИ

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ ПО МИНЕРАЛОГИИ

СБОРНИК НАУЧНЫХ ТРУДОВ

НОВОСИБИРСК · 1976

УДК 549.07+549.02

В сборнике помещены оригинальные работы по экспериментальному изучению физико-химических условий минералообразования. Много внимания уделяется вопросам синтеза и устойчивости минералов в гидротермальных растворах.

Описаны новые и модернизированные методики, применяемые при изучении продуктов экспериментов.

Издание представляет интерес для исследователей, работающих в области экспериментальной минералогии, для преподавателей и студентов химических и геологических факультетов высших учебных заведений.

Ответственный редактор

А. А. Годовиков

Редактор

А.Б. Птицын

Печатается по решению секции минералогии, петрографии и рудных месторождений Ученого Совета ИГиГ СС АН СССР (C) Институт геологии и геофизики СО АН СССР, 1976 УДК 549.07.549.3

С.Н.Ненашева, А.А.Годовиков

ИССЛЕДОВАНИЕ ОБЛАСТИ СИСТЕМЫ Ag-As-S, ПРИЛЕГАЮЩЕИ К ПРУСТИТУ

Целью данной работы является выяснение возможности растворения в прустите элементов системы Ag-As-S. Длы решения этого вопроса в области системы Ag-As-S, прилегающей к пруститу, было синтезировано I9 образцов.Их состав отличался от состава прустита не более чем на I мол.% Ag.As или S. Исходные составы образцов представлены на рис. I и в табл. I. Образцы синтезировались из элементов, после синтеза отжигались при 330 и 420°С в течение 75 суток.

Минераграфическое, рентгенографическое и термографическое изучение образцов проводилось как после синтеза, так и после отжига.

В образцах, лежащих по состару выше линии биллингслеит – прустит – As_2S_3 (рис. I), как после синтеза, так и после отжига на стенках ампул была сера. Количество серы, выделившееся на стенках ампул после отжига, определялось взвешиванием. Результаты представлену в табл. 2. По визуальным оценкам количество серы, выделившееся на стенках ампул после синтеза, либо не превышало её количества в ампулах после отжига, либо это превышение было незначительным. Все попытки заставить серу войти в образец (угеличение времени синтеза, изменение направления температурного перепада, отжиг) окончились неудачно. Количество же серы, выделявшееся на стенках ампул (табл. 2), слишком большое, чтобы объяснить её сконденсировавшейся газовой фазой, ооусловленной упругостью пара. Присутствие серы можно ооъяснить только фазовыми ассоциациями прустита и других фаз, имеющихся в этих образцах, с серой, что согласуется с литературными данными (I).

Результати минераграфического исследования образцов после синтеза и отожженных представлены в табл. І.

В системе получено восемь фаз: элементарные серебро, мышыяк, акантит, реальгар, прустит, ксантоконит, биллингслеит и смитит.

Изучение сазового состава образцов показало, что все они



Рис. I Расположение образцов, синтезированных в системе Ag-As-S

Таблица I

Состав образцов, синтезированных в системе Ag-Ag-S и их фазовый состав после синтеза и после отжига

活時	Соста	Е Е МОЛ.	%	Фазовый состав	Фазовый состав
пп	Àg	AS	S	после синтеза	после отжига при 330 и 420°С
I	43,000	I4,200	42,800	Пр+Б+Ак	Пр+Б+Ак
4	43,032	I4,000	42,938	up+Б	lip+Б
5	43,I25	I4,025	42,850	Tp+ B	Пр+Б
7	42,325	I4,600	43,075	Пр+См+ L	Пр+См+L
8	42,325	I4, 175	43,200	Пр+См+ Г	Пр+См+Г
9	43,175	I4,I25	42,700	Пр+Ак+ Аз	Пр+AK+As
10	43,II2	I4,288	42,600	IIp+AK+ As	Пр+Ак+ ^{As}
II	42,950	I4,400	42,650	ilp+AK+ As	Пр+Ак+ Аз
I2	43,000	I4,425	42,757	Пр+Ак+ Аз	Пр+Ак+ Аз
I4	42,735	I4,565	42,700	Пр+CM+ As	Π p+ As
15	42,625	I4,525	42,850	Пр+См+ As	Пр+AS +P
I6	42,350	I4,3I2	43,328	IIp+Cm+ L _s	Пр+См+ L
I7	42,600	I4,000	43,400	IIp - 5+ L1	Пр+Б
I8	42,875	I3,775	43,350	Пр. 5+ L	Hp+B
20	43,250	I3,700	43,050	IIp·5+L ₁	Пр+Б
23	43,350	I4,300	42,350	III AK+ As	Пр+Ак+ As
25	42,800	I4,850	42,350	Hp+AK+ As	Пр+Ак+Аз
27	42,375	I4,775	42,850	Пр+См+Р	Πp+ As +P
28	42,857	I4,286	42,857	iip+B	Пр

- Пр прустит
- Б биллингслеит
- См смитит
- Ак акантит

- аз мышьяк
 - серебро
- Р реальгар
- жидкость, обогащенная смититом
- L жидкость, богатая серой.

в образцах 4, 7, 8, 16, 17, 18, 20 как после синтеза, так и после отжита на стенках ампулы была сера.

Таолица 2

Количестве арк, выделившейоя на стенках Плул носле отжига

№ од-	4	7	ક	I6	17	18	20	Темпе- ратура отжига
Коли- Чест-	0,0006	0,000!	6,00,6	0,0019	0,0009	0,0055	0,0001	420 ⁰ C
делив- шейся серы	0,0002	0,0001	0,0028	0,0010	0,0049	0,0037	0,0004	330 ⁰ C

неоднородны и состоят на 95-99% из прустита и на 5-1% из дру гих фаз. Это говорит о том, что если прустит и имеет отклонения от стехиометрии, то они значительно меньше 0,5 мол.% любого компонента системы Акс-аз-а.

Исследование фазоных взаимоотношений в полученных образцах позволило сделать вытол о возможном растворении мышьяка в прустите при повышении температуры. Рассмотрим подробнее этот вопрос. В образце № I4 (рмс. I) кроме прустита, которого 98 – 90%, присутствует мышьяк, выделившийся как в эвтектике с пруститом в промежутках между первичными зернами прустита, так и в виде каплевидных ещё болое мелких выделений внутри первичных зерен прустита. Объяснить такое строение можно, рассматривая его как доэвтектический сплав (первичный прустит и между его зернами эвтектика прустит + мышьяк) со следами распада твердото раствора мышьяка в прустите, существующего при высокой температуре и распадающегося уже при 420°С, создающего эмульсионную вкрапленность мышьяка внутри зерен первичного прустита.

При термографическом исследовании снимались кривые ПТА и ДТА. Зафиксированные термические эффекты по температурам хорошо согласуются с данными (1). Установлено, что эвтектика прустит + биллингслеит плавится при температуре 47°±2°С, эвтектика прустит + смитит при 40°±2°С; тройные эвтектики: экантит + прустит + мышьяк при 432±2°С, прустит + мышьяк + реальгар при 434± ±2°С; полиморфное преврещение в биллингслеите при 264±2°С.

Температурный анализ однородного образца № 28,соответстниовэго по составу стехиометрическому пруститу, показал, что его плавление начинается при 486 ± 2°С и далее при температуре 493°



Гис. 7 термстрамык образца № 28 и монекристалла прустита.

на кривую ПТА накладывается дополнительный довольно слабый эффект (рис. 2), который не фиксируется на кривых ДТА. Такой же двойной эффект плавления прустита характерен и в случае подготовки образца для термического анализа, такым образом, чтобы свободный объём над веществом был минимальным. Таким образом, отнести второй более слабый эффект за счет образования газовой фазы, нельзя.

Подобный же двуглавый пик плавления получен и для двух монокристаллов прустита, предоставленных для исследования Б.Г. Ненашевым. В то же время третий образец, использованный в работе (2),имел эффект плавления, не осложненный дополнительным пиком (рис.2). Исследование образцов № 28 и третьего образца на калориметре системы Кальве, выполненное Н.А.Ильяшевой, показало, что для образца № 28 плавление начиналось немного раньше, чем для третьего образца, и сам эффект был более размазан. Это показывает, что мы имеем, по крайней мере, два однородных образца прустита, отличающихся друг от друга по характеру эффекта при плавлении.

Такой характер эффекта плавления можно объяснить предположив, что прустит имеет область гомогенности и состав образца № 28 отличается от стехиометрического, попадая в эту область твердого раствора.

Таким образом, в результате изучения области системы Ag-As-S, близкой к пруститу, удалось получить данные свидетельствующие о существовании очень узкой области твердых растворов на основе прустита. Количественно охарактеризовать эту область пока не представляется возможным.

Авторы выражают свою благодарность H.A.Ильяшевой,Б.Г.Ненашеву, Ж.H.Федоровой за помощь и участие в обсуждении результатов.

ЛИТЕРАТУРА

I.G.W.Roland.- Econ. Geol., <u>65</u>, (3), 241-252, (1970) 2.Н.А.Ильяшева, Б.Г.Ненашев. Неорганические материалы (в печати)

УДК 549.07:549.322.21

Г.П.Широносова, Г.Р.Колонин, В.Б.Василенко, Л.Д.Холодова, В.С.Павлюченко

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОСТАВА ПИРРОТИНА, РАВНОВЕСНОГО С ПИРИТОМ И СУЛЬФИДНЫМ РАСТВОРОМ ПРИ ЗОО^ОС

Изучение взаимоотношений пирита с пирротином интересно не только в связи с практически повсеместным распространением этих минералов в гидротермальных месторождениях, но и с точки зрения использования этой пары, а также одного пирротина (как фазы переменного состава) в качестве буферов или индикаторов летучести серы и кислорода. Можно предполагать, что в гидротермальных условиях на состав пирротина оказывают влияние некоторые специфические свойства растворов, в частности активность железа, которая не должна приниматься а priori равной единице, как в сухих системах, а может определяться pH раствора (I) и другими его характеристиками. На зависимость состава пирротина, сосуществующего с пиритом, от pH раствора указывают, например, результаты предварительных экспериментов (2).

Равновесие пирита с пирротином исследовалось при 300°С и 500 атм в сульфидных растворах с исходной концентрацией H₂S от 0,0I до 0,IO M в интервале первоначальных значений рН от 3 до I2. Опыты проводились в автоклавах, футерованных фторопластом – 4, помещавшихся в сушильный шкаф "СНОЛ", температура которого поддерживалась постоянной в пределах ± 2°С с помощью регуляторов ВРТ-3, переделанных для работы с хромель-алюмелевыми термопарами.

Эксперименты велись с гексагональным пирротином, специально синтезированным для этих целей гидротермальным методом в растворах NH₄Cl при 400⁰C по методике, описанной в (3). Использовались как высокосернистые пирротины (состав их в отдельных сериях опытов составлял 46,5, 46,5 и 47,05 ат.% Fe), так и пирротины существенно железистые (49,7, 49,36 и 49,05 ат.% Fe). Смеси пирротина и пирита, также предварительно синтезированного гидротермальным методом, длительное время (I9-68 суток) подвергались воздействию сульфидных растворов в автоклаве, а затем определялся состав равновесного пирротина. Для этого использо-

валась хорошо известная зависимость d/n рефлекса IOI2 его рентгенограммы от содержания Fe в гексагональном пирротине (4). Съёмка производилась на дифрактометрах ДРОН-I и ДРОН-I,5 с внутренним стандартом (Ge или NaCl). Специальные методические исследования показали, что максимальная ошиока за счет точности обработки дифрактограммы не превышала ± 0,05 ат.% Fe.

Обнаружено, что в условиях эксперимента в равновесии с пиритом находится гексагональный пирротин, состав которого в разных опытах меняется от 47,27 до 47,46 ат.% Fe. Установлено,что при подходе сверху (от существенно сернистого пирротина) имеет место систематическое завышение на 0,03-0,5 ат.% железистости конечных пирротинов по сравнению с фазами, полученными при подходе снизу(от существенно железистых пирротинов).

Замечено существенное влияние степени измельчения исходного пирротина на результаты опытов. При тонком растирании (до пудры) уже через сутки твердофазовые продукты состоят из пирита и пирротина, состав которого олизок к равновесному.Никаких изменений в фазовом составе в этих случаях не наблюдается вплоть до 68-суточной выдержки. При более грубом измельчении (-0,25 мм) даже в продуктах 30-суточных опытов помимо пирита и пирротина фиксируется магнетит, а отклонения состава пирротинов от равновесного могут достигать нескольких десятых %. Очевидно, недо статочной степенью измельчения исходного пирротина и объясняется описанная в (2) зависимость состава конечного пирротина, сосуществующего с пиритом, от pH раствора.

Для выяснения влияния условий опытов на состав пирротина, равновесного с пиритом, с помощью ЭВМ по программе, составленной одним из авторов, была изучена парная линейная корреляция между атомным % Fe в конечном пирротине, с одной стороны, и исходными и конечными реличинами концентрации сульфидной серы и рН, а также содержанием железа в охлажденных растворах - с другой. Установлена значимая положительная корреляция состава пирротина лишь с содержанием железа в растворе, с каким-либо из остальных признаков значимая корреляция отсутствует, в среднем по 48 опытам в пирротине содержится 47,38 ± 0,06 ат.% Fe. Указанная величина железистости пирротина хорошо согласуется со значением 47,4 ± 0,15 ат.%. Тулмина и Бартона (5), найденным экстраполяцией от более высокотемпературных экспериментальных

IΟ

Таблица I

Оценки парных и частных коэффициентов корреляции первого порядка содержания железа в конечном пирротине с другими признаками при исходной концентрации H₂S > 0,08 M

Парные коэ	фициенты	Частные коэффициенты корреляции						
корреляции		элиминированный признак						
Іризнак $r_{05}=0,482$ $r_{01}=0,606$		исх. конп. ^{Н2} З	конечн исход- конц. Н ₂ S		конеч- ный рН	конц. Г е в растворе		
Исходная концентра- ция н ₂ 5	0,820	-	0,725	0,774	0,762	0,827		
Конечная концентра- ция H ₂ S	0,560	-0,094	-	0,489	0,391	0,637		
Исходный рН	0,433	-0,092	-0,3I4	-	-0,720	0,553		
Конечн ый рН	0,472	-0,086	-0,20I	0,734	-	U , 589		
Концентра- ция Fe в растворе	0,051	+0,193	0,369	0,385	0,403	-		

данных для сухой системы. Близкая величина 47,45 ± 0,I ат.% Fe приводится в работе (3) для гидротермального пирротина, полученного при 300°C в растворе NH_ACl.

Принимая во внимание четкое разделение содержаний сульфидной серы в исходных растворах на две подвыборки: I) с концентрацией H₂S выше U,O8 M (I7 опытов) и 2) с концентрацией H₂S ниже O,O5 M (2I опыт) - корреляция железистости пирротина с со держанием H₂S, pH и концентрацией железа в растворах была изучена и отдельно в каждой подвыборке.

В подвыборке I ат.% Fe в конечном пирротине значимо положительно коррелируется как с исходным, так и с конечным содержанием сульфидной серы в растворе. С другими исследованными признаками значимая корреляция не устанавливается (см.табл.I).

Анализ таблицы позволяет заключить, что наибольшее влияние на разброс значений ат.% Fe в равновесном с пиритом пирротине

ΙĪ

Оценки парных и частных коэффициентов корреляции первого порядка содержания железа в конечном пирротине с другими признаками при исходной концентрации H₂S меньше 0,05 М

Таблица 2

Парные коэо корреляци	фициенты Ий	Частные коэффициенты корреляции Элиминированный признак					
Признак	r ₀₅ =0,433 r ₀₁ =0,549	Исх. конц. _{Н2} S	Конеч конц. ^Н 2S	Исход- ныйрН	Конеч- ныйрН	Конц . Г е в растворе	
Исходная концентра- ция н ₂ S	0,564 -	-	+0,644	+0,054	0,233	0,542	
Конечная концентра- ция H ₂ S	-0,289	-0,462	-	-0,357	-0,497	-0,062	
Исходный pH	-0,713	-0,529	-0,729	-	-0,673	-0,574	
Конечный pH	-0,579	-0,277	-0,674	+0,5II	-	-0,425	
Концент. Fe в p-ре	+0,609	+0,590	+0,563	+0,378	0,475	-	

оказывает начальная концентрация сульфидной серы в растворе. Элиминирорание этого признака делает незначимым и коэффициент корреляции железистости пирротина с конечным содержанием серы в растворе. С другой стороны, следует признать незначительное, статистически не устанавливаемое влияние исходной величины pH раствора на состав конечного пирротина. Это следует из того,что частные коэффициенты корреляции ат.% Ре в пирротине после опыта с другими признаками при элимировании исходного pH заметно не отличаются от соответствующих парных коэффициентов.

В подвиборке 2 наблюдается совершенно иная картина (см. табл.2). Во-первых, отличаются от предыдущих парные коэффициенты корреляции между характеристиками растворов и ат.% Не в конечном пирротине. Корреляция с исходной концентрацией H₂S стала меньше, а с исходным и конечным pH - значимой и отрицательной. Появилась значимая положительная корреляция состава пирротина



Рис. I. Зависимость конечной концентрации сульфидной серы от pH раствора для двух исходных содержаний H₂S. Стрелками показано изменение pH в процессе опыта

с содержанием Fe в растворе. Во-вторых, элиминирование исходного содержания H₂S не привело к значимому изменению соответствующих коэффициентов корреляции. Элиминирование же исходного pH сделало незначимыми все коэффициенты, кроме корреляции с конечным pH, которая стала положительной.Содержание Fe и H₂S в растворе после опыта и конечный pH на корреляцию существенно не влияют, т.к.при их элиминировании все частные коэффициенты значимо не отличаются от соответствующих парных.

Таким образом, удалось показать, что величины исходной концентрации Н₂S имеют важное значение для распределения составов пирротинов, равновесных с пиритом при 300°С в гидротермальных средах. Это выражается в том, что в разных по исходной концентрации H₂S группах опытов возникают разные причинно-следственные связи и, в частности, в том, что в подвыборке I исходное содержание сульфидной серы непосредственно коррелирует (статистически) с распределением составов конечных пирротинов.

Одновременно были проанализированы данные, пслученные по содержанию железа и серы в закаленных растворах, сосуществую щих с пирротин-пиритовой ассоциацией. На рис. І показана зависимость концентрации сульфидной серы в растворах после опытов от рН раствора для двух значений исходной концентрации НоS : : 0,05 ± 0,015 М и 0,09 ± 0,01 М. Хорошо видно, что конечное содержание сульфилной серы зависит от исходного и сильно уменьшается с повышением кислотности растворов. Это подтверждает и статистическая обработка результатов. Так, коэффициенты парной корреляции между содержанием сульфидной серы после опыта с одной стороны, и исходными значениями концентрации Но и рн раствора - с другой, составляют соответствино 0,869 и 0,818, а коэффициенты частной корреляции - 0,888 и 0,844 (для 48 экспериментов). Уменьшение конечной концентрации Нос понижением рН раствора сопровождается переходом пирротина в пирит, количество которого заметно повышается в твердофазовых продуктах этих опы-TOB.

Для содержания железа в охлажденных растворах (рис. 2) наблюдается иная закономерность: минимальные значения (~10⁻⁵г-иод/л) установлены в интервале pH от 4 до 9. При pH≈3 происходит заметное повышение этой величины (до ~10⁻⁴г-ион/л) гораздо слабее оно выражено при pH = II.

