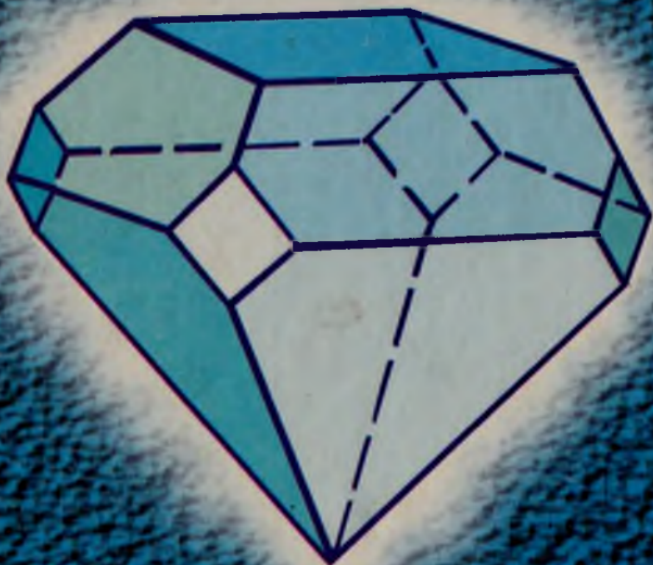


К.С.Зохидов

КРИСТАЛЛОГРАФИЯ

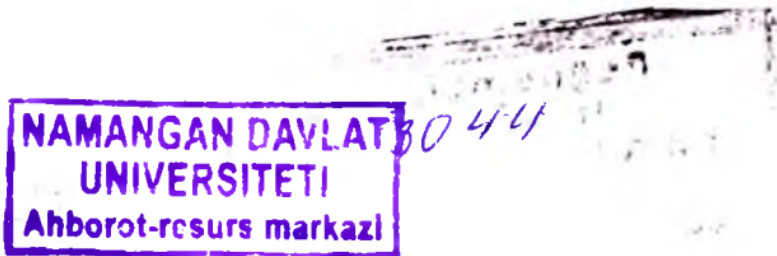


К. С. ЗОҲИДОВ

22 37
3-811

КРИСТАЛЛОГРАФИЯ

Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта маҳсус таълим вазирлиги олий ўқув юртларининг геология-кончилик мутахассислиги талабалари учун ўқув қўлланма сифатида тавсия этган



Муҳаррир: *A. Ҳакимжонова*

Тақризчилар: проф., г.-м. ф. д. *X. Каримов*
г.-м.ф.н. *K. Одилхонов*

Зоҳидов К. С.

Кристаллография: Олий ўқув юртларининг талабалари учун ўқув қўлланма. -Т., "Ўзбекистон", 2002. -256 б.

ББК 22.37я73

Комил Сафоевич Зоҳидов

КРИСТАЛЛОГРАФИЯ

Бадиий муҳаррир *O. Возняк*

Техник муҳаррир *У. Ким*

Мусаҳҳиҳ *H. Умарова*

Компьютерда тайёрловчи *L. Абкеримова*

Теришга берилди 26.02.02. Босишга рухсат этилди 17.12.02. Бичими
84x108^{1/32}. Офсет босма усулида босилди. Шартли босма т. 13,44.

Нашр т. 12,72. Нусхаси 1000. Буюртма № 18.

Баҳоси шартнома асосида

"Ўзбекистон" нашриёти, 700129. Тошкент, Навоий кўчаси, 30.
Нашр №22-95.

Ўзбекистон Матбуот ва ахборот агентлигининг
Faafur Fулом номидаги нашриёт-матбаа ижодий уйи.
700128. Тошкент, У. Юсупов кучаси, 86.

3 1604110000-84 2002
M351(04)2001

ISBN 5-640-01803-3

© "ЎЗБЕКИСТОН" нашриёти, 2002

*Камтарин инсон, әл-халқ ға-
мида фидойилик билан меҳнат
қилган таниқли жавоҳиршунос
олим Ҳабиб Муҳаммедович Абдул-
лаевнинг (1912—1962) порлоқ хо-
тирасига бағишиланади.*

МУҚАДДИМА

Мазкур қўлланма олий ва ўрта маҳсус таълим вазирлиги томонидан тасдиқланган дастур асосида ёзилган бўлиб, унда бўлажак мутахассис талабаларнинг умуний техника фанлари бўйича билим даражалари ҳисобга олинди.

Ўқув режасига кўра кристаллография фани олий илм-гоҳларнинг биринчи ва иккинчи курсларида ўқитилади. Шуни ҳисобга олган ҳолда мавзуларни соддароқ услубда баён этишга алоҳида эътибор берилди. Бу китобнинг “Геометрик кристаллография” деб аталувчи қисми ўзбек ти-лида биринчи ўқув қўлланмаси сифатида муаллиф томонидан 1987 йили нашр эттирилган эди. Унда кристалларнинг пайдо бўлиши ва ўсиши билан кристаллография фани ҳақида умуний тушунчалар, шунингдек, шакллар геометрияси ва ҳоказо маълумотлар анча чекланган тарзда таърифланганди. Ўша кезларда билдирилган танқидий фикр ва истакларни ҳисобга олиб, ушбу қўлланмага бирмунча қўшимча ва тузатишлар киритилди. Шунга қарамасдан, фаннинг ва шу фанга хос тушунча-назарияларнинг ғоят мураккаблиги туфайли айрим ўринларда билиб ёки билмасдан йўл қўйилган баъзи бир камчиликлар учраши табиий ҳол, албатта. Лекин муаллиф, кристаллографиядек мураккаб фанни баён этишда тўғри ва энг муҳими талабалар онгига осонликча етиб борадиган услубни танлашга ҳарарат қилди.

Ушбу қўлланмани тузишда машҳур кристаллограф олимлар Г. М. Попов ва И. И. Шафрановский материаларидан кенг фойдаланилди. Айрим ҳолларда эса рус ти-лида нашр этилган “Кристаллография” дарслигининг 5-тузатилган ва тўлдирилган нашри (1972) асос қилиб олинди. Шунингдек, “Современная кристаллография” (I—IV

том) ҳамда 1920 йили Тошкентда Туркистан университети очилиши муносабати билан унинг кутубхонасига юборилган Москва, Санкт-Петербург, Париж, Лондон, Варшава ва бошқа шаҳарларда 1800—1916 йилларда ва ундан кейин нашр қилинган китоблардан ҳам фойдаланилди.

Айни пайтда эътироф этиш керакки, ушбу қўлланмани нашрга тайёрлашда доцентлардан Т. З. Зокиров, К. Х. Одилхонов, Е. Ф. Багрова, М. А. Мирусмоновнинг салмоқли ҳиссалари бор. Шунингдек, бу хайрли ишга ходимлардан Х. Й. Ваҳобова, М. Раимжонова, Ф. Мирисоқова, Ф. Исанбоевалар ҳам бош қўшдилар. Умуман, ўкув қўлланмани батафсил ўқиб, ўз фикр-мулоҳазаларини билдирган ва бу билан унинг сифатини янада яхшилашга ўз ҳиссаларини қўшган Тошкент Давлат техника университети геология-кончилик маркази фойдали қазилмалар кафедраси мудири, геология-минералогия фанлари доктори, профессор **Х. К. Каримов**, Ўзбекистон Фанлар академиясининг Ҳ. М. Абдуллаев номидаги геология ва геофизика минералогия лабораториясининг мудири, геология-минералогия фанлари доктори М. И. Исмоилов, Ўзбекистон Миллий университети геология факультетининг минералогия кафедраси мудири, геология-минералогия фанлари номзоди доцент О. Кўшмуродов ва шу кафедранинг катта ўқитувчиси, геология-минералогия фанлари номзоди О. Розиқовга ва номлари юқорида зикр этилган муҳтарам ҳамкасларнинг ҳаммасига муаллиф ўз миннатдорчилигини изҳор этади.



КРИСТАЛЛАР ВА КРИСТАЛЛОГРАФИЯ

Узоқ ўтмишдан бошлаб — тош асри, бронза асри ва кейинги даврларда ҳам кишилар ўз эҳтиёжларини қондириш, авваламбор ўз ҳаётларини душмандан ёки умуман ташқи хавфдан ҳимоя қилиш учун ва кейинчалик эса бойлик, зебу-зийнат орттириш учун табиий минерал бойликларни қидира бошлаганлар. Улар зарур төр жинси бұлакларини ва улар таркибидаги минералларни бир-биридан маълум сифатларига күра ажратиб, мақсадга мувофиқ келадиган хилларини аниклаб, уларни топишга интилғанлар. Шундай қилиб, инсонлар аввало қурол ўрнида ишлатиш учун яроқли қаттық тош нарчалари ёки ўткір қирралы бүлганса, синадиган минераллар билан қизиққан бўлсалар, кейинчалик баъзи бир темир, мис қаби ишлов ёки шакл беришга мос металларни ажратиб, мумкин бўлган маъданларни, рангнинг шаффофлиги, ички нур жилvasи билан кўзни қамаштирадиган қимматбаҳо тошларни ҳам излай бошлаганлар. Кейинчалик шоҳона саройлар ва катта-катта обидалар қуриш ҳамда безаш учун янада пишиқроқ қурилиш материаллари, безак тошлари зарур бўлиб қолади. Улар буларни ер юзидан қидирадилар ва топадилар. Бироқ ўша давр кишиларида шу соҳада маълум даражада билим бера оладиган, шу табиий бойликларнинг хусусиятини ўрганиб, қаердан ва қандай топиш кераклигини кўрсатадиган, улар ер юзига қаердан келиб қолганлигини тушунтира оладиган онг ҳали етилмаган. Шунингдек, сўнгги тарихий даврларда кишилар жамияти тараққиёти бирмунча юқори босқичга кўтарилиган бўлса ҳам лекин турли диний ақидаларни нотўғри талқин этиш натижасида туғилган тушунча ва ҳаттоки, файри “дунёқараш”лар табиий фанларнинг юзага келишига тўсқинлик қилган ҳоллар ҳам учраб турган.

Табиий бойликларни, зарур минералларнинг тўпланган жойларини қидириб топиш учун, аввало ўша минералларни бир-биридан ажратиш, уларнинг ташқи қиёфасини ва физик хусусиятларини билиб олиш талаб қилинарди. Шунинг учун ҳам кишилар ўша узоқ ўтмишдан бошлаб минералларнинг шу хусусиятларини англашга интилишган.

Умумий геология курсида таъкидланганидек, Ер қобигини ташкил этувчи тоғ жинслари бир ёки бир неча минерал турлари йиғиндисидан иборат. Бошқача қилиб айтганда, минерал табиий йўл билан ҳосил бўлган кимёвий бирикма ёки кимёвий элементлар йиғимидан иборат бўлиб, Ер қобигини ташкил этувчи тоғ жинсларининг таркибий қисмидир. Шу жинслар таркибидаги минералларнинг деярли ҳаммаси кристаллардир. Улар баъзан — шаффофф, баъзан ранг-баранг товланиб туради: жилваси қўзни қамаштиради. Шунинг учун ҳам геолог муҳандислар, геофизиклар, гидрогеологлар ер юзи геологиясини ўрганадиларми ёки қазилма конларини қидирадиларми, чамалаш ишлари (разведка) қиладиларми, нефть-газ конларини қидирадиларми, ёки конларнинг фойдали қазилмаларини қазиб чиқарадиларми, ер ости сувларини ўрганалиларми — барибир шу минерал-кристаллар билан иш кўрадилар. Табиий минераллардан хом ашё сифатида ишлатадиган кимёгар технологлар ҳам, физиклар, ҳаттоқи заргарлар ҳам ўзларининг кундалик иш фаолиятларида, шу минерал-кристаллардан, уларнинг маълум тузилиши, сифат ва шакл қонуниятларидан фойдаланадилар.

Демак, минералларнинг ўзи кристаллардан иборат экан, минералларни ўрганишни кристаллардан бошламоқ даркор. Чунки уларнинг шакли, ташқи кўриниши, физик-кимёвий хусусиятлари уларнинг кристалл тузилиши билан боғлиқ бўлиб, кристаллографик қонунларга бўйсунади. Шундай экан, минералогияни ўрганувчи ҳар бир киши, аввало кристаллография фанини мукаммал билиб олиши лозим. Шундагина у минералогия фани билан шуғулланиши ва уни пухта ўрганиб олиши мумкин. Шунинг учун ҳам биз ушбу ўқув қўлланмасини кристаллографияга бағишладик. Китобхон, энг аввало кристаллография фанининг ривож-

ланиш тарихи билан танишиб, кристаллнинг ўзи нима эканлигини билиб олиши, ундан кейин улар кристалларга хос бошқа қонунларни ўрганиши керак.

КРИСТАЛЛОГРАФИЯ ФАНИ ВА УНИНГ ВАЗИФАЛАРИ

Кристаллография — кристаллар ҳақидаги фан бўлиб, у энг аввало, минералогия фанининг таркибий, бошланғич қисми сифатида юзага келади. У фан қаторида майдонга чиқмасдан олдин инсоният табиий бойликлардан фойдаланишни орзу қилас ва шу орзуга эришиш мақсадида фойдали минерал қазилмаларни қидирар ёки бошқа мақсадларда ўлка бўйлаб кезар экан, текис ёнлар билан чекланган, ҳам шаффофлиги, ҳам тиник ранги билан диккатга сазовор кристалл жисмларни топади. Бу, албатта, кишиларни қизиқтиради: уларнинг нима эканлиги, қандай қилиб ва қаердан келиб чиққанлиги ҳақида ўйлаб кўришга мажбур этади. Авваллари бу саволга илмий асосда жавоб топиш мушкул бўлган. Баъзи диний ақидалар ҳам бунга йўл қўймаган. Шу боис баъзи тошларга “Иблис мўъжизаси”, “Кудрат тоши”, деб илоҳийлаштирилган номлар берилган. Биринчидан, узоқ даврлар давомида бундай гайри табиий тушунтиришлар кишиларни қаноатлантира олмаган, албатта, иккинчидан, топилаётган табиий кристалларнинг сони ҳам орта борган. Бу кристаллография фанининг майдонга келишини тақозо этган.

Кристаллар ҳақидаги фан кристаллар (минераллар)нинг геометрик шаклларини, физик хусусиятларини ўрганишдан бошланади. Кейинчалик кимёвий тушунчалар туғилиши билан уларнинг кимёвий таркиби ҳам кишилар диккат эътиборини жалб этади.

Биз яшайтган ҳозирги даврда — планеталараро коинот бўшлигига учиш ишлари кенг миёсда амалга оширилаётган кезларда техниканинг буюк тараққиёти, қаттиқ жисмлар физикаси, ядро физикаси, кимё, физик-кимё, радиотехника, электротехника, металшунослик, автоматика билан телемеханика ва бошқа техника фанлари соҳасида эришилган ютуқлар табиий ва сунъий кристалларни татбиқ этишга асосланган бўлиб, кристаллография фани олдига

янги-янги вазифалар қўймоқда. Бу фанлар соҳасида эришилган ютуқлар эвазига кристаллография фанининг ўзи ҳам бойиб бормоқда.

Кристалл — геологлар учун геологик жисм (минерал, тоғ жинсининг таркибий қисми), кимёгарлар учун — кимёвий модда, физиклар учун — физик жисм, математиклар учун — геометрик шакл сифатида тафсиланиши мумкин. Бу жиҳатдан қараганда, кристалларни ўрганиш масаласини кимё, физика, математика фанларидан ва шу фанлар асосида иш олиб борадиган бошқа техника фанларидан, шунингдек, геологиянинг бошқа соҳаларидан ҳам ажратиб бўлмайди.

Кристаллар геометрик шакл бўлганлиги учун уларнинг шаклини ва симметрик тузилишини ўрганиш геометрияга, яъни математика фанига ҳам тааллуқли деб тушунилади. Ҳақиқатда ҳам кристалларнинг мавжуд симметрия кўринишлари математик йўл билан олдиндан ҳисоблаб чиқилган ва улар кейинчалик табиий, шунингдек, сунъий кристалларда исботланган. Шунинг учун фаннинг биринчи бўлими геометрик кристаллография деб аталади.

Маълумки, физика умуман моддаларнинг физик хусусиятларини текшириш, улардаги мавжуд қонуниятларни аниқлаш билан шугулланади. Бу жиҳатдан қараганда, кристалларни қаттиқ жисмлар маъносида ўрганиш билан физика ҳам шугулланади. Масалан, биринчи рентген нури кашф этилган пайтда, шу нурни текшириш учун яроқли биронта манба топилмаган эди. Кейинчалик бу нурлар кристалл панжаралар ёрдамида текшириб кўрилади ва шу пайтгача тахмин қилиб келинган кристалларнинг ички қонуний тузилиши билан бир қаторда рентген нурининг ўзи қисқа тўлқинли эканлиги исбот этилди. Кристалларнинг нурни синдириши ва синдириш кўрсаткичи, қаттиқлиги, электр ўтказувчанлиги, магнитга тортилиши каби жуда кўп бошқа хусусиятларни текшириш ҳам физика фанига хосдир. Кристаллографиянинг шу масалалар билан bogliq bўlimi fizik kристаллография деб аталади.

Ниҳоят, кристалл — кимёвий моддадир. Кристалларнинг кимёвий таркибини ўрганиш, ҳосил бўлиши, ўсиши, эриши, кристалларнинг геометрик шакли билан кимёвий тар-

киби орасидаги узвий боғланиш, сунъий кристалларни олиш каби бир қатор масалалар кимё, физик-кимё фанларига мансуб масалалардир. Кристаллографиянинг бу бўлими кристаллокимё, кристаллар кимёси ёки кимёвий кристаллография деб аталади.

Шундай қилиб, фан ва техниканинг турли соҳаларида ишлатиладиган юзлаб номдаги сунъий минераллар, жумладан, заргарлик буюмларини ўз жилvasи — ранги билан безаб турадиган қимматбаҳо тошлар сунъий минераллар ҳам кристаллардир.

Саноат, фан учун ниҳоятда зарур бўлган, аммо табиатда соф ҳолда етарли миқдорда учрамайдиган минерал кристалларини сунъий йўл билан олиш ҳам, бу муаммони ҳал этиш учун зарур бўлган назарий масалаларни тадқиқ этиш ҳам кристаллография фанининг вазифалари қаторига киради. Бу борада, “маълумки, кристаллография физика-кимё-минералогия ташкил этган учбурчакнинг марказидан жой олади. Яқин даврларгача тарихий сабабларга кўра, у ҳаммадан кўра минералогияга яқинроқ турар эди. Сўнгги йилларда эса физика билан яқинлаша борди... Лекин, шуни эътироф этиш керакки, кристаллография мустақил фан тариқасида ривожланиб, физика ва кимё билан қанчалик яқинлашса, минералогия фани ҳам физика ва кимё фанлари эришаётган ютуқлардан шунчалик кўпроқ манфаатдор бўлиб қолмоқда. Айниқса, кристаллар кимёси, кристалл тузилмаларини рентген нури ёрдамидаги таҳлиллари асосидаги ўша яқинлик — боғланиш бундан кейин ҳам ривожланиб бораверади”. Машхур рус кристаллограф олими В. Н. Белов (1891—1984 й.)нинг бу башорати қанчалик ҳаққоний эканлигини ҳаёт тасдиқламоқда.

