Monatshefte für Chemie 114, 145-154 (1983)

Zur Kenntnis des Natriumthioferrates(III)

Herbert Boller* und Herbert Blaha

 * Institut für Physikalische Chemie, Universität Wien, A-1090 Wien, Österreich Institut für Anorganische Chemie, Universität Wien, A-1090 Wien, Österreich

(Eingegangen 26. August 1982. Angenommen 7. September 1982)

Sodium Thioferrate(III)

The mixed valency compound Na₃Fe₂S₄, which is also formed in ironsodium polysulfide melts, is oxidized and hydrated to NaFeS₂·H₂O ($x \approx 2$) on air. It is shown by TGA that this hydrate loses the water reversibly between 80-140 °C. A crystal structure model for the water free phase NaFeS₂ is proposed (space group I 222, a = 6.25 Å, b = 10.83 Å, c = 5.40 Å). The formation of NaFeS₂·xH₂O from Na₃Fe₂S₄ and the reversible phase transformation between NaFeS₂·xH₂O and NaFeS₂ are topotactic. Na⁺ ions in NaFeS₂·xH₂O are easily exchanged against K⁺, Rb⁺, Cs⁺, Tl⁺, Ca²⁺, Sr²⁺, and Ba²⁺. The high chemical reactivity of the sodium thioferrates is discussed and their crystal structures are compared with the other alkali metal thioferrate structures.

(Keywords: Thioferrates; Topotactic solid state reactions; Erdit)

Einleitung

Während die Thioferrate der Formel $M \text{FeS}_2$ mit M = K, Rb, Cs stabile Verbindungen darstellen, deren Kristallstrukturen seit längerem bekannt sind^{1,2}. konnte ein entsprechendes NaFeS₂ bisher nicht gut charakterisiert werden. Dagegen wird in der älteren Literatur ein wasserhaltiges Natriumthioferrat mehrfach ausführlich beschrieben. So erhielt bereits Schneider durch Alkalicarbonatschmelze ein filzartiges Produkt, dem er die Zusammensetzung NaFeS₂ · 2 H₂O zuschrieb³. Nach Thugutt⁴ bilden sich durch Erhitzen (200 °C) von Eisenhydroxid in mit Schwefelwasserstoff gesättigter Natronlauge feine Nadeln derselben Zusammensetzung. In einer neueren Arbeit⁵ untersuchten Taylor und Shoesmith die grünen Lösungen, die sich aus Eisensalzen mit Alkalisulfiden bei pH = 11—13 bilden. Die Autoren kommen dabei zu dem Schluß, daß die daraus ausfallenden Niederschläge KFeS₂ bzw. NaFeS₂·2 H₂O darstellten, wobei die Natur des bei 100 °C leicht zu entfernenden Wassers ungeklärt blieb.

Kürzlich wurde $NaFeS_2 \cdot 2H_2O$ als neues Mineral (Erdit) beschrieben⁶, obgleich schon viel früher ein natürliches Vorkommen als Begleiter von Nosean und Hauyn (Sodalithe) vermutet worden war⁴. Die Kristallstrukturanalyse von Erdit⁷ ergab dieselbe monokline Elementarzelle, mit der Taylor und Shoesmith ihre Pulverdiagramme von NaFeS₂ $\cdot x$ H₂O indizierten. Auch durch Alkalicarbonatschmelzen³ erhaltene Produkte sind röntgenographisch mit Erdit identisch. Andererseits gelingt es nicht, durch Zusammenschmelzen von Na₂S, Fe und S wasserfreies NaFeS2 darzustellen. Man erhält vielmehr die gemischt valente Verbindung $Na_3Fe_2S_4$, über die wir vor kurzem berichteten⁸. Diese Substanz nimmt an Luft sehr schnell Wasser auf und bildet in einer topochemischen Reaktion (die [FeS2]-Ketten bleiben erhalten und entlang der Faserachse orientiert) ein Produkt, das röntgenographisch mit $NaFeS_2 \cdot xH_2O$ identisch ist. Es ist daher wahrscheinlich, daß es sich auch bei den anderen in der Literatur als $NaFeS_2$ beschriebenen Produkten⁹⁻¹¹ um $Na_3Fe_2S_4$ oder wasserhaltige Präparate gehandelt hat. In der vorliegenden Untersuchung sollte nun die topochemische Bildung des Hydrates, die Rolle des Hydratwassers und die mögliche Existenz der wasserfreien Phase NaFeS₂ studiert werden. Es schien auch von Interesse zu prüfen, inwieweit $NaFeS_2 \cdot xH_2O$ analog zu $KFeS_2^{12}$ die Fähigkeit zu topochemischem Ionenaustausch besitzt.