В заключение можно сказать, что в гидротермальных условиях совместно с пиритом при 300°С образуется гексагональный пирротия, средний состав которого по 48 опытам составляет 47,38 ± ± 0,06 ат.% и совпадает с данными других авторов, в том числе полученными в условиях сухой системы. Вместе с тем, привлечение методов математической статистики позволило установить значимую корреляцию между распределением составов равновесных с пиритом пирротинов и некоторыми характеристиками растворов: исходной концентрацией H₂S или pH и концентрацией в них железа. При этом составы пирротинов варьируют от 47,27 дэ 47,46 ат.% Fe.

I4



Рис. 2. Зависямость концентрации железа в растворах после опытов от исходных значений pH. Стрелками показано изменение pH в процессе опыта

По-видимому для более определенных выводов такого рода нужны исследования в ещё более широком интервале измерений указанных параметров раствора.

ЛИТЕРАТУРА

I. н.неlgeson."Am.J.Sci", <u>268</u>, 415-438,(1970). 2. Г.Р. Колонин, Ю.В.Лаптев. — В сб. Экспериментальные исследования по минералогии (1972-1973). Невосибирск, 1974. З. Ю.Н.Удодов. — "Докл.АН СССР, т.175, № 3, 1967. 4. Ю.Н.Удодов. Экспериментальное исследование системы Ре-S в гидротермальных условиях. Диссерт. на соиск. уч. ст. канд. геол. — мин. наук, Иркутск (1969). 5. П.Тулмин Ш, П.Б.Бартон. — В сб. Термодинамика постматматических процессов, М."Мир", 1968.

А.Б.Птицын

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ СУЛЬФИДОВ МЕДИ И ВИСМУТА С СИЛЬНО ЩЕЛОЧНЫМИ ХЛОРИДНЫМИ РАСТВОРАМИ

Влияние pH на процессы растворения-осаждения рудных минералов – один из основных вопросов геохимии рудообразующих процессов. В связи с этим представлялось целесообразным дополнить наши предыдущие исследования (I-3) экспериментами в сильно щелочных хлоридных растворах.

В этом кратком сообщении приводятся результать опытов по синтезу висмутовых сульфосолей меди из простых сульфидов в одномолярном растворе хлористого натрия с исходным pH от 9,0 до I2,9. Эксперименты проводились в титановых автоклавах, футерованных фторопластом-4, при температуре $300^{\circ}C \pm 2^{\circ}$. Мольное отношение Bi:Cu во всех опытах равнялось I:I. Растворы после опыта анализировались на содержание меди и висмута (аналитик P.П. Битейкина), а твердые фазы определялись рентгенографически.

Результаты опытов приведены в таблице I. Отчетливо видны две области рн исходных растворов, резко отличающиеся по ре – зультатам. Растворы с исходным рН ≤ II,8 в процессе опыта сильно подкисляются, реакции образования равновесной сульфосоли идут медленно – в продуктах опытов фиксируются исходные компоненты и промежуточным продукт – виттихенит (см. 3), равновесие не достигается даже при 34-дневной выдержке. Растворы с исходным рН ≥ I2,2 остаются щелочными и после опыта, исходные ве – щества перерабатываются полностью, практически единственным продуктом опытов оказывается купробисмутит (кроме одного опыта с наибольшей длительностью, в котором обнаружен еще и висмут металлический).

Обращает на себя внимание резкое увеличение кислотности растворов, исходный pH которых был < II,8. Ранее нами наблюдалось такое же явление в слабо кислых, нейтральных и слабо ще – лочных растворах (I,3). Это может быть вызвано либо окислением сульфидной серы в сульфатную, например растворенным кислородом, и образованием серной кислоты, либо образованием гидроксо- или хлорогидроксокомплексов висмута, например по реакциям:



Рис. I. Зависимость логариямов концентраций металлов в растворе от pH после опыта

 $Bi_2S_3+3H_2O+5OH^++2Cl^- \implies 2BiCl(OH)_4^{2^-}+3HS^ Bi_2S_3+3H_2O+2Cl^- \implies 2BiCl(OH)_4^{2^-}+3H_2S+2H^+$

Последнее также весьма вероятно, учитывая большую склонность солей висмута к гидролизу.

Увеличение скоростей реакций в кислых (3) и щелочных растворах по сравнению с близнейтральными вызвано существенным увеличением растворимости сульфидов в этих условиях, демонстрацией которого является рис. I, где показана зависимость концентраций металлов в растворе от pH после опита.

Присутствие в продуктах ряда опытов бисмоклита, образую-

Таблица I

Результаты опытов по синтезу сультосолей в I M NaCl при 300° C Шихта: 0,096 г Bi₂S₃ + 0,030 г Cu₂S (Bi:Cu = I:I), V раствора = 2,5 мл

		the second se	and the second sec	the second se	
рН до рН пос-		Время опыта,	Конц.в р опыта в	-ре после мол/л	Образовавшиеся
опыта	опыта	сутки	Bi	Cu	фазы
9,I	4,05	3	9,9·I0 ⁻⁵	8,2.10-4	Висмутин, дигенит, виттихенит.
9,I	3,4	7	4,0·I0 ⁻⁵	8,4.10-4	Висмутин, дигенит, виттихенит.
9,0	I,8	6	8,2.10-4	1,3.10-2	Висмутин, дигенит, вит- тихенит, бисмоклит.
9,0	I,6	I3	3,0·I0 ⁻⁴	I,4·10 ⁻²	Висмутин, дигенит. вит- тихенит, бисмоклит.
9,0	I,75	20	3,6.10-4	I,0·I0 ⁻²	Висмутин, дигенит, вит- тихенит, бисмоклит.
9,0	I,2	34	2,0.10-3	3,0·I0 ⁻²	Висмутин, виттихенит, бисмоклит.
II,I8	I,7	6	1,2.10-3	I,3·I0 ⁻²	Висмутин, дигенит, вит- тихенит, бисмоклит.
II,IS	I,2	13	1,0.10-3	2,1.10-2	Висмутин, дигенит, вит- тихенит, бисмоклит.
II,I8	Ι,6	20	0,5·I0 ⁻³	1,2.10-2	Висмутин, виттихенит, бисмоклит, дигенит(?).
I I, 4	2,32	20	I,0·I0 ⁻³	4,I·I0 ⁻³	Висмутин, купробисму- тит(?).
II,8	2,35	20	2,3.10-4	e,00∙10 ⁻³	Висмутин, купробисму- тит(?).
12,2	9,3	20	6,0·I0 ⁻⁵	8,7°IO ⁻⁵	Купробисмутит.
12,6	12,0	20	4,9·10 ⁻⁵	9,2·10 ⁻⁵	Купробисмутит.
12,9	12,6	6	1,5.10-4	1,7.10-4	Купробисмутит.
12,9	12,8	13	0,8·10 ⁻³	2,2.10-4	Купробисмутит.
12,9	12,52	20	1,2.10-4	-	Купробисмутит.
12,9	12,3	34	6,8·I0 ⁻⁵	2,2·I0 ⁻⁵	Купробисмутит, Ві металлический.
			the second se	and the second se	

щегося, на наш взгляд (4), при закалке. говорит о том, что концентрации висмута, определенные в этих опытах, являются зани – женными. В то же время, серия опытов, выполненных методом вы – сокотемпературной спектрофотометрии, по изучению растворимости висмутина и халькозина в слабокислом одномолярном растворимости висмутина и халькозина в слабокислом одномолярном растворе хлористого натрия показала хорощую закаливаемость хлоридных растворов висмута и меди: при охлаждении растворов, нагретых до IOO^OC, полосы поглощения в ультрафиолетовой области даже за несколько часов не возвращаются в исходное положение, а лишь незначительно изменяются: максимумы несколько уменьшаются по высоте и смещаются в коротковолновую область. В этих опытах после охлаждения бисмоклит зафаксирован не был.

Предварительные эксперименты, выполненные спектрофотометрическим методом при комнатной температуре, также показали резкое увеличение растворимости сульфидов меди и висмута в хлоридных растворах в кислой (pH после опыта < 2,5) и щелочной (pH после опыта > IO) областях, причем при уменьшении pH от 3,0 до 2,3 растворимость возрастает примерно также, как при нагревании от 20 до IOO^OC.

Таким образом, растворение и перенос сульфидов меди и висмута может осуществляться как кислыми, так и щелочными растворами, при нейтрализации которых должно происходить интенсивное отложение рудного вещества.

ЛИТЕРАТУРА

I. А.А.Годовиков, А.Б.Птицын.-В сб.: Эксперим.исслед. по минералогии (1968-1969), Новосибирск, 1969. 2. А.Б.Птицын, А.А.Годовиков.-В сб.: Эксперим.исслед. по минералогии (1969-1970), Новосибирск, 1971. 3. А.Б.Птицын, Г.Р.Колонин.-В сб.: Эксперим.исслед.по минералогии (1974-1975), Новосибирск, 1975. 4. А.Б.Птицын, Г.Р.Колонин, Р.П.Битейкина.-Там же. Г.Р.Колонин, Е.А.Кириллова ГИЛРОТЕРМАЛЬНЫИ СИНТЕЗ ПРОСТЫХ СУЛЬФИДОВ ОЛОВА В СЭРОВОДОРОДНЫХ РАСТВОРАХ

іїв оловорудных месторождениях наряду с касситеритом и станнином иногда встречаются и простые сульфиды олова. Герценбергит Sns установлен на месторождениях Боливии, Юго-Западной Африки (I), Якутии (2), Японии (3). Более редкие минералы берндтит Sns₂ и оттеманит Sn₂S₃ найдены на месторождениях Боливии (4) и Португалии (5). Экспериментальные данные об условиях образования этих минералов дадут возможность использовать их для оценки физико-химической обстановки формирования оловянных руд.

Исследования И.Я.Некрасова с сотрудниками (6-8) выяснили многие существенные особенности образования простых сульфидов олова в гидротермальных растворах, главным образом при температурах 300-500°С и при высоких концентрациях серы. Однако сульмиды олова обычно встречаются в природе в более низкотемпературных парагенезисах, в связи с чем основной дитерес представляют как раз температуры ниже ЗОО^ОС. Концентрация серы в рудообразующих растворах также едва ли может превышать О.І М. Наконец, в указанных работах при синтезе широко использовались такие ве шества как эл, SnO, SnCl. В природных же условиях образование сульфицов олова связано прежде всего с процессами взаимо деиствия сульфидных растворов с более ранним касситеритом. В настоящем сообщении излагаются первые результаты опытов по синтезу герибергита и бернятита действием сероводородных растворов на касситерит.

Эксперименты проводились в титановых автоклавах и в авто клавах с сторопластовой сутеровкой объёмом 20, 32 и 40 см³. Давление в них составляло 500 атм и задавалось с помощью соответствующего заполнения. В качестве нагревателей использовались лабораторные сушильные шкафы СНОЛ, температура которых поддерживалась в пределах [±] 2⁰С регуляторами вРТ-3, задатчик которых был переделан для работы с хромель-алюмелевыми термопарами. В качестве исходного материала в опытах использовался природный касситерит с месторождения Хрустального (Приморье), измельченный несколькими способами: растертый в механической агатовой

ступке в течение 8 часов, диспергированный на центросежно-шланетарной мельнице типа M-3 в течение 5 мин (9), раздробленный до размеров 0,I мм. Навеска sno_2 , помещавшегося в автоклав, составляла IOO мг. В большинстве опытов в автоклаве находился также природный гексагональный пирротин в количестве 200 мг, который частично превращался в пирит и поддерживал окислительно-восстановительные услович на уровне линии пирит-пирротинового равновесия. Определенное воздействие как восстановитель могли оказывать стенки титановых автоклавов, поскольку при рH=0 и 0,5 и температуре 300°C в продуктах опытов был обнаружен ана – таз, а в растворах в некоторых случаях установлен титан.

Рабочие растворы готовились насышением дистиллированной воды сероводородом из аппарата Киппа с последующим титрованием на pH-метре соляной кислотой марки ОСЧ до нужного значения (в интервале от О до 4). Если в автоклав помещался пирротин, как правило, после опытов наблюдалось увеличение рН раствора на 0,3 -І единицы. В остальных случаях рН оставался практически неизменным. Концентрация сульбидной серы контролировалась иодометрическим титрованием до и после опыта. Проверка на содержание сульфатной серы в растворах после отдельных экспериментов не обнаружила её присутствия, по крайней мере, в концентрациях выше IO⁻⁴M. Продолжительность экспериментов обычно составляла IO суток. Опыты разной длительности (от 5 до 40 суток), проведенные при 200°С, не показали заметного изменения в соотношениях твердобазных продуктов, начиная уже с ІО-суточной выдержки, что как быдто указывает на достижение равновесия. Однако, учитывая вывод авторов работы (7) в необходимости по меньшей мере 20-суточ- * ной выдержки даже при 400°С, мы в дальнейшем предполагаем провести более детальное изучение кинетики сульфидизации Sno, В сероводородных растворах. Здесь же только отметим, что образование устойчивых по составу продуктов опытов уже через IO суток может объясняться использованием тонкодисперсного касситерита с более высокой реакционной способностью по сравнению со слабо измельченным Sno2. До получения доказательств достижения равновесия в опытах предлагается считать, что приводимые ниже результаты отражают области синтеза сульфидов олова в данных условиях, а не области их термодинамической устойчивости.

Продукты опытов изучались под бинэкуляром и микроскопом

2I

(после запрессовки и приготовления аншлифов), а также рентгенографически на дифрактометре УРС-50 ИМ, Fe к -излучение.

В результате экспериментальных исследований установлено, что в изученном температурном интервале в достаточно кислых растворах происходит переход sno_2 в сульфиды олова - герценбергит и берндтит. В таблице I приведены межплоскостные расстояния синтезированных фаз в сравнении с литературными данными, хорощо совпадающие между собой.

Герценбергит обычно образуется в виде чещуйчатых или пластинчатых кристалликов темносерого цвета с ярким металлическим блеском, иногда достигающих размера 2-3 мм. В полированных аншлибах герценбергит белый, с отражательной способностью близкой к галениту, сильно анизотропный с цветными эффектами от голубовато-серого к желтовато-бурому. В сильно кислых средах SnS весьма мелкокристаллический (размеры зерен 0,001-0,01), в большинстве случаев тонкопластинчатые кристаллики группируются в радиально-лучистые агрегаты.

Бернятит под бинокуляром золотисто-желтнй, а в опытах с пирротином светло-серый. Совместно с мелкодисперсным касситеритом он образует стяжения, покрытые с поверхности более или менее глубоким (в зависимости от pH среды) и однородным слоем SnS_2 . В отраженном свете под микроскопом SnS_2 серый, с едва разлячимой тонкокристаллической структурой, при скрещенных николях наблюдаются характерные внутренние рефлексы желтых и оравжевых тонов.

Полученные нами результаты представлены на схематических диаграммах (рис. I а и б), причем каждый из изображенных на них кружков отражает результаты нескольких экспериментов, проводившихся или со s_{n0_2} различной степени дисперсности, или в разных окислительно-восстановительных условиях (в титановых автоклавах или в автоклевах с оторопластовой футеровкой). Влияние температуры проявилось прежде всего в том, что при переходе от $3CO^{\circ}C$ к 250° и $200^{\circ}C$ интервал pH, в котором образуются сульфилы олова, расширяется соответственно от pH = I до pH = 2 и далее до pH = = 3,5. Кроме того, если при $300^{\circ}C$ s_{n0_2} преобразуется почти исключительно в герценбергит, то при $250^{\circ}C$ были получены оба сульфида (генценбергит с уменьшением кислотности раствора сменяется берндтитом), а при $200^{\circ}C$ в интервале pH 0,5-3,5 устой -

Таблица І

Межплоскостные расстояния синтезированных сульфидов в сравнении с литературными данными

Синтезированный ວ່ກວ່		Герценбергит по данным(2)		Синтезированный SnS ₂		Синтетический SnS_по данным(IO)	
d/n	I	d/n	I	d/n	I	d/n	I
4,03 3,445 3,245 2,925 2,83 2,79 2,295 2,175 2,12 2,01 1,98 1,865 1,765 1,705 1,68 1,615 1,545 1,545 1,442 1,394 1,255	20 50 40 30 50 100 30 5 20 20 20 20 20 10 10 10 5 20 20 20 20 20 20	3,94 3,38 3,20 2,90 2,80 2,766 2,28 2,179 2,108 2,007 1,977 1,861 1,766 1,705 1,678 1,616 1,548 1,442 1,394 1,258	I0 50 40 20 50 I00 60 20 20 20 20 70 40 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50	5,90 3,15 2,94 2,78 2,15 1,96 1,82 1,74 1,67	IO0 20 5 40 25 5 20 16 14	5,90 3,15 2,94 2,78 1,15 1,96 1,82 1,74 1,666	IUO 20 10 35 15 18 16 15

чив берндтит. Последний получен и в пробных экспериментах при I50°C, правда, только в интервале pH O-I. Таким образом, как и в работе (8), имеет место значительное расширение области устойчивости сульфидов олова с понижением температуры.

Кроме температуры решающее влияние на устойчивость сульфидов олова оказывает кислотность-щелочность растворов. Из рис. I хорошо видно, что сульфидизация Sno₂ наблюдалась в досточно





кислых условиях. Это хорошо согласуется с данными работ (6-8), в которых сульфиды также образовывались в кислых растворах,хотся и в более широком диапазоне pH, что, по-видимому, связано с применением значительно более высоких концентраций серы. С повышением кислотности раствора в наших опытах также значительно возрастает соогношение между сульфидами и касситеритом в продуктах опытов: при pH < I сульфиды начинают преобладать над SnO₂.

Как следует из сравнения рис. I а и б, присутствие в автоклаве пирротина практически не отражается на результатах экспериментов. Следует только отметить определенное расширение об – ласти синтеза бертрандита в присутствии пирит-пирротинового буфера.

В заключение авторы выражают искреннюю благодарность Т.С. Юсупову за содействие и проявленный интерес к работе, а Э.П. Солотчиной за помощь при съёмке и расшийровке дифрактограмм.

ЛИТЕРАТУРА

I.P.Ramdohr.-Zeitschr. Kristallogr. 92, " 3-4, Abt. A, 196-199 (1935). 2. Л.Н.Индолев, Б.Л.Флеров, Ю.Я.аданов, А.А.Бров кин.-Покл. АН СССР, I59, № 5, I044-I047 (I964). З. Јозвікази Aoki, Journ. Japan. Assos. miner., petroll. and econ. geol. 65. 1 5, 22I-229 (1971). 4.H. Moh, F.Berndt, "Neues Jb. Miner. Mon" 3. 94-95 (1964). 5.A.H.Clark. "Neues Jb. Miner. Mon"H.9. 426-430 (1969). 6. Е.Н. Диман, И.Я. Некрасов.-"Покл.АН СССР", 170, № 2. 421-424 (1966). 7. И.Я. Некрасов, Л.В. Сипавина, В.Н. Куприянов-"Докл. АН СССР, 200, № 4, 946-949 (1971). 8. И.Я.Некрасов, Л.В. Сипавина.- В сб.: Очерки физико-химической петрологии . Вып. ТУ. Μ., "Наука". 1974. 9. С.И.Голосов, В.И.Молчанов - В сб.: физико-химические изменения минералов в процессе сверхтонкого измельчения, Новосибирск, "Наука", 1966. IO.H.Mon-Neues Jb. Miner. Abh., 227-263, (1969).

