UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS



## "SINTESIS Y CARACTERIZACION DE NUEVOS SILICATOS COMPLEJOS"

## TESIS PRESENTADA COMO REQUISITO PARCIAL PARA OPTAR AL GRADO ACADEMICO DE MAESTRO EN CIENCIAS POR:

PRESENTA

BLANCA NAJERA MARTINEZ

CD. UNIVERSITARIA

AGOSTO DE 1989





## UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS



OPTAR AL GRADO ACADEMICO DE MAESTRO EN CIENCIAS POR:

PPESENTA

BLANCA NAJERA MARTINEZ

CD. UNIVERSITARIA

AGOSTO DE 1989



## UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES

ING. EZEQUIEL CASTILLO PRIETO DIRECTOR DE LA FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS

LA TESIS ELABORADA POR LA Q.I. BLANCA A. NAJERA MARTINEZ INTITULADA:

" SINTESIS DE NUEVOS SILICATOS COMPLEJOS "

HA SIDO ACEPTADA COMO REQUISITO PARCIAL PARA OPTAR AL GRADO ACADEMICO DE: MAESTRO EN CIENCIAS

ESPECIALIDAD: QUIMICA ANALITICA.

er

EN VIRTUD DE HABER CUMPLIDO INTEGRAMENTE CON EL REGLAMENTO DE TESIS VIGENTE.

COMITE DICTAMINADOR DE LA TESIS

DR. ANTHONY R. WEST DRA. LETICIA TORRES M. UNIVERSIASESON AUTONOMA DE NASESON LEON

DR. GABRIEL GOJON ZORRILLA DE BDR. MARIO H. GUTIERREZ V. Sinodal Sinodal

Vo. Bo. Q.I. ANDRES CERDA ONOFRE

COORDINADOR DE LA MAESTRIA EN CIENCIAS

A: Mis hijos Alberto Y Gaby con cariño y admir<u>a</u> ción. Por comprender que el campo de la investigación requiere de dedicación y tiempo; un - tiempo que pudo pertenecerles. UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

#### PROLOGO

La idea de realizar este trabajo surgió de la necesidad de concluir una etapa de mi preparación profesional como es la de obtener el título de-Maestro en Ciencias y de un deseo personal de querer adentrarme al campo de la investigación.

La oportunidad de realizar este trabajo en la Universidad de Aberdeen – Escocia se presentó gracias al apoyo que ésta brinda al equipo de inve<u>s</u> tigación de la Química del Estado Sólido de la Facultad de Ciencias Quí micas de la Universidad Autónoma de Nuevo León, estando al frente del – equipo la Dra. Leticia M. Torres de Martínez.

Deseo agradecer a mis asesores Dra. Leticia M. Torres de Martínez - - - (U.A.N.L.) y Dr. Anthony R. West (Universidad de Aberdeen Escocia) porsu atinada dirección y la confianza que en todo momento me brindaron.

## UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON Asimismo, agradezco al Ing. Ezequiel Castillo Prieto, director de la -

Facultad de Ciencias Químicas, al Q.I. Andrés Cerda Onofre Coordinadorde la Carrera de Licienciado en Química Industrial y muy especialmentea mi esposo Ing. Mario A. Quilantán R. por su confianza y apoyo.

También deseo agradecer a la Srita. Ma. del Carmen Flores Carreón\_porsu habilidad y paciencia para realizar este escrito. INDICE

	PAG.
RESUMEN	1
INTRODUCCION	2
1. EXPERIMENTAL	
1.1 REACTIVOS	7
1.2 PREPARACIONES	8
1.3 TECNICAS	9
1.4 PUNTOS DE FUSION	10
2. ESTUDIOS DEL SISTEMA Cs20-Zn0-Si02.	
2.1 RESUMEN	12
2.2 CONFIRMACION DE LA COMPOSICION DE DOS	
FASES NUEVAS EN EL SISTEMA Cs20-Zn0	14
UNIA. CONFIRMACION DE LA COMPOSICION DE LA UEV	O LEON
FASE I' Cs <sub>2</sub> <sup>2</sup> nSi <sub>2</sub> <sup>0</sup> 6. DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTE b. CONFIRMACION DE LA COMPOSICION DE LA	CAS
FASE II Cs <sub>4</sub> <sup>ZnSi30</sup> 9.	23
2.3 ESTUDIO DEL DIAGRAMA DE FASES EN EL	
SISTEMA Cs20-ZnO-Si02.	24
a. UNION BINARIA SiO <sub>2</sub> -Cs <sub>2</sub> ZnSi <sub>2</sub> O <sub>6</sub>	25
Ь. UNION SEUDOBINARIA "Cs <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub> " - "ZnSiO <sub>3</sub> "	28
2.4 TRIANGULOS DE COMPATIBILIDAD	30



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

#### RESUMEN

Dos nuevas fases en el sistema  $Cs_2^{0}$ -Zn0-Si $0_2$ ;  $Cs_2^{2}$ nSi $_2^{0}_6$  (I) y - -  $Cs_4^{2}$ nSi $_3^{0}_9$  (II), han sido sintetizadas y caracterizadas por *Difrac*ción de Rayos- X en Polvos. Se hicieron crecer en cristales de I ypor cristalografía se determinó que su celda unitaria es ortorróm-bica y sus parámetros son a = 5.4604 Å, b = 9.3688 Å, c = 9.0221 Å.

Ambas fases pueden ser preparadas por reacción en estado sólido de  $Cs_2^{CO}_3$ , ZnO y SiO<sub>2</sub> a temperaturas de 800-1100°C para I y 800-900°C

para II.

Ambas son termodinámicamente estables pero son algo sensibles a la atmósfera, especialmente II.

Para su síntesis, es necesario tener cuidado con la pérdida de  $Cs_2^0$  por volatilización a altas temperaturas; los tiempos de calentamiento deben ser tan cortos como la reacción lo permita.

## DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

La fase I también puede ser preparada por recristalización de su vidrio: La muestra se llevó a su temperatura de fusión  $1300^{\circ}$ C y el 11quido se enfrió rápidamente formando el vidrio, el cual fué poste- riormente cristalizado por calentamiento a 900-1200°C por varias horas.

Se hizo un estudio de varias composiciones en el sistema ternario --Cs<sub>2</sub>O-ZnO-SiO<sub>2</sub>, principalmente para ayudar a determinar las composi-ciones de las nuevas fases I y II.

#### INTRODUCCION

El silicio elemental es una sustancia cristalina, gris con brillo metálico. Sus elevados punto de fusión. 1410°C y punto de ebullición, 2355°C, confirman la presencia de grandes fuerzas de cohesión dentro del cristal. El silicio posee realmente, la misma estrúctura cristalina del diamante; sin embargo, el diamante funde a 3500°C. De estedato se puede deducir que los cuatro enlaces que mantienen a cada - átomo de silicio en su red cristalina son mucho más débiles que los correspondientes enlaces del diamante. A esto se deben las propiedades intrínsecas semiconductoras del silicio. (1)

Se usa principalmente en la fabricación de artículos tales como dio-dos, transistores y rectificadores que se usan en los aparatos elec-trónicos de estado sólido; se usa también en la preparación de pro-ductos químicos intermedios; se le encuentra siempre en la cerámica,en el concreto, los ladrillos, el vidrio, los abrasivos y el acero. (1,2).

## DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

El silicio se encuentra en la corteza terrestre combinado con el oxígeno en forma de óxidos como el cuarzo y formando silicatos. (3,4).

La investigación de los silicatos por medio de Rays - X indica que los minerales pueden clasificarse en grupos bien definidos según las cade nas de Si0<sub>4</sub><sup>4-</sup>, ejemplo de ello son los Filosilicatos (Si<sub>4</sub>0<sub>10</sub>)<sup>4-</sup> cuya-

disposición estructural es en láminas continuas de tetraedros compartiendo cada uno tres oxígenos como se muestra en la figura í, donde los puntos negros representan átomos de silicio y los círculos abiertos a los del oxígeno.



## DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Esta estructura es típica de las micas y otros minerales laminados como el talco. (5)

El SiO<sub>4</sub>4- es la unidad tetraédrica fundamental de todas las estructuras de los silicatos y está constituída por un ión silicio situado enel centro y iones oxígeno situados en las cuatro esquinas de un tetraedro. Figura 2.



Figura 2.

Cuando todos los oxígenos de un tetraedro son compartidos con otros se forma una estructura tridimensional electricamente neutra como el ejem plo de la figura 1.

En ocasiones, el silicio puede ser substituido por iones de tamaño similar a él cambiando el carácter del mineral. El aluminio es el más común de estos iones resultando aluminosilicatos tales como analcita -NaAlSi<sub>2</sub><sup>0</sup><sub>6</sub>.H<sub>2</sub><sup>0</sup>, polucita, CsAlSi<sub>2</sub><sup>0</sup><sub>6</sub> y leucita, KAlSi<sub>2</sub><sup>0</sup><sub>6</sub>, los cuales son minerales con estructuras relacionadas que pueden tal vez ser consideradas como miembros del grupo de zeolitas. Dependiendo de la relación-Al<sup>3+</sup>/<sub>Si</sub><sup>4+</sup> dentro de la estructura, es el tipo de familia formada, así en las zeolitas antes mencionadas, la relación molar de Al<sup>3+</sup>/<sub>Si</sub><sup>4+</sup> es 1:2, en feldespatos (AlSi<sub>3</sub><sup>0</sup><sub>8</sub>-) la relación molar Al<sup>3+</sup>/<sub>Si</sub><sup>4+</sup> es 1:3.

Es menos usual encontrar silicatos conteniendo cationes divalentes sus tituyendo al silicio dentro de la estructura. Tampoco se encuentra en la literatura mucha información sobre silicatos complejos de rubidio y cesio; aunque está reportado un estudio sobre el sistema  $A_2^{O-BeO-SiO_2}$ -(A= Rh,Cs) encontrándose nuevos ortosilicatos con estructura ortorrómbica (6,7).

Recientemente se ha reportado una familia de silicatos conteniendo ca-

tiones divalentes con estructura cúbica de las polucitas. (8-15)

El presente trabajo trata del estudio termodinámico del sistema - Cs<sub>2</sub>O-ZnO-SiO<sub>2</sub> así como la síntesis de nuevos silicatos. También trata del estudio de sistemas relacionados con él, sustituyendo - a los cationes mono y divalentes por otros similares.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

#### 1.1 REACTIVOS :

Los reactivos usados fueron :



La mayoría fueron secados antes de usarse a una temperatura adecuada.  $K_2^{CO}_3$ ,  $Cs_2^{CO}_3$  y  $Rb_2^{CO}_3$  fueron secados a 300°C por un día, ZnO, MgO, -CdO, CuO, NiO, CoO fueron secados a 800-1200°C por 2 ó 3 horas usando crisoles de sílice SiO<sub>2</sub>, GeO<sub>2</sub> y CaCO<sub>3</sub> se usaron tamandolos directame<u>n</u> te del frasco.

Se obtuvo un patrón para cada reactivo por Digracción de Rayos-X en - Polvos usando una Cámara Hägg Guinier Philips con radiación  $CuK\alpha_1$ .

Estos patrones fueron conservados como estándares.

#### 1.2 PREPARACIONES

El sistema ternario base del estudio en la presente investigación – está formado por dos óxidos, ZnO y SiO<sub>2</sub> que reaccionan solo a altas temperaturas y un óxido volátil,  $Cs_2O$ .

Las preparaciones inicialmente fueron hechas en lotes de 3 a 5 g - mezclando los reactivos en las proporciones adecuadas en crisoles de ágata con acetona para ayudar a una buena homogenización.

El mezclado de reactivos fué continuo por espacio de 20 minutos, suficientes para que toda la acetona se evaporara. Las mezclas se colocaron en crisoles de oro y/ó platino y fueron calentadas en muflas eléctricas de 300 a 800°C, subiendo la temperatura lentamente en un-

lapso de 6 horas para liberar el CO<sub>2</sub>.