Experimenteller Teil

Probenherstellung

Zur Darstellung des Hydrats aus Na₃Fe₂S₄ wurde diese Verbindung der Atmosphäre ausgesetzt, bis nach mehreren Stunden annähernd Gewichtskonstanz erreicht war (Gewichtszunahme 30—40%). Nimmt man das Produkt mit Wasser auf, so reagiert dieses stark alkalisch, was Oxidation des Eisens anzeigt. Auch geringe Mengen von Eisen und Schwefel gehen in Lösung. Deshalb wurde durch mehrfaches Wiederaufnehmen und Dekantieren mit destilliertem Wasser bis zum Verschwinden der alkalischen Reaktion gewaschen und dann an Luft trocken gesaugt. Die Analysen (Na, spektralphotometrisch: 10,45—11,40%; Fe, spektralphotometrisch: 32,43—34,44%; S, nach Zimmermann: 33,2—34,6%; H₂O: 15,3—17,5%) zeigen, daß die oxidative Hydratisierungsreaktion von einer geringen chemischen Zersetzung des Produktes begleitet ist.

Die Darstellung des Hydrates aus Alkalicarbonatschmelzen erfolgte in

Natriumthioferrat(III)

Anlehnung an Schneider³ durch Erhitzen von Gemischen aus 1 Gewichtsteil Eisen, 6 Teilen Schwefel und 6 Teilen Natriumcarbonat in zugedeckten Porzellantiegeln in einem elektrischen Tiegelofen. Die Temperatur wurde innerhalb von 3—4 h auf 800 °C erhöht. Der nach Abkühlen erhaltene Regulus zeigt in die Polysulfidschmelze eingesprengt kleine, grün schimmernde längliche Kriställchen, die an der Luft nach kurzer Zeit zu lockeren Fasern quellen, ähnlich wie die durch direkte Synthese erschmolzenen Na₃Fe₂S₄-Proben. Nach Auslaugen des Schmelzkuchens, dessen leicht verzunderte Oberflächenschicht entfernt worden war, Waschen des unlöslichen Bodenkörpers mit destilliertem Wasser bis zum Verschwinden der alkalischen Reaktion und Trockensaugen erhält man das Hydrat in Form eines filzartigen Produktes, das aus sehr feinen, für Einkristalluntersuchungen nicht geeigneten Fasern besteht. Versuche, durch Änderung der Mischungsverhältnisse oder der Wärmebehandlung besser kristallisierte Präparate zu erhalten, führten nicht zum Erfolg.

Zur Durchführung des Ionenaustausches wurde — ähnlich wie bereits früher beschrieben¹² — das Hydrat mit neutralen bis schwach alkalischen 0,1-0,5 molaren wäßrigen Lösungen der Alkali (Tl⁺)-Carbonate bzw. Erdalkalichloride bei Raumtemperatur aufgeschlämmt. Nach mehrstündigem Stehenlassen und gelegentlichem Schütteln wurde die Flüssigkeit dekantiert und durch frische Lösung ersetzt. Nach etwa 20 h Stehen wurde der Bodenkörper mit destilliertem Wasser gewaschen und trocken gesaugt.