К ВОПРОСУ О ПОВЕДЕНИИ МОЛИБДЕНА В СУЛЬФИЛНО-ФТОРИДНЫХ ГИДРОТЕРМАЛЬНЫХ РАСТВОРАХ

Согласно полученным ранее экспериментальным результатам (I,2) в сульфидно-кальциевых растворах при 300 и 400° С и давлении 500 атм повышение pH растворов вызывает смену ассоциации MoS_2+CaSO_4 на $CaMoO_4$ (при pH = 6-7). Некоторые исследователи предполагают (3,4), что на условия кристаллизации молибденита в значительной мере может повлиять присутствие фторидов за счёт образования фтор-молибдатных комплексов. С помощью термодинамических расчётов показано (3), что устойчивость повеллита также будет зависеть от активности фтор-иона. В связи со всем этим представляют интерес результаты экспериментального исследова – ния взаимоотношений минералов молибдена в сульфидно-фторидных растворах.

В экспериментах исходный СаМоО₄ подвергался воздействию растворов NaF концентрацией О,I моль/л, насыщенных H₂S так же до О,I моль/л. Кислотность-щелочность растворов задавалась добавлением НСI или NaOH и изменялось в диапазоне pH 2-IO. Опыты проводились в футерованных фторопластом автоклавах с рабочим объёмом 38-40 см³. Длительность опытов составляла I4 суток. Результаты экспериментов приведены в таблице I.

Данные таблицы отображены графически на рис. I, из которого видно, что во всех опытах при взаимодействии сульфидно-фторидного раствора с СаМоО₄ происходит полное преобразование исходного продукта. В диапазоне pH 4-7 за счёт повеллита образуется MoS_2 и CaF_2 , при pH = 3 в виде твердой фазы находится лишь один молибденит, а при pH ≥ 8 - один флюорит. Установленный диапазон pH растворов, в котором MoS_2 образуется во фторсодержащих сульфидных растворах, практически не отличается от такового в простых сульфидных растворах (I).

Рентгенографическое изучение полученных фаз показало хоропую раскристаллизованность флюорита, дебаеграмма которого пол – ностью соответствует справочным данным (5) и слабую раскристаллизованность MoS₂. На дебаеграммах последнего имеется 7

Табляца І

Результаты опытов по воздействию растворов NaF (0, I моль/л), насыщенных сероводородом, на CaMoO₄ при 300⁰С и 500 атм.

жж пп	рН ра — — — до опыта	аствора после опыта	а До ОПЫТА	S, оль/л после опыта	Концент раствора опы кальция, моль/л	рация в ах после тов молибде- на,моль/л	"Гвёрдофазовые продукты опытов
I 2	2,75 4,00	2,50 4,27	0,083 0,090	0,04I 0,054	I,04·10 ⁻² не ощущ.	$< 10^{-6}$ 0,34.10^{-5}	молибденит молибденит, фирорит
3	5,85	6,50	0,092	0,064	не ощущ.	0,73·10 ⁻⁵	флюорит молибденит, флюорит
3' 4	5,85 7,20	6,48 	0,092 0,II6	0,062	не ощущ. 2,5·I0 ⁻⁴	I,20·10 ⁻³ I,29·10 ⁻⁵	молиоденит, флюорит молибденит, флюорит
4'	7,20	7,50	0,II6	0,088	2,0·10 ⁻⁴	1,29·10 ⁻⁵	молибденит, флеорит
5 5'	8,05 8,05	9,75 9,60	0,I25 0,I25	0,II5 0,II4	2,5·10 ⁻⁴ не ощущ.	8,86·10 ⁻³ 9,27·10 ⁻³	флюорит флюорит
6	10,10	II,I5	0,132	0,121	не ощущ.	8,86.10-3	флюорит

диффузионных рефлексов с d/n соответствующих природному молибдениту (5).

Результати изучения растворов после опытов (рис. I б, в) соответствуют данным по составу твердофазовых продуктов (помещены на этом же рисунке). Концентрация молибдена в растворах при pH 3-6 вследствие образования MoS_2 оказалось не больше $10^{-5} \div 10^{-6}$ моль/л, что з масштабе рисунка практически совпадает с нулевой линией. В целочных растворах конщентрация Мо повышается почти до 10^{-2} моль/л, что является предельно возможным в случае полного перехода Мо из СаМоО₄ в раствор. В растворах с pH \geq 4 концентрация Са находится на пределе чувствительности метода, что связано с образованием флюорита. При pH = 3, где флюорит в продуктах опытов отсутствует, количество Са в раст-



Рис. I. Результаты опытов по взаимодействию сульфиднофторидных растворов с CaMoO₄ при 300⁰C в зависимести от ph. а - соотношения твердофазовых продуктов; б - концентрация кальция, молибдена и сульфидной серы в растворах после опытов; в - сравнение pH, замеренного до и после экспериментов.

воре является предельно возможным (I·IO⁻²моль/л).

Сравнивая данные по концентрации Мо в растворах, сосуществующих с синтезированным Mo3₂ с аналогичными результатами в экспериментах без фторидов (1) приходится констатировать, что различия между ними не наблюдается. Предельные значения величин рН, при которых образуется молибденит, в этих двух случаях так-



Рис. 2. Диаграмма условий равновесия CaSO₄ и CaF₂ при 300^оС. – – – линии растворения; ⊕ – точки, нанесённые по известным концентрациям НЕ и предполагаемым концентрациям HSO₇ в растворах для опытов с pH 3-6.

же хорошо совпадают. Присутствие фтор-иона резко сказывается на составе Са-содержащих фаз. Конкурируя с сульфат-ионом и молибдат-ионом, он препятствует как образованию ангидрита, так и сохранению повеллита.

Преобразование повеллита можно представить уравнениями, составленными с учетом происходящих в растворе процессов электролитической диссоциации для присутствующих слабых кислот. Необходимые термодинамические константы (К⁰дис.) заимствованы из справсчника (6) и для ЗСС⁰С равны: $pK_{1,H_2S}^0 = 8,22$, $pK_{diF}^0 = 5,95$ и $pK_{TT,H_2S0}^0 = 6,08$. Исходя из этих величин в опытах с

подкисленными рестворами (pH < 6) преобладающими компонентами являются H_2S , HF и HSO_4^- ^{*}. Процесс превращения CaMoO₄ в MoS_2 и CaF₂, происходящий в этом случае, может быть отражен реакцией следующего вида, смещенной полностью вправо:

 $CaMoO_A + 2HF + 2,25H_2S \rightarrow CaF_2 + MoS_2 + 0,25HSO_4 + 3H_2O + 0,25H^+$

Из этого уравнения видно, что образование молибденита сопровождается окислением сульфидной серы до сульфатной. Со – кристаллизация Mos₂ с CaF₂, а не с CaSO₄, как это наблюдалось в предыдущих исследованиях, может быть проиллюстрирована с помощью термодинамического анализа сравнительной устойчивости флюорита и ангидрита. На рис. 2 приведена диаграмма, построенная для 300°С с привлечением данных из справочника (6)

На эту диаграмму нанесены точки концентраций фторида(получено из исходной концентрации NaF с поправкой на известноз количество, связанноє в CaF₂) и вероятных концентраций сульфатной серы для опытов с pH ≤ 6 . Как было указано, для этих экспериментов валовые концентрации будут соответствовать концентрации HF и HSO_4^- и приведенные результать могут сравниваться с расчетными данными, представленными в показанном варианте. При этом, конечно, следует учитывать, что при расчетах коэффициенты активности принимались равными единице, а в действительности концентрации могут заметно отличаться от активностей.

Несмотря на указанное обстоятельство из рисунка видно, что при имеющихся соотношениях концентраций НF и HSO_4^- нанесенные точки располагаются в поле устойчивости CaF_2 , а линии равновесия ангидрита с филооритом лежат выше в области меньших значений активностей HF. С уменьшением pH проявляется сильная тенденция к растворению обеих фаз и при $\alpha_{Ca}^2 + = IO^{-4}\Gamma$ -ион/. они должны исчезать при pH = 2. В экспериментальных условиях это происходит при pH до опыта = 2,75. Из всего рассмотренного следует, что образование CaF₂, а не caso₄ в ассоциации с MOS_2 на месторождениях Мо свидетельствует о низкой активности сульфат-

^{*}Непосредственно определений сульфатной серы не проводилось, однако по аналогии с проведенными ранее экспериментами без фторидов её валовая концентрация принята равной 2.10 моль/л.



Рис. 3. Диаграмма условий равновесия СаМоO_4 и CaF_2 при $300^{9}\text{C}.\oplus$ - точки, нанесенные по известным концентрациям F и MoO_4^{-2} в растворах для опытов с рН 7-IO .

ной серы ($< IJ^{-3}$ моль/л) и повышенной активности фтора (IO^{-I} ; + J^{-3} моль/л).

С помощьк аналогичной диаграммы (рис. 3) рассмотрены ваем моотношения полей устойчивости Самоо₄ и СаF₂. В данном случае валовые концентрации фтора должны соответствовать фтор-иону(смприведенную ранее константу диссоциации HF). Для молибдена основной формой нахождения в целочных сульфидных растворах при 300°С, согласно данным нашей работы (7), является молибдат ион и продукты его гидролиза: рК° = 8,2 (8). Нанесенные на дваграмму точки для опытов с рН ? 7 (см.табл. I) ложатся или волизи лимым равновесия повеллита с флюоритом, или смещеся в сторону меньших значений активностей молибдат-иона вглубь поля устойчивости CaF₂.

Учитывая приолиженность в тождественности концентраций и активностей, результаты экспериментов в целом хорошо соответствуют термодинамическим расчетам. Из этой диаграммы очевидно также, что ооразование CaF₂, а не CaMoO₄ свидетельствует о невысокой активности MoO_{4}^{2-2} ; $< IO^{-2}$; IO^{-3} моль/л) при реальных для природных условий активностях F^{-} (IO^{-1} ; IO^{-2} моль/л).

Таким образом, полученные экспериментальные результаты подтверждают закономерность образования ассоциации MoS₂+ CaF₂ на месторождениях молиодена грейзенового типа. Величины активностей фтора и сульфидной серы в условиях опытов отвечают максимально возможным величинам в природных растворах. Для F это оыло показано по анализам включений в минералах(3), а для H₂S оыло достаточно ососновано в работе (9). Поэтому установленный интервал pH, в котором устойчива ассоциация молиоденита с флюоритом, следует считать наибольшим.

Важным моментом, вытекающим из результатов опытов является сохранение минимальных концентраций молибдена в растворах равновесных с молибденитом. Вероятно,что предполагаемая в (3,4)существенная роль фтор-молиодатных комплексов при 300° C не реализустся и это обусловливает одинаковые диапазоны pH кристаллизации MoS_2 в растворах со фтором и без него.В то же время данные экспериментов показывают,что при значительном преобладании F над Ca активность кальция поддерживается на низком уровне за счет образования CaF₂ и это расширяет возможности переноса молибдена щелочными растворами одновременно с сульфидной серой и фтором.

В заключение автор выражает глубокую признательность Г.Р.Колонину, соавтору и руковолителю проведенных ранее исследований, за ценные советы и указания при чтении рукописи. I. Г.Р.Колонин, Ю.В.Лаптев, Р.П.Битейкина. В сб.: Эксперим. исслед. по минералогии (1974-1975), Новосибирск, 1975. 2. G.R. Kolonin, G.P. Shironosova & Ju.V. Laptev. Forschr. Min., 52 (1975). 3. С.А.Коренбаум. Физико-химические условия кристаллизации минералов вольфрама и молибдена в гидротермальных средах. М., 1970. 4. А.И.Тугаринов, И.Л.Ходаковский, А.П.Жидикова. Теохи-

мия", 7, 975-984 (1973). 5. В.И.Михеев. Рентгенометрический спределитель минералов. М., 1957. 6. Г.Б.Наумов, Б.Н.Рыженко, И.Л.Ходаковский. Справочник термодинамических величин, М., "Атомиздат", 1971. 7. Г.Р.Колонин, Ю.В.Лаптев. В сб.: Эксперим. исслед. по минералогии (1974-1975), Новосибирск, 1975. 8.Г.Ф. Иванова и др. Теохимия", 2 (1975). 9. Г.Р.Колонин, Г.П.Широносова: "Докл. АН СССР", т.193, № 4 (1970). УДК 549.07

А.С.Лебедев, В.А.Кляхин

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ УСЛОВИЙ ОБРАЗОВАНИЯ МЕДЕСОДЕРЖАЩИХ БЕРИЛЛОВ В ГИДРОТЕРМАЛЬНЫХ РАСТВОРАХ

Известно (I), что медь может присутствовать в берилле, как изоморёная примесь, однако влияние её на окраску не изучено, так как в известных образцах она содержится в количестве не превышающем сотые доли весовых процентов.

Для изучения условий вхождения меди в берилл и её влияния на окраску были проведены эксперименты по синтезу берилла В гидротермальных растворах с различным РО2. Синтез проводился в платиновых ампулах объёмом 4 см³, на дно которых засыпались гидроокиси бериллия, алюминия, оксалат меди и минерализующая натрово-фторидная смесь, а сверху в платиновом сетчатом стакане размещался раздробленный кварц. Затравка в виде пластины толщиной 0,3-0,5 мм, вырезанная вдоль оси L6 кристалла берилла из Волынских петматитов подвешивалась под сетчатым стаканом.Опыты велись в автоклавах из стали IXI8НІОТ объёмом I65 см³ при 600⁰С. Необходимый режим Р_{О2} задавался с помощью известных буферных смесей (2), размещаемых снаружи ампул. Параллельно осуществлялся контроль режима РО2 в автоклаве по методике, описанной ранее (3). Полученный наросший слой берилла анализировался на микрорентгеноспектральной установке мя-21 В.Н.Королюком в ИГиГ СО AH CCCP.

Результаты опытов, приведенные в таблице I показывают, что вхождение меди в берилл в количестве более O,I вес.% достигается только при значениях P_{O_2} , соответствующих ревновесию куприта и тенорита. При этом кристалл приобретает бирюзовую окраску, обусловленную шкрокой полосой поглощения с λ_{MAX} гблизи 760 нм, интенсиеность которой хорошо коррелирует с интенсиеностью спектрор ЭПР друхралентного иона меди. С уреличением количества меди с синтезированных кристаллах берилла возростает параметр "с" его элементарной ячейки (4). Влияние Р_{о2} на содержание меди в синтезированных бериллах и их окраску

Зуферная смесь	Цвет синтези- роганного берилла	Кол-во меци в берил- ле,вес.%	Полуколичествен- ная оценка со- церж. си ²⁺ по дан- нкм ЭПР, рес.%
железо-магнетит (IM)	бесцветный	0,02	Cu ²⁺ < 0,n
(нм) гематит-магнетит (нм)	светло-голубой	0,08	Ju ²⁺ < 0,n
куприт-тенорит (СТ)	бирюзово- голубой	0,85	Cu ²⁺ < 0,n-n,0

ЛИТЕРАТУРА

I. В.Г.Фекдичев. "Геохимия", № 4, 39I (1963). 2. I.S. Huepner - В кн. Research techniques for high pressure and high temperature .367p. Springer , 197I. 3. В.А.Кляхин, А.С.Лебедев, Д.А.Фурсенко. В сб. Эксперим. исслед. по минералогии (1974-1975), 175-177, Новосибирск, 1975. 4. В.П.Солнцев, В.А.Кляхин, А.С.Лебедев. Физика твердого тела", <u>18</u>, № 5, 1396-1398.
УДК 549.07

А.С.Лебедев, Т.П.Рагозина

ОБ ОТНОСИТЕЛЬНОЙ УСТОЙЧИВОСТИ ФТОРКОМПЛЕКСНЫХ СОЕДИНЕНИЙ БЕРИЛЛИН, АЛКМИНИН И КРЕМНИН В ГИДРОТЕРМАЛЬНЫХ РАСТВОРАХ

Экспериментальные данные об устойчивости фторкомплексных соединений бериллия (I), кремния (2) и алюминия (3) в гидротермальных условиях позволяют рассматривать их как наиболее вероятные формы переноса этих элементов в надкритических растворах. Согласно данным (4) фторкомплексы алюминия и кремния в гидротермальных растворах прочнее бериллиевых. Поэтому можно предполагать, что фторбериллатные комплексы могут разрушаться с образованием бериллиевых минералов при взаимодействии с вмещающими алюмосиликатными породами.

Для проверки этого предположения были проведены экспери – менты по взаимодействию фторбериллата натрия с корундом, кварцем и пирофиллитом в гидротермальных условиях.

Опыты проводились в автоклавах из стали IXI8HIOT, объёмом I65 см³ в изотермических условиях при 600^оС в течение 5 суток. Фторбериллат натрия и гидроокись бериллия загружались на дно автоклава, а корунд, кварц или пирофиллит размещались сверху под обтюратором. Для подкисления или подщелачивания растворов применялись соответственно азотная кислота и аммиак, которые удобны тем, что не образуют с бериллием, кремнием и алюминием труднорастворимых соединений. В автоклав заливалось 75 мл раствора.

Продукты опытов изучались рентгенографическим методом Дебая-Шерера на аппарате УРС-60 и под микроскопом. Исходные данные и результаты экспериментов приведены в таблице.

Согласно полученным результатам, в присутствии корунда, гидроокиси алюминия и пирофиллита фторбериллат натрия разрушается с образованием фторидных комплексов алюминия: преимущественно хиолита в кислых растворах и криолита в растворах с нейтральным и повышенным рН. Интенсивное образование хризоберилла и берилла в кислых растворах и появление фенакита в раство – рах пониженной кислотности свидетельствует об увеличении проч – ности алюмофторидных комплексов и соответственно уменьшении активности алюминия с повышением рН. Подтверждением этому являет¬

Таблица

Исходные данные и результаты экспериментор по рзаимодейстрию фторбериллата натрия с корундом, крарцем и пирофиллитом

опы Раствор та	Количество Реществ в а сверху	исходных ртокларе р Г. снизу	рН Состар рнорь обра- Пос- зовавшихся фаз р ле рерхней,части ав-
_	1	i	'опы-' токлава ^ж та
I 4%p-p HNO3	10,0A1203	4,3Be(OH)2	2,2 Xp+X u+ Kp
2 4%p-p NH OH	(корунд)	2. ONa2BeF	8,2, Xp+Kp
3 14%p-p HNO3	110,0A1203	4,3Be(OH)2	12,41 Топ+Хр+Бе+Хи
4 Ідистил.н.о	I (корунд)	14,0 SiO2	! 6,0 Алб+Фе+Кр+Х и
5 4%p-p NH40H		2.0 Na2BeF4	8,0 Ало <u>+Фе+Кр+Хи</u>
6 4%p-p INO,	14,0 SiO2	4,3 Be(OH)2	2,3 Бе+Хи
7 дистил. Но	(кварц)	5,1 Al(OH)3	і 6,0¦ ⊈е+Ал б+Бе+Х∎+К р
8 14%p-p NH40H		12,0 Na2BeF4	<u>18,01Фе+Ало+Бе+Кр+Хи</u>
9 4%p-p HNO3	15,0	4,3 Be(OH)2	2,3 Бе+Хи+Топ+Кор+Кв
IO дистил. H ₂ O	пирофиллит	2,0 Na2BeF4	6,2 АлонФенБенТолнКенХи
II 4%p-p NHAOH			8,0, Алб+Фе+Кр+Хи+Топ

Условные обозначения: Алб — альбит, Бе — берилл, Кв — кварц, Кор — корунд, Кр — криолит, Топ — топаз, Фе — фенакит, Хи — хиолит, Хр — хризоберилл

*В нижней части автоклава происходит образование броммелита (корунда) и небольшого количества фаз, присутствующих в верхней части.