Булардан ташқари, металлар билан уларнинг қотишмаси ҳам кристаллардир. Уларнинг ҳамма хусусиятлари кристалл фазовий панжара тузилиши билан боғлиқ бўлиб, кристаллография қонуниятларига бўйсунади. Демак, металлшунослар ҳам ўз амалий ишларида кристаллография фани эришган ютуқлардан фойдаланадилар. Шунингдек, кристаллар техниканинг турли соҳаларида — радиотехникада, электрон-ҳисоблаш машиналарида ва бошқа соҳаларда кенг миқёсла қўлланар экан, шу масалалар билан машғул бўлган жуда кўп техника фанлари ҳам кристаллография фани эришган

ютуқлардан манфаатдордир. Демак, кристаллография фани сүнгги йиллар давомида мисли күрилмаган катта қадамлар билан соҳалар йұналишлари бүйича ривожланмоқда. Шу боисдан ҳам кристаллография фанини ўрганиш фақат геологлар — кон қидиувчилар ва кончилар учунгина эмас, балки кимёгарлар, физиклар, металлшунослар ва ҳоказо мутахассисликлар учун ҳам ниҳоятда зарурдир.

Кристаллар пайдо бўлиши ва ўсишига оид илк назарияларнинг дунёга келиши кристаллография фанининг бундан кейинги ривожланиши учун асосий сабаб бўлди, уни термодинамика ва физик-кимё фанлари билан яқинлаштириди. Бу ўз ўрнида сунъий кристалларни олиш усулларини такомиллаштириш учун амалий омил бўлади. Сунъий кристалларнинг физик тадқиқотларга ва техниканинг турли тармоқларига кўпроқ сингиб, кириб бориши давом этмоқда. Жумладан, бугунги кунда у заргарликда ва айниқса, радиоэлектроника, ярим ўтказгичлар ва квант электроникаси соҳаларида оптик ҳамда акустик асбобларда тобора кенг қўлланмоқда. Эндилиқда муҳим физик, техник ечимларни ҳал этиш, ЭҲМда эслаб қолиш хусусиятига молик кристалларни сунъий йўл билан олиш ва унинг янги усулларини ишлаб чиқиш, кристаллар тузилишини ўрганиш соҳаларида илмий изланишлар янада жадаллик билан олиб борилмоқда.

Умуман, кристалларни тадқиқ этишда муҳим аҳамиятга эга бўлган асосий муаммо — бу уларнинг тузилиши, ҳосил бўлиши ва хусусиятлари орасидаги мавжуд умумий қонуниятни чукур ўрганишидир. Кристалларнинг бу уч хусусияти бир-биридан ажратиб бўлмайдиган ва бир бутунлигicha ҳал этиладиган муаммо бўлиб, табиий кристаллар (минераллар)ни тадқиқ этишда муҳим аҳамиятга эга. Бундай қонуниятни ўрганиш натижасида минералнинг кристалл тузилиши ва шаклига қараб, унинг кимёвий таркиби ёки пайдо бўлиши ҳақида аниқ маълумот бериш мумкин; кристаллнинг геометрик шакли ва пайдо бўлиши ва шароитларини аниқ таҳлил этиш натижасида ва шу кристалл таркибидаги кимёвий элементлар аралашмалари асосида яқин атроф муҳит шароитида яна қандай конлар топилиши мумкинлитетини башорат қилиш мумкин. Бу фикримизни тасдиқловчи мисоллар-

ни китобнинг кейинги бобларида (кристаллар ҳақида маълум билимга эга бўлгандан кейин) келтирамиз. Шунингдек, кристалларнинг кимёвий таркиби ва тузилишига қараб уларнинг физик ва механик хусусиятларини аввалдан айтиш ёки олдиндан белгиланган зарур хусусиятларга эга кристалларни олиш имкониятларини чамалаб бериш мумкин.

Кристаллар симметриясига оид назариялар асрлар давомида, шунингдек, бугунги қунда ҳам изчиллик билан тадқиқ этилмоқда. Эндиликда жуда мураккаб элементлар таркибида юзлаб-минглаб атомлар жойлашган тузилишларни ўрганиш муҳим аҳамият касб этмоқда. Кристаллографик назариялар ва усувлар органик кимё, полимерлар кимёси, молекуляр ўсимликшунослик, суюқлик ва газларни тадқиқ этишда ҳам кенг қўлланилмоқда.

КРИСТАЛЛОГРАФИЯ ФАНИ РИВОЖИГА ДОИР ҚИСҚАЧА МАЪЛУМОТ

Кристаллография сўзи “кристалларнинг таърифи”, деган маънода биринчи марта 1723 йилда швейцариялик олим М. Н. Капеллер томонидан татбиқ этилган бўлиб, ундан анча аввал, яъни 1698 йилда И. Готtingер томонидан бу фан “Кристаллология” деб аталган эди.

Кристаллография фанининг дунёга келиши ва унинг ривожланиши геологияга оид фанлар билан, аввало минералогия илми билан бевосита боғлиқ. Минералларнинг деярли ҳаммаси кристаллар, уларнинг баъзилари тўғри тузилган геометрик шакллари — қиёфаси билан машҳур бўлган эдики, минералогия фанининг тараққиёти тарихини кристаллография фанидан ажralган ҳолда тасаввур этиш мумкин эмас. Минералогия фанинигина эмас, балки умуман техника тараққиёти жараённада кескин бурилиш ясаган қатор фанларнинг келажакдаги ривожланиш йўлларини ҳам кристаллография фани белгилаб бермоқда. Бунинг моҳияти ва сабабларини тушунтириш мақсадида унинг тарихига назар солайлик.

Кристаллар ҳақидаги фан фан сифатида дунёга келмасдан аввал минерал — маъданларни излаб топиш ва улардан

фойдаланиш мобайнида кристалларга хос бир қатор қонуниятлар кашф этилган бўлиб, улар ўша пайтлардаёқ минералларни ўрганишга татбиқ этилган эди. Жумладан, ўрта асрларнинг мингинчи йилларидаёқ Абу Райхон Беруний минераллар — қимматбаҳо тошлар ва айрим тоғ жинсларини ўрганишда солиштирма оғирлигини аниқлаш усули асосида уларни бир-биридан ажратиш мумкинлигини кўрсатган эди. Бунинг учун у ўзи кашф этган солиштирма оғирликни ўлчаш асбобидан фойдаланган. Аллома биринчи бўлиб, оғирлиги 1 гр. га тенг бўлган 1 куб см сувнинг оғирлигини эмас, шунча ҳажмдагиси 19,2 гр. келадиган олтинни бирлик қилиб олган ва ўша пайтда маълум бўлган минералларнинг солиштирма оғирлигини шу асосда ҳисоблаб чиққан эди. Бунда олим тошларнинг кристалл тузилишларини ҳам ҳисобга олган эди. Абу Али ибн Сино ҳам ўзига маълум бўлган, тиббиётда қўллашни тавсия этган доривор минерал ва тошларни таърифлашда ҳам шу кристалларга хос хусусиятларни эслатиб ўтади. Узоқ ўтмишдагидек ўлкамизда кристалларга хос хусусиятлар, чунончи кристалларнинг шаффоф нур ўтказувчанлиги, минерал тола чидамлилиги, нодир тошларнинг заргарликда ишлатиш мумкинлиги, маъданлардан соғ металл ажратиб олиш ва ундан буюмлар тайёрлаш имкониятлари аён эди. Бундан ташқари, минерал — тоғ жисмлари ҳосил бўлиши ва ўсиини жараёнида баъзан юзага келадиган тасодифлардан ҳам хабардор бўлинган.

Беруний ўша даврларда маълум бўлган, бошланғич манбаларда эътироф этилган олмос кристалларининг геометрик шакли ҳақида ўз мулоҳазаларини билдириди. Уларнинг ўзига хос аниқ геометрик шаклига, яъни учбурчакли ёнлардан ташкил топган ўткир учли, ўткир қиррали динира-мидага ўхшаш октаэдрик қиёфада бўлишини, аммо шунга ўхциатиб бошқа минераллардан, тоғ хрусталидан ясалган қалбаки “олмос”га алданиб қолмасликини таъкидлайди. Шу билан бирга кристалларнинг — қимматбаҳо тошларнинг ташки қиёфаси, хусусиятлари, сифати шунга кўра уларнинг қиймати ҳам ўзи найдо бўлган коннинг ўтмиши, “тарихи”, муҳити билан боғлиқ эканлиги ҳақида фикр юритади. Шунингдек, Абу Али ибн Сино ҳам тиббиётда фойдаланилайдиган минерал-кристаллар сифати, хусусиятларининг улар

топилган конга қараб үзгаришини, қайси кондан олингани яхшию, қайсиси сифатсиз эканлигига баҳо беради. Демак, минерал-кристалларнинг таркиби ва хусусиятларини кон ҳосил қилувчи жараён муҳити билан боғлиқ эканлигига ишора қиласди.

Ўрта асрларда шарқ мамлакатларида, жумладан Марказий Осиёда ҳам минерал, тоғ жинси ва ноорганик моддалар ҳақидаги фаннинг тараққиёти бутун дунё миқёсида бирмунча юқори босқичларга кўтарилган эди. Илм-фанинг бу қадар ривожланиши учун ўша мамлакатлардаги муҳит-маданият шунга яраша бўлганди. Бундай муҳитда дунёга келган ва илм-фанни юқори чўққиларга кўтарган олимлар — эронлик кимёгар ал-Жобир (721—815); араб файласуфи, математик ал-Кинди (800—879) ва эронлик кимёгар-табиб Ар-Рози (864—925); озарбайжонлик Муҳаммад Насритдин (1201—1274), арабистонлик табиатшунос Захария Казвени каби алломалар яратган дурдона асарлар жаҳон тафаккур тараққиётида йўлчи юлдузлардек порлаб турибди. Афсуски, бу олимлардан қолган илмий мерос тўла сақланмаган, сақланганлари ҳам ўрганилмаган, кенг жамоатчиликка маълум эмас. Бу тўгрида украиналик олим, Тошкентда кончилик соҳаси бўйича таҳсил олган А. С. Поваренных гувоҳлик беришига қараганда (1965), “араб шарқи, Ўрта Осиёда айниқса минералларнинг таърифи соҳасида тўпланган асарлар қадимий Хитой ва антик дунё муаллифлари қолдирган илмий меросга нисбатан бирмунча юқори савияда ёзилган”. Бу тарихни ўрганиш соҳасида ҳам амалга оширилган ишларнинг кенглигини билдиради.

1669 йилдан бошлаб фан оламида кристаллографияга оид илмий назариялар юзага кела бошлади. Шу йили даниялик шифокор Нильс Стенсен (1638—1686) кварц кристалларини ўлчаш устида олиб борган ишлари натижасида кристалларнинг мос ёнлари орасидаги бурчак, уларнинг катта-кичклиги, ташқи қиёфасидан қатъи назар доимийдир, деган хulosага келди.

Шундан юз йиллар чамаси кейин буюк рус олими М. В. Ломоносовнинг селитра кристалларини тадқиқ этиш борасида олиб борган изланишлари туфайли бурчакларнинг доимийлик қонуни қайтадан кашф этилди. Шу пайдан бошлаб Стенсен-Ломоносовнинг бурчак доимийлиги

ҳақидаги холосалари кристаллографиянинг биринчи асосий қонуни сифатида аниқ шаклланди. Шу билан бир даврда О. Бартолин томонидан исланд шпати кристалларининг нурни иккилантириб синдириш хусусияти кашф этилди ва бу кристаллнинг мавжуд уланиш текислиги аниқланди. Бу янгилик ҳам ўз ўрнида кристаллар онтик хусусиятларини ўрганиш учун асос бўлиб хизмат қиласди. Кейинчалик голландиялик олим X. Гюйгенс кристалларнинг иккилантириб синдириш хусусиятларини батафсил ўрганиб чиқиб, бу хусусиятлар кристалларнинг ички қонуний тузилиши билан боғлиқ, деб тахмин қиласди. Ниҳоят ҳар бир кристалл ўзига хос шаклга эга бўлган бир турли заррачалардан ташкил топган, деган фикрга келди.

Рус кимёгар олими М. В. Ломоносов (1711—1765 йиллар) томонидан материя тузилишининг корпускуляр назарияси яратилди, материяни ташкил этувчи заррачалар — корпускулярлар шарсимон шаклда тасаввур этилди. Бу назария асосида юқорида айтганимиздек, кристалларнинг мос ёнлари орасидаги бурчакнинг доимийлик қонуни илмий жиҳатдан асослаб берилди. Кристалларнинг ўсиш жараёнида корпускулярлар устма-уст, қатор-қатор терилиб, кристалл ёнларини ҳосил қиласди ва кристалл ёила-ри аввалги — бошланғич ҳолатга наравалел тарзда ўсади, деб кўрсатилади. Ломоносов кристалларнинг шакли ва физик хусусиятларини тадқиқ этиш билан ҳам шуғулланган. Олим мавжуд шароит ва муҳитнинг кристалларнинг ўсиши билан ўсиш тезлигига таъсири масалаларига алоҳида эътибор берган.

Француз минералоги Жан Батист Луи Роме де Лил (1736—1790 йиллар) ҳам бурчакларнинг доимийлик қонунини М. В. Ломоносов кашфиётидан 20 йиллар чамаси кейин, яъни Стенсен ва Ломоносов ишларидан бехабар ҳолда қайтадан кашф этади ва бу қонунни 1772 йили “Кристаллография ёки кристаллар, деб ном олган минераллар дунёсига хос ҳар хил жисмларнинг геометрик шаклларининг таърифи” деган китобида баён этади. Қизиги шундаки, муаллиф ўз китобининг бир нусхасини “Императорликнинг С. Петербург Академиясига, муаллифдан”, деб ёзиб, Россия Академиясининг кутубхонасига юборади. Шу вақтда Россия Фанлар академиясининг президенти, импе-

ратрица хоним Екатерина II томонидан тайинланган кутубхоначи княгина хоним Дашкова ўша Роме де Лил юборган китобни граф Строгоновга сотиб юборади. Кейинчалик эса Эс-хүшини йифиб олиб, Строгоновдан китобни қайтариб олади. Лекин китобнинг бошланғич бети йиртиб олинган бўлди. Бу ўша даврда Россияда фанга бўлган муносабатни, Академия президентининг фан соҳасидаги “жонкуярлигини” кўрсатади. Бу ҳол фан ва ўша китоб тарихини тиклашда анча қийинчиликларга олиб келди.

Р. Ж. Гаюи (1743—1822) 1784 йилда кристаллографиянинг иккинчи асосий қонунини, кристалл ўлчамларининг мутаносиб нисбати ёки бутун сонлар қонунини кашф этади. Кальцит кристалларининг муайян йўналишлар бўйича текис юзалар ҳосил қилиб, синиш хусусияти (мавжуд ўта мукаммал уланиш текислигига кўра) бу кашфиётнинг очилиши учун асос бўлган эди. Гаюи — кристалларни ташкил этувчи молекулалар доимо параллелопипедлар қиёфасида бўлди деб тахмин қиласди. Чунки ўша даврда кристалларнинг (ҳозирги кунда бизга маълум бўлган фазовий панжара ёрдамида тасвирланадиган) ички қонуний тузилиши назарияси ҳали кашф этилмаган эди.

Немис минералоги ва кристаллографи Х. С. Вейс (1780—1856) томонидан кристаллографиянинг учинчи асосий қонуни “зоналлар” ёки мінтақалар қонунининг кашф этилиши ҳам шу даврга тўғри келади. Шу қонунга кўра Кристаллнинг ёнлари билан қирралари орасидаги муносабат берилади. 1818 йили кристалларнинг ҳар бир ёни ва қирралари нисбий ўлчамларини — учта бутун сонлар билан ифодалаш биринчи марта ҳаётга татбиқ этилади.

Кристаллография фанининг бундан кейинги буюк тараққиёти тарихида кончи — геолог муҳандисларнинг хизматлари ҳам алоҳида диққатга сазовордир. Санкт-Петербург кончиллик институтида Н. И. Кокшаров, П. В. Еремеев бошчилигига жуда кўпчилик кристаллограф-минералог олимлар етишиб чиқдилар. Уларнинг издошларидан бири машҳур кристаллограф Е. С. Федоров эди. Ундан кейин А. К. Болдырев, В. В. Доливо — Добровольский, В. И. Михеев ва уларнинг шогирдлари бутун дунёга машҳур бўлган, ҳозирги кунгача ҳам ўз моҳиятини йўқотмаган кашфиётларни яратдилар. Табиатда асосан қинғир-қий-

шиқ, биринчиси иккинчисига ўхшамайдиган, катта-кичик, хилма-хил кўп бурчакли ёнлардан иборат бўлиб кўри-надиган минерал доналарида ҳозирги кунда бизга маълум қатъий қонуниятга асосланган аниқ геометрик шаклларни кўриш, ўз даврида ҳеч қандай воситалар билан аниқлаб бўлмайдиган кристалл доналарини ташкил этувчи моддий нуқталар геометриясини тасаввур қилиш, уларни тасвирилаш, ўша кашфиётларни рентген нури ёрдамида кўриб тасдиқ этиш ва ниҳоят, табиий қингир-қийшиқ кристалл (минерал) доналари асосида шу аниқ геометрик қонуниятлар борлигини ўйлаб кўришнинг ўзи фанлар тараққиёти тарихида амалга ошиши мумкин бўлган кашфиётларнинг энг буюгидир. Бундай қонуниятларни кашф этиш шарафини муҳандисларга мусассар бўлиши тасодифий бир ҳол эмас, албатта. Улар кон қидирар эканлар. кристаллар — минераллар маъданларнинг физик хусусиятлари билан уларнинг геометрик шакли, кимёвий таркиби билан топилиш шароити, пайдо бўлиш муҳити ва жараёнлари орасида узвий боғланишга эътибор қилмасликлари асло мумкин эмас эди. XIX асрнинг биринчи ярмига келиб, минералларни батафсил текширишнинг асосий усулларидан бири сифатида табиий кристалл-минералларнинг ёнлари орасидаги бурчакларни ўлчаш авж олиб кетди. Бу вазифани бажаришга кўп минералоглар, жумладан, В. И. Кокшаров (1818—1893), И. В. Еремеев (1830—1899) М. В. Ерофеев, кейинчалик Х. В. Вейс, Нейман, Науман, В. Гольдшмидт (1853—1930), Миллерлар ва бошқа олимлар ҳам қўшиладилар.

Миллер 1899 йили кристаллографияда аналитик геометрияни қўллаб, кристалл ёнларини маҳсус белги (индекс)-лар ёрдамида ифодалаш учун мутаносиб рақамлар яратди.