Röntgenographische Untersuchung

Die röntgenographische Untersuchung der Produkte erfolgte durch *Debye-Scherrer*- und Faserdiagramm-Aufnahmen (CrK α - und CoK α -Strahlung). Zur genauen Gitterparameterbestimmung diente ein Pulverdiffraktometer (CuK α -Strahlung). Die strukturellen Veränderungen als Folge der Entwässerung wurden im Tieftemperaturzusatz zum Pulverdiffraktometer TTK verfolgt*.

Thermogravimetrie

Die TGA-Messungen wurden in einem Mettler Thermoanalyzer TA 1 in Verbindung mit dem Niedertemperaturofen durchgeführt. Die Substanz jeweilige Einwaage 50—75 mg — befand sich auf einem tellerförmigen Platintiegel von 13 mm Durchmesser. Die Messungen wurden unter langsam strömendem Argon (41/h) bei Atmosphärendruck durchgeführt. Die Aufheizgeschwindigkeit war 1 °C/min.

Ergebnisse

Die Pulverdiagramme des aus Na₃Fe₂S₄ entstehenden, hydratisierten Produktes sind mit dem von *Taylor* und *Shoesmith*⁵ publizierten Pulverdiagramm für NaFeS₂ · xH₂O weitgehend identisch. Faserdiagramme ergeben einen Identitätsabstand von 5,53 Å in der Faserrichtung, entsprechend einer gestreckten $\frac{1}{\infty}$ [FeS₂]-Kette. Die Aus-

^{*} Der Arbeitsbereich des evakuierbaren Tieftemperaturzusatzes TTK, Hersteller A. Paar, A-8054 Graz, liegt zwischen ca. 90-600 K.

wertung einer Pulverdiffraktometeraufnahme lieferte nach der Ausgleichsrechnung die Gitterparameter a = 10,748 (41) Å, b = 9,161 (24) Å, c = 5,536 (4) Å und $\beta = 92,38^{\circ}$. Eine Intensitätsberechnung auf der Basis des für Erdit ermittelten Strukturmodels ergab gute qualitative Übereinstimmung.

Drehkristalldiagramme von aus dem Schmelzkuchen der Alkalicarbonatschmelze unter Wasserausschluß isolierten Kriställchen beweisen, daß auch hier als Primärprodukt Na₃Fe₂S₄ entsteht, aus dem



Abb. 1. TG-Kurven von NaFeS₂·xH₂O; a vollständiges Thermogramm; b Thermogramme von 4 Dehydratisierungs-Hydratisierungszyklen

sich beim Auslaugen mit Wasser das bereits von $Schneider^3$ beschriebene Hydrat bildet.

Die thermogravimetrische Analyse zeigt, daß das Hydrat die Hauptmenge des Wassers zwischen 80—140 °C verliert (Abb. 1*a*). Das Wasser wird an der Atmosphäre äußerst schnell wieder aufgenommen. Aus dem Gewichtsverlust berechnet sich ein Wassergehalt von NaFeS₂ · 1,8 H₂O. Hydratation und Dehydratation sind zwar reversibel, doch werden sie von einer teilweisen Zersetzung begleitet, wie aus Abb. 1*b* hervorgeht, in der 4 Zyklen dargestellt sind.

Die Kristallstruktur von wasserfreiem NaFeS,

Proben, die in der Tieftemperaturkamera TTK bei 80°C im Vakuum entwässert worden waren, zeigten ein neues Pulverdiagramm.

Nach Belüften trat wieder das ursprüngliche Pulverdiagramm des Hydrats in Erscheinung.