Durante la síntesis de las nuevas fases se presentó el problema de la volatilización del  $Cs_0$ .

Para reducir a un mínimo la volatilización del óxido, se prepararon muestras más grandes (10-15 g) en crisoles tapados determinando la -pérdida en peso después de cada calentamiento. Se intentó además - preparar pastillas que fueron cubiertas con polvo de la misma compos<u>i</u> ción para evitar la volatilización. Se varió también la temperatura-

y el tiempo hasta lograr las condiciones óptimas de reacción. Es decir, conviene utilizar muestras grandes en crisoles tapados y los - tiempos de calentamiento deben ser tan cortos como la reacción lo pe<u>r</u> mita.

1.3 TECNICAS

Los productos obtenidos así como las nuevas fases fueron identificados y/ó caracterizados por Difracción de Rayos-X en polvos.

Para obtener los valores precisos de los parámetros de las celdas un<u>i</u> tarias de las nuevas fases se utilizó el Método de Estándar Interno.

Se mezclaron las fases con KCl y las mediciones sobre las películas fueron realizadas usando un Mic*roscopio de Transport*e.

Se hicieron crecer cristales de una de las fases por recristalización del vidrio a una temperatura menor que la de su punto de fusión. Se seleccionó uno de tamaño apropiado (<sup>2</sup>100 μm) utilizando un *Micho seópio Optico*.

La celda unitaria y el grupo espacial de una de las fases fué determ<u>i</u> nado por Difracción de Rayos-X en Cristal Unico.

De esta manera fueron obtenidos los valores de los parámetros de la - celda.

#### 1.4 PUNTOS DE FUSION

mente ó no.

Los puntos de fusión de las nuevas fases se determinaron colocando pequeñas muestras en crisoles de platino calentándolos por tiempos cortos, aproximadamente de 20 minutos, seguidos de un enfriamiento rápido. Se observa visualmente su aspecto físico, comprobándose su fusión por Microsco pía Optica y por Digracción de Rayos-X en -Polvos. Así se determinó también si las fases fundían congruente-

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

•

#### 2.1 RESUMEN

En el sitema  $Cs_2^0 - Zn0 - Si0_2$  ya ha sido reportada una fase de composición  $Cs_2 ZnSi_5 0_{12}$  con estructura cúbica de las polucitas (8) , la cual fué sintetizada por cristalización de su vidrio a 990°C. En esta investigación se ha continuado el estudio del sistema y se han encontrado dos nuevas fases con composición  $Cs_2 ZnSi_2 0_6$  (I) y - - $Cs_4 ZnSi_3 0_9$  (II), las cuales fueron obtenidas por reacción en el est<u>a</u> do sólido a una temperatura de 1100°C para I y 900° para II.

Durante la síntesis hubo pérdida parcial de  $Cs_20$  que ocurre a temperaturas  $\ge 800^{\circ}C$ . Para reducir a un mínimo la volatilización del óx<u>i</u> do se utilizaron muestras grandes en crisoles con tapa y tiempos co<u>r</u> tos de calentamiento.

Antes de obtener las fases puras se hizo un estudio de varias composiciónes en este sistema. En cada uno de los patrones de *Rayos-X en Polvos* de las muestras preparadas se observaban líneas de reflexión constantes a temperaturas mayores de 900°C, evidencia de la presen-cia de nuevas fases.

De los resultados del tratamiento térmico de las composiciones, se pudo obtener un diagrama de fases parcial del sistema  $Cs_2^{0-Zn0-Si0}_2$ que se presenta en dos partes; una unión binaria  $Si0_2^{-Cs}_2 ZnSi_2^{0}_6 y$ una unión seudobinaria "Cs<sub>2</sub>Si0<sub>3</sub>" - "ZnSi0<sub>3</sub>".

El estudio de los diagramas de fases es importante ya que presentan-

de una manera sistemática los cambios que ocurren en las mezclas - cuando son calentadas o enfriadas y cuando se modifica su composi- ción.

Se estableció un diagrama de fases parciales con una unión binaria -S $10_2$ - Cs<sub>2</sub>ZnSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> y con unión seudobinaria "Cs<sub>2</sub>Si0<sub>3</sub>" "ZnSi0<sub>3</sub>", en los que se indica el intervalo de temperatura en el cual las nuevasfases son estables así como también sus puntos de fusión.

La forma del diagrama indica claramente que I funde congruentemente mientras que II sufre una reacción peritéctica, lo que indica que su fusión es incongruente.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS 2.2 CONFIRMACION DE LA COMPOSICION DE DOS FASES NUEVAS EN EL SISTE-MA Cs20-Zn0-Si02.

Uno de los objetivos principales de los experimentos realizados era confirmar la composición de las nuevas fases en el sistema –  $cs_2^{0-Zn0-Si0}$ . Sin embargo, durante el estudio en este sistema sepresentó el problema de la volatilización del  $Cs_2^{0}$  a bajas temperaturas.

Se llevó un control del peso de las mezclas al inicio y al final del calentamiento, observándose que había una pérdida de peso ma-yor que la teórica esperada. Se procedió a calentarlas desde 300 hasta 850°C en intervalos de 50 grados y a diferentes tiempos, registrando la pérdida de peso después de cada calentamiento.

De los resultados obtenidos se encontró que el Cs<sub>2</sub>O se volatilizaba a 800°C si las muestras eran expuestas a períodos largos de calent<u>a</u> miento ( > 8 horas en la mayoría de los casos). Atendiendo a esto, en la síntesis de las nuevas fases se manejaron tiempos cortos de calentamiento, suficientes para completar la reacción y reducir la pérdida del óxido alcalino.

> Antes de obtener las fases puras se prepararon alrededor de 18 muestras de diferentes composiciones y en cada una de ellas se podía observar la pérdida del Cs<sub>2</sub>0 y la presencia en sus patrones de Rayos-X de ZnO, pruebas de que el zinc no había reaccionado completamente.