1830 йили немис профессори — минерологи И. Ф. Гессель (1796—1872) кристалл шаклларининг симметрия кўринишлари (синфлари) чекланган, деган холосага келади ва уларни 32 кўринишда бўлишини аниқлайди. Лекин бу янгиликнинг моҳияти қўллаш усулининг анчагина мураккаблиги туфайли ўз даврида замондошлари томонидан эътибор қозонмади. Шундан 40 йил чамаси кейин 1867 йили бундан бехабар бўлган рус олими, академик А. В. Гадолин (1828—1892) айнан шу кашфиётни такрорлаб, деяр-

ли ўхшаш хулосага келди ва бу кашфиёт шундан кейинги на кристаллография фанида ўзининг тегишли ўрнини эгаллади.

XIX асрнинг иккинчи яримларида сунъий кристалларни тадқиқ этиш бошланиб, кристаллар кимёси қонунлари (изоморфизм, полиморфизм ҳодисалари) кашф этилди. Кристалларнинг оптик хусусиятлари батафсил текширила бошланди. XIX асрнинг охирига келиб, кристаллар ички тузилишининг геометрик назариялари ишлаб чиқилди.

Буюк рус кристаллографи Е. С. Федоров бу соҳада ўзи эришган ютуқлари: “Симметрия правильных систем фигур” китоби, ўзи яратган микроскопнинг “Федоров столчаси”, “Құш доирави гониометри” билан жағонга машхур бўлади. Кашф этилган кристалл тузилишига оид назариялар, кристалларнинг оптик (нур синдириш, ўтказиш) хусусиятларини текширишда муҳим аҳамиятга эга бўлган “Федоров столчаси” ва кристалл ёнлари орасидаги бурчакларни ўлчаш асбоби — қўш доирави гониометр шу соҳада иш олиб бораётган ҳамма тажрибахоналарда, бутун дунё миқёсида, жумладан университет кафедраларида ҳам кенг қўлланиб келинади. Ниҳоят Е. С. Федоров (1853–1919) ҳаётининг охирида кристалларни аниқлаш учун кейинчалик қўлланма бўлиб қолган “Царство кристаллов”, деган нодир асарини ёзиб тамомлайди. Бу китобда у кристалларнинг ташқи қиёфаси ва физик, жумладан оптик хусусиятларига қараб кимёвий таркибини аниқлаш мумкинлигини исботлайди. Шундай қилиб, кристалларни текшириш учун янги усул — кимёвий кристаллография таҳлил усулининг назарий ва илмий асоси ишлаб чиқилди.

Е. С. Федоров томонидан 1889 йили кашф этилган моддий нуқталар фазовий жойланишининг 230 қонуни, яъни кристалл ташкил этувчи моддий нуқталар жойланишининг 230 груҳи кристаллар тизимини таҳлил этиш учун математик асос бўлиб қолди. Бундай таҳлил усули шу кашфиёт матбуотда эълон қилинганидан 20 йиллар чамаси кейин қўллана бошлади ва бундай татбиқ ўша назариянинг мутлақо тўғри эканлигини кўрсатди. Е. С. Федоровнинг 230 груҳи “Кристалларнинг рентген тузилиш таҳлили учун жадваллар” китобига киритилган.

Бу ўринда бутун дунёга машхур буюк олим, 500 дан ортиқ математика, кимё, геология, минералогия, петрография, кончилик ишига оид илмий асарлар муаллифи Е. С. Федоров олиб борган ишлар мисолида фаннинг ривожи доим равон йўлдан боравермаслигини кўрсатиб ўтиш ўринлидир. У беш ёшида тўрт амални яхши билар эди. Етти ёшида, эрмак учун ўқиб, геометрия дарслигини икки кунда ўзлаштириб олади. Кейинчалик ота касби бўйича ўқиб, ҳарбий муҳандис бўлиб ишлади, ҳарбий тиббиёт академиясида ўқишни давом эттириб, кимёгар-технологлик касбini эгаллади. Ниҳоят, 27 ёшида яна талаба бўлиб, энди у Петербург кончилик институтида ўқийди. Ўқишни тамомлагандан кейин геология комитетида ишлайди. Математика ва кристаллография соҳасида жуда кўп илмий асарлар ёzádi, лекин олий илмгоҳда унга лоақал бепул бўлса ҳам маърузалар ўқишга рухсат берилмайди.

1901 иили Е. С. Федоров Россия Фанлар академиясига алъюнкт (академиянинг мухбир аъзосига яқин лавозим) қилиб сайланади. Бундан руҳланган олим тез орада яхши жиҳозланган тажрибахоналар билан бирга маҳсус минералогия илмгоҳини ташкил этиш, тегишли тажрибалар ўtkазиш учун етарли даражада маблағта эга бўлиш имконияти яратилади, деб умид қиласи ва енг шимариб ишга киришади. У орзуларини рӯёбга чиқариш учун лойиҳалар тузади, Россия Фанлар академияси президенти номига таклифнома, хат ва арзномалар ёzádi. Бу даврда Фанлар академиясининг президенти лавозимидағи Рус подшоҳининг амакиси бўлмиш, улуғ зот Константин Романов Федоровга лоақал жавоб қилишни ҳам лойик кўрмайди. Ниҳоят, Е. С. Федоров асло чўчимасдан К. Романовга қаҳр-ғазабга тўла аччиқ хат ёзиб мурожаат қиласи: "Энди мен Фанлар академиясининг нима эканлигини билиб олдим. Мен бундай сайланишдан ўша вақтдаёқ бош тортишим керак эди. Лекин ҳали куч-ғайратим бор пайтда келажак авлоднинг минералогия институтини ташкил этишга уриниб кўришдан бош тортди, деган ҳаққоний таънасини кўзғатмаслик учун бундай қилмаган эдим". У яна, "менга ўхшаган оддий фан кишилари билан бюрократизмнинг машҳур намояндалари бўлмиш, жаноб академикларнинг дунёқарashi: вазифа ва мақсадлари орасидаги мавжуд туб-

сиз жарлик” ҳақида янада ғазаблироқ фикрларни баён эта-
ди ва ниҳоят: “үзимни шу жамоа аъзоси деган шарафга
мұяссар бұлишга йўл қўя олмайман”, — деб ёзади ва: “Қан-
дайдир лавозимда қолдирибгина эмас, балки менга Акаде-
мияни эслатиб, илмий фаолиятимнинг сўнгги йиллари учун
жуда-жуда зарур бўлган (бу вақтда у 52 ёшда эди) руҳий
тинчлигимни бузмаслик учун ҳар қандай унвонларимни ҳам
сақламасдан мени академиклар сафидан бутунлай чиқиб
кетган, деб ҳисоблашларини” сўрайди.

Шундай қилиб, Е. С. Федоровнинг илтимоси қонди-
рилади. У Россия Фанлар академияси жамоаси таркиби-
дан чиқарилади. Аммо шу пайтга келиб, Федоровнинг номи
Россияда ҳам, чет элларда ҳам ғоят машҳур бўлиб кетган
эди. 1905 йили фақат Петербург кончилик институти ўзига
мустақил директор танлаш ҳуқуқини олишга муваффак
бўлади. Федоровга шу лавозимни эгаллаш таклиф қили-
нади. Уч йилдан кейин у шу лавозимга иккинчи бор илм-
гоҳ кенгашида бир овоздан яна сайланади. Бироқ шоҳ вазири
Илмий кенгаш қарорини тасдиқлашдан бош торта-
ди, натижада энди у шу илмгоҳ кафедрасида оддий ходим
лавозимида ишлашга мажбур бўлади.

1917 йилларда қайта қурилган Фанлар академияси яна
хўрланган олим, буюк инсон Е. С. Федоровни бир овоздан
ўзига аъзо қилиб сайлайди.

Шундай қилиб, фан тараққиёти йўлида жонини фидо
қилган, фанинг ривожи учун ватанининг, келажак ав-
лоднинг тақдиди учун ўз унвонидан, лавозимидан, мод-
дий бойлигидан воз кечган олимнинг номи ҳамдўстлик
мамлакатларида, қолаверса бутун дунё фани оламида бун-
дан кейин ҳам ёруғ юлдуздек порлаб туради.

Ўша Федоров кашф этган кристалларнинг ички қону-
ний тузилиши назариясини кўп йиллар давомида ҳеч ким
қайта исбот қила олмади; ҳаттоқи, шу назариянинг тўғри-
лиги XIX аср охирига келиб, баъзи бир олимлар томони-
дан шубҳа остига ҳам олина бошлади. Ниҳоят, 1912 йилда
немис олими, физик М. Лауэ бу назариянинг тўғрилигини
амалий йўл билан яна бир бор исбот қилди. Бу вазифа-
ни бажаришда 1895 йили Рентген томонидан кашф этил-
ган X нурлари (рентген нури) асосий восита бўлди. Ўша
қисқа тўлқинли нурларни фақат кристалл фазовий панжа-

ралари билан текшириш, шунингдек, кристалларнинг кўз билан кўриб бўлмайдиган ички қонуний тузилишини фақат рентген нурлари орқалигина исбот қилиш мумкин эди.

Бу кашфиётлардан сўнг машхур физиклар ҳам, кристаллографлар ҳам кристалларни текширишда рентген нурларини қўллай бошладилар ва янгидан-янги, жуда кўп текшириш усулларини яратдилар. Собиқ СССРда Н.В. Вульф (1863—1935), Англияда ота-бала — В. Г. Брэгг ва В. Л. Брэгг кристалл фазовий панжарасининг текис тўрлари орасидаги масофани, шунингдек, тузилиш бирликларининг катта-кичкилигини (ион ва атом радиусини) ҳам аниқлаш мумкин бўлган тенгламани (формула) ни ишлаб чиқдилар. Ю. В. Вульф Россияда рентген нури ёрдамида кристалл тузилишини таҳдил этиш соҳасида иш бошлаган ва кристалларни график усулда ҳисоблаб чиқиш учун маҳсус тур-сетка яратган кристаллограф-физик эди.

Шундай қилиб, россиялик иккинчи буюк олим Ю. В. Вульф бутун дунёга ном таратди. Лекин кўпчилик россиялик кристаллограф олимларнинг буюк назарий кашфиётлари ўша даврда амалий ишлардан жуда узоқ ва халқ хўжалигидан ажralган ҳолда эди. Иккинчи томондан, кристаллография соҳасида иш олиб бораётган олимлар нисбатан камчиликни ташкил қиласар эдилар. Лекин шунга қарамай мамлакатда фан-техника тараққиётига ва хусусан халқ хўжалигини ривожлантиришга алоҳида эътибор берилди. Фан-техника тараққиётининг асоси бўлмиш физика, математика каби аниқ фанлар қаторида кристаллография фанининг тараққиёти учун ҳам кенг йўл очиб берилди. Бироқ бошланғич даврларда собиқ иттифоқ миқёсида кристаллограф мутахассисларнинг етишмаслиги ва шу соҳада иш олиб бора оладиган тўла жиҳозланган илмий муассасаларнинг йўқлиги туфайли фанимиз анча суст ривожланди. Яна бир сабаб ўша пайтда ишлаган кристаллограф олимларнинг деярли ҳаммаси Ленинград, ҳозирги Санкт-Петербург ва қисман Москва шаҳрида (Ленинградда фақат кончилик илмгоҳида ва университет тасарруфидаги кристаллография кафедраларида ва собиқ СССР Фанлар академияси минералогия музейи қошида 1925 йили ташкил этилган А. В. Шубниковнинг ягона кристаллография лабораториясида) тўпланган эди.

Бу даврда Санкт-Петербург кончилик илмгоҳида А. К. Болдирев (1883—1946) раҳбарлигига В. В. Доливо-Добровольский, И. И. Шафрановский ва бошқа кристаллографлар Е. С. Федоров мерос қилиб қолдирган илмий ғояларни ривожлантириш устида иш олиб бордилар. Шу илмгоҳда кристаллар геометрик шаклларининг ва кристалл тузилишлари андоза (модел)ларини ишлаб чиқиши А. К. Болдирев раҳбарлигига йўлга қўйилган бўлиб, бу кристаллография фанини чуқурроқ ўрганиш ва ўқитиш ишларини такомиллаштиришида муҳим аҳамият касб этди. Ленинград университетида эса Е. С. Федоровнинг шогирди О. М. Аншелес (1885—1957) В. Б. Татарский ва В. А. Франк-Каменецкийлар билан бирга илмий иш олиб борди.

Собиқ ССРР Фанлар академияси қошидаги кристаллография лабораториясида машҳур олим Ю. В. Вульфнинг шогирди ва издоши А. В. Шубников раҳбарлигига пъезокварц кристаллари устида тадқиқот олиб борилди ва биринчи бўлиб жаҳон миқёсида собиқ иттифоқда сунъий пъезокварц ишлаб чиқариш саноатига асос солинди. Бу кристаллография фани билан техника тараққиёти соҳасида илк боғланган алоқа эди. У биринчи бўлиб, техника ва физика асбоблар учун ниҳоятда зарур ҳисобланган монокристаллар устириш мумкин бўлган маҳсус лаборатория яратди ва шу кристалларнинг ўсиш шарт-шароитлари билан улардаги физик хусусиятларнинг ҳам нисбителлик (симметрия) қонуниятига бўйсунишини пухта тадқиқ этди. У кристаллар нисбителлигига оид жуда кўп илмий назариялар ишлаб чиқди. Жумладан, кристалларнинг ўзини кристалланган муҳит, деб қараб, дисконтиниум — чексиз геометрик шаклга қарама-қарши қилиб қўйилган континиум — чекланган геометрик шакллар нисбителлик соҳасида тадқиқотлар олиб борди ва ниҳоят, “Чекланган шаклларнинг симметрия ва антисимметрияси” деган китобини нашр эттириди. Шубниковнинг шу 1651 нисбителлик (симметрия) ва акс нисбителлик (антисимметрия) гуруҳлари Федоровнинг 230 фазовий гуруҳини ҳам ўз ичига олади.

А. В. Шубников жаҳон кристаллографлар жамияти ташкилий комитети ва шу ташкилотнинг органи — “Acta Crystallographica” журнали ишларида фаол иштирок этади

(Шубников тақлифига күра халқаро миқёсда нашр этилган журналга шундай ном берилган эди).

О. М. Аишелес (1885—1957) Е. С. Федоровнинг истеъоддли шогирдларидан бири бўлиб, устози вафотидан кейин унинг ишларини давом эттириди. Кристаллографиянинг ҳамма соҳаларига оид масалаларни ҳисоблашни чизма (графика) усулида ечиш бўйича у олиб борган тадқиқотлар ҳозирги кунда ҳам фанда кенг миқёсда қўлланилмоқда. Бундан ташқари, кристаллогенезис соҳасида ҳам жуда катта назарий илмий тадқиқот ишлари олиб бордига саноатимиз учун ёоят муҳим аҳамиятга эга бўлган йирик монокристалларни тезкорлик билан ўстириш усулини ишлаб чиқди. Эндиликда техника учун зарур ҳисобланган монокристаллар саноат миқёсида у каашф этган усул билан олинмоқда. Санкт-Петербург физика-техника илмгоҳида ва кейинчалик Москва кристаллография институтида сунъий кристаллар олишни биринчи марта йўлга қўйғанлиги учун олим 1950 йили Давлат мукофотига сазовор бўлган эди.

Асосан кристалларнинг нисбителнлиги муаммолари соҳасида минерал ҳом ашёлар институтида Е. Е. Флинт билан А. Н. Лямин, рентгенометрик ва гониометрик текширишлар бўйича кристаллографларнинг бошқа гурӯҳи кристалларни оптик текшириш апаратлари ва усуллари соҳасида тадқиқот олиб борадилар.

Бу даврда кристалл панжараларининг қувват назарияси геокимёгарлар диққатини ўзига жалб этди. А. Ф. Капустинский томонидан каашф этилган қувватни ҳисоблаш тенгламаси кристаллографлар билан кимёгарлар томонидан қўллаб-қувватланди. А. Е. Ферсман панжаралар қуввати соҳасидаги таълимотни геокимё фанида қўллаш йўлини очиб берди.

Собиқ СССР Фанлар академиясининг 1934 йили Санкт-Петербургдан Москвага кўчирилиши, кейинчалик эса 1937 йили геология институти қошидаги кристаллография секторининг Академияга мансуб алоҳида, мустақил кристаллография лабораториясига айлантирилиши унифицика, кимё фанлари ва бошқа техникага оид фанлар билан янада яқиндан алоқа боғлаши учун муҳим асос бўлди.

Шу даврдан бошлаб собиқ иттифоқда кристаллография фанининг ривожланишида кескин кўтарилиш юз берди. Бу йиллар давомида қашф этилган муҳим илмий назариялар ва кристаллография фани эришган ютуқларни техникага татбиқ қилиш соҳасида олимлар олиб борган амалий ишлар кристаллография фанининг халқаро миқёсларда ҳам шуҳрат қозонишига олиб келди.

Эндиликда кристаллография соҳасида назарий ва илмий тадқиқот ишлари олиб борилаётган илмий марказлар, замонавий асбоб-ускуналар билан жиҳозланган лабораториялар Москва билан Санкт-Петербургдагина эмас, балки МДҲдаги марказий шаҳарларда, шунингдек, йирик саноат марказларига эга бўлган жуда кўп шаҳарларда ҳам мавжуддир. Бу соҳада иш олиб бораётган илмий ходимлар сони тобора ортиб бормоқда.

В. Т. Михаев (1912—1956) ҳам минералларни рентгенометрик текшириш соҳасида ғоят самарали иш олиб борган олимлардан. Унинг шахсан ўзи томонидан (III қисм) ва фаол иштирокида ёзилган ҳамда нашир қилинган 4 томлик “Минералларни рентгенометрик аниқлаш” китоби машхурдир. Шу қўлланма ёрдамида минералларни аниқлашнинг назарий асоси В. И. Михеев билан унинг устози А. К. Бодиров томонидан ишлаб чиқилган эди. Булардан ташқари, у нисбителгик назариясига оид кристаллар гомологияси — Е. С. Федоров яратган назариялардан бирининг устида самарали тадқиқот олиб борди.

Ю. В. Вульфнинг шогирди ва издоши Е. Е. Флинт асосан кристаллар гониометрияси ва рентгенометриясини тадқиқ этди. “Минералларни рентгенометрик аниқлаш” китобини яратишда фаол иштирок этди. Гониометрларнинг жуда кўп турини яратдики, олий илмгоҳ ва илмий текшириш ишларида ҳозир ҳам уларнинг моҳияти йўқолмаган.

Бундан ташқари машхур педагог сифатида Е. Е. Флинт кристаллографиядан жуда кўп дарслик, қўлланма ёзди. “Кристаллография асослари” (А. В. Шубников ва Г. Б. Бокий билан ҳамкорликда), “Кристаллографиядан танланган лекциялар”, “Бошланғич кристаллография” каби қўлланмалири орасида унинг “Геометрик кристаллографиядан амалий қўлланма” (1956 йилда босмадан чиқарилган З-нашири) ки-

тоби қисқа вақт ичидә жуда катта педагогик маҳорат ила ёзилғанлиги билан ажралиб туради.