ся заметное увеличение количества алюмофторидных комплексов в растворах пониженной кислотности.

Кремнефторидные комплексы менее устойчивы, чем алюмофто – ридные, но образование фенакита и берилла при взаимодействии фторидных растворов, насыщенных бериллием и кремнием, с корундом свидетельствует о достаточно высокой подвижности кремния в этих системах. При взаимодействии фторидных растворов, насыщенных бериллием и алюминием, с кверцем в условиях повышенной кислотности последний интенсивно замещается мелкокристаллическим бериллом, который становится основной новообразованной фазой.0бразование берилла в ассоциации с топазом происходит также при взаимодействии кислых фторбериллатных растворов с пирофиллитом. С повышением pil раствора образование берилла в обоих случаях прекращается, кварц и пирофиллит замещаются альбитом в присутствии небольшого голичества фенакита.

Полученные результаты согласуются с геологическими данными об образовании берилла в результате взаимодействия высокотемпературных фторсодержащих бериллиеносных растворов, отделившихся на поздних стадиях магматического процесса с более ранними вмещающими комплексами: блоковым гварцем, микроклином и алюмосиликатными породами.При этом резкое увеличение целочности раство – ров на передовом фронте замещения не является фактором опреде – ляющим распад фторбериллатных комплексов.В пользу такого вывода свидетельствует тот факт,что самым распространенным бериллиевым минералом является берилл, для образования которого характерны условия умеренной активности целочей(6,7).С увеличением целочности раствора берилл интенсивно разлагается с образованием слюд, полевых шпатов, а бериллий при этом выносится в раствор(6,7)

Полученные результаты согласуются с экспериментальными дянными (8,IO) об образовании берилла на передовом фронте взаимодействия кислых фторбериллатных растворов с адуляром и альбитом, однако с нашеи точки зрения, распад фторбериллатных комплексов в этих условиях происходит не непосредственно за счет резкого увеличения целочности растворов, а за счет образования более прочных алюмоёторидных комплексов, устойчивость которых повышается при увеличении рё растворов на передовом фронте взаимодеиствия.

ЛИТЕРАТУРА

I. Б.П.Соболев"Геол.руд.месторожд".№ 3, т.б. I6-23(1964)2.А.А. Беус,В.Н.Наджарян, В.П.Шашутин.- В кн.:Эксперим.исслед.в обл. минерал.и геох.ред.элементов.М., "Наука", 77-83 (1967).3.В.А.Кляхин, А.С.Лебедев, А.Я.Родионов. - В кн.:Эксперим.исслед.по минер.(1972-1973), новосибирск, 1974. 4.А.К.Бабко"жНХ, т.4, вып.5, I067-I069(1959).5.А.А.Беус. Геохимия бериллия и генетические типы бериллиевых месторождений.М.,Изд.АН СССР, I960. 6.к.М.Калюжная, В.А. Калюжный "Минерал.сб.Львовск. геол.о.-ва", вып.17, I35-I47(1963).7.АС. Лебедев, А.Я.Родинов, В.А.Кляхин.-В кн.:Эксперим.исслед.но минер.(1972-I973), Новосибирск, I974. 8.А.А.Беус, Ю.П.Диков.Геохимия бериллия в процессах эндогенного минералообразования. М., "Недра", I967. 9.Ф.В.Сыромятников, А.Ш.Макарова, Куприянова "Зап.Всес. Минерал.о-ва", вып.2, 222-222(1971).IO.Б.П.Соболев, Ю.П.Диков.-"Геол.руд.месторожд." № 5, I964. А.М. Дорошев, И.Ю.Малиновский А.А.Калинин, Н.В.Сурков

ТОПОЛОГИЧЕСКИИ АНАЛИЗ СИСТЕМЫ Сао-А1203-Si02 НА БАЗЕ ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫХ ДАННЫХ

Данная работа выполнена в связи с общим исследованием одной из наиболее важных в петрологическом отношении силикатных систем – системы MgO-CaO-Al₂O₃-SiO₂. Ранее нами опубликована P-T диаграмма краевой системы MgO-Al₂O₃-SiO₂(I).В этой статье изложены результаты исследования другой краевой системы CaO – Al₂O₃-SiO₂. Топологический анализ проведен в области составов, ограниченной объёмом кварц-ларнит-геленит-гибонит-корунд, который замкнут во рсем изученном интервале температур (EOO-I7UO^OC) и давлений (до 40 кбар).

Предварительный анализ известного фактического материала показал, что для построения P-T диаграммы этой части системы требуются дополнительные данные относительно реакций плавления гроссуляра и моновариантных реакций Грос + **Дар** = Гел + Во и Ан + Кор = Грос + Ки. Эти реакции изучены нами методом "моновариантной смеси" на аппарате типа "поршень-цилиндр" по методике, опубликованной ранее (2). В качестве исходного материала использовались смеси предварительно синтезированных фаз или ассоциа – ций, принимающих участие в реакциях. Синтез гроссуляра и Са – чермакита осуществлен из аморфных смесей полученных по "геле – вой" методике, другие фазы и ассоциация синтезированы из сме – сей окислов марки ОСЧ.

Продолжительность экспериментов составляла при T = IIO – I200°C 6-8 час; при T = I300-I400°C 3-5 час; при T = I400 – I500°C 2-3 час; при T > I500°C до I часа. Такие выдержки обес-печивали практически полное завершение исследуемых реакций.

Диагностика фаз производилась рентгеновским и оптическим методами. Рентгеновское исследование проведено на дифрактометре ДРОН-I,5 на медном излучении.

<u>Граница плавления гроссуляр</u>а (рис. I). Из сопоставления данных по реакциям Грос = Ан + Гел + Во (6,I2,I3), Грос = Гел+ +(?) + Ж (6) и Ан + Во + Гел = Ж (I2,I3,38) следует, что глав-





I - гроссуляр устойчив; 2 - то же по данным (6); 3 - Грос — Чер + Гел + Ж; 4 - Грос — І'ел + Ж; 5 - Грос — Ж; 6 - Грос — І'ел + (?) + Ж (6); 7 - Грос — Ан + Гел + Во (I3, I4); 8 - Ан + Гел + Во — Гел + Ан + Ж (I3,I4); 9 - Грос + + Лар — Гел + Во; IO - Гел + Во — Грос + Лар.

ление гроссуляра начинается в нонвариантной точке 3 (Грос, Гел, Ан, Во, Ж), которая должна располагаться в области T = I270 -I290°C, P = II-II,5 кбар. Е связи с неопределенностью изменения состава жидкости с повышением давления граница плавления гроссуляра может быть представлена одной из двух реакций: Грос = Гел+ + Ан + Ж или Грос = Гел + Во + Ж. Это можно решить исходя из наших данных по реакции Грос = Гел + Чер + Ж и данных по реакции Грос + Чер = Ан + Гел (6), которые образуют нонвариантную точку 7 (Грос,Гел,Ан,Чер,Ж) в области T = I360-I380°C, P = I5-I6 кбар. Так как в этой точке отсутствует волластонит, граница плавления гроссуляра между точками З и 7 может быть представлена только



20 Рис. 2. Поля устойчивости анортита и анортита с корундом. I – Чер Грос + Кор; 2 – Ан + Кор Грос + Ки; 3 – Ан Грос + + Ки + Кв; 4 – то же по данным (6); 5 – то же по данным (7,8); 6 – Ан — Грос + Ки + Кв (6); 7 – то же по данным (5); 8 – Ан устойчив (5); 9 – Грос + Ки + Кв — Ан (6); IO – то же по данным (5); II – Чер + Кв — Ан (5); I2 – Грос + Ки + Кв — Чер + + Кв (5); I3 – Ан — Чер + Кв (5); I4 – Ан — Грос + Ки + Кв + + (Чер) (5).

реакцией Грос = Гел + Ан + Ж. Плавление гроссуляра выше точки 7 проходит, как уже отмечалось, по реакции Грос = Гел + Чер + Ж, которая экспериментально установлена при Р = I7 кбар. Однако уже при Р = 20 кбар гроссуляр плавится конгруэнтно. Следовательно, в интервале Р = I7-20 кбар должно быть две сингулярные точки, в которых из реакции плавления выпадают Са-чермакит (т.УП), а затем и геленит (т.Х).

<u>Реакции Грос + Лар = Гел - Бо</u> экспериментально установлена при $T = IIOO^{O}C$ в интервале P = 8-9 кбар и при $T = IBOO^{O}C$ в интервале P = II-I2 кбар (рис. I). Линия этой реакции расположена в непосредственной близости от границы поля устойчивости гроссуляра. Поэтому параллельно контролировалась стабильность самого гроссуляра, для чего в опытах применялась дополнительная ампула с моновариантной смесью Грос, Ан, Гел, Во. Из полученных данных следует, что ассоциация гроссуляра с ларнитом устойчива при давлениях примерно на 2 кбар выше чем сам гроссуляр.

Устойчивость анортита и анортита с корундом. Границы полей устойчивости анортита и анортита с корундом определяют один из основных узлов P-T диаграммы исследуемой системы в области высоких давлений (нонвариантные точки 9-I3, рис. 3 и 4). Верхняя по давлению граница устойчивости анортита, представленная реакцией Aн = Грос + Ки + Кв, подробно изучена (5-9). Сопоставление фактического материала (рис. 2) показывает, что данные разных авторов по этой реакции находятся в достаточно хорошем соответствии и подтверждаются нацими экспериментами при T = I400^oC, P = = 3I-32 кбар (рис. 2). Граница поля устойчивости анортита с корундом Aн + Кор = Грос + Ки изучена нами в двух сечениях T = = I200 и I400^oC. Как видно из рис. 2 эта граница на I-2 кбар смещена в сторону низких давлений относительно верхней границы устойчивости анортита.

Неясным остаётся вопрос о существовании поля устойчивости Са-чермакита с кварцем. Как следует из топологических соотношений, эта ассоциация возможна в очень узком интервале температур I475-I500^OC и давлений 32-37 кбар. Это находится в противоречии с данными (5), согласно которым поле Чер + Кв значительно шире и выходит за нижнюю границу устойчивости Са-чермакита, установленную (6). Нами проверено положение границы Чер = Грос + Кор при P = 28 кбар. Она зафиксирована в интервале T = I400-I425^OC, что хорошо согласуется с результатами (6), поэтому данные (5) могут быть поставлены под сомнение. Возможно, что клинопироксең синтезированный в работе (5) из природных минералов, несколько отличается по составу от Са-чермакита и устойчив при более низких температурах.

Полная топологическая увязка исследуемой части системы проведена на основе известных из литературы (5-15) и изученных нами моновариантных реакций, границ полиморфных переходов ос – новных фаз (3, 4, 16-37) и данных по изобарическому сечению при





Рис. 4. Участок диаграммы рис. 3 в области высоких температур и давлений.

P = I arm (38).

В области температур 800-I700⁰С и давлений до 40 коар стабильно существует 21 кристаллическая фаза: $a - u\beta -$ кварц (a и β Кв), тридимит (Тр), кристобалит (Кр), коэсит (Ко), корунд(Кор) кианит (Ки), муллит (Мул), с.ллиманит (Сил), гибонит (Гиб), волластонит (Во), псевдоволлстонит (ПВо), волластонит П (ВоП), ран-

кинит (Pah), \checkmark -, \checkmark и χCa_2SiO_4 , βCa_2SiO_4 -ларнит (Лар), Caчермакит (Чер). Состав жидкости в моновариантных и нонвариантных ассоциациях ориентировочно оценивался интерполяцией данных по плавлению в системе при P = I атм и плавлению трехкомпонентных фаз системы при высоких давлениях.

Общий вид Р-Т диаграммы показан на рис. 3, наиболее насыщенный участок в области высоких температур и давлений приве ден в увеличенном масштабе на рис. 4.

Характеризуя P-T диаграмму в целом отметим, что большинство нонвариантных точек, не связанных с полиморфными превращениями, обусловлено реакциями плавления. Фазовые взаимоотношениях в системе определяются, в основном, реакциями трехкомпонентных фаз - гроссуляра, анортита и Са-чермакита, ассоциации которых закономерно сменяются в зависимости от P-T условий. С повышением давления ассоциации анортита постепенно вытесняются ассоциациями гроссуляра, при наиболее высоких давлениях разлагается и сам анортит на гроссуляр с кианитом и кварцем. Поля устойчивости Са-чермакита и его ассоциаций протягиваются узкой полосой (< 200°C) в области высоких температур и давлений.

В твердофазной области большинство моновариантных границ имеет значительный положительный наклон dT/dP, а линии реакции плавления характеризуются, в основном, небольшим положительным наклоном dT/dP. Характерной особенностью области ликвадуса является смена конгруэнтного характера плавления анортита на инконгруэнтный при повышении давления, а гроссуляра – наоборот. Не остановливаясь на подробной характеристике P-T диаграммы отметим, что предложенный вариант хорошо увязывает имеющийся экспериментальный материал и может служить базой для дальнейшего уточнения отдельных её узлов.

ЛИТЕРАТУРА

I. А.М.Дорошев, И.Ю.Малиновский — В сб.: Экспериментальные исследования по минералогии (1972-1973), Новосибирск, 1974,81 2. И.Ю.Малиновский, А.М.Дорошев — В сб.: Экспериментальные исследования по минералогии (1972-1973), Новосибирск, 1974,62 3. И.А.Островский, Г.П.Мишина, В.М.Повилайтис — Докл. АН СССР ",

126, 645 (1959). 4. И.А.Островский, Г.П.Мишина, В.М.Повилайтис. В сб. Физико-химические проблемы формирования горных пород и руд, т. I, Изд. AH СССР (1961). 5.Ju. Hariya. Amer. Journ. Sci", 266, 193, (1968).6. I.F. Hays-"Carnegie Inst. Wash. Year Book, 65, 234, (1967). 7. F.R. Boyd - Carnegie Inst. Wash. Year Book, 60, 113, (1961). 8. F.R.Boyd. "Science, 145, 13, (1964). 9. B.J.Hensen, R.Schmid, B.J.Wood-"Contrib. Mineral. Petrol", 51,161,(1975). 10. Ken-ichi Hijikata."Journ. Fac. Sci. Hokkaido Univ", Ser. IY, XIII, 407, (1967). 11. R.C. Newton-"Amer. Journ. sci", 264,204,(1966). 12. A.L.Boettcher. "Journ. Petrol", 11. 337, (1970).13. H.G. Huckenholz."Carnegie Inst. Wash. Year Book" 73,411,(1974). 14. H.G. Huckenholz, E. Holzl. W. Lindhuber. "N. Jb. Miner. Abh., <u>124</u>, 1, (1975). 15. A.Hirschberg."Naturwissenschaften," 57, 37, (1970). 16. C.N. Fenner. - "Amer. Journ. Jci", 4th ser., 36,331,(1913). 17. F.J.Bates, F.P.Phelps." Phys. Rev., 18,115, (1921). 18. O.F. Tuttle, N.L. Bowen. Mem. Geol. Soc. Amer., 74, (1958), 19. R.E.Gibson-"Journ. Phys. Chem", 32,1197,(1928). 20. H.S.Yoder."Trans. Amer. Geophys. Union, 31,327,(1950). 21. M.L. Keith. O.F. Tuttle- "Amer. Journ. Sci", Bowen vol., 203, (1952). 22. L.H.Cohen, W.klement Jr.- Journ. Geophys. Res., 72, 4245, (1967). 23.F.H.Boyd, J.L. angland. Journ. Geophys. Res., 65, 743. (1960). 24. F.R. Boyd, P.M. Bell, J.L. England, M.C.Gilbert.-"Carnegie Inst. Wash. Year Book," 65.410. (1967). 25. A.L. Boettcher, P.J.Wyllie. "Contrib. Mineral. Petrol", 17,224,(1963).26. P.M.Bell, G. Symmons, J.F. Hays. "Carnegie Inst. Wash. Year Book" 64.141. (1965). 27. S.Kitahara, G.C.Kennedy. "Journ. Geophys.Res" 69,5395,(1964). 28. Ju. Hariya, M.A. Dollase, G.C. Kennedy. "Amer. Mineral", 541419, (1909). 29. S. W. Richardson, M.C. Gilbert, P.M. Bell-"Amer. Journ. Sci.", 267, 259, (1909). 30. S.W. Richardson, P.M. Bell, M.C.Gilbert."Amer. Journ. Sci.", 266,513,(1968). 31. E.F. Osborn, J.F.Schairer. "Amer. Journ. Sci", 239,715,(1941). 32. I. Kushiro.-"Carnegie Inst. Wash. Year Book" 63,83,(1964). 33. A.E. Ringwood, A. a. jor. "Earth Planet. Sci. Letters," 2,106, (1967). 34. L. Essene "Contrib. Mineral. Petrol", 45,247, (1974).35.W.-L. Huang, P.J.Wyllie. "Amer. Miner.", 60,213,(1975). 36. M.A.Bredig.-"Journ. Amer. Veram. Boc", 33, 188, (1950). 37. W.Klement jr. L.H.Cohen.-'Uement and Concrete Reseach', 4,939, (1974).38.E.F. Jsborn, n. ...uan .- Phase egu librium diagrams of oxide systems. "Amer. Ceram. Joc.", Columbus, Ohio, (1960).

И.А. Еелицкий, И.И. Федоров

ОСОБЕННИСТИ ИОННОГО ЗАМЕЩЕНИН Nates K+ В НАТРОЛИТЕ

Способность к замещению обменных катионов явлнется фун – даментальным свойством цеолитов. Замещение их, как правило, сопровождается определенным изменением силового поля кристалла и соответствующей деформацией (Al,Si)-О каркаса цеолита. Степень структурного искажения в катионзамещенных формах цеолита зависит от природы первичных (структурообразующих) и замещающих обменных катионов, изометричности каркаса, конфигу – рации и размеров полостей в нем. Все это определяет кристаллохимическую возможность и особенности изо- и гетеровалентного замещения катионов с изо- и гетеропозиционным размещением их в (Al,Si)-О каркасах.

Волокнистие цеолиты (натролит и др.) занимают среди прочих цеолитов особое место. Они отличаются высокой анизотропией (Al,Si)-О каркаса, образующего систему узких каналов(~2,6 -2,8 Å), в которых размещаются обменные катионы. Узостью каналов обусловлено непосредственнсе (не через молекулы H₂O)взаимодействие обменных катионов с каркасом и значительность вклада катионов в силовое поле последнего.

В природном натролите обменные катионы представлены ионами Na⁺, которые в солевых расплавах могут замещаться на ионы

Li⁺, K⁺, Rb⁺, Cs⁺, Ag⁺, Tl⁺, NH₄⁺ (I-3), значительно различающиеся величиной ионного радиуса (от 0,68 до I,67 Å) и строением электронных оболочек.