En cada una de las muestras se observaban nuevas líneas de reflexión constantes a temperaturas mayores de 900°C, evidencia de la presen-cia de nuevas fases.

En la figura 2.1 se indican las composiciones que fueron preparadas. Los resultados de su estudio por *Difracción de Rayos-X* pueden observarse en la tabla 2.1.

En las composiciones 2 y 7 (I y II respectivamente) no se observa volatilización del Cs<sub>2</sub>O ya que la pérdida de peso durante el calentamiento no fue mayor que la teórica esperada y la presencia de ZnO se observó solo a bajas temperaturas (=  $800^{\circ}$ ), esto se manifiesta por las líneas de reflexión características del ZnO que desaparecen a temperaturas más elevadas. Lo anterior indica que los reactivosreaccionaron completamente y que el equilibrio se alcanzó a tempera turas >  $900^{\circ}$ C (tabla 2.1), donde sus patrones de Rayos-X presenta-ban solo las líneas características de cada una de las fases. A con tinuación se describe una serie de experimentos que se realizó para confirmar las composiciones de las dos nuevas fases.



FIGURA No. 2.1

Composición Nº 2 Nueva fase de familia I Cs<sub>2</sub>ZnSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

Composición Nº7 Nueva fase de familia II Cs<sub>4</sub>ZnSi<sub>3</sub>O<sub>3</sub>

## TABLA 2.1

RESULTADOS DE LOS EXPERIMENTOS A DIVERSAS TEMPERATURAS EN EL SISTEMA Cs20-Zn0-Si02

	Número	Composición <sup>CS</sup> 2 <sup>O-</sup> ZnO-SiO (% molar)	Temperatura °C	Tiempo Hr <sub>.</sub>	Fases Presentes
	1	33.3:33.3:33.3	750	8	II + ZnO
			800	0.5	II <sup>a</sup>
	ATO	MA D	850	0.5	II <sup>a</sup>
X	ALERE F VERI	LAMMAM	900	0.5	II <sup>a</sup>
SI			1000	0.5	II + I + ZnO
E			1100	0.5	1 <sup>b,c</sup> + ZnO
E			1150 (*)	0.5	Zn <sub>2</sub> Si0 <sub>4</sub> <sup>c</sup>
~	2	25:25:50	800	12	I' + Zn0
UN	IVER	SIDAD AUT	900 1000 1000	DE <sub>6</sub> NUE	EV O LEÓN
	DIRI	ECCIÓN GEN	1100 IERAL DE I 1200	BIB <sup>6</sup> LIOT 12	EČAS 1 <sup>b</sup> , III
			1300 (*)	0.5	vidrio
			1300, 1100	12	I + III
			1300, 1150	12	I + III
			1300, 1165	12	I
	3	20:20:60	800		
		20120100	300	6	I', ZnO, III
	5		1100	3	I + III
			1100	3	I + III

•

	4	14.3:14.3:71.4			III
					1
	5	20:40:40	800	6	I + ZnO.
2			900	3	I + ZnO
			1000	3	I + ZnO
	6	40:20:40	700	12	II,I
			800	12	II , I <sup>a</sup>
	TONO	MAD	800	24	II,I <sup>a</sup>
R	ALERE FLAM	MAM	900	12	II , I <sup>a</sup>
SE		2 .			
ER	7	33.3:16.7:50	800	6	п
E			900	4	II
1 A			950	0.5	II
			1000	0.5	II + I
TINIT			1050	0.5	II (trazas) + I
UNI	VERS	IDAD AUTO	1150 (*)IA DI	0.5 UE	fundidos + I
0	DIREC	CCIÓN GENE	RAL DE BI	BLIOTE	CAS
8		20:10:70	800	24	I. a.b.
			900	3	I' "J III
9		20:30:50	800	12	I' + ZnO
			900	12	I + ZnO + III
		100	1000	6	I + ZnÓ + III
			1100	6	I + ZnO + III

30) 8



UN 13/ER S 25:41.66:33:33 T (700 OMA DE 12 NUE VIL<sup>b</sup> L+ZnON 900 6 11<sup>b</sup> + ZnO DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

14	40:10:50	800	24	I <sup>a,b</sup> II <sup>a,b</sup>
		900	12	1 <sup>,b</sup>
	3			
15	28:22:50	800	6	I + II
		900	4	I + II
	÷			
16	38:12:50	800	6	Il <sup>à,b</sup>
5		900	4	II <sup>a,b,c</sup>

17	10:15:75	900	12	III + Zn <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> +SiO <sub>2</sub>
		950	12	III + Zn <sub>2</sub> Si0 <sub>4</sub> +Si0 <sub>2</sub>
18	18:26:56	900	12	I + III + ZnO
		950	12	I + III + ZnO

(\*) Temperatura de fusión aproximada.

a) Muestra amarilla, indicando la presencia de ZnO.

- b) Muestra con pérdida de Cs<sub>2</sub>O por volatilización.
- c) Probable fusión parcial, presencia de líquido/vidrio; no se comprobó al microscopio.
  - Cs<sub>2</sub><sup>ZnSi</sup>2<sup>0</sup>6.

Ι

I Fase Metaestable.

3

II Cs<sub>4</sub><sup>ZnSi</sup>3<sup>0</sup>9 UNIII Cs<sub>2</sub><sup>Zn</sup>Si<sub>5</sub>0<sup>AD</sup> AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS 2.2a CONFIRMACION DE LA COMPOSICION DE LA FASE I Cs<sub>2</sub> ZnSi<sub>2</sub><sup>0</sup><sub>6</sub>.

Inicialmente se preparó la composicion 1, (Tabla 2.1, Figura 2.1), ya que por estudios anteriores se sospechaba pudiera existir una nueva fase con esa composición 1 (8).