Н. В. Белов биринчилар қаторида кристаллар тузилиши соҳасида иш олиб борган фоят катта тадқиқотлари туфайли бутун дунёга танилди. У “Ионли кристаллар ва металл фазалар” устидаги илмий ишларига якун ясаб, тузилиш бирликларининг зич жойланиш назариясини янгича асос билан тараққий эттирди. Кристаллокимёвий тузилма тушунчалар Н. В. Белов олиб борган назарий ишлар туфайли органик ва ноорганик кимёга, минералогия ва геокимё фанларига сингиб кетди. Айниқса, силикатлар тузилишини ўрганишда у катта маҳорат кўрсатди. Шу туфайли силикат бирималарнинг кимёвий таркибини түғри тасаввур этишга илмий назарий жиҳатдан пухта асос солинди.

Н. В. Белов А. В. Шубниковнинг антисимметрия назариясини кристаллар тузилишини тадқиқ этишда қўллаб, “кўп рангли” симметрия гуруҳларини тадқиқ этиш йўли билан бу назарияни ривожлантириш мумкинлигини кўрсатди.

Н. В. Белов халқаро кристаллографлар жамиятининг ташкилий ишларида А. В. Шубниковдан кейин фаол иштирок этди. Ҳаётининг сўнгги дақиқаларигача шу жамиятнинг расиси муовини лавозимида ишлади.

* * *

1920—1930 йилларга қалар Урта Осиёда, жумладан Ўзбекистонда ҳам кристаллография фани соҳасида илмий тадқиқотлар олиб борадиган биронта маҳсус илмий марказ ташкил этилмаган эди. Шу боис мутахассислар, айниқса минерологлар ўз илмий изланишларини (ҳозирги Ўзбекистон Миллий университети) Тошкент Давлат университети ва Тошкент Давлат техника университети (собиқ САГРИ — Урта Осиё Геология-разведка институти), САИИ — Урта Осиё Индустрисал институти, САПИ — Урта Осиё Политехника институти (ТашПИ — Тошкент Политехника институти) геология ва кончилик факультетлари тасарруфида бўлган минералогия ва кристаллография, минералогия ва геокимё, кристаллография ва кристаллокимё кафедраларида амалга оширишган. Бундан ташқари, баъзи бир кристаллографияга хос минералогик ва геокимёга оид

масалалар бўйича САИГМС — Ўрта Осиё Минерал хом ашёлар (ҳозирги Ўзбекистон Республикаси Минерал ресурслар) институтида ҳамда Ўзбекистон Фанлар академиясининг Ҳ. М. Абдулаев номли Геология ва геофизика институтлари қошидаги лабораторияларда турли илмий-тадқиқот ишлари олиб борилди. Кўпчилик ҳолларда эса зарур тадқиқотларни бажариш учун “марказга” — Москва ва Санкт-Петербургдаги тегишли ташкилотларга мурожаат этилар эди.

Маълумки, машҳур олим — академик Ҳ. М. Абдулаев Ўзбекистон Фанлар академиясининг Президенти, йирик давлат арбоби — Ўзбекистон Министрлар кенгаши раисининг ўринbosари (1942), Ўзбекистон Давлат Режа комиссиясининг раиси (1944), Геология ва геофизика институтининг асосчиси ва биринчи директори, Ўрта Осиё индустриал институтининг директори (1941), геология факультетининг профессори, Ўзбекистонда бошқа фан-саноат тармоқларини, жумладан конлар геологиясини ўрганиш, қидириш-чамалаш ишлари ҳамда кончилик саноатини ривожлантириш режаларини тушиб, уни амалга оширишни бошқарган эди. Шу билан бир қаторда минералогия-геокимё фанларининг равнақига ҳам кенг имкониятлар яратиб берган ва энг муҳими, маҳаллий миллат ёшларидан мутахассислар тайёрлашга айниқса катта эътибор қаратган эди.

Ўрта Осиёга кристаллография, минералогия ва геокимё каби фанларнинг кириб келиши, илмий тадқиқот ишларининг ривожи, шу соҳага оид таҳсилгоҳнинг Тошкент Давлат университети тасарруфида 1920 йили ташкил этилиши академик А. С. Уклонский номи билан бевосита боғлиқdir. Машҳур олим умрининг охиригача бутун Ўрта Осиё миқёсида жумладан, Ўзбекистонда ана шу йўналишлар бўйича амалга оширилган илмий тадқиқот ва амалий ишларни бошқариб келди. Бу соҳалар бўйича етук мутахассислар тайёрлаш ишига илмий раҳбарлик қилди.

Республикамиз миқёсида минералогия ва геокимёга оид барча илмий ишлар кристаллография ҳамда кристаллокимёвий тушунчалар ва назарияларга асосланган ҳолда олиб борилмоқда.

Сайёрамизнинг биз яшаб турган энг юқори қобиқ қисмини ташкил этувчи минераллар ва тоғ жинслари таркиби, саноатимиз ривожи учун энг керакли фойдали қазилма бойлик ҳисобланувчи маъдан жисмларнинг деярли ҳаммаси мазкур қўлланманинг асосий мазмуни бўлган кристаллардан иборатdir.

КРИСТАЛЛ ҲАҚИДА ҮМУМИЙ ТУШУНЧАЛАР

⑤ 1. Кристалл ва унинг хусусиятлари

Кристалл нима? Маълумки, табиий ёки сунъий йўл билан олинган кимёвий бирикма ва кимёвий элементларнинг ҳаммаси кристалланган (кристалл — қадимий юони тилида, муз демакдир) ёки аморф (аморф — шаклсиз демакдир) моддалардан иборат.

Ер шарининг устки қисми — тоғ жинсларини ташкил этувчи минералларнинг деярли барчаси, жумладан тоғ жинслари орасида қидириб-топиб, қазиб олинадиган маъдан (кўмир ва нефтдан ташқари), баъзи завод-фабрикаларда ишлатилаётган хом ашё, тайёрланаётган маҳсулотлар — металл қотишмалари ва улардан ҳозирланган асбоб-ускуналар, ҳаттоқи озиқ-овқат маҳсулотлари, тиббиётда қулланиладиган дори-дармонлар ҳам, қишлоқ хўжалигида фойданиладиган минерал ўғит ва кимёвий моддаларнинг ҳамма-ҳаммаси кристаллардан ташкил топган. Шуни ҳам айтиш керакки, ташқи қиёфасига қараб кристалл, деб аташ мумкин бўлган аниқ геометрик шаклга эга текис, силлиқ ёnlари кўриниб турадиган кимёвий моддалар табиатда ҳам, саноатда ишлаб чиқарилаётган маҳсулотлар орасида ҳам кам учрайди. Бу кимёвий моддаларнинг ҳаммасини кристалл, деб аташ учун уларнинг геометрик шаклидан ташқари, улар бошқа ўзига хос белгилари билан ажралиб туриши керак.

Кристаллар қўйидаги белгилари билан аморф моддалардан фарқ қиласиди:

1. Ҳар қандай жисмнинг кристалланган ҳолати ўша жисми ташкил этувчи модданинг термодинамик мувозанатдаги ҳолатидир. Муайян кимёвий таркибли модданинг қаттиқ

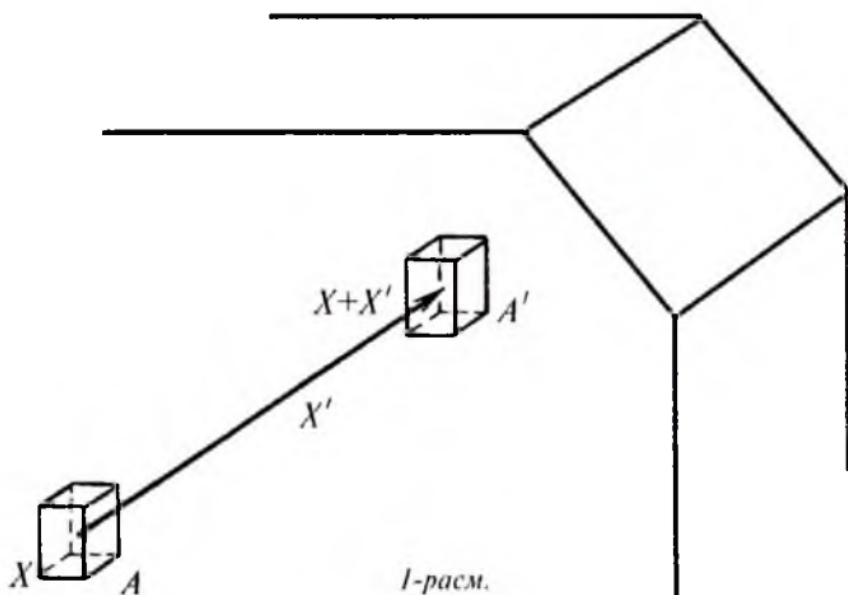
ҳолати — муайян босим, ҳарорат, термодинамик шароитта мос келадиган атомларининг ўзига хос геометрик шакл тузилишига, яъни кристалл шаклига эга бўлади.

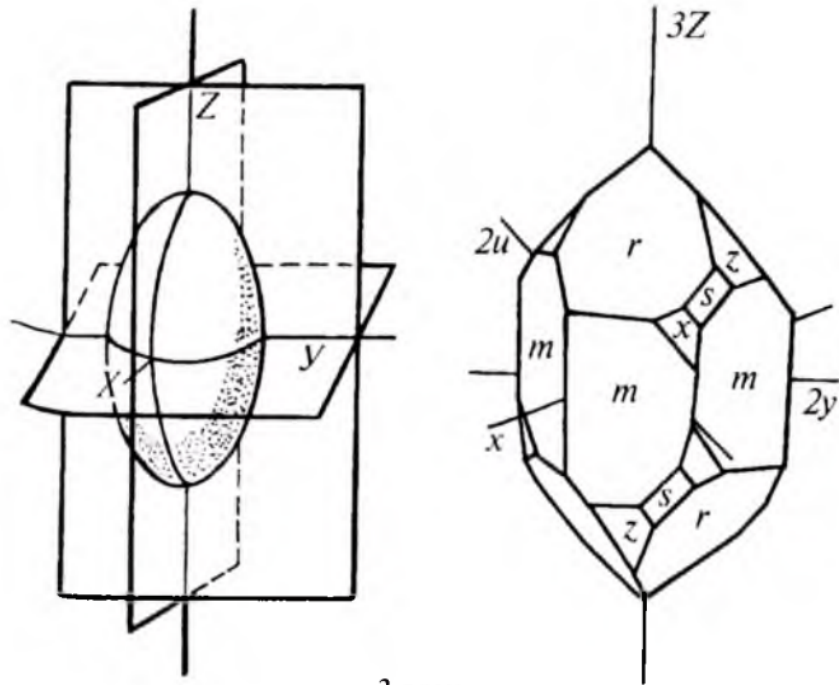
Демак, кристалл ўз ҳолича, кишиларнинг иштироки-сиз, табиатда тўғри қирралар ҳосил қилувчи текис-силлик ёnlари билан чекланган қаттиқ жисм, кимёвий бирикма ёки элементdir.

Кристалл парчаси, шу кристалл таркибидаги модда эрит-масида ўзининг маълум қонуниятларга асосланган шу модда учун хос кристалл шаклини олишга интилади ва зарур физик-кимёвий муҳит ва жараён мавжуд бўлганда ўша кристалл қиёфасида ўз-ўзидан шаклланади.

2. Кристаллнинг кимёвий таркиби ва солиштирма оғирлиги каби хусусиятлари ҳамма қисмида ҳам бир хил бўла-ди, демакки, у бир жинслидир. Кристаллнинг исталган жойидан бир хил катталика, бир хил йўналишда олинган бўла-ги бир хил физик, физик-кимёвий хусусиятларга, бир хил кимёвий таркибга эга (I-расм). Бундай бир хиллик, яъни ўзгармас хусусиятлар фақат муайян муҳитда босим, ҳарорат ва бошқа сабаблар таъсирида ўз кучини сақладайди.

Яққол кўриниб турадиган бундай бир жинслик хусусиятига кўра, кристалларни фазода узлуксиз давом этадиган чексиз муҳит деб қараш мумкин. Бир жинслик аморф





2-расм.

Жисмларда ҳам, суюқликларда ҳам, газларда ҳам бўлади. Лекин кристалларга хос бир жинслилик ўзининг анизотроплиги (муайян йўналишлар бўйича физик хусусиятларининг бир хиллиги) билан ажралиб туради. Кристаллардаги анизотроплик хусусият уларнинг геометрик шаклидан ҳам яққол кўриниб туради (2-расм).

3. Кристаллнинг синдириш кўрсаткичи, қаттиқлиги каби қатор физик хусусиятлари муайян йўналишлар бўйича бир хил қимматга эга, яъни кристалл анизотроп физик жисмдир.

4. Кристалланган моддалар муайян — ҳар бири ўзига хос ҳароратда эрийди. Масалан, муз 0° да эрийди ва ҳ.к.

5. Кристалл — бир хил таркибли, ўхшаш — тенг қисмлардан иборат анизотроп муҳитидир.

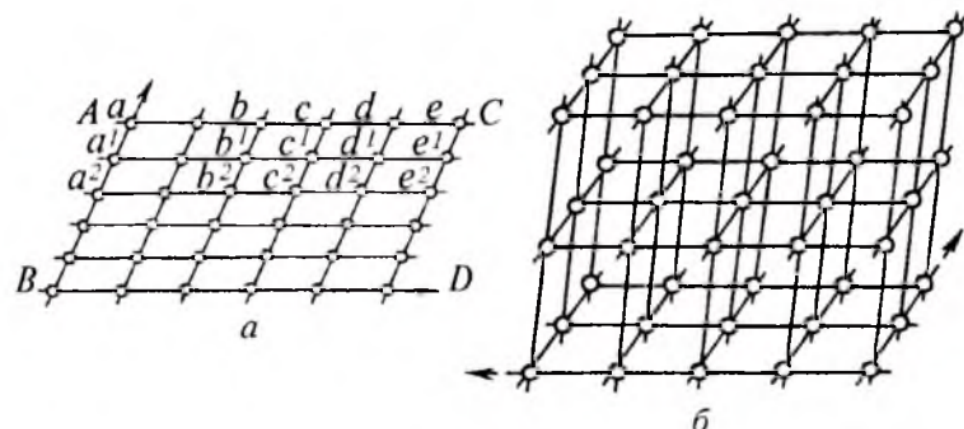
Кристаллар маълум тартиб-қоида асосида тақрорланадиган ўхшаш тенг қисмлардан иборат, яъни симметрик (нисбитетнг) жисмдир. Масалан, ош тузи — галитнинг кристалли куб шаклида бўлиб, ўша кубнинг ёнлари ўртасидан ўтказилган

ўқ атрофида уч марта ва қирралари устидан олинган ўқлари атрофида икки мартадан тақрорланади.

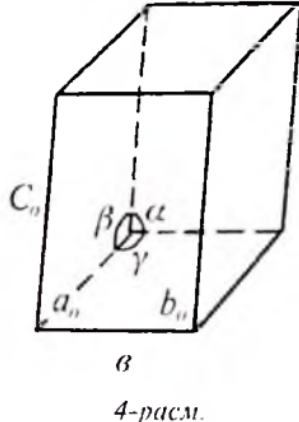
Симметрия (нисбителенглик) тушунчаси кристаллография фани туфайли ўзининг мантикий ривожини топди ҳамда кенг қўлланиладиган бўлиб қолди. Шунингдек, кристаллографик симметрия назарияси ҳам ҳаётда, жумладан ўсимликлар ва жондорлар дунёсида ҳам ўз нисбатини топди.

6. Кристалл даврий ички қонуний тузилишига эга булиб, бу қонуният кристалл ҳосил қилувчи кимёвий бирикма таркибиға кирадиган молекула, атом, ионларнинг, бошқача қилиб айтганда, шу кристалл тузилишини ташкил этувчи моддий нуқталарнинг даврий, маълум тартиб билан чексиз тақрорланишида ўз аксини топади. Бундай қонуний ички тузилишни “фазовий панжаралар” шаклида тасаввур этамиз ва тушунтира оламиз. Кристалларнинг юқорида келтирилган хусусиятлари улардаги мана шу ички қонуний тузилишининг кўзга кўринадиган оқибатларидир.

Аморф моддалар ички, узлуксиз қонуний тузилишга эга бўлмайди ва юқорида санаб ўтилган хусусиятлар уларда мутлақо кўринмайди. Масалан, шиша — аморф моддадир. З-расмда кристаллнинг фазовий панжараси, текис тўри кўрсатилган. Фазовий панжараада ионлар ёки умуман шу фазовий панжараларни ташкил этувчи бирлик — моддий нуқталарнинг жойлашган ўрни фазовий панжара тугунчаларидир (A° , A , $A'A''$... нуқталар). Бу тугунчаларни бирлаштирувчи тўғри



З-расм.



в
4-расм.

чилик — фазовий панжаранинг қатори ва бир текисликда ётган үзаро кесишуви қаторлардан иборат түр (катақ) фазовий панжаранинг текис түри деб аталади. Учларида жойлашган фазовий панжара тугунчалари билан ташкил этилган параллелопипед фазовий панжаранинг кичик бўлагига фазовий панжаранинг элементлар ячейкаси деб айтилади (4-расм).

Демак, кристаллнинг тасаввур этилган ички қонуний тузилиши тасвириланган фаразий шаклга фазовий панжара, деб айтилади. Ҳар қайси кристалл ўзини ташкил этиувчи моддий нукталарининг шу кристаллга хос жойлашиш тартиби, яъни фазовий панжара элементар ячейкасининг, кристалл тузилишида чексиз тақоруланувчи параллелопипеднинг шакли катта-кичиклиги билан ажралиб турали. Ҳар қайси модда кристаллига хос равишда элементар ячейкалар қирраларининг (a_0 , b_0 , c_0) узунлиги билан ва шу қирралар орасидаги бурчак — α , β , γ қиймати билан бир-биридан фарқ қилади.

(2)

2. Кристаллнинг вужудга келиши ва ўсиши

Кристаллнинг вужудга келиши ва ўсиши масалалари жуда катта илмий-назарий, шунингдек, амалий аҳамиятга эга. Шу соҳада олиб борилган илмий-тадқиқот ишлари кейинги пайтларда фан ва техниканинг кескин тараққиёти билан баглиқ равишда халқ хўжалиги, жумладан, саноат талабига мувофиқ ривожланмоқда. Бу талаб биринчи навбатда, белгилаб қўйилган муайян хусусиятларга эга кристалларни, хусусан, турли қаттиқ қотишмаларни, яrim ўтказгичларни, юқори сифатли пъезоэлектрик ва оптик хусусиятларга эга бўлган кристалларни сунъий йўл билан тайёрлаш усулларини ишлаб чиқишлидан иборат. Бундан ташқари, жуда кўп металлар ва металл қотишмаларининг сифати уларнинг кристалланиш мұхити — шароити, қотишмада иштирок этиувчи атомларининг фазовий панжарада тут-

ган ўрни билан боғлиқ. Шунинг учун ҳам бу масала металлурглар билан металлшунослар эътиборини ўзига тортади. Шунингдек, кристаллогенезис соҳаси бўйича иш олиб бораётган геологлар билан минералолар ҳам кристалларнинг вужудга келиши ва ўсишини ўрганадилар ҳамда шу соҳада илмий-тадқиқот ишлари олиб борадилар. Пировардидага вужудга келишини ҳеч ким кўрмаган ва кўриш мумкин бўлмаган тоғ жинслари ҳамда минераллар ҳосил қилиб, уларнинг пайдо бўлиши учун қандай муҳит — шароит зарурлиги ва қайси моддалар иштирок этишини аниқлаб оладилар. Шуни ҳам эслатиб ўтиш керакки, кристаллар ўсишининг ҳозиргача ҳал қилинмаган жуда кўп, ўзига хос назарий ва амалий муаммолари бор.