Исследование катионзамещенных форм натролита показало, что Li⁺ и Ag⁺ в его каркасе находятся в позициях натрия (I,2,5,6). Физико-химяческие свойства Li- и Ag-натролитов близки свойствам природной Na-формы (I-4, 7). В то же время замещение Na⁺ на K⁺, Rb⁺, Cs⁺, Tl⁺, NH₄⁺ приводит к резкому изменению свойств натролита. Оно вызывается существенной деформацией его(Al,Si)-О каркаса. Вследствие этого рентгенограммы перечисленных катионзамещенных форм натролита невозможно проиндицировать по аналогии с рентгенограммой его природной Na-формы (I). Особенности микромеханизма такого ионного обмена со столь глубокой деформацией структуры каркасного алюмосиликата (образованием новой кристаллической базы без перекристаллизации минерала) до настоящего времени исследованы слабо хстя представляют большой интерес для кристаллохимии цеолитов в целом.

Авторы изучили особенности замещения Na⁺ К⁺ в натролите экспериментальным получением изотерм ионного обмена и ис следованием физико-химических свойств катионзамещенных форм. В качестве исходной Na-формы использовался природный натролит - Na₁₅,7^HO₊₂ [Al₁₅,3^{Si}24,2^O30][•] юH₂O (Хибины, СССР). Лиатностика и мономинеральность его контролировались оптической микроскопией, рентгенографием и дериватографией.

Ионный обмен ма * К в натролите проводился в сухих расплавах роданидов (NaCH3 - KCNS) я нитратов (NaNO3- KNO3) в открытых или помещенных в автоклав кварцевых тиглях. Отдельные Опыты, проведенные при высоком давлении, выполнены в герметичных фторопластовых или платиновых ампулах в экзоклавах описанных в (8, 9). Продолжительность спытов равиялась 20 суткам, после чего оыстрым охлаждением ооразец заколивался. Равновесность содержания обменных катионов в катио замещенных формах натролита подтверждена опытами назной длительности , а также подходом к равновесию с двух сторон: при замещении Ма+ - K⁺ и K⁺ - ма⁺. Отсутствие аморфизации и перекристаллизация цеолита провелялось оптической микроскопием и рентгенографией. Полнота удаления солей при отмывании образцов натролита горя чей водой после замешения и отсутствие при этом декатионирования контролировались химических анализом, ИК-спектроскопией и дериватографией.

Природная и катионзамещенные формы нат лита исследова – лись методами химического анализа, онтич эком минроскопии, дериватографии, рентгенографии и ИК-спентроскопии. Химический анализ проводился весовым методом. Для определения щелочей использовалась пламенная фотомет . Дериватограммы получены на дериватографе ОД-IO2 (МОМ, Венг_кя) в открытых платиновых тиглях, из навесок 200-300 мг со скоростню нагревания 5 град/мин. Дифрактограммы сняты на ДРОН-I,5 с Си_{Кл} излучением. В качестве внутреннего стандарта использовалов кремний. ИК-спектры получены на спектрометре UI-20 (Пейсс, ГЕР) стандартной методикой прессования образца с Кат. Все образцы перед исследова –



нием в течение нескольких суток выдерживались в эксикаторе над насыщенным водным раствором $Ca(NO_3)_2$ (P/P_g ≈ 0.5).

Результать изучения Na⁺ К⁺ иснообменного равновесия в натролите приведены на изотермах (рис. I). Они свидетельствуют о том, что для использованных солевых систем, в пределах указанных параметров, форма изотерм не зависит от температуры, давления и анионного состава расплава, а также о высокой степени кристаллохимического сродства иона Na⁺ с каркасом натролита. Замещение Na⁺ К⁺ наблюдалось лишь тогда, когда мольная доля KNO₃ в расплаве ($\frac{N_{KNO_3}}{N_{KNO_3} + N_{NaNO_3}}$) составляла более 0,9.

Рентгенограммы (рис. 2 а, д) и ИК-спектры (рис.3 а,д) изученных образцов показали, что натрорый и калиевый натролиты представляют структурно различные фазы, имеющие мало общего. Температура максимума эндотермического эффекта дегидратации К-натролита существенно ниже, чем соответствующая температура Na-натролита(рис. 4 а,д), а общее содержание H₂O увеличивается в К-форме до I2,3 вес.% в сравнении с 9,7 вес.% в ма-форме.

Рентгенограмма (рис. 2 б) и Ш-спектр(рис. 3 б) Na-натролита, полученного обратным замещением калия на натрий(К⁺ № Na⁺) в калийзамещенном натролите, свидетельствуют о его полной структурной идентичности с исходным природным натролитом. Таким образом, глубокая структурная деформация природного натролита, происходящая при замещении Na⁺ К⁺ с образованием новой фазы - К-натролита, полностью обратима.

Отличие на 20-30°C температур максимумов эндотермических эффектов дегидратации природного натролита и Na-натролита (рис.4), полученного обратным замещением К⁺-- Na⁺, объясняется кинетическими факторами. Вытеснение молекул Н.О из каркаса натролита молекулами солей и замещение обменных катионов приводит к изменению параметров его элементарной ячейки, причем изменяются, главным образом, параметры "а" и "b" за счет вращения жестких элементов каркаса [A1,Si3010] в плоскости (OOI) вокруг кислородов соединяющих соседние "цепочки". При этом изменяется угол между плоскостями спайности натролита ориентированными и оси с" и первоначально однородное зерно растрескивается вдоль оси "с" на тончайшие призмы, образующие плотно уложенный "брикет". Направление осей _{"с"} призм, образовавшихся при растрескивании, совпадает с направлением оси "с" исходного монокристалла натролита. Такой "брикет" сохраняет внешние очертания исходного монокристалла и однородность оптических свойств. Развал "брикета" на отдельные тончайшие призматические иглы можно наблюдать при отмывании его водой от соли.

Наши исследования почазали, что для всех оспазнов натро -





лита, подвергнутых прямому или обратному замещению катионов или просто прокаливанию в солевом респлаве без изменения состава обменных катионов (например, в NaNO₃ - NaNO₂), характерно тонкое измельчение за счет распада зерен на призмы и, соответ ственно, значительное увеличение поверхности.Последнее,по-видимому, объясняет снижение температуры максимума эффекта неизо термической дегидратации (рис. 4).



Рис. 4

Дифференциальные термогравиметрические кривые природного (а) и катионзамещенных натролитов: б) Na-натролит, полученный замещением к⁺ Na⁺ из К-натролита; в) натролит с относительным содержание калия

$$\frac{N_{K}^{+}}{N_{K}^{+} + N_{Na}^{+}} = 0,18;$$
 r) Hat-

ролит с относительным содержа-

нием калия
$$\frac{N_{K}^{+}}{N_{K}^{+} + N_{Na}^{+}} = 0,70;$$

д) К-натролит.

Изучение промежуточных по составу обменных катионов(К, Na)-натролитов показало, что во всех случаях это смесь двух фаз: К- и Na-натролитов. Изоморфная смесимость отсутствует. Рентгенограммы (рис.2) и ИК-спектры (рис.3) (К, Na)-натролитов представляют сумму линий, характерных для К- и Na-натролитов. Соотношение интенсивностей линий указывает на относительные количества в смеси этих двух фаз. При оптическом исследовании зерна (К, Na)-натролитов (так же как и К-натролита) выглядят однородно. Оптические характеристики у них очень близки исходному натролиту (погасание прямое, удлинение положительно, по-казатели преломления Na-натролита: Ng = I,480 \pm 0,002, Np = I,479 \pm 0,002).

На термограммах (производных от кривых потери веса - ДТТ) образцов, представляющих смесь К- и ма-натролита, присутствуют два эффекта выделения воды (рис. 4). Относительная величина эффектов отвечает количественному соотношению К- и Na-натролита.

Возможно, с тонкоолочным строением зерен (на уровне нескольких элементарных ячеек) и большой поверхностью фазовых границ между блоками К- иNа-натролитов, облегчающей кинетику дегидратации, связано существенное понижение температур максимумов эффектов дегидратации в образцах с $\frac{N_{K}^{+}}{N_{K}^{+} + N_{Na}^{+}} = 0,18$ и 0,7 (рис. 4 в, г).

Результаты, подученные по Na⁺= K⁺ замещению в натролите. позволяют считать. что р услониях прореденных экспериментор смесимость межлу К- и Na⁺-натролитом отсутствует. Это подтверждается характером изотерм ионного обмена (рис. I). Известно, что изоморфный ионный обмен в системе с двумя обменными катионами характеризуется образованием дикатионных форм в достаточно широком интервале составов обменных катионов в расплаве или растворе, а изменение температуры существенно отражается на Na⁺ форме таких изотерм. Изотерма замещения в натролите, не характерная для изоморфного замещения, позволяет считать что К- и Na-натролит появились не в результате распада твердого раствора (гомогенного (Na, K) -натролита) при снижении температуры, а равновесно сосуществовали с солевым расплавом при температурах ионного обмена.

I. Ионный обмен Na⁺ в натролите на К⁺ происходит с искажением (Al,Si)-О каркаса и образованием (без перекристаллизации, т.е. перехода через аморфное состояние) новой фазы -К-натролита. Замещением К⁺ в К-натролите на Na⁺ образуется Na-натролит со всеми свойствами исходного натролита. Таким образом, в данном случае имеет место ионообменный синтез.

2. Значительность структурных различий между Na- и К-натролитами не допускает образования твердого раствора. Они могут равновесно сосуществовать между собой и бинарным расплавом в узком диапазоне составов последнего.

3. Структура натролита представляет, по-видимому, пример предельного случая эластичного каркаса в ряду эластичных-жестких цеолитных каркасов или их фрагментов, которые при ионном обмене могут существенно, но обратимо деформироваться.

ЛИТЕРАТУРА

I. М.Н.Неу-"Мілегаl. Мад". 243, <u>23</u> (1932). 2.1.А.Веlitsky,S.P.Gabuda-Chemie der Erde, 79, band 27, heft I (1968). 3. С.П.Габуда, И.А.Белицкий, В.Н.Щербаков.-"Геохимия". 1556, № IO (1973). 4. И.А.Белицкий, Г.А.Голубова.-"Геол. и геофиз". <u>IO</u> (1968). 5. М.П.Неу-"Mineral.Mag". 421, <u>23</u> (1933). 6. W.H. Taylor-"Proc. Royal Soc.", Ser. A 80, <u>145</u> (1934). 7. И.А.Белицкий.-"Зап. Всес. Мин. об-ва, ч. ЮІ, вып. I, 52 (1972).8. Я.И. Шурин, И.А.Белицкий.-В сб. Эксперим. исслед. по минералогии (1969-1970). Новосибирск, 1971. 9. Г.D.Шведенков, Э.Н.Ран, Д.В.Калинин, Б.Г.Рогозин, Л.Ф.Мокоенко, А.Г.Рогозин.-В сб. Эксперим. исслед. по минералогии (1974-1975). Новосибирск, 1975.

И.И.Федоров, И.А.Белицкий

ЗАМЕЩЕНИЕ Na⁺ Li⁺ В ХЛОР-СОДАЛИТЕ

В природном содалите обменные катионы представлены ионами натрия, которые в соответствующих солевых расплавах могут изовалентно замещаться на L1⁺, K⁺, Rb⁺(I.2.3), а также Ag⁺ и T1⁺ (I,3). Исследование монокатионных форм хлор-содалита показало, что размеры его элементарной ячейки и оптические свойства закономерно изменяются в зависимости от природы обменных катионов (2). Особенности обменных катионов существенно влияют на катодохромные свойства содалита, представляющие большой практи – ческий интерес(I).Однако, для понимания этих зависимостей необходимо изучение систем дикатионных (A₁, A₂)-содалитов с различным отношением обменных катионов (A₁/A₂).

В данном сообщении приведены результаты исследования ионообменного равновесия Na⁺ = Li⁺ хлор-содалита с расплавом NaNO₅ - LiNO₃, а также результаты изучения зависимости физико-химических свойств (Na⁺,Li⁺)-содалитов от отношения Na⁺/Li⁺.

Для получения катионзамещенных форм содалита использовался природный хлор-содалит (гакманит) с Кольского полуострова – - Na₈[Al₆^{Si}6^O24]^{Cl}1.8^SO.1. Его диагностика и мономинеральность подтверждены иммерсионным, химическим и рентгенографическим анализами. Для опытов содалит приготавливался в виде фракции 0,0I-0,06 мм. В опытах использовались навески содалита ~I,0-I,5 г.

Замещение обменных катионов в содалите проводилось в расплавах NaNO₃.LiNO₃.NaNO₃-LiNO₃. Точность поддержания температуры в опытах ± 5°C. Отношение количества обменных катионов в солевом расплаве к таковым в содалите было около 50-60.Равновесие устанавливалось менее чем за I5 суток.Длительность опытов равнялась 20 суткам,после чего ампулы с образцами закаливались. Соли растворялись водой и удалялись в течение IO-20 минут. При этом состав обменных катионов в содалите не изменялся. После удаления поверхностной соли образцы отмывались водой от молекул солей, окклюдированных в (Al,Si)-О каркасе. Для этого они выдерживались 2-4 суток на водяной бане и фильтрационной

колонке. Полнота удаления молекул соли, без декатионирования содалита, проверялась по химическим анализам и ИК-спектрам.Отсутствие аморфизации и перекристаллизации содалита контролировалось с помощью оптической микроскопии и рентгенографии.

Природный и катионзамещенные содалить были изучены имерсионным и химическим анализами, методами рентгенографии и ИКспектроскопия. Силикатный анализ проводился весовым методом, анализ щелочей – пламеньой фотометрией. Дифрактограммы получены на дифрактометре ДРОН-I,5. В качестве внутреннего стандарта в образец дооавлялся металлический кремний. Инфракрасные спектры (400-4000 см^{-I}) сняты на спектрометре UR-20 с применением стандартной методики прессования таблетки порошкового образца с KBr.

Влияние условий получения катионзамещенных содалитов (температурное воздействие, отмывание от соли и т.д.) на их физико-химические свойства изучено на трех образцах: исходном содалите, содалите, прокаленном в расплаве NaNO₃, а также содалите, полученном полным замещением лития в литийзамещенном содалите на натрий. Оптическая микроскопия, дифрактограммы, ИК. спектры этих образцов полностью идентичны. Это позволяет считать, что все отличия физико-химических свойств катионзамещенных содалитов обусловлены изменением в них состава обменных катионов.

Изотермы ионного обмена Na⁺ — Li⁺(рис. I) в системе содалит-расплав (Na,Li)NO₃, полученные нами для температур 280, 3I4 и 358^OC, относятся к IУ типу по классификации H.Ф.Челищева (4). Они характеризуются двумя перегибами, отвечающими значениям Y_{Li} = 0,25 и 0,75. Форма изотерм свидетельствует о том,что в данном интервале температур структура содалита обладает большим сродством к литию, чем к натрию. Причем, с повышением температуры сродство к литию несколько понижается.

Исследование (Na,Li)-содалитов показало, что характер изменения их физико-химических свойств при изменении отношения

Li⁺/Na⁺ отражает наличие этмеченных перегибов и прямолинейных участков на изотермах.

Дифрактометрическое изучение катионзамещенных форм содалита¹ показало, что их рентгенограммы индицируются аналогично рентгенограмме исходного природного содалита в пространствен-



Рис. 2. Зависимость показателя преломления (Na,Li)-содалита (N_o) от ионной доли в нем Li⁺(Y_{Li}+).

ной группе Р 43 п. Параметр элементарной ячейки Na -содалита равен 8,882 \pm 0,004 Å и Li -содалита - 8,461 \pm 0,004 Å. На кривой зависимости параметра элементарной ячейки от ионной доли Li⁺ в содалите (рис. 3), также как и на изотерме (рис. I), наблюдается два перегиба - при Y_{Li} += 0,25 и 0,75. Между ними параметр изменяется линейно.

ИК-спектр Na-содалита в области проявления собстренных колебаний каркаса (400-1250 см⁻¹) имеет шесть интенсивных полос поглощения с максимумами при 440, 469, 668, 713, 736, 985 см⁻¹ и небольшой максимум при 410 см⁻¹. В Li-содалите форма спектра сохраняется, но полосы смещаются и, соответственно, имеют частоты 457, 484, 694, 741, 762, 955 и 440 см⁻¹. Новых полос не появляется. Изучение ИК-спектров промежуточных (Na.Li)-содалитов показало, что в области 400-800 см⁻¹ по мере увеличения степени замещения натрия на литий, полосы поглощения постепенно смещаются в область спектра с большими волновыми числами (рис. 4). Полоса поглощения, соответствующая ассиметричным валентным колебаниям (Al,Si)-О связей (950-I250 см^{-I}), в ИК-спектрах промежуточных (Na, Li)-форм представлень наложением полос натриевого и литиевого содалитов. С увеличением степени замещения Na⁺- Li⁺ максимум, отвечающий Na-содалиту (985 см⁻¹) постепенно исчезает. На кривых зависимости частот максимумов полос поглощения ИК-спектров и показателя преломления содалита от степени замещения Na⁺-Li⁺ (рис. 2, 4) отмечен лишь один перегиб, соответствующий степени замещения Y_{т i} += 0,75. Возможно, для фиксации перегиба при У, + = 0,25 чувствительность этих методов оказалась непостаточна.

Обнаруженная зависимость изменения физико-химических свойств содалита от степени обмена _{Na}+____Li+ позволяет, по-видимому, представить последовательность замещения ионов Na⁺ в каркасе содалита.

В натриевом содалите - ^{Na}8^{[A1}6^{Si}6^O24]^{C1}2⁻ каждый ион хлора, занимающий центр (A1,Si) - О кубооктаэдра, находится в тетраэдрическом окружении из 4-х ионов натрия (5,6). Замещение I/4 натрия в содалите отражает замещение на литий одного из четырех ионов натрия в каждом кубооктаэдре. При этом физико-химические свойства изменяются монотонно. Зэмещение двух из трех оставшихся натриев сопровождается изменением характера зависи-





мости свойство-степень замещения (рис. I.3). В содалите состава Na₂Li₆[Al₆Si₆O₂₄]Cl₂ в каждом кубооктаэдре ион хлора окружен тремя Li⁺ и одним Na⁺. С удалением последнего натрия связано очередное изменение угла наклона соответствующих кривых (рис. I-4).

Таким образом, полученные данные позволяют выделить три области с монотонным изменением свойств: Na₈ [Al₆Si₆O₂₄] Cl₂--Na₆Li₂ [Al₆Si₆O₂₄] Cl₂;Na₆Li₂ [Al₆Si₆O₂₄] Cl₂-Na₂Li₆ [Al₆Si₆O₂₄] Cl₂-Li₈ [Al₆Si₆O₂₄] Cl₂. Каждая область отвечает неупорядоченному тверлому раствору и может быть опи-

сана теорией регулярных растворов (7,8).

С помощью метода изложенного в (8) были рассчитаны термодинамические константы обмена Na⁺=Li⁺ в хлор-содалите.

Константа ионообменного равновесия рассчитывалась по уравне нию:

$$\ln K = \ln \frac{X_{\text{NaNO}_3} - \ln \frac{Y_{\text{Na}^+}}{Y_{\text{Li}^+}} + \frac{B}{RT} (Y_{\text{Na}^+} - Y_{\text{Li}^+}) / I /$$

где $X_{NaNO_3}(X_{LiNO_3})$ - относительная концентрация $NaNO_3(LiNO_3)$ в расплаве при равновесии $\left[\frac{N_{NaNO_3}}{N_{NaNO_3} + N_{LiNO_3}} \left(\frac{N_{LiNO_3}}{N_{NaNO_3} + N_{LiNO_3}} \right) \right]$ $\gamma_{NaNO_3}(Y_{LiNO_3})$ - коэфрициент активности $NaNO_3(LiNO_3)$ в расплаве, $\gamma_{Na} + (Y_{Li} +)$ - относительная концентрация натрия (лития)

в содалите при равновесии
$$\left[\frac{N_{Na}^{+}}{N_{Na}^{+} + N_{Li}^{+}} \left(\frac{N_{I,i}^{+}}{N_{Na}^{+} + N_{Li}^{+}}\right)\right]$$
.