Eine Indizierung des neuen Pulverdiagramms, das offensichtlich der wasserfreien Phase Na FeS_2 zukommt, war wegen des diffusen Charakters unmöglich. Es wurde daher versucht, durch Entwässern von Fasern des Hydrats in Markröhrchen für eine röntgenographische Untersuchung geeignetere Proben zu erhalten. Die Faserdiagramme solcher Proben waren zwar auch nicht besonders gut ausgebildet, doch

	a = 6,25 Å	b = 10,83	Å, $c = 5.4$	0 Å	Raumgruppe I 222, $Z = 4$		
	Punkt- lage	<i>x</i>	<i>y</i>	z .	Interatomare Abstände (in Å)		
Na	4g)	0	0,28	0	Fe—S: $2,22 (4 \times)$		
Fe	2a)	0	0	0	Fe—Fe: $2.70(2 \times)$		
Fe	2 c)	0	0	1/2	S—S: $3,52$ (1×), 3,67 (2×), 3,68		
\mathbf{S}	8b)	0,200	0,115	0,750	Na—S: $2,56(2 \times), 2,57(2 \times)$		

Tabelle 1. Kristallographische Daten von NaFeS₂ und interatomare Abstände

auswertbar. Der Identitätsabstand von 5,4 Å zeigt den topochemischen Verlauf der Dehydratisierung an. Die Äquatorreflexe von NaFeS₂ entsprechen weitgehend denen von KFeS2. Bei den höheren Schichtlinien ist keine Analogie feststellbar. Diese Beobachtung ermöglichte die Ausarbeitung eines Strukturvorschlags, da ja die Projektionen beider Strukturen sehr ähnlich sein müssen. In beiden Fällen weist der Äquator eine perfekte pseudohexagonale Metrik auf. Es gelang nun, die höheren Schichtlinien zwanglos mit einer orthorhombischen Zelle (a = 6.25 Å, b = 10.83 Å, c = 5.40 Å) zu indizieren, die sich aus der Annahme ergab, daß benachbarte [FeS₂]-Ketten nicht um c/4 wie in $KFeS_2$, sondern um c/2 gegeneinander verschoben sind (Abb. 2 und 3). Diese Anordnung bietet zwischen den Ketten tetraedrische Lücken, die die Natriumionen beherbergen können. Tabelle 1 gibt die kristallographischen Daten des in Raumgruppe I 222 aufgestellten Modells. Tabelle 2 vergleicht die berechneten und geschätzten Intensitäten des Faserdiagramms. Die Übereinstimmung ist bei der ersten Schichtlinie schlechter als bei Äquator und zweiter Schichtlinie. Dies dürfte auf eine Fehlordnung der Schwefelatome zurückzuführen sein.

Da es doppelt so viele Tetraederlücken als Natriumionen gibt, sind auch andere Kationenverteilungen möglich, die zu anderen Raumgruppen führen (Ibam bei statistischer Verteilung, P2/c, I2/c). Die

(hkl)	I ₀	Ic	(hkl)	I ₀	I _c
$^{(110)}_{(020)}\Big\}$	sst	120	(011) (101)		0 6
(200)	\mathbf{mst}	29	(121)	\mathbf{st}	48
$(220) \\ (040) \}$	ms	5	(031) (211)	m	1 4
$(310) \\ (240) $	\mathbf{mst}	36	(141) (231)	ss 	2 3
(150)) (330)]	m	14	$\begin{array}{c} (051) \\ (301) \end{array}$		0,4 0,6,
(060) } (400)]	111	-	(321) (251)	 S	3 1
(260)	ms	4	(161)	8	3
$(350) \\ (170) $	m	10	(341)	888	0,3
$\left. \begin{array}{c} (440) \\ (080) \end{array} \right\}$	s	4	$\left(egin{array}{c} (112) \ (022) \end{array} ight\}$	m	26
$(510) \\ (370) \\ (280) \end{cases}$	SS	4	$(202) \\ (132) $	mst	64
$(530) \\ (460) \\ (190) \end{bmatrix}$	SS	1	$\left(egin{array}{c} (222) \ (042) \end{array} ight\}$	ms	32
			$(312) \\ (242) \\ (132) $	8	15
			$\left. \begin{array}{c} (332) \\ (062) \end{array} \right\}$	SS	4
			$\left. \begin{array}{c} (402) \\ (262) \end{array} \right\}$	SSS	1

Tabelle 2. Beobachtete und berechnete Intensitäten eines Faserdiagramms von $NaFeS_2$ (R.G.: 1222, CoK α -Strahlung)

Intensitätsrechnung läßt keine eindeutige Entscheidung zu, da die Unterschiede in Anbetracht der experimentellen Daten zu gering sind.