Кристаллар табиатда содир бўладиган ёки лабораторияда ҳосил қилинадиган фаза алмашиниши натижасида юзага келади.

Кристаллар эритмадан чўкиш йўли билан (масалан, ҳар хил тузлар), эриган модданинг қотиши (металл ва металл қотишмалари), буғ ҳолатидаги моддаларнинг қотиши (масалан, йод, қор ва бошқалар) натижасида ҳосил бўлади. Бундан ташқари, баъзи аморф қаттиқ моддалар вақт ўтиши билан ёки баъзан ҳарорат ва босим таъсирида ҳам кристалланган моддага айланиши мумкин.

Кристалларни вужудга келиши ва ўсиши билан боғлиқ баъзи бир амалий ва назарий масалалар ечимини эритмада чўкаётган кристаллар мисолида аниқ кўриш ва тасаввур этиш мумкин.

Кристалларнинг эритмада шакллана бошлиши учун шу муҳитда (муайян ҳарорат ва босимда) ўша эритма ўта тўйинган бўлиши керак. Маълумки, 100 см^3 ҳажм бирлигидаги суюқликни (эритувчини) тўйинтириш учун эритилиши зарур бўлган модда миқдори ўша модданинг эрувчанлиги, деб айтилади ва бу миқдор асосан ҳароратга (босим деярли таъсир кўрсатмайди) боғлиқ равишда ўзгаради. Ҳарорат кўтарилиши билан у кўпинча ортиб боради, баъзан эса камайиб боради (масалан, Na_2CO_3 , NaF , K_2SO_4 ва ҳ.к.). Баъзи моддаларнинг эрувчанлик даражаси 1-жадвалда келтирилган.

Кристалл ўстириладиган модданинг эрувчанлик хусусияти номаълум бўлганда у амалда синаб куриб, аниқланади. Бунинг учун 100 мл ҳажмда эритувчи — сув олинади ва унда ўша модда (оғирлиги ўлчаниб) оз-оздан солиб эритилади. Ниҳоят ортиқча эримайдиган ҳолатга етгунча сарфланган модда миқдори ўша модданинг эрувчанлик даражасини ташкил этади. Ўта тўйинган эритма ҳосил қилиш учун эритмада яна бир неча фоиз модда иситиб қўшимча равишда эритилади.

Ўта тўйинган эритмаларни тўйинган эритмада совутиш, яъни ҳароратини пасайтириш, тўйинган эритмани буғлантириш, шунингдек, кимёвий реакциялар йўли билан ҳам ҳосил қилиш мумкин.

I-жадвал

Тузларнинг эрувчанлиги (100 см³ сувда, грамм ҳисобида берилган)

Тузларнинг номи	Ҳарорат				
	0°	10°	20°	30°	40°
Алюминий калийли аччиқ тош	3,90	9,52	15,13	22,01	30,92
Мис купороси (тўтиё)	31,61	36,95	42,31	48,81	56,90
Магний сульфат	76,9	96,5	119,5	146,3	179,5
Натрийли селитра	73,0	80,6	88,5	96,6	104,9

Масалан, аччиқ тош 40° гача иситилган 100 см³ сувда 30,92 г миқдорда эрийди, эритманинг ҳарорати 20° гача совитилса, у ўта тўйинган эритмага айланади. Чунки бундай ҳароратли сувда аччиқ тошнинг 15,13 г миқдори эрийди. Демак, ҳарорати пасайтирилган эритмада 15,79 г. ортиқча эриган модда бор. У маълум пайтгacha эритмада чўкмаган ҳолда сақланиши, кейинчалик эса вақт ўтиши билан крис-

талл “күртакча” лар ҳосил қилиб бирмунча йириклишгандан сўнг чўкиши мумкин.

Тайёрланган тўйинган эритма ўша ҳароратда вақт ўтиши билан эритувчининг буғланиши натижасида ўта тўйинган эритмага айланади. Бунда эритувчининг ўзи буғланиб камайди, эриган модда эса буғланмайди ва деярли камаймайди.

Тўйинган эритмадаги яхши эрувчан моддалар орасида кечеётган кимёвий реакциялар натижасида қийин эрувчи модда ҳосил бўлар экан, бу эритма шу қийин эрувчи модда учун ўта тўйинган эритма бўлиб қолади. Масалан, K_2SO_4 билан $BaCl_2$ каби яхши эрувчан тузлар эритмаси бир-бира га қўшилар экан $2KCl$ билан $BaSO_4$ қийин эрувчан бирикма бўлганлиги учун у эритмада кристаллар ҳолида чўкма ҳосил қиласди.

Тўйинмаган эритмаларда кристалл ҳосил бўлмайди, аксинча шундай эритмага туширилган кристаллнинг ўзи эриб-кетади.

Тўйинган эритмада кристалл ҳосил бўла бошламайди, бунинг устига қўшилган оптика мудда эримайди ҳам.

Табиатда ҳам, саноатда ҳам ўта тўйинган эритмалардан жуда кўп кристалланган моддалар ҳосил бўлади. Масалан, ош тузи қатламлари, калий тузи, глюбер тузи ва бошқалар шур сувлари табииний кўлларда чўкали.

Қолдиқ магма билан борлиқ гидротермал жарисида юқори босим ва ҳарорат таъсирида ток хрустали, флюорит, исланд шпати кристалллари вужудга келади. Шунингдек, завод-фабрикаларда ҳам эритмадан кристалл моддалар чўктириб олинади.

Қизиб эриб турган моддалар ҳам ҳароратнинг пасайниши — совиши натижасида кристалланган моддаларга айланади. Бироқ бундай йўл билан юзига келган кристаллар табиатда қанчалик кўп тарқалган бўлишига қаримай, уларнинг ташки кўринишидаги кристаллларга ҳосбелгилари кўринмайди. Улар жуда майда, ҳатточи, оддий кўз билан кўриб бўлмайдиган, ног’гри шаклли кристалл доналаридан иборат жисм ҳосил қиласди. Кундалик ҳастимизда техникада кенг қўлланилаётган металлар би-

лан металл қотишмалари ва қайнок магманинг ўзидан пайдо бўлган магматик жинслар қизиб-эриб турган моддаларнинг совиши натижасида юзага келган кристалл жисмлар қаторига киради. Жуда кўп металл ва металл қотишмаларининг физик хусусиятлари (жумладан, пишиқлиги ҳам) бир томондан, шу кристалл таркибида иштирок этаётган атомлар хоссалари билан, иккинчи томондан эса, эриб турган модда ҳароратининг қандай йўсинда пасайишига боғлиқ.

Газ-буғ ҳолатидаги моддаларнинг суюқликка айланмасдан тўғридан-тўғри қаттиқ ҳолатга ўтиши жараёнида юзага келадиган кристалл моддалар табиатда унчалик кўп эмас. Вулкан моддалари билан бирга чиқадиган газ ва буғдан нашатир (NH_4Cl_2), ош тузи (NaCl), йод (I), олтингугурт (S) ва темир хлориди (FeCl_2) каби модда кристаллчалари ҳосил бўлади. Қор ҳам табиий йўл билан сув буғларидан худди шундай ҳосил бўлган кристалл скелетидир. Баъзи бир завод маҳсулотлари ҳам газ-буғдан бунёд этилган кристаллардир. Масалан, кристалл ҳолатидаги магний, корборунд ва ҳ.к.

Бундан ташқари, қаттиқ ҳолатдаги аморф моддалар ҳам кристалл тузилишига эга бўлган ҳолатга ўтиши мумкин. Чунки оҳак тош (CaCO_3) қатламлари маълум шароитларда вақт ўтиши билан мармартошга, кремнезем (силиций оксиди опал, халцедонлар — SiO_2) эса кварцга айланади ва ҳ.к.

Шунингдек, жуда майда кристаллардан иборат бўлган жисмларни ташкил этувчи ўша кристалл заррачалари ҳарорат, босим ва бошқа омиллар таъсирида йириклини мумкин. Кристалларнинг бундай катталишиши — кичикларининг ейилиб кетиши ҳажм бирлигига тўғри келадиган кристаллчалар сонининг камайиши билан боғлиқ равишда юз беради. Баъзан металл буюмлар, кўп ишлатилиши натижасида машина айрим қисмлари пишиқлигини йўқотишини, яъни “қариб қолиши”ни шу билангина изоҳлаш мумкин. Бундай ҳодиса табиатда ҳам учраб туради. Майда донадор оҳактош йирик донадор мармар тошга айланади.

3. Кристалларнинг вужудга келиши сабаблари ва ўсишига оид назариялар

Маълумки, молекулалар суюқ ҳолатда доимо ҳаракатда бўлади. У газ ҳолатига ўтар экан, бу ҳаракат янада тезлашади. Аморф қаттиқ моддаларда айрим молекулаларнинг ҳаракати ўша молекулалар ўз қонуний барқарор ўрнини ишгол этмагунча секин ва қийинчилик билан давом этади. Кристалл моддаларда эса молекулалар ҳаракатда бўлиб, бир жойдан бошқа бир жойга силжимайди. Балки кристалл моддаларнинг атом, молекулалари фақат ўз ўрнида тебранма ҳаракатда бўлади. Бундан ташқари, қандайдир кристалл жисмга иссиқлик кучи (қувват) таъсир этар, яъни қиздирилар экан, у маълум ҳарорат таъсирида эрий бошлайди. Шу модда ҳарорати қанчалик кўп қиздирилмасин, у тамом эриб бўлмагунча юқори кўтариilmайди, яъни кристалл модда бутунлай эриб кетгандан кейингина ҳарорати кўтарилиши мумкин. Масалан, муз кристаллига берилган иссиқлик шу кристаллнинг эриши учун сарф бўлади ва муз бутунлай эриб сувга айланмагунча ҳарорат кўтариilmайди. Бу мисолдан маълум бўладики, кристалл ҳолатидаги модда бошқа ҳолатдагисига қараганда, энг кичик (минимум) ички қувватга эга. Демак, ҳар қандай ҳолатдаги модда кристалл ҳолатига ўтишга интилади ва бунинг учун зарур шарт-шароит вужудга келиши билан муҳитнинг ўзгариши туфайли кристалланган моддага айланади.

Мана шу кристалл қандай қилиб, нимадан вужудга келади ва ўсади? — деган масала ҳам назарий, ҳам амалий жиҳатдан жуда кўп олимлар эътиборини халқаро миқёсда ўзига тортиб келади. Аммо бу масаланинг ҳали ҳам ниҳоясига етказиб, ҳал этилмаган томонлари бор.

Ҳароратнинг пасайиши билан эриган модда заррачалари (молекула, атом ёки ионлар) ҳаракати сусая боради, манғий ва мусбат зарядли заррачалар орасидаги тортиш кучига асосан, аввало бир ўлчамли, кейинчалик эса икки ўлчамли “куртакча”лар юзага келади. Бу кристалл заррачалари кристалланиш марказлари ўсиб етиладиган бўлажак кристаллар учун “асос” ҳисобланади, шу тариқа кристалланиш марказлари ўта тўйинган эритмалардагина барқарор бўлиб қолади.

Түйинган ёки түйинмаган эритмаларда бундай “куртакча”-лар баъзан бунёдга келса ҳам улар жуда тез эриб кетади. Мавжуд назарияларга кўра ҳар томонлама ёпиқ беркитилган идишларга ўта түйинган, ўта совиган эритмалар кристалланиш марказлари четдан келиб тушмагунча кристалланмасдан жуда узоқ вақт сақланади, деб тушунилади. Бироқ амалда бундай эритмалардан барибир, “куртакча”лар — кристаллар ўз-ўзидан юзага келаверади.

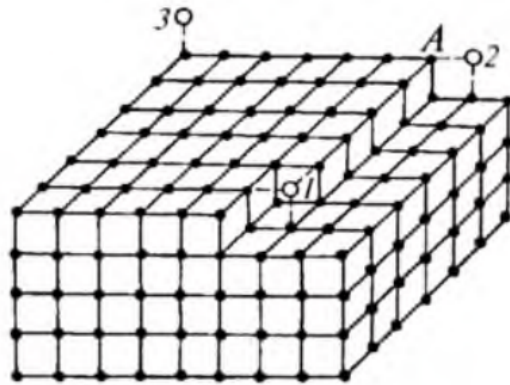
Кристалл марказининг ўсиш-ривожланиш жараёни ҳам олимларимизни кўп жиҳатдан қизиқтириб келади. Кристалл эритмада ўсар экан, манфий ва мусбат зарядланган ионлар ўзаро тортиш қонунига кўра, ўша кристалланиш маркази билан бирин-кетин тортилади ва маълум тартиб бўйича кристалл устида жойлашади. Кристалларнинг кейинги ўсиши жараёни ана шундай тасаввур этилади.

Кристаллар ўсиши жараёнини бошқачароқ изоҳлаш ҳам мумкин. Эритмада бўлган ионлар ўзаро бирлашиб, бир ёки икки ўлчамли бирмунча йирик бирликлар: “кристаллча”-лар — “протокристалл”лар ҳосил қиласди. Шу бир қанча ионлардан иборат йирик бирликлар кристалланиш марказлари атрофида маълум тартиб билан тўпланиб, йирик кристалл ҳосил қиласди.

Кристалланиш марказининг ўзи эса шу модда кристаллининг майда заррачаси ёки шу модда билан изоморф бўлган бошқа модда заррачаси бўлиши ҳам мумкин. Бу моддалар эритма ёки эриб турган қотишмага ҳаводан чанг-гард сифатида тушган ёки кристалланишни тезлаштириш мақсадида атайн эритмага солиб қўйилган бўлиши мумкин.

Бундан ташқари, эритманинг тез-тез аралаштирилиши — чайқалиши, эритма солинган идишнинг тебратилиши ёхуд урилиши ҳам кристалл марказлари вужудга келишини тезлаштиради, бунда эриган модда ёки эритмадаги заррачалар ҳаракати тезлашиб, улар бир-бирига нисбатан тезроқ йўналиш олиб яқинлашади ва тузилмада барқарор боғланган ҳолатда жой олади.

Демак, кристалл шаклидаги модда заррачалари (ионлар, атом молекуласи) бошқа суюқ, газ ва буғ ҳолатидаги заррачаларга қараганда ҳаракатсиз ҳолатда бўлади. Кристаллан-



5-расм.

ган моддада жуда кичик ички қувватга эга мувозанатл ҳолатга ўтишга интилаётган заррачаларнинг шу муҳитл барқарор тутган ўрни, мавқеи акс этади. Кристаллнинг ҳо бўлиши табиий куч — ички қувват билан боғлиқ экан, уни сўнгги ўсиши ҳам муайян куч-қувват таъсирида маъ конуният асосида кечади.

Кристаллар ўсиши назариясига кўра ўша заррачаларни ўсаётган кристалл сиртига қай тартибда ёндошиши ҳам ҳим аҳамиятга эга. Пировард натижада кристаллнинг ташкиёфаси мана шу кристалл ёнларининг ўсиш тартиби билоглиқдир (5-расм).

Ўсаётган кристаллнинг ёнида А ҳолатда жойлашган ионлар шу юзага уч йўналиш бўйича, Б ҳолатидаги ионлар икки йўналиш бўйича, С ҳолатида жойлашган ионлар бир йўналиш бўйича тортилади. Бундай эритма эркин равишда ҳаракат қилаётган ион биринчи навбат уч йўналиш, кейин икки йўналиш ва ниҳоят бир йўналиш бўйича тортилган ҳолатдаги ўринни эгаллайди. Демак, ўсаётган кристалл ёнида ҳар қайси ион ўса бошлаган қато ни, ўша қатор тўлганидан кейин эса ўша қаватдаги ян қаторни тўлдиради. Ниҳоят шу ёндаги ҳамма қатор тўлгандан кейин кристаллнинг янги қавати ўса бошлайди. Қато ва қаватлар қалинлиги ион, атом ёки молекула тузил бирликларининг катталиги билан ўлчанади.

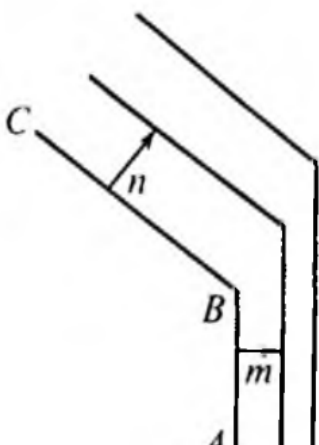
Демак, назарий жиҳатдан қаралганда кристалл ўса болаган қават тўлмагунча янги қаватда ўсиш рўй бермайди.

Бу кристаллар ўсиш жараёни тартибига асосан тўғри ўси кристаллар — текис-силлиқ ёнлар билан чекланган, ёнида

эса текис қирралар билан кесишиганды булади. Бу қонун кристалларнинг текис ён ва қирралар билан чекланыш қонунуң деб аталади.

4. Кристалл ёиларининг ўсиш тезлиги ва кристалларнинг ташқи қиёфаси

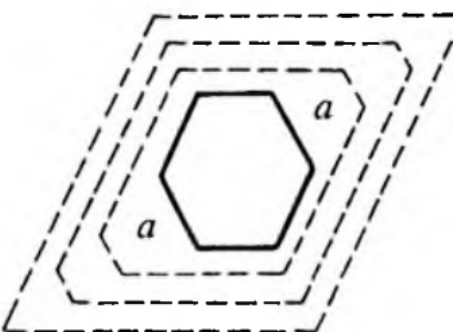
Кристалларнинг текис, силлиқ ёнлар ва түғри қирралар билан чекланган, ажойиб шакли кишилар эътиборини ўзига жалб этиб келаётганини китобимизнинг кириш қисмidaёқ эслатиб ўтган эдик. Бунинг асосий сабаби ёхуд нега шундай эканлиги кристалларнинг ўсиши назариясида туширилди берилади. Кристаллнинг ёни кристалл ташкил этувчи заррачалар жойлашган текис юзадан, яъни фазовий панжаранинг текис тўридан иборат. Қирралар эса текис силлиқ ёнлар кесишидиган түғри чизик, яъни фазовий панжаранинг қаторидир. Шундай экан, юқорида айтиб ўтилганидек кристаллнинг ўсаётган ёни аввалги ҳолатига параллел равишда сурилади.



6-расм.

Кристалл ёинининг ўсиш тезлиги деб, шу ённинг вакът бирлиги ичидаги шу ёнга тик йўналиш бўйича сурилиш (силжиш) масофасига айтилади. Бу тезлик кристалл ёни устида вакът бирлиги ичидаги ўсан қаватнинг қалинлиги билан ўлчамнади. АВ ёинининг ўсиш тезлиги m , ВС ёинининг тезлиги n ҳарфи билан кўрсатилган (6-расм).