Т - температура (^ОК); R - газовая постоянная, В - постоянная величина для данной реакции.

Коэффициенты активности в расплаве определялись из урав-нений (9) $\ln \chi_{\text{LiNO}_3} = -81 \text{ORTX}_{\text{NaNO}_3}^2$; $\ln \chi_{\text{NaNO}_3} = -810/\text{RTX}_{\text{LiNO}_3}^2$ (при $\chi_{\text{LINO}_3} > 0,55$) и $\ln \chi_{\text{LiNO}_3} = -540/\text{RTX}_{\text{NaNO}_3}^2 = -540/\text{RTX}_{\text{LiNO}_3}^2$ (при $\chi_{\text{LINO}_3} < 0,55$). Эти выражения применимы для определения коэффициентов активностей в опытах при изучении изотерм 314°C и 358⁰С, но, по-видимому, не применимы для 280⁰С, т.к. последняя ниже температуры плавления чистого NaNO₃ (307⁰C).

Коэффициенты B/RT и lnk линейного уравнения /I/ определялись аналитически методом наименьших квадратов.

Для содалитов, содержание натрия или лития в которых мало, получается большая ошибка в определении величины ln(Y_{Na}+/Y_{1,i}+)B уравнении /I/. Это не позволило сдостаточной точностью рассчитать даже порядок константы ионообменного равновесия для областей Na₈ [A1₆Si₆0₂₄] Cl₂ - Na₆Li₂ [A1₆Si₆0₂₄] Cl₂M Na₂Li₆ [A1₆Si₆0₂₄] $Cl_2 - Li_8 [Al_6 Si_6 O_{24}] Cl_2$

Термодинамические характеристики ионного обмена Na+ = Li+B содалитах состава Na₆Li₂[Al₆Si₆0₂₄]Cl₂- Na₂Li₆[Al₆Si₆0₂₄]Cl₂

Таблица I

Термодинамические характеристики ионного обмена Na⁺=Li⁺ в хлор-содалите

t(^O C) lnk		∆ с (<u>ккал</u>)	∆ Н(ккал)	ΔS(3.e.)
3I4 ± 5 358 ± 5	I,9I ± 0,02 I,80 ± 0,02	-2,23 ± 0,05 -2,26 ± 0,05	-2 ± 1,5	I ± 2

рассчитанные на грамм-ион обменного катиона, приведены в табдице I.

Отрицательные значения свободной энергии говорят об энергетической выгодности замещения Na⁺ -> Li⁺ в структуре содалита. Уменьшение константы равновесия с повышением температуры отра жает общую для изоморфного ионного обмена тенценцию снижения ионообменной селективности минералов с увеличением температуры.

Использованная нами теория регулярных растворов предполагает, в отличии от теории идеальных растворов, отличную от нуля энтальпию смешения, а энтропию смешения такую же, как и для идеальных растворов. Энтропия образования идеального раствора с относительным содержанием одного из компонентов 0,25 (0,75)и 0,5 составляет, соответственно, I,2 и I,4 энтропийных единиц, что соответствует в пределах точности определения энтропии образования(Na,Li)-содалитов. Последнее также подтверждает применимость теории регулярных растворов для описания Na⁺=Li⁺ замещения в содалите.

Итак, проведенное исследование показало, что уменьшение ионного радиуса обменного катиона в хлор-содалите на~30% при замещениима⁺ Li⁺(R^{NA+} 0,98 Å, R^{Li+} 0,68 Å) сопровождается сжатием элементарной ячейки на~5% (а₀ = 8,882 ± 0,004Åy Na-содалита; а₀ = 8,46I ± 0,004 Å у Li-содалита). Замещение Na⁺ Li⁺ в хлор-содалите происходит упорядоченно в три этапа: а) в каждом кубооктаэдре по одному Na⁺ замещается на Li⁺; б) 2Na⁺ 2Li⁺ в) Na⁺ Li⁺. Об этом свидетельствуют перегибы на изотермах ионного обмена и кривых зависимости физико-химических свойств от степени замещения натрия на литий. Так как симметрия(Na,Li) -содалитов не изменяется можно считать, что внутри каждого ку-



Рис.4. Бависимость частот максимумов полос поглодения (v_o) в ИК-спектре (Na, Li) -содалита от ионной доли в нем $Li^*(v_L, \cdot)$.

бооктаэдра натрий замещается статистически. В пределах каждого из трех этапов замещения Na⁺→ Li⁺ свойства изменяются монотонно и (Na,Li) -содалит представляет неупорядоченный твердый раствор. Характер изменения физико-химических свойств при замещении меняется при переходе от одного интервала к другому.

ЛИТЕРАТУРА

І. И.А.Белицкий, С.М.Ключарева, В.С.Лысаков, И.И.Федоров. В сб.Эксперим.исслед. по минералогии (1972-1973), Новосибирск, 1974. 2. D. Faylor.Contrib.Mineral. Petrol ., <u>51</u>,39 (1975). 3. И.А.Белицкий, Г.А.Голубова, И.И.Федоров. Тезис докл. на УП Всесоюзном семинаре по применению колебательных спектров к исследованию координационных и неорганических соединений. Ленинград, 1975. 4. Н.Ф.Челищев. В сб.Физико-химические исслед. условий рудообразования, выпуск 8, М., 1971, 28. 5. L.Pauling. 2eit. Crist., <u>74</u>, 213 (1930). 6. J.Lonz.H.Schulz.Acta Crist., <u>23</u>, 434 (1967). 7. R.M.Barrer, D.S.Jammon.Lour. Chem. Зос.,2338 (1955).8. Р.М.Гаррелс.Ч.А.Крайст. Растворы, минералы, равновесия, "Mup", 1968, 226. 9. J.Lumsden "Thermodynamics of Molten Salt Mixtures, London, 109, 1966. УЛК 531.754

В.А.Кляхин, А.Г.Ильин

ОБ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПЛОТНОСТИ МИНЕРАЛОВ МЕТОДОМ УРАВНОВЕЧИВАНИЯ В ТЯЖЕЛЫХ ЖИЛКОСТИХ

Метод определения плотности минералов уравновешиванием в тяжелых жидкостих давно привлекает исследователей своей простотой и быстротой определения (I, 2).

Суть метода состоит в том, что после уравновешивания плотности жидкости и минерала (зерно минерала находится в жидкости в безразличном состоянии) производится определение плотности жидкости каким-либо из известных методов, например, с помощью весов Вестфаля (I), либо последующим определением по показателю преломления жидкости (2, 3) и т.п.

В первом случае требуется большое количество жидкости, вовтором – появляется ошибка за счет более быстрого испарения одного из компонентов тяжелой жидкости.

ниже изложен опыт работы по варианту метода, предложенному Мервиным (меrwin) в I9II году (4) и с тех пор незаслуженно забытому. Последнее упоминание о нём встречено нами только в работе (I). Особенностью методики Мервина является измерение показателя преломления жидкости в момент уравновешивания плотностей жидкости и минерала непосредственно в кювете рефракто метра, что приводит к повышению точности определения. Нами был использован широко распространенный отечественный рефрактометр ИРФ-23. Урагни рать плотности жидкости и минерала можно либо изменением температуры жидкости, либо путем смешивания днух жилкостей с разными плотностями. Обе операции обеспечирают одинакорую точность измерения, однако рторая занимает меньше времени (от 3 до 5 минут). Техника процедуры урагногешигания минералов в жидкостях путем смешивания достаточно полно описана р работах (I,2,3). В момент достижения рарноресия измерялись температура и показатель преломления жидкости. Для каждого зерна измерения повторялись 3-5 раз.

Работы велись с использованием смеси бромоформа и диметилформамида, что позволяло определять плотности минералов от 1,44 до 2,88 г/см³ (при 20⁰С). Стеклянная кювета к призме рефрактометра приклеивалась резиновым клеем.

Если плотность жидкости определяется при постоянной температуре (Т), то расчет производится по уравнению:

$$\rho_{\mathbf{x}}^{\mathrm{T}} = \frac{\mathbf{N}_{\mathbf{x}}^{\mathrm{T}} - \mathbf{a}}{\mathbf{k}} / \mathbf{I} /$$

- где $p_{\mathbf{x}}^{\mathrm{T}}$ плотность жидкости при T^OC; N_{\lambda}^{\mathrm{T}} показатель преломления жидкости для длины голны λ при температуре Т^ОС;
 - а, к коэффициенты, которые расчитываются по экспериментальным данным.

При измерениях в нетермостатированных условиях, которые занимают значительно меньше времени, необходимо вводить поправки на изменение плотности и показателя преломления жидкости от температуры.

В этом случае формула для расчета плотности выводится путем последовательной подстановки в уравнение:

 $\rho_{\pi}^{t} = \rho_{\pi}^{T} + \Delta \rho_{\pi}(T-t)$ значений $\rho_{\mathbf{x}}^{\mathrm{T}}$ из формулы /I/ и N_{λ}^{T} из уравнения: $N_{\lambda}^{\mathrm{T}} = N_{\lambda}^{t} + \Delta N_{\lambda} (t-T)$

После преобразования получается уравнение для расчета плот ности минерала при работе в нетермостатированных условиях:

$$\mathcal{P}_{\mathrm{M}} = \mathcal{P}_{\mathrm{M}}^{\mathrm{t}} = \frac{N_{\lambda}^{\mathrm{t}} + (\mathrm{t} - \mathrm{T}) (\Delta N_{\lambda} - \mathrm{k} \Delta \mathcal{P}_{\mathrm{M}}) - \mathrm{a}}{\mathrm{k}} / 2/$$

- где Ям плотность минерала; Р т плотность уравновешивающей минерал жидкости при температуре измерения;

 - температура измерения в ^ОС;
 показатель преломления жидкости для длины ролны *А* при температуре измерения:
 - Т температура, для которой расчитаны коэффициенты;
 - о N_λ абсолютная величина приращения показателя преломления жидкости для длины ролны Л при изменении температуры Ha I^OC:

Табл**и**ца I

Зависимость приращения показателя преломления и плотности смеси бромоформа и диметилформамида с температурой от концентрации диметилформамида (для интервала 20-30°С)

Концентрация диметилформа- ми а, вес.%	0	I,9	5,4	IO,4	24,5	5I,I
Показатель преломления жидкости при 20 С (N _D ²⁰)	-	I,58I1	I,5694	I,5534	1,5137	I,4725
Приращение показателя преломления жидкости(\ND) I/град.	-	0,00040	0,00049	0,00063	0,00055	0,00048
Плотность жидкости при 20°С ($\int_{x^{0}}^{x_{0}}$), г/см ³	2,868I	2,7318	2,5731	2,3854	I,9246	I,44IO
Приращение плотности жидкости(Δβ _ж) г/см .град	0,00308	0,00234	0,00220	0,002I3	0,00173	0,00138

ь β_ж- абсолютная величина приращения плотности жидкости при изменении температуры на І⁰С.

Для идкости, составленной из бромоформа и диметилформамида, использовавшейся нами, уравнение /2/ выглядит следующим образом:

 $\int_{M} = \beta_{*}^{t} = \frac{N_{D}^{t} + (t - 20) (\Delta N_{D} - 0.08581 \Delta \rho_{*}) - 1.34885}{0.08581} /3/$

Коэффициенты а и к расчитаны методом наименьших квадратов по табличным данным (3, 5) для температуры $T = 20^{\circ}C$ и желтого света (Д) с линой волны $\lambda = 589$ нм. Значения ΔN_D и Δg_{π} , составленные по (5), приведены в таблице I.

Анализ возможных ошибок определения плотности минералов описываемым способом показывает, что погрешность измерения зависит от точности определения показателя преломления жидкости,

Таблица 2

Величина ощибки определения плотности минералов ($\Delta \beta_{N}$) обусловленная точностью измерения температуры жидкости (± U, I^OC) для разных плотностей жидкости (β_{x}^{20})

²⁰ ж г/см ³	Концентрация диметил- формамида, вес.%	
2,732	I,9	0,0002
2,573	5,4	U,0003
2,385	IO,4	0,0005
I,925	24,5	0,0005

величины углового коэффициента k, точности замера температуры, величин приращений показателя преломления и плотности жидкости с изменением температуры (зависят от состава жидкости), а также от погрешности за счет некоторого несоответствия плотности жидкости и минерала в момент уравновешивания.

Точность определения показателя преломления на рефракто – метре ИРФ-23 равна ± 0,0001, что, при угловом коэффициенте k = = 0,08581, обуславливает ошибку в определении плотности минерала равную ± 0,0012 г/см³.

Замер температуры термометром, приложенным к рефрактометру, обеспечивал точность отсчета \pm 0, I^OC. В зависимости от величин приращений $\triangle N_D$ и $\triangle P_{\mathcal{K}}$ (табл. I) это дает ошибку в определении плотности минерала в пределах \pm 0,0002 - 0,0005 г/см³ (табл. 2).

Возможная погрешность при уравнивании плотности жидкости в минерала зависит обратно пропорционально от размера исследуемого зерна и примо пропорционально от вязкости жидкости. Экспориментально было определено, что зерна размером 3 мм в жид кости состаеленной из бромобстика и лисстилформенияся (q = 2,2опз.) заметно погружаются или всплывают уже при изменении плоткости жидкости на [±].), Эрг. г/см³. Лля зерен же размером I мм

необходимо изменение плотности жидкости на ± 0,001 г/см³.

Возникающая из-за более быстрого улетучивания легкого компонента жидкости – диметилформамида – погрешность не превышает за время взятия отсчетов (З минуты) ± 0,0001 г/см³.

Таким образом, предельная суммарная ощибка определения плотности минералов для интервала плотностей 2,73-2,38 г/см³ равна \pm 0,0016 - 0,0019 г/см³ при размере зерен 3 мм и \pm 0,0024 - 0,0027 г/см³ при размере зерен I мм.

Определения плотности одних и тех же зерен берилла размером 2-3 мм проводившиеся при разных температурах показали, что разброс измерений не превышает +0,0СІ г/см³

ЛИТЕРАТУРА

I. Э.М.Бонштецт. Определение удельного веса минералов в тяжелых жидкостях. М.-Л., Изд. АН СССР, 1939. 2. Э.М.Бонштецт-Куплетская. Определение удельного веса минералов. М.,Изд-во АН СССР, 1951. 3. Г.А.Ильинский. Определение плотности минералов.Л., "Недра", 1975. 4.Н.Е.Merwin. - "Ашег. Journ.of Ssi.," № 32, 425-428, (1911). 5. М.Я.Кац. Новые методы исследования минералов в гравитационном поле. М., "Наука", 1966. В.В.Гуров, Ж.Н.Федорова

ПРИМЕНЕНИЕ МЕТОДА ИЗОТЕНИСКОПА ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ ЛАВЛЕНИЯ ПАРА МЫШНЯКОВЫХ СУЛЬФОСОЛЕЙ СЕРЕЕРА

Метод изотенископа выгодно отличается от прочих своей простотой. Давление пара исследуемого вещества компенсируется давлением инертного газа, которое измеряется ртутным манометром. Изучаемая система отделена от внешней среды жидкостным нуль-манометром, рабочим веществом которого могут служить расплавленные металлы и соли. Однако, применение этого метода ограничено наличием контакта паров исследуемого вещества с манометрической жидкостью, что затрудняет изучение химически активных соединений.

Мы измерили этим методом давление пара над расплавами As₂S₃ и A₃AsS₂ с целью выяснить возможность применения его для изучения давления пара мышьяковых сульфосолей серебра. В качестве рабочей жидкости использовалась эвтектика LiCl - KCl В литературе (I) упоминается применение аналогичного затвсра при исследовании давления пара сульфидов.

Для приготовления эвтектики использовались предварительно обезвоженные хлориды марки ч.д.а.

Схема установки приведена на рис. І. Нуль-манометр I(рис. 2) был изготовлен из кварцевой трубки оптического качества диеметром 8 мм. Отростки 3 служили для загрузки рабочего вещества в нуль-манометр. Кварцевый контейнер 2 диаметром 25 мм, состоял из двух объёмов. Объём "а" являлся рабочим, в него через отросток 4 помещалось исследуемое вещество. Объём "б" вакуумиро вался и служил для предотвращения поступления тепла к спаю термопары за счет конвективных потоков внутри печи.

Подготовленный к работе изотенископ помещался в двухсекционный нагреватель. Эвтектика обезвоживалась в вакууме при 400 -450°С в течение 15-18 часов. Обезвоживание исследуемого вещества проводилось при 130-150°С 3-4 часа. Перед началом измерений перетяжка 5 (рис. 2) перепаивалась. Исследуемое соединение дородилось до плавлечия и медленно охлаждалось до 100-150°С.



Рис. I. Схема установки для измерения давления пара. I – двухсекционный нагреватель, 2 – изотенископ, 3 – блок тепловой автоматики, 4 – самописец ЕZ-9, 5 – вакуумные краны, 6 – ртутный манометр, 7 – катетометр КМ-8, 8 – ПП-термопарь.



Рис. 2. Изотенископ (пояснение в тексте).

После достижения в системе равновесия измерялось остаточное давление растворенных в веществе газов, основная часть которых выделялась при плавлении. Система считалась равновесной после того, как мениски рабочей жидкости переставали смещаться относительно нулевого уровня.

Температура эвтектики поддерживалась на IOO-2OO^OC выше температуры измерения. Давление пара вещества компенсирова – лось давлением осушенного аргона.

После окончания серии исследований остаточное давление в системе вторично измерялось. Его усредненная величина с поп – равкой на термическое расширение вычиталась из полученных величин.

Результать измерений давления пара As₂S₃ и AgAsS₂ приведены на рис. 3 и 4.

Было установлено, что хлоридная эвтектика в качестве рабочей жидкости обладает следующими преимуществами по сравнению с предложенной в работе (2) окисью бора: І) низкой температурой плавления (358⁰C); 2) низкой вязкостью; 3) отсутствием взаимодействия с кварцем (при условии тщательного обезвоживания). Основным её недостатком является некоторая растворимость в ней пара исследуемого вещества, которая в основном зависит от температур эвтектики и изучаемого соединения, а также времени контакта газа и затвора. Это обстоятельство приводит к удалению части пара из системы. Так для As₂S₃ за 40 часов при величине навески I грамм потери составляли приблизительно I вес.%, а для смитита (m = I,5 г, t = 30 час) около 0,5 вес.%. Однако, как видно из рисунков 3 и 4, на которых приведены результаты различных серий измерений, как при нагревании, так и при охлаждении это обстоятельство для изучения давления пара данных соединений существенной роли не играет. Данные по дав лению пара хорошо согласуются с литературными (3, 4, 5) и в интервале 280-540°С описываются уравнением:

lg P(MM.pT.CT.) = - (4415,65 \pm 36,30) / T + (7,627 \pm 0,052)

Изгиб кривой давления пара смитита около температуры плавления (рис. 4) составлиет предмет отдельного изучения. В интервале 455-617⁰С зависимость почти прямолинейная и описывается уравнением:


Рис. 3. Результаты экспериментов по измерению давления пара Ав₂S₃. I, 2, 3 - экспериментальные линии приведенные в работах (3, 4, 5) ссответственно.