Ionenaustausch

Das Na⁺-Ion in NaFeS₂ · xH₂O ist gegen andere ein- und zweiwertige Ionen leicht austauschbar. Mit K⁺ und Rb⁺ entstehen als Primärprodukte offensichtlich sehr wenig stabile Hydrate, die beim Trocknen in KFeS₂ bzw. RbFeS₂ übergehen, wogegen mit Cs⁺ und Tl⁺ sofort CsFeS₂ und TlFeS₂ gebildet werden. Austausch des Natriums gegen Ca²⁺, Sr²⁺ und Ba²⁺ führt zu den bereits früher beschriebenen Hydraten der Erdalkalithioferrate^{12,13}.

Magnetische Eigenschaften

Die magnetischen Suszeptibilitäten von Na FeS_2 und seinem Hydrat sind annähernd gleich und fast temperaturunabhängig (2-4.10⁻⁶ emug⁻¹ bei 300 K). Dieses magnetische Verhalten ist ähnlich dem von KFeS₂, das ein linearer Antiferromagnet ist¹⁴.

Diskussion

Das Na+-Ion ist offensichtlich zu klein, um von den Schwefelatomen der relativ starren [FeS₂]-Ketten stabil oktaedrisch koordiniert zu werden. Das sieht man bereits deutlich bei $Na_3Fe_2S_4$, wo trotz Verzerrung der Ketten und zusätzlicher Auffüllung über die dem dreiwertigen Eisen entsprechende Stöchiometrie hinaus die Na-S-Abstände größer als die Summe der Ionenradien sind. Bei der normalen Stöchiometrie NaFeS₂ ist nur mehr eine tetraedrische Umgebung des Natriums mit extrem kurzen Na-S-Abständen (2,56 Å) möglich. Das erklärt die geringe thermische Stabilität der Phase, aber auch die Leichtigkeit der Hydratisierung, da dadurch die Koordination des Natriums vergrößert wird. Bei den Erdalkalithioferraten macht man eine analoge Beobachtung: Magnesium scheint kein Thioferrat zu bilden, Calciumthioferrat existiert nur in Form wasserhaltiger Phasen, wogegen von Strontium und Barium wasserfreie Thioferrate erhältlich sind^{12,13}. Der leichte Austausch von Natrium gegen größere Alkalimetallionen ist so gut verständlich.

Die Befunde zur Bildung und Stabilität von NaFeS₂ · xH_2O könnten auch zum besseren Verständnis der Paragenese des Erdits beitragen. Ein in diesem Zusammenhang interessanter Aspekt ist, daß NaFeS₂ · xH_2O in Gegenwart freier K⁺ und Erdalkaliionen nicht stabil zu sein scheint, so daß das natürliche Vorkommen von KFeS₂ bzw. entsprechenden Erdalkalithioferraten als Umwandlungsprodukte des Erdits möglich erscheint.

Strukturvergleich der Alkalimetallthioferrate

Ein Vergleich der verschiedenen Strukturtypen von NaFeS₂ (Abb. 2), KFeS₂ (Abb. 3) und CsFeS₂ (Abb. 4) zeigt, daß die hexagonal dichte Packung der Mittellinien der [FeS₂]-Ketten (Position der Eisenatome)



Abb. 2. Die Kristallstruktur von NaFeS₂ (Projektion entlang \vec{c} , pseudohexagonale Zelle gestrichelt eingezeichnet)