7-расмдан кўриниб турибдики, кристаллнинг тез ўсан ёни a кейинчалик йўқолиб кетади (унинг ўрнида кристаллнинг учи юзага келади), сеқин ўсаётган ёни эса доимо сақланиб ривожлана боради. Бундан кристалл ўсиш тезлиги кичик бўлган ёнлар билан чекланади, деган холосага келиш мумкин.



7-расм.

Демак, эркин ўсаётган кристаллнинг шакли шаттал ёнларининг ўсиш тезлигига боғлиқ. Бу оса ўз ион, атом ёки молекулаларнинг ҳар қайси кристалл ган модданинг ўзига хос муайян йўналишлар бўйинчаниш тартиби билан белгиланади. Тажрибалардан бўлишича, кристалл ёнлари ретикуляр зичлиги каттиқ) бўлган юзалар билан мос келади. Маълум қўёнидаги юза бирлиги ичида жойлашган моддий нутдинг (ион, молекула, атом) сони шу ённинг рет зичлиги дейилади. Кристаллар ретикуляр зичлигига бўлган ёнлар билан қопланади. (Бравэ (1811—1863)ни). Бундан кристаллнинг ташқи қиёфаси ўша кристаларининг ўсиш тезлигига боғлиқ деган холосага келинкин.

5. Кристалларнинг геометрик шакли ва унга ташмуҳитнинг таъсири

Маълумки, табиатда кристалланган моддалар жуда тарқалган, лекин улар орасидан аниқ геометрик шак бўлганларини қидириб топиш жуда қийин. Бунинг сарори жуда кўп ва асосан ўша кристалларнинг пайдо бўйи ўсиш мұхити билан боғлиқдир. Буни қуйидаги мисол ҳам кўриш мүмкун.

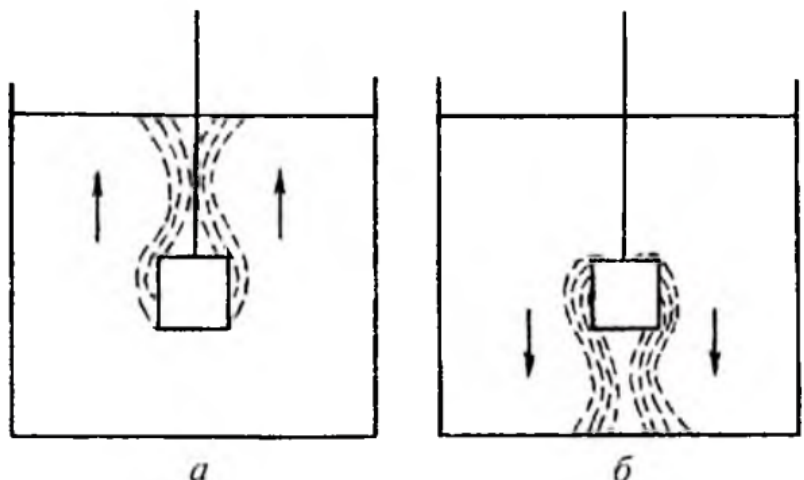
1. Эритма ўта тўйинган, қуюқ бўлса, кристалланинг казлари — “куртакча”лари жуда кўп ва майда бўлис лиги туфайли уларнинг биронтаси ҳам тўғри геометрияни ҳосил қила олмайди.

2. Эритманинг ҳарорати кескин пасайиб кетса ҳам би мисолдаги каби кристалл “куртакча”лари жуда кўплаб бўлади, шу туфайли ўша доналар ўсиб тўғри геометрияни ға эга йирик кристалл ҳосил қила олмайди.

3. Табиий шароитда ҳам, тажрибахоналарда ҳам ўса кристалл тўғри геометрик шаклга эга бўлиши учун кристалл жойлашган ўрнига кўра ҳамма томондан 1 билан бир меъёрда узлуксиз таъминланиб турилиши мүмкун. Лекин маълум сабабларга кўра бундай шарт-шароитни келмайди. Кристаллизатор тубида ўсаётган кристалл де эритмадаги модда билан фақат юқоридан ва ён атрасидан

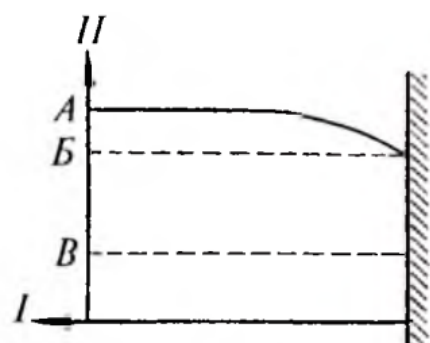
таъминланади ва ўсади. Кристалл доналарининг кристалл заторга тегиб турган ёнлари эса ўсмайди. Фақат кристалл заторга осиб қўйилган муаллақ кристалл донаси ҳар томонда лама баробар ривожланиши мумкин. Кристалл осиб қўйилганилиги туфайли эритмадаги модда билан ҳамма томонда баробар таъминланиб турилади. Демак, биронта жисм сизига тегиб турган кристалл доналари тўғри геометрик шакл эга бўлолмайди. Шуниси маълумки, кристалл ўсишидан мида унга тегиб турган эритмадаги модда миқдори ва айни пайтда унинг солиштирма оғирлиги ҳам камаяди. Енгиллешиб қолган эритма юқорига кўтарилади, унинг ўрнига яш тўйинган эритма оқиб келади. Натижада 8-расмда кўрсатилганидек, эритмада моддалар оқими юзага келади. 9-рамда К кристаллнинг ўсиши пайтида эритма таркибини ўзгариши акс эттирилган. А-ўта тўйинган, В-эса тўйинган эритмада эриган модданинг миқдори. Кристаллнинг ўсиши пайтида кристаллга яқинлаша борган сари эритмадаги эриган модданинг миқдори камаяди. Кристалларнинг ўсиш жараёнида эритмада камайган модданинг Б сатҳида кўрсатилган миқдори билан А сатҳида кўрсатилган ўта тўйинган эритмада эриган модда миқдори орасидаги фарқ шу эритмада моддалар оқимини вужудга келтиради.

4. Эритма таркибида баъзан фоизнинг юздан, мингда бир улуш миқдоридаги аралашмалар ҳам кристалл ёнларидан

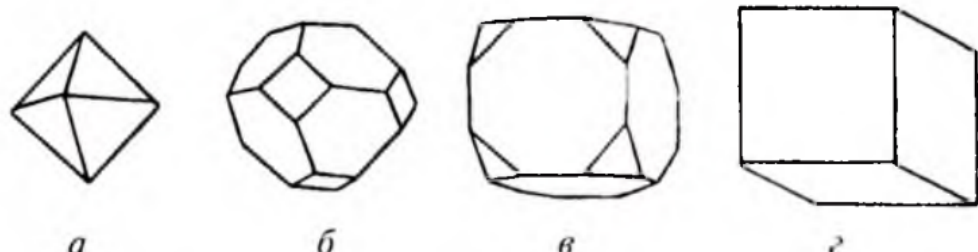


8-расм.

шунг ривожланиш тезлигига ва ниҳоят кристалл ташқи қиёфасининг ўзгаришига олиб кела-ди. Масалан, аччиқ тошнинг эритмаси таркибида танакор (бура) аралашмаси бўлса, унинг октаэдр қиёфасидаги кристаллари куб шаклига айланади (10-расм). Шунингдек, магний сульфати ($MgSO_4 \cdot 7H_2O$) эритмасида 0,01 фоиз миқдорида бўлган танакор аралашмаси иштирокида ўсган кристаллнинг қиёфаси ҳам бошқачади. Ниҳоят, эритмадаги танакор миқдори бир фоизгача ортиши натижасида чўзиқ, призма ёнлари ривожланган кри-



9-расм.



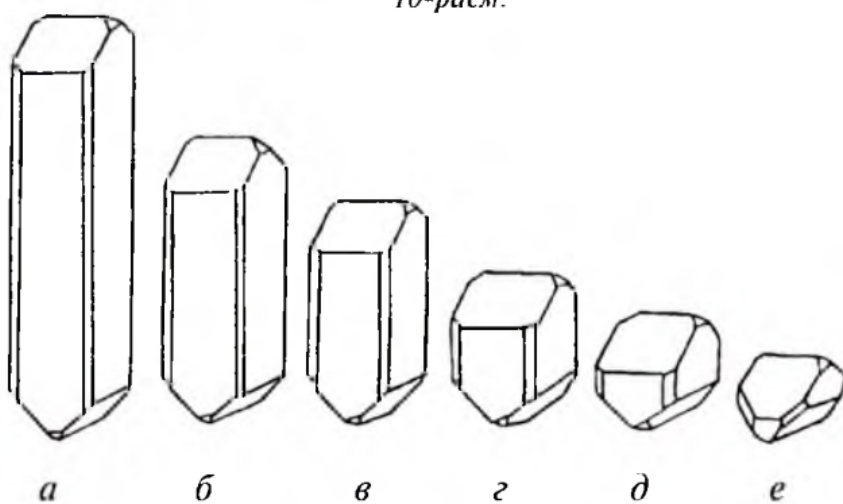
б

в

г

а

10-расм.



б

в

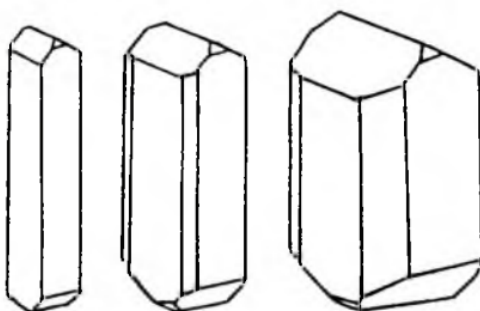
г

а

д

е

11-расм.



12-расм.

талл қиёфасига киради (11-расм). Шунга ўхшаш галит эрит-
масида $\text{CO}(\text{NH}_4)_2$ аралашмаси иштирок этганда унинг крис-
таллари куб эмас, октаэдр кўринишида бўлади.

5. Кристалл ўсаётган муҳит ҳарорати ўзгариши нати-
жасида ҳам ўз қиёфасини ўзgartиради. Масалан, эпсомит
 $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ кристаллари юқори ҳароратда чўзиқ призма-
тик, нисбатан паст ҳароратда калта изометрикга яқин қиёфада
ўсади (12-расм).

Кристалларнинг ташки қиёфаси ўзгаришига сабаб бўла-
диган жуда қўп асосларни кўрсатиш мумкин. Лекин ҳар
бир модда кристалл қиёфасига таъсир этувчи, ўша модда
учун хос бўлган асос-восита амалда синаб кўриб билинади.

I бўлим

ГЕОМЕТРИК КРИСТАЛЛОГРАФИЯ

Чекланган кристаллографик шакллар геометрияси

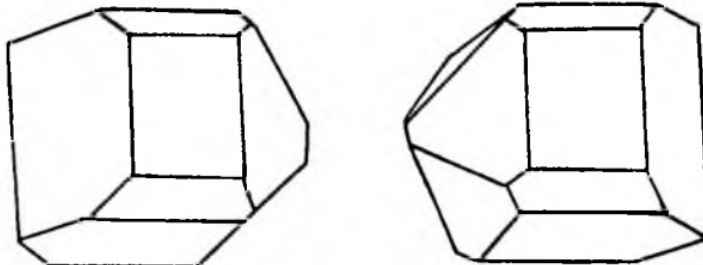
Кристалл, юқорида айтиб ўтилганидек, ўзи учун хос муҳитда вужудга келган, қонуний тартиб билан даврий жойлашган тузилма бирликлари — атом ёки ионлардан ташкил топган, текис ёнлар билан чекланган жисмга оид геометрик шаклдир. Шунинг учун ҳам уларнинг шакли тасодифий кўринишга эга эмас. Аксинча у шу кристални ташкил этган кимёвий бирикма таркибига кирадиган элемент ва ниҳоят, кристалл ҳосил бўлаётган муҳит билан боғлиқ равишда юзага келади. Н. В. Белов ибораси билан айтганда, “йирик макрокристалл минералог учун очиқ китоб бўлиб, унда минералнинг ўз тарихи ва у топилган коннинг тақдири ёзилгандир”. Китобнинг бу бобида ўша Н. В. Белов айтган “очиқ китоб саҳифаларини” варақлай бошлаймиз. Кристаллар геометрик шакллардир, лекин геометрия фанидан таниш шаклларнинг ҳаммаси ҳам кристалл шакллари бўлавермайди.

Кристалл аниқ геометрик шаклга эга бўлганлиги туфайли уни ўрганиш қадимдан математика-геометрия қонуларига асосланади. Шунинг учун ҳам китобнинг ушбу боби кристалларнинг геометрик хусусиятларини ўрганишга бағишиланади.

I б о б

КРИСТАЛЛАР СИММЕТРИЯСИ ВА УНИ ЎРГАНИШ

Кристаллар шаклини текшириш ва ўрганишда, уларни бир-бираидан фарқ қилишда кўзга яққол ташланадиган белгиларидан бири улардаги симметрик (симметрия — қадимий



13-расм.

юонон тилида teng, ūxshaş demakdir) тузилишdir. Agar ikki şaklning biri ikkinchisiga ūxshaş, teng va mos kelar ékan, ular ūzaro simmetrik şakllar ҳисобланади. Ulardan biri ikkinchisinинг oйnadagi aksidek bùlar ékan, bundai şakllar énanitimorf şakllar deyiladi (13-rasm). Agar bir şaklning ūzi ūxshaş, teng va mos bùlaklardan tashkil topса, у ҳолда bundai şaklning ūzi simmetrik şakldir. Şakl bùlaklari orasidagi mana shu teng va ūxshaşlikni, moslikni geometrik vositalar ёrdamida tasavvur қилиш mumkun. Bunda şakllarning mos bùlaklari (қисмлари) orasidagi ūxshaş va tenglikni tasavvur этишда қўllaniladigan geometrik vositalar — simmetriя vositalari deyiladi. Қуйida mana shu simmetriя vositalari ҳақида тушунчалар beriladi.

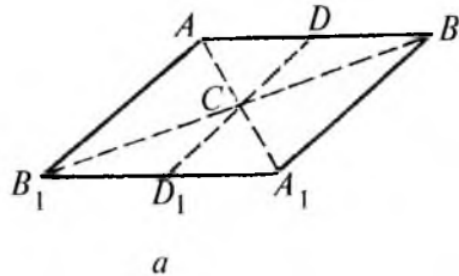
1. Симметрия воситалари

Ҳар қандай кристалл шакlinинг ūzi учун хос simmetriя воситалари бўлиб, кристалл шакlinинг қай daражада simmetrik tuzilganchligi ҳақида shu kristallda aniqlangan simmetriя воситаларининг тури va soniga қараб xulosha чиқарилади. Shunga қараб ular maъlum tarтиб bilan sinflarغا, singonija va tabaqalarpaga ajratiladi.

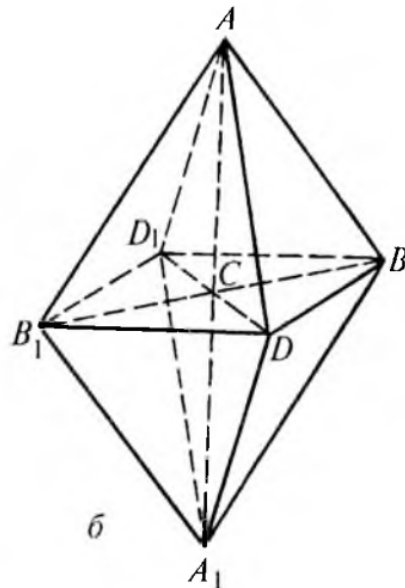
Biz bu ūrinnda faktat cheklangan geometrik şakllar учун makro — kўzga kўrinadigan simmetriя воситаларini kuriб чиқamiz, chexsiz-uzlucksiz davom etadigan şakllar учун хос mikro, яъni kўzga kўrinmайдigan simmetriя воситалари ҳақида kitobning keyingi boblariida sўz yoritib, umumiy tushunchalarнигина keltiramiz.

Шундай қилиб, кристалл — үхшаш ва тенг қисмлардан иборат шакл. Шу үхшашлик ва тенгликни маълум геометрик воситалар ёрдамида изоҳлаш мумкин. Бундай геометрик воситалар текислик, тўғри чизиқ ёки нуқта бўлиши мумкин. Агар кристаллнинг үхшаш-тенг қисмлардан иборат эканлиги маълум текислика нисбатан аниқланар экан, ўша текислик симметрия текислиги; тўғри чизиқка нисбатан аниқланар экан, у чизиқ симметрия ўқи ва ниҳоят, нуқта-га нисбатан аниқланар экан, бу нуқта симметрия маркази дейилади. Куйида симметрия воситалари симметрия марказидан бошлаб таърифланади.

а) Симметрия маркази. Кристалл шакли орасида — марказида ундаги симметрия ўқлари (агар улар мавжуд бўлса) кесишган ўрнида жойлашган деб тасаввур этиладиган нуқта бўлиб, шу нуқта симметрия маркази бўлар экан, у ҳолда кристалл шаклининг ҳар қайси учи, қирраси ва ёнлари қарама-қарши йўналишда ўзига мос, ўхшаш ва тенг уч. қирра ва ёнларга, яъни ўз аксига эга бўлади. Демак, симметрия маркази кристалл шаклининг ҳар бир нуқтаси аксини қарама-қарши томонига қайтариб-кўчириб, такрорлаб беради. Масалан, (14-а, расмда) А нуқта берилган, шу нуқтанинг С маркази орқали акси A_1 деб олинади; С нуқтанинг симметрия маркази бўлиши учун АС билан A_1C кесмалари бир тўғри



14-pacM

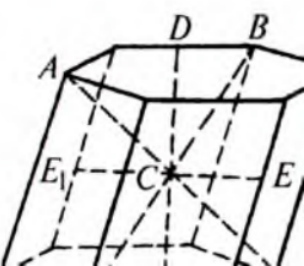


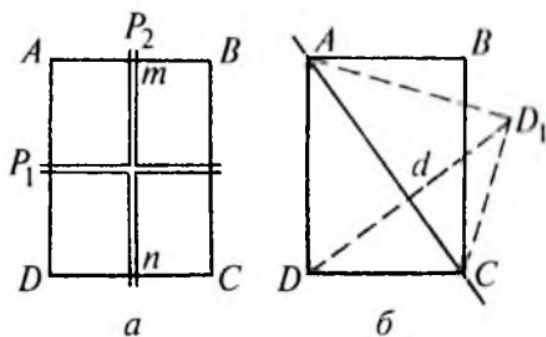
1

чизиқ устида ётиши
 $AC = A_1C$ бўлиши ке-
лар ҳам ва A_1 нуқтал-
яни BC ва B_1C кес-
 $BC = B_1C$ бўлар экан
кесмаси билан A, B_1
дан симметрия марка-
ши томонда ўзига та-
рак деган хulosага ке-
мда кўрсатилган кр-
 BD ва AD кесмалар
тeng ва параллел ак-
эгадир. Геометриядан
ма-қарши томонга
кесмалар билан чек-
монга ўзига параллел
 ABD ва $A_1B_1D_1$, яъни
кази мавжуд ҳолда
параллел аксига эга бў-

Демак, симметрия шакли қарама-қараша параллел ёnlардан мувофиқ амалий ишлаб симметрия марказининг ёnlарнинг бир-бiri чиқарилади (15-расм).