Рис. 4. Результаты экспериментов по измерению давления пара AgAsS₂

lg P (MM.pT.cT.) = - $(4795,29 \pm 96,84) / T + (7 803 \pm 0,122)$

Данные по давлению пара $\operatorname{As}_2 \operatorname{S}_3$ хорошо укладываются на прямую, поэтому можно сделать вывод, что в результате диффузии пара через затвор состав системы существенно не смещатся, т.е. валовый состав диффундирующего газа близок к $\operatorname{As}_2 \operatorname{S}_3$. Линейная зависимость давления пара над AgAsS_2 в высокотемпературной области указывает на то, что влияние проницаемости затвора на давление газовой фазы в предлагаемой системе лежит в пределах точности метода. Таким образом на основании полученных результатов можно сделать вывод, что данный метод (при температурах до 650°C) применим для исследования давления пара над расплавами таких сульфосолей как смитит, прустит и биллингслеит.

ЛИТЕРАТУРА

1. Е.N.Roseboom, J., Annuel report of the Director og the Gelfisical Laboratory, 1958-1959,Year Book 58.2.A.C.Борщевский H.J.Peeнков. - "Заводская лаборатория", № 10 (1971). З. Р.А. Исакова, В.Нестеров. - "Тр.Ин-та металлургии и обогащения АН Каз.ССР", 5, 29 (1962). 4. Г.П.Устюгов, А.А.Кудрявцева,Б.М.Куадже. - "Изв. АН СССР "Неорг. материалы", 4, IЗЗ8 (1968).5.Р.А. Исакова. Давление пара и циссоциации сульфидов цветных металлов Алма-Ата, "Наука", 1968.

Н.А.Ильяшева

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ЭФФЕКТА ПЕЛЬТЪЕ НА МИКРОКАЛОРИМЕТРЕ КАЛЬВЕ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ТЕПЛОЕМКОСТИ ТВЕРДЫХ ВЕЩЕСТВ НА ПРИМЕРЕ БЕРИЛЛА

Определение теплоёмкости берилла выполнялось для выяснения достижимой точности измерения тепловых эффектов на микрокалориметре фирмы "Setaram" модели 800°С. В работе не требовалось применять сложные устройства ввода, а исследуемые образцы помещались в стандартную ячейку, поэтому достигнутая точность измерений может считаться предельной для прибора.

Устройство прибора и методика измерения подробно описаны в (I). Исследуемое вещество помещается в цилиндрический сосуд (ячейку) с завинчивающейся крышкой и загружается в одну из цилиндрических камер присора. По батареям термопар, окружающим эту камеру, пропускается постоянный ток до тех пор, пока между рабочей камерой и аналогичной камерой сравнения не установится постоянная разность температур. Эта установившаяся разность температур зависит только от силы тока и не зависит от содержимого ячеек, при условии, если в них не происходит химических реакций. В момент выключения тока автоматически замыкается измерительная цепь прибора, и происходит регистрация теплового потока, идущего из рабочей ячейки, до момента выравнивания температур между рабочей камерой и камерой сравнивания (рис. I). Количество тепла, выделивашегося при этом из рабочей ячейки пропорционально теплоёмкости её содержимого. Калибровка теплового эффекта производится по веществу с известной теплоёмкостью.

Исследовался природный берилл, проверенный под бинокуляром на однородность и предварительно прокаленный при температуре 650° в течение двух суток. Химический анализ материала, выполненный 0.И.Козъменко следующии: $sio_2 - 65,6\%$, $Fe_2O_3 - 0.44\%$, $Al_2O_3 - 20,1\%$, BeO - I3,43\%, Na₂O - U,I2\%, $\Sigma = 99,69\%$.В качестве эталона использовался стандартный образец термодинамических свойств Al_2O_3 (СОТС-I-а) Свердловского филиала ВНИИМ. Ток в оатареи подавался от источника постоянно тока вJP. Сила тока 25-35 ма, величина сигнала батарей термопар была при этом ISO-250 мкв во всем исследуемом диапазоне температур от 300 до 600° С.

В процессе работы при каждой температуре измерялись последовательно тепловые эффекты охлаждения пустого сосуда, сосуда с образцом и сосуда с эталоном. Количество выделившегося при охлаждении тепла пропорционально площади под регистрируемой кривой охлаждения и выражается численно в количестве импульсов интегратора.

Тепловой эффект охлаждения образца равен

$$Q_{OO} = Q_I - Q_O$$

где Q_I- эффект охлаждения сосуда с образцом, Q_O- эффект охлаждения пустого сосуда.

Тепловой эффект охлаждения эталона равен:

где Q₂ - эффект охлаждения сосуда с эталоном.

Ўдельная теплоёмкость образца рассчитывалась по формуле:

$$Cp_{OO} = \frac{Q_{OO} \cdot m \ \exists T \ Cp_{\exists T}}{Q_{\exists T} \cdot m} / I /$$

где Ср_{об} и Ср_{эт}- удельная теплоёмкость эталона и образца, а m_{эт} и m_{об}- массы эталона и образца.

каждое измерение повторялось многократно (от 8 до 25 раз). Средняя квардратичная ошибка измеряемых величин определялась по формуле Питерса (2). Точность табличных: значений теплоёмкости стандратного образца не менее I%, масса образцов определена с точностью до 0,01%. Результаты определения тепловых эффектов охлаждения эталонов и образцов и их точность вместе с рассчитанной по формуле /I/ теплоёмкостью представлены в таблице I.

Из таблицы I видно, что при измерении абсолютной величины тепловых эффектов с точностью порядка 0,2% удельная теплоём – кость определяется с точностью лишь 4-5%. Это происходит потому, что доля тепловых эффектов, участвующих в расчете по формуле /I/ составляет IO-20% от измеренных, в результате чего их относительная ошибка будет составлять I,5-2%.

В исследованном интервале температур по уравнению Майера и Килли (3) теплоёмкость берилла может быть рассчитана с точностью до 4-5% по формуле:

Необходимо также отметить, что вследствие отсутствия спаев термопар в торцах ячейки, часть выходящего из неё теплового потока не регистрируется. Это приводит к тому,что доля теплового

Таблица І

Результаты измерения тепловых эффектов охлаждения и расчета теплоёмкости образца

Температура, ^о С	307	408	3	48	0	540	605
Вес образца, г	13,0736	I2,004	8,939	I3,378	7,265	I2,560	12,812
Вес эталона, г	21,7534	20,896	12,812	23,429	I2,079	20,049	20,896
Тепловой эффект ох- лаждения ячейки с образцом и средняя квадратичная ошибка; число импульсов.	559,5±U,6	9298±20	894I±IO	I 0 944±I3	10105∓15	904,4±I,8	8727±18
Тепловой эффект охлаж- дения ячейки с этало- ном и средняя квадра- тичная ошибка; число Импульсов	62I,I±0,7	10110 ± 7	9377 ± 7	I2073±25	I0582 ± I0	967,5±I,6	9457±2I
Тепловой эффект ох - лаждения пустой ячей- ки и средняя квадра- тичная ошибка	457,3±I,I	794I±5	794I±5	924I±8	924I ± 8	77I,8±I,6	7374±24
Теплоёмкость образца рассчитанная по экс- периментальным данным дж/Г.град.	I,I4	I,I7	I,2I	I,23	I,25	I,28	I,28
Теплоёмкость образца, рассчитанная по фор- муле /2/ дж/г•град.	I,I43	I,2	00	Ι,	236	I,264	I,287

а

0



Рис.І. Схема опыта. а - прохождение тока через батарею термопар рабочей камеры; б - регистрация теплового эффекта охлаждения. І - батарея рабочей камеры, 2 - батарея камеры сравнения.

потока, отводимая через батареи термопар и регистрируемая интегратором, завысит от высоты загрузки.Поэтому необходимо,чтобы степень заполнения ячейки исследуемым веществом и эталоном была одинаковой.

Результаты работы показали, что предлагаемый в (I) метод определения теплоёмкости на микрокалориметре Кальве при своей значительной трудоёмкости уступает по точности методам адиабатической калориметрии и не может быть рекомендован к широкому применению. В процессе освоения методики достигнута точность измерения тепловых эффектов порядка 0,2%, которая, по-вилимому, является предельной для данного прибора.

ЛИТЕРАТУРА

I. Э.Кальве, А.Прат. Микрокалориметрия. М., Изд-во иностр. лит-ра, 1963. 2. Дж.Сквайрс. Практическая физика М., "Мир", 1973. 3.Maier С. ... Kelley К.К.-"J. Amer. Chem. Soc.", 54, 3243 (1932) В.Н.Матросов, Г.В.Букин

ПОМЕХИ И БОРЪБА С НИМИ НА РЕГИСТРИРУЮЩИХ ТЕРМОПАРАХ ПРИ ВЫСОКОЧАСТОТНОМ НА ГРЕВЕ

Выращивание высококачественных монокристаллов в значительной мере определяется температурными характеристиками рабочей зоны кристаллизационной установки. Точные измерения абсолютных температур, вертикальных и радиальных градиентов, температур – ных флуктуаций, их изменений в зависимости от параметров экс – перимента в связи с этим приобретают особое значение.

Для температурных измерений в кристаллизационных установках с высокочастотным нагревом используются различные оптические пирометры. Эксплуатация этих приборов требует введения дополнительных коэй тициентов на излучательную способность кристаллизуемого вещества или материала контейнера, на поглощение из лучения материалом смотровых окон, зачастую покрывающихся R ходе эксперимента налетом испаряющихся веществ. Неминуемые ошибки при таких измерениях существенно препятствуют выращиванию кристаллов хорошего качества, а в опытах по кристаллизации веществ с температурой плавления близкой температуре плавления материала контейнера погрешности измерения могут привести к аварийному разрушению контейнера. Кроме того с помощью пирометров невозможно произвести измерение распределения температур в пространстве над тиглем, где находится растуший кристалл. Использование термопар для измерений температур при высокочастотном нагреве осложняется посторонними помехами, возникающими при воздействии мощного электромагнитного поля силового генератора. Сигналы помех вносят погрешность в измерения температуры.

В литературе данный вопрос почти не освещен за исключением работ, в которых указаны некоторые методы защиты от помех без анализа их эффективности (I, 2, 3, 4, 5).

Целью настоящей работы язилась оценка величины наводок на регистрирующих термопарах и анализ эффективности различных спососов подавления при индукционном нагреве»

Зависимость величин возникающих помех от расположения термопар в высокочастотном индукторе при различных напряженностях

электромагнитного поля, а также возможность подавления помех при использовании электрических фильтров и экранировке термопар металлическим контейнером оценивались **На** установке для выращивания кристаллов "Донец-I". Мощность высокочастотного генератора 25 квт при частоте 440 кгц. Температура замерялась предварительно проградуированными платинородий-платиновыми термопарами типа ПП-I.

Три термопары помещались в высокочастотный индуктор по схеме приведенной на рис. I а,б. Для оценки зависимости величины помех от расположения термоэлектродов в электромагнитном поле термопары были наклонены под различными углами к направлению магнитного потока. Ось термопар I и I' проходила по центру индуктора и совпадала с направлением магнитного потока в индукторе. Термопара 2 была наклонена под углом 60° , а термопара 3 располагалась перпендикулярно направлению магнитного потока. При проверке экранирующего действия платинового контейнера на уменьшение наводок термопары 2' и 3' располагались под углами 15° и 35° к направлению магнитного потока в индукторе.

При изучении эффективности электрических фильтров на по давление наводок к холодным спаям термопар по схеме, изображенной на рис. 2, подключались П-образные фильтры.

Горячие спаи термопар располагались рядом в центральной части высокочастотного индуктора. Измерение амплитуды наведенного сигнала производилось на осциллографе СІ-I5.

Напряжение на индукторе изменялось в диапазоне от 2,0 кв до 4,0 кв.

Максимальные помехи на регистрирующих термопарах наблюдаются в опытах без применения защит. Так при увеличении напряжения на индукторе от 2,0 кв до 4,0 кв линейно (рис. 3 а) возрастают и наводки. Максимальные наводки до 4,20 в фиксировались на термопаре, расположенной перпендикулярно силовым линиям электромагнитного поля при напряжении 4,0 кв. Помехи уменьшаются при ориентации термопары вдоль силовых линий и достигают величины только 1,80 в при том же напряжении на индукторе (табл. 1).

Экранирование от высокочастотного индуктора термопар с помощью платинового контейнера позволяет снизить наводки.Величина наводок особенно существенно уменьшается для высоких напряжений на индукторе. На рис. 3 б это фиксируется выполаживани-



Рис. I а, б. Схема расположения термопар в высокочастотном индукторе. а) – без контейнера, б) – с платиновым контейнером. I, 2, 3, I', 2', 3' – термопары, 4 – индуктор, 5 – платиновый контейнер, $d - 60^{\circ}$, $\beta = 90^{\circ}$, $d' = 35^{\circ}$, $\beta' = 35^{\circ}$.



Рис. 2. Схема подключения П-образного фильтра к холодным спаям регистрирующей термопары. L = 22 мгн, C = 2 мкф.

Таблица I

Результаты измерений наводок на регистрирующие термопары при различных напряжениях на индукторе

1016 тер- мо- пар	Напря- жение на ин- дукто- ре(кв)	На не защи- щенные термопа- ры	водки термопары, экраниро- ванные пла- тиновым контейнером	в воль термопары с II-образ- ным фильт- ром	тах термопары с П-об- разным фильтром, экранированные платиновым кон- тейнером
I	2,0	0,50	0,40	0,32	0,20
2	2,0	I,00	0,50	0,47	0,30
3	2,0	I,40	0,90	0,53	0,40
I	2,5	0,70	0,60	0,48	0,23
2	2,5	I,40	0,80	0,55	0,34
3	2,5	I,90	I,IO	0,65	0,45
I	3,5	I,50	0,90	0,60	0,28
2	3,5	3,20	I,IO	0,87	0,4I
3	3,5	3,80	I,50	I,20	0,67
I	4,0	I,80	-	I,IO	-
2	4,0	3,70		I,53	-
3	4,0	4,20		2,00	-

ем графиков зависимости наводок на регистрирующих термопарах от напряжений на индукторе. Аналогичные результаты получены при экранировании термопары металлическим платиновым чехлом.

Применение П-образных фильтров дает возможность понизить наводки на термопары практически в тех же пределах и по тем же закономерностям, что и при экранирующем влиянии металлических стенок контейнера. Такая защита технически довольно проста и удобна в исполнении.

Оптимальные результаты по защите от помех регистрирующих термопар получены при одновременном использовании П -образных фильтров и экранировании термопар металлическими стенками кристаллизационного контейнера. Величины помех уменьшаются в 5-7 раз (табл. I). Угол наклона кривых к оси абсцяес на рис.Зв



Рис. З а, б, в, г. Графики зависимости наводок на реги – стрирующие термопары 1, 2, 3 от напряжения на индукторе. а) не защищенные термопары, б) термопары экранированные платиновым контейнером, в) термопары с П-образными фильтрами, г) термопары с П-образными фильтрами и экранированные платиновым контейнером. значительно уменьшается – величина наводок на термопарах с П-образным бильтром и экранированных платиновым контейнером возрастает незначительно при увеличении напряжения на высокочастотном индукторе от 2,0 кв до 4,0 кв.

Из других мер борьбы с помехами на регистрирующих термопарах можем рекомендовать проверенные нами скрутку компенсационных проводов (5), рациональное размещение силового оборудова – ния и вторичных приборов.

Точность измерения температуры с помощью защищенной перечисленными выше способами термопары была достаточно высокой. Температура плавления реперного расплава 2nwo_4 , замеренная с помощью III-63 по регистрирующей термопаре погруженной в расплав, совпала с эталонной температурой плавления I200^оC для этого вещества.

ЛИТЕРАТУРА

І. К.Т.Вильке. Методы выращивания кристаллов. Л., "Недра", 1968. 2. Высокочастотная электрометрия. Справочник под ред.А.В. Донского. М-Л., 1965. 3. Промышленное применение токов высокой частоты. Под ред. Г.Ф.Головина. М-Л., 1964. 4. А.Н.Шамов, В.А. Бодажков. Проектирование и эксплуатация высокочастотных установок. Л., 1974. 5. Ю.И.Бурцев, Я.А.Полещук, В.М.Эдемский. Помехи при измерении температуры в электропечах сопротивления. М., 1969. УДК 546.28

В.И.Богданова, С.В.Шведенкова

УСКОРЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КРЕМНИН В КРЕМНЕЭТИЛОВОМ ЭЗМРЕ

В практике работ по экспериментальной минералогии широко применяется метод приготовления исходных веществ по"гелевой" методике (I,2,3). В качестве источника кремнезема используется этиловый эфир ортокремневой кислоты (C₂H₅O)₄Si - соединение с содержанием SiO₂28-29% по паспортным данным. Для приготовления соосажденных гелей необходимо знать точное содержание SiO₂ в эфире.

Первоначально определение кремнезема проводилось путем выделения его с желатиной (4) после предварительного гидролити – ческого разложения эфира конц. NH₄OH и спиртом (5).

Для проверки возможного улетучивания SiO₂ в процессе анализа и стояния растворов наряду с открытыми стаканами работали в конических колбах, в которых меньше возможность улетучивания. При стоянии растворов колбы закрывались пришлифованными пробками. Осажденная желатиной кремнекислота определялась весовым методом. Полноту выделения SiO₂ контролировали спектрофотометрическим определением кремния в виде кремнемолибденовой гетерополикислоты. Содержание растворенного кремния не превышало 0,006% SiO₂. Поэтому определением кремнезема в фильтрате можно пренебречь.

Исследования показали, что кремний не теряется во время анализа и, следовательно, нет необходимости в применении конических коло с притертыми пробками (табл.1), тем более, что работа с ними осложняется выбрасыванием раствора при перегреве и ведет к удлинению анализа из-за медленного процесса выпаривания в них.

Таблица I

результаты анализа тетраэтоксисилана на содержание S102				
Вариант методики	Количество в осадке			
Колбы с притертыми пробками	0,2	2622		
Открытые стаканы	0,2	2264		
Платиновые тигли	0,2	2661		

Отсутствие улетучивания кремнезема позволило предположить возможность определения SiO₂ без его предварительного отделения желатиной.Основываясь на этом, отработан простой, быстрый и достаточно точныи способ определения SiO₂ (табл.I).Непосредственно в платиновые тигли наливалось 5 мл спирта, 5 мл NH₄OH конц.и I мл эфира.Содержимое тиглей перемешивалось и грелось на водяной бане в течение I5 мин. Затем после осторожного выпаривания на плитке осадок прокаливался при IOOO⁰ и взвешивался.