Abb. 3. Die monokline Kristallstruktur von KFeS₂ in orthogonaler Aufstellung (Projektion entlang \vec{c} , pseudohexagonale Zelle gestrichelt, Achsentransformation: $\vec{a}_0 = 2 \vec{a}_m + \vec{c}_m$, $\vec{b}_0 = \vec{b}_m$, $\vec{c}_0 = \vec{c}_m$)

ein gemeinsames Strukturprinzip darstellt. Eine Folge davon ist die ausgeprägte pseudohexagonale Symmetrie der Projektionen dieser Strukturen. Die Orientierung und relative Verschiebung der Ketten in Längsrichtung wird offensichtlich durch die Größe des Kations bestimmt. Auch der TlFeSe₂-Typ^{15,16} paßt in dieses Schema, da er als monokline Verzerrung des CsFeS₂-Typs aufgefaßt werden kann.

 $NaFeS_2$ und $Na_3Fe_2S_4$ haben fast dieselbe Zellmetrik, wenn man



Abb. 4. Die Kristallstruktur von CsFeS₂ (Projektion entlang \vec{c} , pseudohexagonale Zelle gestrichelt)



Abb. 5. Die Kristallstrukturen von $Na_3Fe_2S_4$ und $NaFeS_2$ (Projektionen entlang \ddot{a} ; zum besseren Vergleich sind die Elementarzellen von $NaFeS_2$ in die Darstellung der Kristallstruktur von $Na_3Fe_2S_4$ strichliert eingezeichnet)

folgende Beziehungen beachtet (Abb. 5):

$$\begin{split} a_{\mathrm{NaFeS}_2} &\triangleq a_{\mathrm{Na}_3\mathrm{Fe}_2\mathrm{S}_4} \\ b_{\mathrm{NaFeS}_2} &\triangleq c_{\mathrm{Na}_3\mathrm{Fe}_2\mathrm{S}_4} \\ c_{\mathrm{NaFeS}_2} &\triangleq b_{\mathrm{Na}_3\mathrm{Fe}_2\mathrm{S}_4} \cdot 1/_2. \end{split}$$

Die Anordnung der $[FeS_2]$ -Ketten ist in beiden Strukturen gleich, abgesehen von der Verdrillung in $Na_3Fe_2S_4$.

Dank

Dem Fonds zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung sei für die Unterstützung dieser Arbeit (Projekt Nr. 3620) herzlichst gedankt.

Literatur

- ¹ Boon J. W., MacGillavry C. H., Trav. Chim. Pays-Bas 61, 910 (1942).
- ² Bronger W., Z. anorg. allg. Chem. 359, 225 (1968).
- ³ Schneider R., J. Prakt. Chem. 108, 16 (1869).
- ⁴ Thugutt St. J., Z. anorg. Chem. 2, 145 (1892).
- ⁵ Taylor P., Shoesmith D. W., Canad. J. Chem. 56, 2797 (1978).
- ⁶ Czamanske G. K., Leonard B. F., Clark J. R., Amer. Miner. 65, 509 (1980).
- ⁷ Karnert J. A., Evans H. T., jr., Amer. Miner. 65, 516 (1980).
- ⁸ Klepp K., Boller H., Monatsh. Chem. 112, 83 (1981).
- ⁹ Bronger W., Naturwissenschaften 52, 158 (1965).
- ¹⁰ Raj Deo, Puri S. P., J. Chem. Phys. 50, 3184 (1969).
- ¹¹ Nissen H. P., Nagorny K., Z. Phys. Chem. Neue Folge **95**, 301 (1975).
- ¹² Boller H., Monatsh. Chem. **109**, 975 (1978).
- ¹³ Blaha H., Boller H., Monatsh. Chem. **111**, 475 (1980).
- ¹⁴ Nishi M., Ito Y., Solid State Commun. **30**, 571 (1979).
- ¹⁵ Klepp K., Boller H., Acta Cryst. A34, 5160 (1978).
- ¹⁶ Klepp K., Boller H., Monatsh. Chem. 110, 1045 (1979).