Симметрия марказининг таллар симметриясини нералогияга оид маҳалла





16-расм.

ажратадиган қандайдир текисликни ўтказиш тасаввур этилади. Масалан, 16-расмда ABCD кристалл күрсатилған және бундан шу кристаллни икки қисмга ажратадиган P_2 ва I текисликтар тасвир этиләди. Р текислигі ўтказилған шу кристаллнинг бириңчи ярмидаги А учи билан иккинчі ярмидаги В учи, шунингдек, С учи билан D учлари бир-бiri га мос ва ўхшаш учлардир. Шу күрсатилған Р ва P_1 текисликтарнинг симметрия текислигі бўлиши учун қуйидаги шартлар бажарилиши керак:

а) Кристаллнинг мос учларининг бир текисликда ётиши, яъни А билан Б ва С билан D мос учларининг Р ва I текисликтаги сояси (расмда күрсатилганидек) бир нуқтада бўлиши керак. Ана шунда кристалл А ва В учларининг сояси m нуқтага, Е ва D учларининг сояси эса n нуқтага тушади ва ҳ.к.

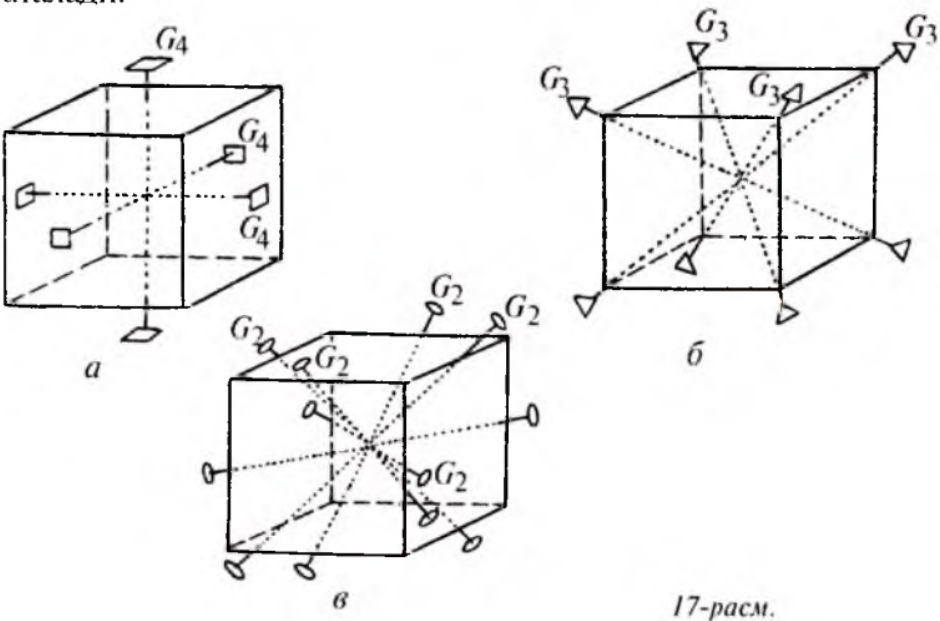
б) Кристаллнинг ҳар бир мос учлари билан шу учларининг тасаввур этилган симметрия текислигидаги соялар орасидаги масофа ҳам тенг, яъни $Am = Bm$; $Cn = Dn$ каби яъни кристаллнинг Р ва P_1 текислиги билан ажратилига иккала қисми бир-бирига тенг бўлиши шарт. Демак, симметрия текислигига деб, берилған кристалл шаклининг тенг ва ўхшаш, бириңчи ярми иккинчі ярмининг кўзгудаги акси каби икки қисмга ажратадиган текисликка айтилади. 16-расмда күрсатилған ABCD кристалл устидан ўтказилған АС текислигига симметрия текислигига бўла олмайди. Чунки А, С билан В, D мос учлар бир текисликда эмас, уларнинг текислигидаги сояси ҳам бир нуқта устига тушмайди, яъни кристалл тенг қисмларга бўлингани билан бу қисмларнинг бири иккинчисининг кўзгудаги акси бўла олмайди. Сим-

метрия текислиги ўқув машфулотларида “Р” махсус китобларда “m” ҳарфи билан ифодаланади.

в) Симметрия ўқлари. Геометрия умуман, қандайдир жисм ёки чизма устида ихтиёрий танланган икки нүктани бирлаштирувчи түгри чизик — ўқ деб аталади. Шунга ўхшашиб кристаллографияда ҳам кристалл шакли устида ихтиёрий икки нүкта танланиб, уларнинг бири иккинчиси билан туаштирилиб, шу нүкталар орқали қандайдир ўқ ўтказилган, деб фараз қилинади. Бироқ кристалл шакли устида танланган бу нүкталар тасодифий эмас, балки улар туаштирилиши натижасида ҳосил бўлган; тасаввур этиладиган ўқ симметрия ўқи бўла олади, деган фикрга асосланиб танланади ва ана шу фараз этилган ўқ симметрия ўқи эканлиги исботланади. Бу симметрия ўқи қуйидаги шартларга жавоб бериши керак:

а) симметрия ўқи атрофида айлантирилганда кристалл шаклининг ўхшашиб нүкталари (кристалл қирраси, ёни ва учлари) тенг бурчаклардан кейин бутун сонга тенг марта шу ўқ атрофида тақорланади; б) кристалл шаклининг шу ўқ атрофида тақорланиб келаётган ўхшашиб — тенг нүкталари бир текисликда ётади (17-расм).

Кристалл шаклининг симметрия ўқи атрофида тақорланадиган ўхшашиб нүкталари орасидаги энг кичик бурчак 60° ; 90° ; 120° ёки 180° бўлиб, улар элементар бурчак, деб аталади.



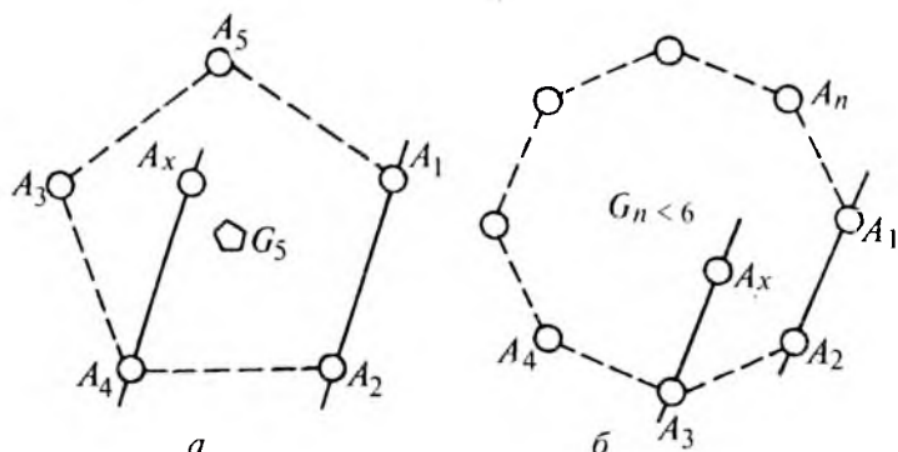
17-расм.

Элементар бурчак 60° га тенг бүлгани ҳолда кристалл шаклиниң үхшаш нүқталари шу тасаввур этилган симметрия ўқи атрофида олти марта такрорланади, яъни кристалл шакли бир марта 360° га айлантирилганда 60° ли бурчаклар олти марта такрорланади. Элементар бурчак 90° га тенг бўлса, кристалл шаклиниң үхшаш нүқталари тўрт марта такрорланади. Шунингдек, элементар бурчак 120° бўлса, кристалл шаклиниң үхшаш нүқталари уч марта, 180° бўлганда эса икки марта такрорланади.

Кристалл шаклини симметрия ўқи атрофида бир марта — 360° айлантирилганда такрорланиб келаётган үхшаш нүқталарининг сони шу симметрия ўқининг даражаси, дейилади. Демак, симметрия ўқи биринчи ҳолда олтинчи даражали, иккинчи ҳолда — тўртинчи даражали ва шунингдек, учинчи даражали ҳам, иккинчи даражали ҳам бўлади. Кристаллографияда симметрия ўқлари машғулот пайтида L , G ёки g ҳарфлари билан белгиланади ва уларнинг даражаси шу ҳарфларнинг ўнг томонига, пастга L_2 ; L_3 ; L_4 ; L_6 ёхуд g_2 ; g_3 ; g_4 ; g_6 (G_2 ; G_3 ; G_4 ; G_6) ёки юқорида L^2 ; L^3 ; L^4 ; L^6 ёхуд g^2 ; g^3 ; g^4 ; g^6 (G^2 ; G^3 ; G^4 ; G^6) каби ёзилади.

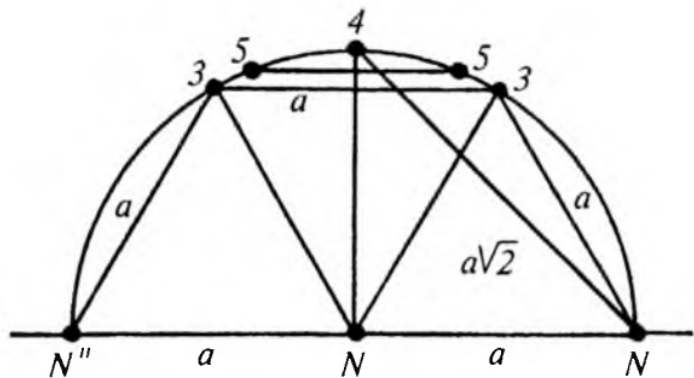
Лекин кристаллографияга, минераллар таърифига оид маҳсус китобларда симметрия ўқи — факт даражаси 1, 2, 3, 4, 6 каби ёзилади.

Кристалл шаклларида бешинчи даражали, еттинчи ва ундан ортиқ юқори даражали ўқларнинг бўлиши мумкин эмас. Кристалл фазовий панжаралари элементар ячейкаси-



18-расм.

нинг параллелепипедлар шаклида тасаввур этилиши юқорида айтиб ўтилган эди. Шундай кристалл фазовий панжараси-нинг текис түри параллограммлардан ташкил топган бўли-ци керак. Шунга асосан кристалларда бешинчи, олтинчи ва ундан юқори даражали ўқларнинг бўлиши мумкин эмасли-ги 18-расмда кўрсатилган. Бунда чизма текислиги фазовий панжаранинг текис түри билан мос келиши, фараз қилин-ган бешинчи даражали симметрия ўқи эса шу текисликка тик йўналишда О нуқтадан ўтиши керак. Шаклнинг ўхшаш учлари A_1 , A_2 , A_3 , A_4 , A_5 шу ўқ атрофида ҳар 72° да такрор-ланиб келади. Бундай ўқнинг мавжуд бўлиши учун расмда кўрсатилган teng томонли беш бурчак параллелограммларга бўш оралиқ қолмасдан ажратилиши, яъни параллелограм-млардан ташкил топган бўлиши керак. Лекин бу шаклни параллелограммларга ажратиш мумкин эмаслигини расмдан билиб олса бўлади. 18-расмда фазовий панжаранинг текис түри ва унинг такрорланиши учун айлантирувчи текислик тасвир этилган. Агар симметрия ўқи мавжуд экан, унинг ўзи шу текисликдан тик йўналишда ўтади. Нуқталарнинг кўчиш масофаси ўша мос нуқталарнинг такрорланиш им-кониятини яратади. Бироқ такрорланган A_1 - A_5 нуқталарни бирлаштириб, параллелограм ҳосил қилиб бўлмайди. Де-мак, улар элементар ячейкаларни ташкил этмайди. Шу так-рорланиши мумкин бўлган шундай нуқталар орасидаги энг кичик масофа a бўлиб, N ўқи атрофида N' ва N'' нуқталар такрорланади. Демак, N нуқтаси N' ва N'' ҳолатига ўтади. Бунда L_2 мавжуд бўлиб $N = 3$ (ёки 6) бўлса, у ҳолда шу ўқ атрофида N_1 ёки N_2 асосида 3 нуқта юзага келади ва бу нуқталар орасидаги масофа a га teng бўлади. Шундай қилиб, L_3 ва L_6 ҳам мавжуд бўлиши мумкин. Агар N_4 бўлса, чизма-да 4 нуқта вужудга келади. N' ва N'' -4 оралиғи $a\sqrt{2}$ га teng, яъни а дан каттадир. Демак, L_4 ҳам бўлиши мумкин. Лекин, N_5 бўлса, юзага келган 5-5 нуқталар оралиғидан масофа N' ва N'' орасидаги масофадан (а дан) кичик, яъни L_5 крис-талларда бўлиши мумкин эмас; N_6 бўлса ҳам шундай нати-жага эришилади. Кристалл шаклларида бешинчи даражали ўқларнинг мавжуд эмаслигини бошқа усувлар билан ҳам тушунтириш мумкин, лекин бу китобда шунинг ўзи билан чекланиб қоламиз (19-расм).



19-расм.

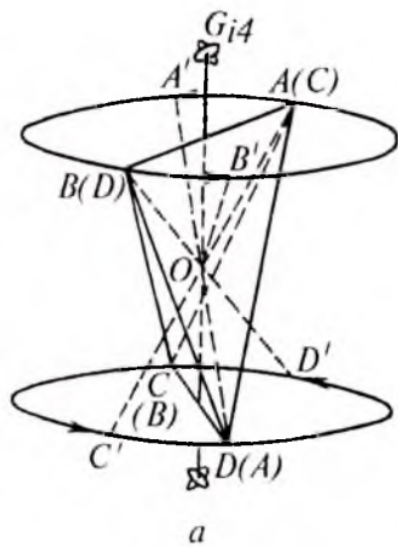
Шуни ҳам эслатиб ўтиш керакки, бაъзи бир табиий органик жисмларда, шунингдек, жуда мураккаб органик модда кристалл тузилишларида бешинчи даражали симметрия ўқлари мавжуд бўлиши мумкин. Масалан, наъматак ва шунга ўхшаш бошқа ўсимлик гулбарглари бештадан бўлиб, булар марказида тасаввур этилган бешинчи даражали ўқ бор. Кейинги йиллар давомида ноорганик дунё кристалл шаклларида ҳам бешинчи даражали ўқнинг мавжудлиги ҳақида кристаллограф олимлар орасида баҳс бормоқда. Лекин бу мунозараларнинг қандай якунланиши минеролог-геокимёгар мутахассисларнинг амалий ишлари учун ҳеч қандай таъсир кўрсатмайди.

Кристалларда юқорида таърифлаб ўтилган оддий айланма симметрия ўқларидан ташқари, яна транслацион ёки бурама ўқлар ҳам бўладики, бу тўғрида кейинчалик умумий тушунча бериб ўтилади. Яна мураккаб “марказли” ва “текисликли” айланма (зеркально-поворотные) симметрия ўқлари ҳам мавжудирки, қўйида шулар ҳақида гап боради.

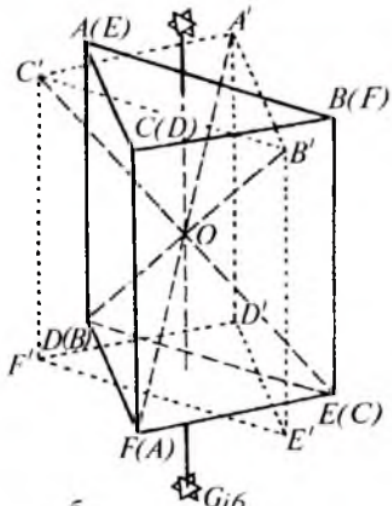
“Марказли” симметрия ўқлари. Номидан ҳам күриниб турибдики, айрим кристалл шаклларида симметрия ўқи ҳам, симметрия маркази ҳам бир пайтнинг ўзида тенг таъсири этувчилар бўлиб қолади. 20-а, расмда кўрсатилган шаклда G_{14} симметрия ўқининг мавжудлиги шубҳасиздир. Бироқ, шу шаклнинг ўзида симметрия маркази — С ҳам бор, деб фараз қиласайлик. У ҳолда юқоридаги А ва В учларининг акси пастида D₁ ва C₁ нуқталарида, пастики D ва C учларнинг акси эса юқорида A₁ ва B₁ нуқталарда тақрорланади. Шундан кей-

ин юқорида иккинчи даражали деб фараз этилган симметрия ўқи түртінчи даражали ўқ бўлиб қолади. Чунки кристалл шаклиниң юқоридаги ABA_1B_1 , ва пастрдаги $D D_1C_1C$ учлари бир текисликда ётади ва шу нуқталар орасидаги бурчак бир-бирига teng — 90° дир. Демак, кўрсатилган иккинчи даражали симметрия ўқи бир пайтнинг ўзида, симметрия маркази ҳам бор, деб ҳисобланганда түртінчи даражали симметрия ўқи ҳам бўлиб қолади. Бундай ўқлар “Марказли” симметрия ўқлари, дейилади. Шунга ўхшаш 20-расм, б да учинчи даражали симметрия ўқи — G_6 , бўлган кристалл шакли тасвир этилган. Унда ҳам симметрия маркази бор деб фараз қилинар экан, у ҳолда шу симметрия ўқининг ўзи олтинчи даражали симметрия ўқига айланади, яъни учинчи даражали ҳақиқий ва олтинчи даражали “марказли” ўқ бўлиб қолади. “Марказли” симметрия ўқларини турли китобларда турлича ёзиш тавсия этилади, L_2^4 , G_4 ёки L_3^6 , G_{16} . Кристалл шаклларида шу кўрсатилган даражалилардан бошқача даражали “марказли” симметрия ўқлари мавжуд эмас. Бундан ташқари, оддий симметрия ўқлари билан симметрия текислиги шундай “марказли” ўқларнинг teng таъсир этувчиши бўлиши мумкинлигини ҳам унутмаслик керак.

“Текисликли” айлайма симметрия ўқлари. Бундай симметрия ўқларини оддий айланма симметрия ўқи билан симметрия текислигини бир пайтнинг ўзида teng таъсир



20-расм.



эттириш йўли билан тасаввур этилади. 20-а расмдаги АВДС кристалл шакли устида G_4 С симметрия ўқига перпендикуляр йўналиш бўйича ўтказилган симметрия текислиги — Р тасвир этилган. Кристалл шакли учларининг акси шу Р симметрия текислиги устига туширилар экан, у ҳолда шу текислик устида ётувчи A₁B₁D₁ ва C₁ нуқталарига эга бўламизки, бу нуқталар ўтказилган оддий, иккинчи даражали ўқ атрофида 90°ли элементар бурчак ҳосил қилиб тенг масофадан кейин такрорланади. Шунга кўра бу расмда тасвир этилган оддий, иккинчи даражали айланма симметрия ўқи бир пайтнинг ўзида текисликли, тўртинчи даражали, айланма симметрия ўқи бўлади ва юқорида кўрсатилганидек L₂⁴ шаклида ёзилади. Демак, Р-текислик билан бирга иккинчи даражали симметрия ўқи G₄ тўртинчи даражали инверсион ўқнинг тенг таъсир этувчисидир.