Для проверки чистоты выделения ${\rm SiO}_2$ добавляли ${\rm HF}+{\rm H_2SO}_4$. Опыты показали,что степень загрязнения не превышает 0,00n%,поэтому в определенных случаях(например,при использовании одной и той же партии эфира) можно ограничиться только взвешиванием ${\rm SiO}_2$

Сравнение результатов(табл.І) показывает на хорощую сходимость для различных вариантов осаждения кремнезема.Это позволяет сделать вывод о том,что предлагаемая нами упрощенная методика анализа дает достоверные и достаточно точные результаты (табл.2). Таблица 2

Статистическая обработка результатов определения sio2

Read and a local division of the local divis	the second distance of the second		
Найдено 510 ₂ (г)	Отклонение от среднего $d = k_2 - \overline{x} _{10^3}$	Стандартное отклонение	Доверительный интервал
U,2672 0,2657 0,2683 0,2637 0,2683 0,2637 0,2644 0,2643 0,2673	I,I U,4 2,2 2,4 0,9 6 2,7 1,8 1,2	$S = \int_{\frac{Z}{2}}^{\frac{Z}{2}} \frac{(X_{i} - \bar{X})^{2}}{n - i} =$ = I,8 · 10 ⁻³	$\hat{c}_{0.95} = \frac{t_{4} \cdot S}{Vn} =$ = 1,4 · 10 ⁻³

в кремнеэтиловом эфире ускоренной методикой

Таким образом, доверительный интервал при доверительный вероятности 0,95 будет 3,2661г±0,0014 илит это составит 28,22%±0,15.

ЛИТЕРАТУРА

I.R.Roy.-Amer. timer", <u>39</u>, 11(1954). 2.D.L.Roy and R.Roy.-Amer. Miner".40, 147(1955).3.W.C.Luth and C.O.Ingamells.-".mer.M.der".255. (1965). 4.Е.Н.Егорова.Методы выделения кремневой кислоты и аналитического определения кремнезема.М.-Л.,Изд.АН СССР. 1259. 5.D.L.Hamilton and C.M.Henderson.-"Mineralog.Mag.", 36, 622(1966). В.И.Богданова, Л.М.Предеина АНАЛИЗ СУЛБФИДОВ МЫШЫКА ИЗ МИКРОНАВЕСОК

В литературе известны способы определения мышьяка и серы из микронавесок (I,2).

При определении общего содержания серы в сульфидных минералах для разложения навески породы и окисления сульфидной серы обычно применяют щелочное спекание или кислотное разложение с последующим выделением серы в виде сульфата бария.

Большое количество солей после щелочного спскания осложняет ход анализа, поэтому основное внимание было обращено на кислотное разложение, в частности, азотной кислотой с бромом (I).

Для определения мышьяка за основу был взят броматометри – ческий метод с предварительным восстановлением его углеродом из клетчатки фильтра. Ранее эту методику применяли для больших навесок (0,5-2 г) (I).

Перед нами стояла задача разработать методику определения мышьяка и серы из микронавесок (~ 20 мг).

Основными объектами были синтезированные сульфиды мышьяка различного состава.

Навеску помещают в стакан ёмкостью 50 мл, заливают 3 мл азотной кислоты с каплей брома. Сначала оставляют на холоду ~10 мин, а затем ставят на слабую плитку. После полного разложения образца и удаления брома обмывают водой и переносят в колбу на 50 мл. Затем берут аликвотные части на определение серы и мышыяка.

Аликвотную часть 25/50 без добавления или с добавкой 100 мг хлористого натрия выпаривают почти досуха.Затем обкапывают сухой остаток 2 мл концентрированной соляной кислотой и снова почти досуха выпаривают.После этого вводят 5 капель HCI(I:I)до желтой окраски,а потом HCI(I:I) до розовой и 4 капли избытка HCI(I:I), и постепенно при тщательном перемешивании приливают 2 мл горячего 10% хлористого бария.Оставляют на ночь, фильтруют через плотный фильтр, промывают водой.Влажный фильтр с осадком сушат и озоляют во взвешенном фарфоровом тигле при 800°С и, взвешивают в виде ВаSO₄.Определение серы по известным методикам дало заниженные результаты (табл.I).

Таблица I

)%)% ПП	Найден без NaCl	о серы % С NaCl	Отн.% заниж.	Найдено Аз %	도 (%) As+S(cNaCl)
I	24,6	25,2	2,5	74,8	I00,0
2	38,4	39,3	2,3	60,9	I00,2
3	28,I	30,7	8,5	69,9	I00,6
4	29,3	30,3	3,3	69,4	99,7

Сравнительные данные по определению серы

Можно было предположить, что это занижение сеязано с улетучиванием серы в виде серной кислоты и что добавление катионов к раствору улучшит результать.

Наше предположение подтвердилось (табл.1).Все результаты с добавкой хлорида натрия получены выше,а правильность методики проверялась суммой мышьяка и серы.

К оставшемуся раствору (25/50) приливают IO мл серной кислоты. Удаляют нитрат ионы, после этого раствор переносят в колбу на 25 мл.Берут аликвотные части по(5/25)в конические колбы ёмкостью 50 мл и добавляют серной кислоть до IO мл. Выпаривают до паров серной кислоты и в горячий раствор вносят по ІО мг без зольного фильтра, в горлышко колбы вставляют воронку с коротким концом и нагревают на плитке до полного обесцвечивания раствора. Для этого требуется 3-5 часов.После обесцвечивания раствора необходимо выдержать на плитке ещё 20-30 мин.Охладив.осторожно разбавляют 30 мл воды и к холодному раствору приливают 9 мл конц. соляной кислоты, нагревают до 70-80° и титруют 0,01 N броматом калия с 0.1% метилоранжем до обесцвечивания раствора. Количество мышьяка рассчитывают по титру бромата калия, установленного по мышьяку. Величина холостого опыта может колебаться от 0, I до 0,2 мл. Если в аликвотной части мышьяка более 2 мг. то необходимо увеличить количество восстановителя (табл.2), избыточное же введение клетчатки увеличивает продолжительность анализа.

Наряду с броматометрическим методом мышьяк в этих же пробах был определен иодометрическим путем, а кроме того правильность методики проверена суммой мышьяка и серы (табл. 3).

По рекомендуемой методике определение мышьяка и серы в 4-5 пробах можно выполнить в течение 2-х дней.

Таблица 2

Влияние количества углерода на результаты определения Аз

16.Ne	Количество углерода	Количество	As (Mr)
пп	5 1 1	введено	найдено
I	~10 мг	I,48	I,58
2	~ IO мг	I,58	I,58
3	\sim IO Mr	3,97	3,50
4	~10 мг	3,97	3,50
5	~20 MT	3,97	3,97
6	~20 мг	3,97	3,97

Таблица З

Результаты определения мышьяка

NeNe	Найдено Аз	6		-	
пп	броматометри- чески	иодометри- чески	среднее	S %	Сумма в %
Ι	60,2	60,2	60,2	39,7	99,9
2	6I,O	61,2	6I,I	39,I	I00,2
3	60,I	60,2	60,I	40,I	I00,2
4	49,0	-	49,0	51,2	I00,2
5	69,5	69,2	69,3	30,3	99,6
6	6I , 7	61,9	61,8	38,7	I00,5
7	64,5	64,0	64,2	36,0	100,2

ЛИТЕРАТУРА

I. Ю.Н.Книпович, Ю.В.Морачевский. Анализ минерального сырья. Л., 1956. 2. Ф.А.Ферьянчич. Химический анализ в цветной металлургии. М., 1947.

УДК 532.137:541.451.54-14+531.756.54-31

А.Ф.Мундус-Табакаев, Г.В.Букин

УСТАНОВКА И МЕТОДИКА ИЗМЕРЕНИЯ ВЯЗКОСТИ И ПЛОТНОСТИ ОКСИДНЫХ РАСПЛАВОВ ВИБРАЦИОННЫМ МЕТОДОМ И ГИДРОСТАТИЧЕСКИМ ВЗВЕШИВАНИЕМ

Данные по вязкости и плотности чрезвычайно важны при оценке массопереноса, процессов диффузия, определении оптимальных условий роста кристаллов как из расплавов, так и из флюсовых систем и для физико-химического анализа.

Изучение вязкости и плотности расплавов v_2o_5 с добаєками Рьо или Li₂O (I) показало эффективность вибрационного метода измерения вязкости и гидростатического способа определения плотности для физико-химического исследования подобных оксидных расплаєов.

В связи с необходимостью определения плотности при расчетах динамической вязкости расплавов представлялось целесообразным объединить в одной установке вибрационный вискозиметр и устройство для гидростатического определения плотности. Установка (рис. I,2) состоит из вибрационного блока I, включающего вибратор с измерительным зондом 9 и датчик амплитуды колебаний, электронного блока 2, обеспечивающего работу вибратора в автоколебательном режиме, лампового вольтметра 3, двухкоординатного самописца 4, магазина сопротивлений 5, блока коммутации 6, цифрового вольтметра 7, цифропечатающего устройства 8, двух печей сопротивления до I300⁰C IO, весов I2. Такая компоновка (рис.2) позволяет производить измерения поочередно вязкости и плотности в одной печи или, для ускорения измере й, одновременно в двух контейнерах и печах.

Катушки вибратора и электродинамического датчика закреплены на оси зонда в поле постоянного магнита.

Измерение ламповым вольтметром напряжения на выходе электронного блока позволило исключить из схемы измерений контрольный вибрационный блок.

С целью исключения вибраций при перемещении по колонне II электродвигателем IЗ электропечь сопротивления IO уравновешивалась грузами (рис. 2).



Puc. I



Рис. 2

При измерениях использовался амплитудно-амплитудный вариант вибрационного метода исследования вязкости, пригодный при выб – ранных параметрах колебательной системы для определения вязкости менее нескольких десятков сантипуаз (2).

Применительно к исследуемым оксидным системам в существующую методику измерения влакости вибрационным методом (2,3) были внесены некоторые усовершенствоеания.

Так как ос:ювным недостатком вибрационных вискозиметров является влияние на амплитуду колебаний внешних вибраций и паразитных резонансных колебаний деталей вибрационного блока и кронштейна, большое внимание уделялось способу установки и наладке вибрационного блока. Оптимальным оказалось крепление его к фундаменту здания на максимальном удалении от источниксв вибрации. Медный термостатированный корпус с вибрационным блоком I (рис.2) жестко крепился к торцу замурованного в фундаментную стену стального вала. Использовались катушки вибраторов и датчиков без ослабленных витков. Частота колебаний подвесной системы подбиралась таким образом, чтобы при варьировании веса зонда и жесткости подвесных струн отсутствовали провалы и пики амплитуды.

Опубликованная ранее методика тарировки вискозиметра (3) вследствие большой длительности и трудоёмкости каждого измерения и изменения состава и вязкости жидкостей во время тарировки потребовала применительно к нашим экспериментам ряд дорабогок.

Для ускорения процесса тарировки была разработана методика многоампульной двухзондовой тарировки с заменой зонда. Благодаря высокой механической прочности и устойчивости подвесной системы после настройки многократная замена зонда не изменяла тарировочную зависимость. Если в результате анализа температурного хода измеряемого сигнала возникали сомнения в пралильной работе вискозиметра, проводилась повторная тарировка. Использование рабочего и контрольного зондов, одинаковых по размерам рабочей части и весу, позволяли воспроизводить тарировку с помощью контрольного зонда в процессе измерений. Двухзондовая тарировка также давала возможность контюлировать состояние рабочего зонда.

Ири многоампульной терировке использовался закрепленный не печи блок из четырех эмпул, заполненных этилен-гликолем и 77 %

ΟÚ

раствором глицерина в воде, термостатирора...ых при температурах 20°С и 30°С. Таким образом снимались четыре точки. Одновременно с зондом из одной ампулы в другую переносилась хромель-алжмелевая термопара. Герметизация ампул полиэтиленовыми крышками позволяла многократно использовать подготовленные тарировочные жилкости. В открытых ампулах в результате испарения воды из водо глицериновой смеси и поглощения паров воды из воздуха этиленгликолем вязкость изменялась на несколько процентов за несколько часов.

Измеряемын сигнал при тарировке фиксировался только после стабилизации показаний прибора. Это необходимо ввиду того, что поверхностным слой отличается по содержанию воды от остальной тарировочной жидкости и, смачивая погружаемым зонд, искажает в первые моменты результат измерений. Использование герметизирующих крышек значительно уменьшило этот эффект.

Полученные по данном методике тарировочные кривые удовлетворительно согласовались с расчетной сормулой вязкости(2). Максимальный разброс тарировочных точек относительно осредняющей прямой составлял J,5% для интервала $\sqrt{g_2} = 2-6$ (г/см³)² спз². Высокая стабильность работы вискозиметра позволила сократить число тарировок между измерениями.

Чувствительность метода установки зонда в расплаве была повышена по сравнению с описанной ранее (4) в результате усиления измеряемого сигнале усилителем ФII6/2.

Экспериментальние исследования проводились при следующих параметрах колебательной системы установки: частота колебаний 127 гц, константы тарировочной зависимости С_I и С₂ равны 383,6 и 3,35 соответственно, добротность на воздухе II5, рабочая часть зонда из платины имела диаметр I6 мм при длине 30 мм. При продувке теплым воздухом сокращалось время прогрева электронного блока вискозиметра перед началом измерсний.

Для уменьшения гистерезиса данных при измерениях плотности и вязкости в режимах нагрева и охлаждения особое внимание уделялось снижению градиентов температуры и определению оптимального положения зонда и термопары в контейнере с расплагом.До – полнительный нагревателя помогал избавиться от осевого градиенте температуры.

Онтимальное располотение чисирующей термонары и зонда в

расплаве определялось в начале эксперимента подбором положения с минимальным гистерезисом измеряемого сигнала в динамическом и стационарном режимах измеряющей. Экспериментально установлено, что при расположении измеряющей термопары на расстоянии 7-IO мм от стенки контейнера диаметром 40 мм на глубине 30 мм гистерезис в динамическом и стагионарном режимах составляет I-2^OC. В данном случае констатируемая температура соответствует средней температуре прилегающего к зонду расплава.

Погрешность измерения температуры платинородий-платиновой термопарой по описанной методике оценивается ± 5°C.

При измерении плотности агрессивных расплавов типа V₂0₅-Рьо при температурах выше IOOO^OC по методике, опубликованной ранее (I), во избежание обрыва диаметр подвесной нити из сплаеа ПлРдЗО увеличен до 0,5 мм.

При варъировании состава образование химических соединений в оксидных расплавах приводило к росту сил поверхностного натяжения и уменьшению чувствительности при взвешивании. Погрешность измерения плотности в этих случаях значительно возрастала.

Для оценки работи установки были повторены измерения вязкости расплавов, исследовавшихся в работе (I). Результаты измерений совпали в пределях ошибки измерений.

Ири работе на данной установке по предложенной методике средняя квадратичная погрешность измерения вязкости составила ± 5%, плотности ± 0,5%.

ЛИТЕРАТУРА

І.А.Б.Каплун, А. ⁵.Мундус-Табакаев, М.И.Авалиани, М. ⁵.Крутько.- ^F сб. Исслелование теплофизических свойств растворов и расплавов, Новосибирск, IS74, II7-12I.2.А.Н.Соловьев, А.Б.Каплун Вибрационный метод измерения вязкости жидкостей, Новосибиркс, "Наука", IS7C. 3.В.Н.Генрих, А.Е.Каплун.-В сб.:Исследование теплофизических свойств веществ, Новосибирск, "Наука", IS7C, 8-IC. 4.А.⁵.Мундус-Табакаев.-2 сб.:Эксперим. исслед. по минералогии (IS74-IS75), Новосибирск, IS75, IS7-IS5.

ОГЛАВЛЕНИЕ

салефийн и салефосоци

	стр.
С.Н.Ненашева, А. А. Годовиков. Исследование области	
системы Ag-As-S , прилегающей к пруститу Г.П.Широносова, Г.Р.Колонин, В.Б.Василенко, Л.Д. Холодова;	3
В.С.Павлюченко. Экспериментальное определение состава пирро-	
тина, равновесного с пиритом и сульфицным раствором при ЭОО ^О С	q
А.Б.Птицын. Взаимодействие сульфидов меди и висмута с	0
сильно щелочными хлоридными растворами	16
Г.Р.Колонин, Е.А.Кирилова.Гидротермальный синтез прос-	20
тых сульфидов олова в сероводородных растворах Ю.В.Лаптев. К вопросу о поведении молибденита в	20
сульфидно-фторидных гидротермальных растворах	26
CUDUKATH	
А.С.Лебедев,В.А.Кляхин.Экспериментальное исследование	
условий образования медьсодержащих бериллов в гидротер-	
мальных растворах	34
А.С. Лебедев, Т.П. Рагозина. Об относительной устойчи-	
вости фторкомплексных соединении оериллия, алюминия, и крем-	36
А.М.Дорошев, И.Ю. Малиновский, А.А.Калинин, Н.В.Сурков.	50
Топологический анализ системы сао-А1.0Si0. на базе	
экспериментальных данных	39
И.А.Белицкий, И.И.Федоров. Особенности ионного заме-	
щения Na ⁺ ≥K ⁺ в натролите	46
И.И.Федоров, И.А.Белицкий.Замещение Na ⁺ ⇒ Li ⁺ в хлор-	
соцалите	55

МЕТОДИКА

В.Н.Матросов, Г.В.Букин. Помехи и борьба с ними на регистрирующих термопарах при высокочастотном нагреве 77

CONTENTS

SULPHIDES AND SULPHOSALTS

S.N.Nenasheva, A.A.Godovikov. Study of the part of Ag-	
As-S system near the proustite	5
G.P.Shironosova,G.R.Kolonin,V.B. Vasilenko,L.D.Holodo-	
va, V.S.Pavljichenko.exeperimental determination of pyrro-	
tite content equilibrated with pyrite and sulphide solution	
at 300 [°] C	ç
A.B.Ptitzin. Interaction of bismith and copper sulphi-	
des with strong alkaline chloride solutions	16
G.R.Kolonin, z.A.Kirilova.Hydrothermal synthesis of	
simple Sn-sulphides in hydrogen sulphide solution	2
Ju. V. Laptev. On the molybdenum behaviour in the hydro-	
thermal solutions sulphide and fluorine bearing	26

SILICATES

A.S.Lebedev, V.A.Kljakhin. Experimental investigation	
of formation conditions copper-containing berylls in hydro-	
thermal solutions	34
A.S.Lebedev, F.P.Ragozina. On the relative stability of	
fluorine complexes of beryllium, aluminium and silicum in	
hydrothermal solutions	36
A.M.Doroshev, I.Ju.Malinovsky, A.A.Kalinin, N.V.Surkov.	
Topological analysis of the system CaO-Al ₂ O ₃ -SiO ₂ on basis	
of experimental data	39
I.A.Belitsky, I.I.Fedorov. Some features of Ma ⁺ 🛶 K ⁺	
exchange in natrolite	46
I.I.Fedopov, I.A.Belitsky. The exchange Na ⁺ Li ⁺ in	
sodalite	55
10. 0.1 YO 1	

METHODS

N.A.Iljasteva.Peltier effect used for determination of	
heat capacity of solids on Kalver microcalorimerter exampli-	
fied by beryll	73
V.N.Matrosov, G.V.Bukin.Thermocouple noises from high-	
frequency heating and their suppression	77
V.I.Bogdanova, S.V.Shvedenkova. The speeded determina-	
tion of silica in silicethyl ether	83
V.I.Bogdanova, L.M.Predeina. The analysis of arsenide	
sulphides from mikro-samples	85
A.F.Mundus-Tabakaev, G.V.Bukin. Vibric methob and hydro-	
static weighing applied to experimental viscosity and density	
measurements of molten oxides and apparatus	88

Экспериментальные исследования по минералогии

Технический редактор Л. А. Панина

Подписано к печати IO.XII. I976г. МН 03059 Бумага 60×84/16. Печ.л. 6.0. Уч.-изд.л. 5.7+I вкл. Тираж 500. Заказ 293. Цена 40 коп.

Институт геологии и геофизики СОАН СССР Новосибирск, 90. Ротапринт.