Como se puede observar en la tabla 2.1 los productos a diferentes tem peraturas siempre contenían ZnO y además se observa un color amarillo de la muestra después del calentamiento, evidencia de que el zinc nohabía reaccionado completamente.

en las composiciones 12 y 13 se registraron pérdidas de peso en las mezclas, superiores a lo esperado, después de los tratamientos a di-versas temperaturas. Además presentaban color amarillo, prueba de lapresencia de ZnO libre.

Como el oxido de zinc no reaccionaba totalmente y había pérdida de -- $Cs_2^0$  se consideró preparar las composiciones 2, 3 y 8 ricas en Si0<sub>2</sub> y manteniendo al mínimo la cantidad de ZnO. Las tres composiciones presentaron patrones de Rayos-X similares pero diferentes a las com-posiciones anteriores como se puede apreciar en la tabla 2.1. Se detectaron en las composiciones 3 y 8 pérdidas de peso y el color amarillo característico del ZnO (Tabla 2.1). Sus patrones de Rayos-X revelaban, además de la nueva fase, la presencia de Cs<sub>2</sub>ZnSi<sub>5</sub>O<sub>12</sub>.-(III).

El comportamiento de la composición 2 fué muy diferente ya que no hubo pérdida de peso mayor que la esperada y el color amarillo aparecía solo a bajas temperaturas (800-900°C). A más altas temperat<u>u</u> ras se logró sintetizar la fase pura (Cs<sub>2</sub>ZnSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub>).

Se prepararon las composiciones 9, 10, 15 y 18; se observó que a t<u>o</u> das las temperaturas a las que se hicieron reaccionar por estado s<u>ó</u> lido, sus patrones de Rayos-X revelaban siempre la presencia de la fase nueva mezclada con otras fases, como se puede observar en la -Tabla 2.1. Esta información adicional nos ayuda a concluir final-mente que la composición de la nueva fase es  $Cs_2ZnSi_2O_6$  a la cual se le ha llamado fase 1 para distinguirla de la otra fase nueva enel sistema  $Cs_2O-ZnO-SiO_2$ .

•

2.26 CONFIRMACION DE LA COMPOSICION DE LA FASE II Cs4ZnSi309.

Los resultados de Difracción de Rayos-X de las composiciones 1, 6, 10, 11 y 15 sugieren la presencia de otra nueva fase.

Las composiciones de mayor interés fueron 10 y 15, ya que las lí-neas de reflexión que presentaban correspondían únicamente a las dos nuevas fases (I y II), Tabla 2.1, Figura 2.1.

Para determinar la composición de esta segunda fase (II), se prepararon nuevas mezclas con las relaciones molares de  $Cs_2^{0}$ -ZnO-SiO<sub>2</sub> que se indican en la Tabla 2.1 y que corresponden a las composici<u>o</u> nes indicadas como 7, 14 y 16.

Los resultados de Rayos-X para las muestras 14 y 16 nos revelan, a todas las temperaturas de reacción, mezclas de fases incluyendo ZnO

## UNIV<sup>LER</sup>SIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

En el caso de la composición 7, no se observó la presencia de otras fases así como tampoco hubo pérdida de peso mayor que la esperada. Tabla 2.1, Figura 2.1.

Con los resultados anteriormente mencionados se pudo confirmar la - composición de esta nueva fase,  $Cs_4 ZnSi_3 O_9$  (II).

2.3 ESTUDIO DEL DIAGRAMA DE FASES EN EL SISTEMA  $Cs_2^0 - Zn_0 - Si_2^0$ .

De acuerdo a los resultados obtenidos por *Difracción de Rayos X en* -*Polvos* se ha podido establecer de manera parcial un diagrama de fases representado por una unión binaria  $SiO_2 - Cs_2 ZnSi_2 O_6$  y una unión seudobinaria "Cs<sub>2</sub>SiO<sub>3</sub>" - "ZnSiO<sub>3</sub>".



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS 2.3a UNION BINARIA. Si02 - Cs2 ZnSt206.

El diagrama de la figura 2.2 muestra esta unión binaria. La parte izquierda del diagrama de la figura ya ha sido reportado (10). La -parte de la derecha se presenta como un diagrama de eutéctico simple formado por el sistema binario:



Cabe hacer notar que el punto eutéctico no se determinó exactamentepor lo que esta parte del diagrama se presenta con línea punteada. DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Los resultados de la tabla 2.1 dan una indicación clara de la estructu ra del diagrama de fases. De acuerdo a esto las composiciones que - caen dentro de la unión  $Cs_2^{Zn} Si_5^{0}_{12}$  (III) -  $Cs_2^{Zn} Si_2^{0}_{6}$  (I) al ser -calentadas arriba de la temperatura eutéctica deberán dar una mezcla-de líquido + III o líquido + I, si las composiciones están a la iz- -quierda o a la derecha del punto eutéctico.

.



UNIVERSIDADGAUTONONOA DE NUEVO LEÓN

O DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

- $\sim$  --- Cs<sub>2</sub> Zn Si<sub>2</sub>O<sub>6</sub>
- $\bigcirc$  --- Cs<sub>2</sub>Zn Si<sub>5</sub> O<sub>12</sub>

## DIAGRAMA DE FASES PARCIAL EN EL SISTEMA Cs.O - ZnO - SiO. UNION BINARIA

En el diagrama se indica que si se calienta la fase I a una temperat<u>u</u> ra de 1300°C pasa a formar un líquido de la misma composición, por lo tanto, I funde congruentemente a 1300  $\pm$  20°C.



## UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

2.3b UNION SEUDO-BINARIA "Cs<sub>2</sub> SiO<sub>3</sub>" -- "ZnSiO<sub>3</sub>"

La figura 2.3 presenta esta parte del diagrama en donde la parte central es binaria y esta formada por el sistema:

 $Cs_2 Zn Si_2 O_6 (I) -- Cs_4 Zn Si_3 O_9 (II)$ 

ambas, fases nuevas sintetizadas a raíz de la presente investigación.

En el diagrama se puede observar la temperatura máxima de estabili- dad de la fase II.

#### UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN Arriba de 1150°C ocurre una reacción peritéctica en donde II se des--

compone para dar I y líquido. Esto indica que II funde incongruent<u>e</u> mente a 1150'+ 20°C.



#### UNWERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN OTRECS ZNSIZO 6 R OTRECCIUNIS OT

# DIAGRAMA DE FASES PARCIAL EN EL SISTEMA Cs20 - ZnO - SiO2 UNION SEUDOBINARIA

### 2.4 TRIANGULOS DE COMPATIBILIDAD.

Dentro del sistema Cs<sub>2</sub>0-ZnO-SiO<sub>2</sub> fueron determinados triángulos de compatibilidad a las temperaturas de sub-sólidos.

El trabajo experimental se realizó en un intervalo de temperaturaaproximado entre 900-1100°C (Tabla 2.2) dependiendo de la composi--ción.

Se logró cubrir solo una parte del sistema Cs<sub>2</sub>0-ZnO-SiO<sub>2</sub> (Figura - 4) determinandose seis líneas de estabilidad.

Las líneas de estabilidad resultan de la compatibilidad de las siguientes fases:

UNIVERS<sup>a)</sup>  $A^{Cs_2ZnSi_20_6} OMA DE^{Cs_2ZnSi_50_{12}} O LEÓN$ b)  $Cs_2ZnSi_50_{12}$  - Zn0 DIREC) $CIOCs_2ZnSi_20_6$  ERAL DE BIBLIOTECAS d)  $Cs_2ZnSi_20_6$  -  $Cs_4ZnSi_30_9$ e)  $Cs_4ZnSi_30_9$  - Zn0 f)  $Cs_4ZnSi_30_9$  -  $Cs_2ZnSi_50_{12}$ 

La compatibilidad de las fases anteriores se observó durante el es tudio de varias composiciones estratégicamente localizadas (Figura-2.4).

Númer	o Composición Cs <sub>2</sub> 0:Zn0:Si0 <sub>2</sub>	Temperatura °C	Tiempo Hr.	Fases Presentes
	(% molar)			
1	20:20:60	800	24	I' + ZnO
		900	3	I' + Zn0
		1000	6	I + III
		1100	6	I + III
ATTO	NOMA			
2 LER	E FLAMM 20:30:50	800	12	I' + Zn0
S S		900	12	I ¥ III ¥ ZnO
ER S		1000	12	I + III + ZnO
EIC		1100	6	I + III + ZnO
3	17:30:53	v-900	12	I
UNIVE	RSIDAD AU	v-900 v-1000	DE NUE 12 NUE	I + III + Zn0 I + III + Zn0
DIF	RECCIÓN GE	NERAL DE	BIBLIOT	ECAS
4	30:20;50	800	12	II + ZnO
	×	800	24	II + I
		900	4	I + II
5	27.5:22.5:50	800	6	I + II
2		850	3	I + II
		900	6	I + <b>II</b>

TABLA 2.2

## CONTINUACION TABLA 2,2





Así, las fases  $Cs_2ZnSi_2O_6$ ,  $Cs_2ZnSi_5O_{12}$  forman una línea de estabili-dad según los resultados de la composición 1 ya que en su patrón de polvos están presentes estas dos fases en un intervalo de temperatura de 1000-1100°C como puede observarse en la Tabla 2.2

El estudio de las composiciones 4 y 5 ayudó a determinar la línea -de estabilidad formada por las fases  $Cs_2ZnSi_2O_6-Cs_4ZnSi_3O_9$ .

El resto de las líneas son así determinadas por las fases presentes en cada una de las composiciones correspondientes de acuerdo a los r<u>e</u> sultados presentados en la Tabla 2.2.

Las composiciones 2 y 3 revelan en su patrón de Rayos-X la presenciade 3 fases que pueden existir conjuntamente en un intervalo de temperatura de 900-1100°C. Las fases son  $Cs_2ZnSi_2O_6$ ,  $Cs_2ZnSi_5O_{12}$  y ZnO -que corresponden a los vértices de un triángulo de compatibilidad co-

mo se indica en la Figura 2.4. IVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

Las fases  $Cs_2^2nSi_2^06$ ,  $Cs_4^2nSi_3^09$  y ZnO forman otro triângulo de compa tibilidad (Figura 2.4) ya que las 3 pueden estar presentes y ser esta bles a las temperaturas de sub-sólidos en las composiciones que caendentro del triângulo, como sucede con la 7. Los resultados pueden o<u>b</u> servarse en la Tabla 2.2

2.5 CRISTALOGRAFIA DE Cs2ZnSi205.

Las reflexiones observadas en los patrones de Rayos X en Polvos obtenidos para  $Cs_2^{ZnSi}2^{0}_{6}$  indican que esta fase no corresponde a un sist<u>e</u> ma cristalino cúbico y por *microscopía óptica* fue confirmado lo anterior.

Para realizar el estudio cristalográfico se procedió a hacer crecer cristales de la fase por recristalización de su vidrio a una temperatura más baja que su punto de fusión. Se logró esto satisfactoriame<u>n</u> te obteniendose cristales de más de 100 mu.

Por Difracción de Rayos X en Cristal Unico utilizando una cámara derotación se logró determinar su celda unitaria la cual resultó ser o<u>r</u> torrómbica. Posteriormente se determinaron los parámetros de:su celda por el método de estandar interno, mezclando la fase con KC1, - --{a= 6.2931 Å}.

Los valores así calculados son:

a = 5.4604 Å, b = 9.3688 Å, c = 9.0221 Å y  $\alpha = \beta = = 90^{\circ}$ 

Hasta ahora no se ha determinado el sistema cristalino al que pertenece la fase II.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN R DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

### 3.1 SUSTITUCION EN SISTEMAS HOMOLOGOS.

Después de confirmar que las composiciones de dos nuevas fases en el sistema  $Cs_2^{0-Zn0-Si0}_2$ , son  $Cs_2^{ZnSi}_2^{0}_6$  y  $Cs_4^{ZnSi}_3^{0}_9$ , fueron estudiados otros sistemas con similares relaciones de radios efectivos de los -dos óxidos. El cesio fué sustituído por rubidio y el zinc por: Mg, -Co, Ni, Ca, Cu. De estas posibles combinaciones se sintetizaron 5 -nuevas fases más con fórmula general  $A_2^{MSi}_2^{0}_6$  (I) y  $A_4^{M}Si_3^{0}_9$  (II) :-A= Cs, Rb y M= Zn, Mg, Co.

Hasta ahora no se han podido sintetizar fases con el resto de los cationes divalentes de mayor tamaño como el calcio; en el caso de ní- quel su sustitución no fué posible probablemente porque este ión prefiere sitios octaédricos, lo mismo pudiera suceder con el cobre aun-que para aseverar tal cosa, son necesarios conocimientos más profun-dos de su estructura y no solamente de su celda unitaria. Este estudio se está realizando actualmente en la Universidad de Aberdeen, Escocia.

## DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

Las nuevas fases se prepararon ya sea por su reacción en estado sólido en proporciones estequiométricas de A<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, y MO y SiO<sub>2</sub> o cristalización de sus correspondientes vidrios con la misma composición o por ambos métodos.

La identificación y caracterización de los productos de reacción se hizo por Difracción de Rayos X en Polvos. Se hicieron crecer cristales de la fase  $Cs_2^{ZnSi} {}_{2}^{D}_{6}$  por recristaliza-ción de su vidrio a una temperatura más baja de su punto de fusión.

Por Difracción de Rayos X de Cristal Unico se determinó que su celdaunitaria es ortorrómbica. Para cada una de las nuevas fases de la f<u>a</u> milia I se determinó los parámetros de sus celdas por el método de e<u>s</u> tandar interno utilizando KCl, a= 6.2931 Å

Hasta ahora no se ha determinado el sistema cristalino de la familia-II. Se encontró que todos las fases de la familia I funden congruentemente en un intervalo de temperatura de 1100-1400°C. La fase -- $Cs_4^{2n} Si_3 O_9$  funde incongruentemente.

Las nuevas fases tanto de la familia I como de la II son termodinámicamente estables pero algo sensibles a la atmósfera,especialmente las fases de la familia II ya que son muy higroscópicas, después de su -sintesis deben conservarse en un desecador y a vacio.

Las condiciones de síntesis para cada una de las fases nuevas así como sus puntos de fusión se resumen en la tabla 3 y en el Apéndice.

TABLA No. 3.1 PROPIEDADES DE LAS FASES NUEVAS

э

\* 14

Fase:	Condiciones de	Tipo de	Parámetro de la	P.F.
	Sintesis T (°C)	celda	Celda Unitaria.	(°C)
Cs <sub>2</sub> ZnSi <sub>2</sub> 0 <sub>6</sub>	i) Reacción en Esta- do Sólido 1100°C, 6 horas.	Ortorrómbica	a= 5.4604 Å b= 9.3688 Å c= 9.0220 Å	1300 - 20
ALERE FLAM VERTATI	ii) Recristalización del vídrio a 1165°C, 15 horas.	×		
Cs2 <sup>MgSi20</sup> 6	Recristalización del- vidrio a 1380°C, 0.5		×	
	horas.	Ortorrómbica	NTT	1400 - 20
Cs2 <sup>CoSi20</sup> 6	Reacción en Estado S <u>ó</u> lido 900°C, 24 horas.	Ortorrómbica		1250 + 20
Rb2 <sup>ZnSi20</sup> 6RS	Reacción en Estado S <u>ó</u> lido 950°C, 12 horas.	Ortorrómbica	NUEVO LE	1150 + 20
Rb2Cosi20REC	Reacción en Estado S <u>ó</u>	L DE BIBI	LIOTECAS	
	lido 1070°C, 0.5 horas	Ortorrombica		1100 - 20
Cs <sub>4</sub> ZnSi <sub>3</sub> 09	Reacción en Estado S <u>ó</u> lido 900°C, 4 horas.			1050 + 20
Cs4 <sup>CoSi</sup> 3 <sup>0</sup> 9	Reacción en Estado S <u>ó</u> lido 800°C, 15 horas.			199 10



5

ŝ

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

..

e?

De acuerdo a la investigación que se realizó en el sistema – – –  $Cs_2^{0-Zn0-Si0}_2$  se logró sintetizar y caracterizar un grupo de fases – formando dos familias de fórmula general  $A_2^{MSi}_{2}_{6}^{0}$  (I) y  $A_4^{MSi}_{3}_{9}^{0}$  (II) (A= Cs, Rb y M= Zn, Mg, Co).

Las ssiete nuevas fases son termodinámicamente estables. Son algo -sensibles a la atmósfera en mayor o menor grado, esto se pone de man<u>i</u> fiesto por su higroscopicidad y cambio de color al ser expuestas al aire. Las precauciones que deben tomarse durante y después de su si<u>n</u> tesis se indican en el Apéndice.

Del estudio del diagrama de fases parcial del sistema - - - - - Cs<sub>2</sub>O-ZnO-SiO<sub>2</sub> se llega a concluir que las fases  $Cs_2ZnSi_2O_6$  (I) y - --  $Cs_4ZnSi_3O_9$  (II) son estables, así como también que (I) funde congruen temente, y que por el contrario, (II) sufre una reacción peritéctica lo que indica que su fusión es incongruente.

Como se puede observar, las familias I y II están formadas por óxidos que tienen similares relaciones de radios efectivos.

Hasta ahora no se han podido sintetizar fases con el resto de los cationes divalentes como el calcio, níquel, cobre.

En el caso del calcio, su relativo gran tamaño impide que pueda fácilmente sustituir en el cristal a cationes relativamente pequeños como -

el Mg, Zn y Co, ya que la estructura adoptada por un compuesto part<u>i</u> cular depende en gran parte del tamaño de los iones.

Por el contrario, en el caso del níquel y del cobre es posible queprefieran ocupar sitios octeédricos dentro del cristal y no tetraédricos como se supone en el caso del Zn, Mg y Co.

El estudio cristalográfico realizado sobre  $Cs_2^{ZnSi_20_6}$  (I) permitiódeterminar que es ortorrómbico.

No fué posible hacer el estudio cristalográfico sobre  $Cs_2ZnSi_3O_9$  --(II) en el tiempo en que se realizó la presente investigación, de jándose para un trabajo posterior determinar el sistema cristalinoal que pertenece su celda unitaria así como sus parámetros corres-pondientes.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS  $Cs_2^{ZnSi}_{2}_{6}^{0}$ : Fue preparada por reacción en estado sólido de - - - -  $Cs_2^{C0}_{3}$ , Zno y Si0<sub>2</sub> a una temperatura de 1100°C. por 6 horas.

También se obtuvo por recristalización del vidrio calentado por 15 -horas a 1165°C. A su vez a la misma temperatura se logró hacer cre-cer cristales suficientemente grandes para estudiar su estructura por Difracción de Rayos-X en Cristal Unico.

Por esta técnica se determinó que su celda unitaria es ortorrómbica y sus parámetros son a= 5.4604 A°, b= 9.3688 A°, c= 9.0221 A°, - - --P.F. = 1300  $\stackrel{+}{-}$  20°C; funde congruentemente.

 $Cs_2^{MgSi}2_6^0$ : \_a fase se preparó por reacción en estado sólido a par-tir de  $Cs_2^{C0}3^{\circ}$ , MgO y SiO<sub>2</sub> en proporciones adecuadas, calentando la -mezcla a 1100<sup>2</sup>C por 12 horas; fué difícil obtenerla pura por este método ya que s. patrón de Rayos X revelaba líneas adicionales no identificadas.

La fase pura se obtuvo recristalizando el vidrio de su misma composición a 1380°C cor 0.5 hr. Su celda unitaria es ortorrómbica; sus parámetros aún 😒 se determinan. Funde congruentemente a 1400 <sup>+</sup> 20°C.

 $Cs_2CoSi_2G_6$  : Esta fase fué preparada mediante reacción en estado sóli do a 900°C pc- 48 horas. La cinética de reacción es lenta como se --

puede observar en el tiempo que tardó para llegar al equilibrio.

Es algo sensible a la atmósfera por lo que es necesario darle un ca-lentamiento previo a 900°C por 15 minutos antes de su análisis por --Difracción de Rayos-X.

Los parámetros de su celda, que es ortorrómbica, aún no han sido de-terminados. Se observó que funde congruentemente a  $1250 \stackrel{+}{=} 20^{\circ}C_{\circ}$ 

 $Rb_2^{ZnSi_20_6}$ : Se preparó por reacción en estado sólido de  $Rb_2C0_3$ , ZnO y Si0\_2, mezclando en proporciones adecuadas. La muestra se calentó a 950°C durante 12 horas, al cabo de las cuales se observó la fase pura. Es higroscópica, por lo que debe ser secada a 950°C por 15 o 20 minu tos antes de ser analizada por *Digracción de Rayos-X*. Funde a 1150 <sup>±</sup>

20°C y su fusión es congruente.

D AUTONOMA DE NUEVO LEO

 $Rb_2CoSi_2C_6$ : Se preparó por reacción en estado sólido a 1070°C por --0.5 hrs. Se deben tomar precauciones en su manejo antes y después de su síntesis ya que es sensible a la atomósfera. Funde congruentemente a 1100 <sup>+</sup> 20°C.

 $Cs_4 ZnSi_3 O_9$ : La fase pura se obtuvo por reacción en estado sólido a 900°C por 4 horas.

Es altamente higroscópica; durante su síntesis se expuso lo menos pos<u>i</u> ble a la atmósfera, conservándola en un desecador y a vacío. No fué posible formar su vidrio correspondiente. Hasta ahora no se ha determinado a que sistema cristalino corresponde. Su punto de fusión es - $1050 \stackrel{t}{=} 20^{\circ}$ C y se observó que funde incongruentemente.

 $Cs_4^{CoSi} {}_3^0 {}_9$ : Se sintetizó por reacción en estado sólido de sus óxi-dos correspondientes a 800°C por 15 horas, tomándose las precauciones necesarias durante y después de su preparación ya que es muy higrosc<u>ó</u> pico. No se determinó su punto de fusión y aún no se sabe a que sistema cristalino pertenece.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



÷

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

#### BIBLIOGRAFIA

- J.E. Huheey. "Inorganic Chemistry" Harper and Son Publishers. New York, 1983.
- 2.- W. T. Huang. "Petrology" Ed. UTEHA 1968. Vol. 1 P.P 83,84.
- 3.- A.R. West. "Solid State Chemistry and its Applications" John -Wiley and Sons Ltd. 1984. Vol. 1 P.P 120, 121, 122.
- 4.- W.A. Deer, R.A. Howie and J. Zussman. "Rock Forming Minerals", Vol. 4 p.p 276, 338, 351. Ed. John Wiley and Sons, Ltd. 1982.

5.- R.G. Wyckoff, "Crystal Structures" Vol. 4, P400, New York - -Wiley 1968.

6.- R.A. Howie and A.R. West, Nature, Lond. <u>259</u>, 473, 1976. 7.- R.A. Howie and A. R. West., Acta Cryst. 833, 381-385. 1977.

8.- L.M. Torres and A.R. West, Z. Kristallogr., 173, 1-7. 1986.

- 9.- L.M. Torres-Martínez, J.A. Gard, A.R. West. J. Solid State Chem. 51, 100-103. 1984
- 10.- L.M. Torres, J.A. Gard, R.A. Howie, A.R. West. J. Solid State -Chem. 53, 354-459 1984.

11.- W.H. Taylor, Z. Kristallogr. <u>95</u>, 1 1963.

12.- Von St. V. Naray-Szabo, Z. Kristallogr. 98, 277. 1938.

13.- R.E. Newham. Amer, Miner, 52 1515 1967.

14.- H. Strunz, Z. Kristallogr. <u>95</u>, 1 1963.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