Юқорида таърифлаб ўтилган иккала ҳолда ҳам тасаввур этилган “марказли” ва “текисликли” симметрия ўқи мавжуд деган хulosага келинди. Бунинг учун эса икки усул — қўшимча “симметрия” маркази ва симметрия “текислиги”-дан фойдаланилди.

2. Симметрия воситаларини геометрик усулда жамлаш

Тасаввур этилаётган кристалл шаклларидағи симметрия воситаларининг сони битта ва бир нечта бўлиши мумкин. Шунга ўхшаш бир шаклнинг ўзида бир неча даражали симметрия ўқларининг ҳар бири ҳам, симметрия текислиги ҳам бир нечтадан топилиши мумкин. Албатта, бир кристалл шаклида бўлиши мумкин шу симметрия воситаларининг тури ва сони маълум геометрик қонунларга мувофиқ ҳолда бири иккинчиси билан боғлиқ равиша намоён бўлади.

Симметрия воситаларини жамлаш тўғрисида сўз очилмасдан аввал, шу масалага оид, математик йўл билан исбот этилган, табиий кристалл шаклларида синааб кўрилган бир қатор қоидаларни эслатиб ўтамиз. Аммо бу ўринда қисқалик учун уларни исбот қилиб ўтирумасдан қабул қилаверамиз. Айни пайтда шу қоидаларни унутмаслик ва табиий кристалл шаклларини, шунингдек, ясама шаклларни ўрга-

наётганда уларнинг қанчалик тұғри эканлигини текшириб күришни талабаларнинг үзларига ҳавола қиласыз. Қойида келтирилген қоидалар худди шу усулда ҳар бир кристалл шаклида тасаввур этишимиз мүмкін бўлган симметрия воситаларини аниқлаш — математик йўл билан ҳисоблаб чиқишига имкон беради.

Симметрия воситаларини жамлашга оид, улар орасидаги боғланишни кўрсатувчи қоидалар

а) Эйлер қоидаси. Иккита иккинчи даражали симметрия ўқи мавжуд шаклда шу икки симметрия ўқи кесишган нуқтадан ўтадиган учунчи иккинчи даражали симметрия ўқининг бўлиши шарт (26-расм, а қаранг).

б) Биринчи қоида. Бир неча симметрия текислиги кесишган тұғри чизиқ симметрия текисликлари билан тенг таъсир этувчи симметрия ўқидан иборат бўлиб, бу ўқининг элементар бурчаги симметрия текисликлари ҳосил қилган бурчдан икки марта каттадир. Бошқача қилиб айтганда, симметрия ўқининг даражаси шу ўқ устида кесишувчи симметрия текисликларининг сонига тенг.

в) Иккинчи қоида. Симметрия маркази ва жуфт даражали симметрия ўқи мавжуд шаклларда шу симметрия ўқига тик йўналган симметрия текислиги ҳам ўтади (27-расмга қаранг).

А₁ нуқтани кристаллнинг уни деб фараз қилайлик (24-расмга қаранг) шу нуқта иккинчи даражали симметрия ўқи — L₂ орқали A₁, нуқтага, симметрия маркази — С орқали A₃ нуқтага, A₁ нуқта эса A₄ нуқтага кўчирилади. Шундай экан, албатта симметрия маркази С устидан симметрия ўқига тик йўналган симметрия текислиги Р ҳам мавжуддир. Чунки A₁ билан A₂ ва A₃ билан A₄ нуқталар шу текисликдан тенг узоқликда ва бир тұғри чизиқ устида ётади, шу мос нуқталарнинг Р текисликдаги тасвири бир нуқтага тушади. Акс ҳолда иккинчи қоидада айтиб ўтилган симметрия воситаларининг бири мавжуд бўлмас эди. Бундан шундай хуносага келиш мумкин:

1) Кристалл шаклларида симметрия маркази ва шу марказ устидан ўтган симметрия текислиги бўлса, у ҳолда шу симметрия текислигига тик йўналган жуфт даражали симметрия ўқи ҳам мавжуд.

2) Кристалл шаклларида симметрия текислиги билан шу текисликка тик йўналган жуфт даражали симметрия ўқи мавжуд экан, у ҳолда симметрия маркази ҳам бўлади (24-расм, б, в, г га қаранг).

3) Симметрия маркази мавжуд кристалл шаклларида жуфт даражали симметрия ўқларининг сони симметрия текисликларининг сонига тенг бўлиб, бу симметрия текисликларининг ҳар бири жуфт даражали симметрия ўқларига тик йўналишда ўтади.

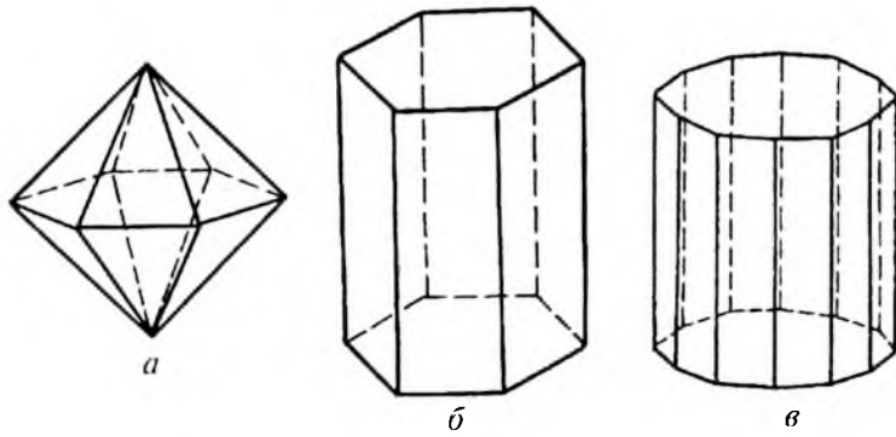
г) Учинчи қоида. Юқори даражали ва шунга тик йўналишда ўтган иккинчи даражали симметрия ўқлари бўлган кристалл шаклларидаги иккинчи даражали симметрия ўқларининг сони юқори даражали симметрия ўқининг даража сонига тенгdir, масалан, L_33L_2 ; L_44L_2 ; L_66L_2 каби бўлади (26-расмга қаранг).

Юқори даражали симметрия ўқи ўрнида иккинчи даражали симметрия ўқи мавжуд экан, у ҳолда $L_2 + 2L_2$, яъни $3L_2$ бўлади ва улар бир-бирига тик йўналишда ўтади.

3. Симметрия воситаларининг табиий кристаллардаги қаторлари

Кристалл шакллари ташқи қиёфасига кўра икки гурӯхга бўлинади. Биринчи гурӯхи ягона йўналиши, иккинчи гурӯхи ўхшаш йўналиши ёки кўп йўналиши, деб аталади.

Кристалл шаклларидаги бошқа такрорланмайдиган бирдан бир йўналиш ягона йўналиш, дейилади. Олтинчи даражали симметрия ўқи (L_6 ва L_3 ; L_4 ; L_2^4) йўналиши ягона йўналишdir (21-расм), чунки бундай йўналиш шаклда бошқа такрорланмайди. Ягона йўналиши кристалл шаклида симметрия маркази, симметрия текислиги ва иккинчи даражали симметрия ўқлари бўлиши мумкин. Улар ягона йўналишга тик ёки унинг устидан шу йўналишга мос равишда ўтади. Ягона йўналиш юқори даражали ўқ йўналиши билан мос келади, яъни шу ўқ устига тушади (юқори даражали ўқлар кўп бўлган шакллар — кўп йўналиши шакллардир). Демак, ягона йўналиши кристалл шаклларида шу йўналишга нисбатан 90° дан бошқача бурчак ҳосил қилиб ўтадиган симметрия ўқининг ҳам, симметрия текислигининг ҳам бўлиши мумкин эмас. Акс ҳолда шу ўқ ёки текислик атрофида ягона йўналиш, деб аталган йўналиш икки ёки



21-расм.

ундан ортиқ марта тақрорланар ва у ягона йұналиш бўлиб қола олмас эди (22-расм).

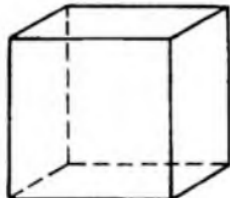
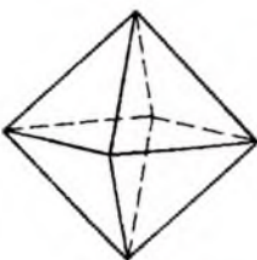
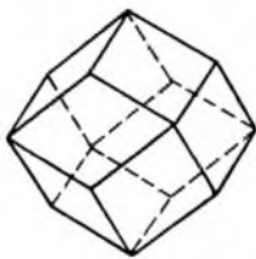
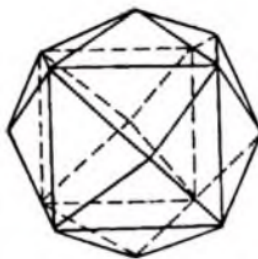
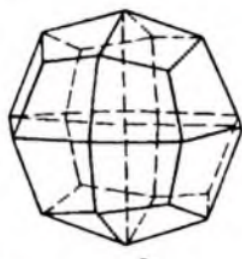
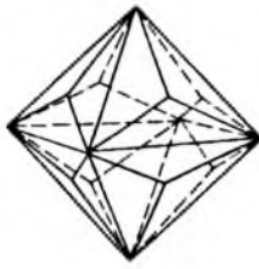
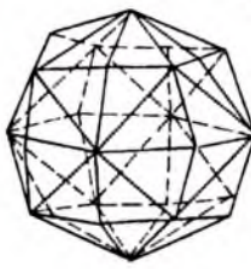
I. Паст табақа кристалларида — триклин сингония кристалларида тенг үхашаң йұналиш мавжуд эмас, яъни улардаги ҳамма йұналишлар ягона йұналишлардир. Моноклин сингония кристалларида ягона йұналиш ҳам, тақрорланувчи тенг — үхашаң йұналишлар ҳам бор. Масалан, бунда L_2 ягона йұналишдир, унга тик йұналган текислик юзасидан үтган йұналишлар ҳам ягона йұналишдир, лекин у билан маълум бурчак ҳосил қилиб үтадиган йұналишлар ягона йұналиш эмас — L_2 атрофика икки мартадан тақрорланади. Ромбик сингония кристалларида ягона йұналиш учта бўлиб, улар учта L_1 устидан, ёки L_2 , ва унга тик йұналган симметрия текислиги устидан үтади.

II. Ўрта табақа кристалларида ягона йұналиш биттадан, юқори даражали симметрия үқлари L_3 ; L_2^4 ; L_3^6 ; L_6 йұналишлари билан мос үтади.

III. Юқори табақа — кубик сингония кристалларида ягона йұналиш йўқ. Бу сингония кристалларида үхашаң у тенг йұналишлар камида 3 марта тақрорланади ва $3L_1$, ёки $3L_2$ билан мос үтади.

4. Ягона йұналишли кристалл шакллари симметрия воситаларини жамлаш

Симметрия воситаларининг мана шу ягона йұналишли шаклларга хос бошлангич қаторлари қуйидагича бўлиши мумкин:

*a**b**c**d**e**f**ж*

22-расм.

1. Ягона йұналиш билан мос үтүвчи симметрия үқларининг үзидан иборат қаторлар.

2. Симметрия маркази ҳам иштирок этувчи қаторлар.

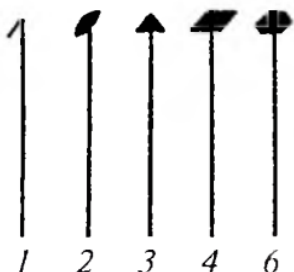
3. Бошланғич ҳолатдаги ягона йұналишга нисбатан тик йұналған симметрия текислиги мавжуд қаторлар.

4. Бошланғич ҳолатдаги ягона йұналишга нисбатан мос йұналған симметрия текислиги мавжуд қаторлар.

5. Бошланғич ҳолатдаги ягона йұналишга нисбатан тик йұналған, иккінчи даражали симметрия үқлари иштирок этган қаторлар.

6. Тасаввур этиш мүмкін бүлгап ҳамма симметрия воситалари жамланған қаторлар.

Бириңчы тартиб бүйіча ягона йұналишга мос қўйилған симметрия үқлари бешта, яғни $L_1; L_2; L_3; L_4; L_5; 1; 2; 3; 4; 6$ симметрия воситалари қаторини ҳосил қиласади. Булардан L_1



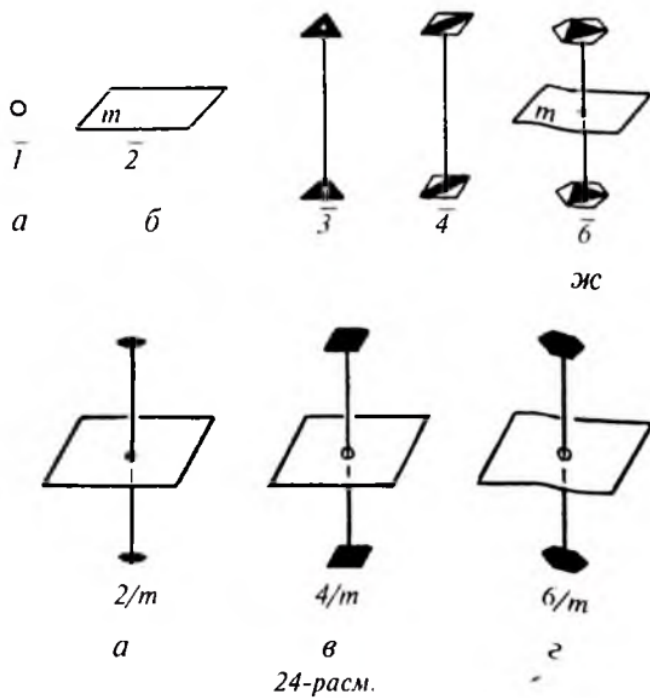
23-расм.

шартли равишида олинган булиб, у кристалл шаклида чексиз марта тақорланиши мумкин. Бундай шаклда ягона йўналиш кўп бўлади. Симметрия воситаларининг юқорида кўрсатилган биргина ўқдан ташкил топган қаторлари “садда” — “примитив” қаторлар — симметрия кўринишлари ёки синфлар деб аталади (23-расм).

Тартиб бўйича иккинчи навбатда ҳосил қилинган бешта қаторнинг ҳар бирига симметрия марказини қўшиб ёзамиз. Бундан қўйидаги янги қаторлар олинали.

Биринчи даражали ўқ L_1 ни ҳисобга олмагандан биринчи қатор C-шаклида ёзилади (24-расм).

Иккинчи қоидага мувофиқ (57-бет) жуфт даражали симметрия ўқи ва симметрия маркази бўлган шаклларда симметрия ўқига тик йўналишда ўтган симметрия текислиги бўлиши шарт. Шунга кўра L_2C ўрнида L_2PC қатори, L_4C ўрнида L_4PC ва L_6C ўрнида L_6PC қаторлари юзага келади. Демак, иккинчи амал натижасида симметрия воситалари-



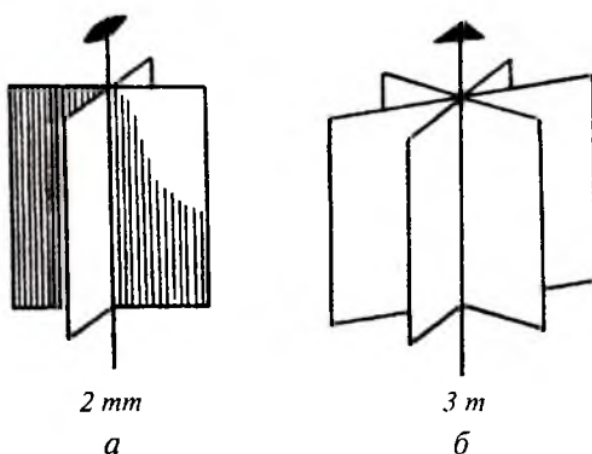
нинг $C(\bar{1})$; $L_2PC(2/m)$; $L_3C(\bar{3})$; $L_4PC(4/m)$; $L_6PC(6/m)$ каби қаторлари ҳосил бўлади ва бу қаторлар — "марказли қаторлар", деб айтилади. 24-расмдаги L_3C қатори Эйлер қоидасига зиддек бўлиб туйилади. Бундай шаклда L_3 билан мос келадиган инверсион, олтинчи даражали ўқ L_3^6 мавжудлигини, яъни шу ўқнинг ўзини олтинчидан даражали инверсион симметрия ўқи бўлишини эътиборга олсак, бундай шубҳага ўрин қолмайди.

Учинчи тартиб бўйича бошлангич ҳолатга ягона йўналишга тик ўтувчи симметрия текислигини қўшамиз. Лекин аввалги амалда иккинчи қоидага мувофиқ жуфт даражали ўқлиларга нисбатан бу олдин бажарилган ва $L_2PC(2/m)$; $L_4PC(4/m)$; $L_6PC(6/m)$ қаторлари юқорида ёзилган эди.

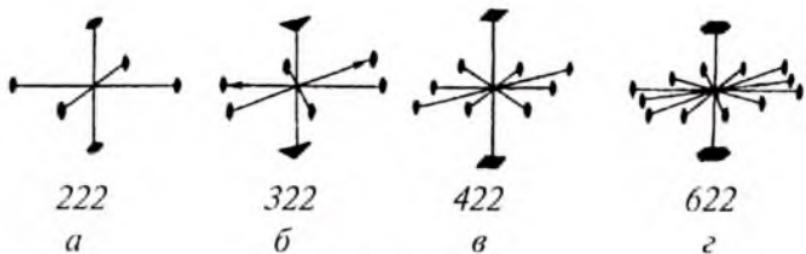
Тоқ даражали симметрия ўқлари эса $L_1P = P(m)$; $L_3P = L_3^6(6)$ қаторларини берадики, бу тўғрида қуйида ба-тафсил тўхтаб ўтамиз.

Тўртинчи тартибга кўра, бошлангич ҳолатга ягона йўналиш устидан унга мос йўналган симметрия текисликлари қўшиб олинади. Бунинг учун биринчи қоидадан фойдаланиб, симметрия текисликлари сони юқори даражали ўқ даражасига teng қилиб олинади ва бундан қуйидаги қаторлар келиб чиқади: $L_1P = P(m)$; $L_22P(mm2)$; $L_33P(3mm)$; $L_44P(4mm)$; $L_66P(6mm)$.

Бу қаторлар "планал" — текисликли симметрия кўринишлари дейилади (25-расм).



25-расм.



26-расм.

Навбатдаги тартиб билан ягона йўналишга тик йўналган иккинчи даражали ўқлар ёзилади. Буларнинг сони учинчи қоидага мувофиқ юқори даражали (ягона йўналиши билан мос қўйилган) симметрия ўқининг даражасига тенг, яъни $L_1L_2 = L_2(2)$; $L_22L_2 = 3L_2(222)$; $L_33L_2(32)$; $L_44L_2(422)$; $L_66L_2(622)$ бўлади (26-расм).

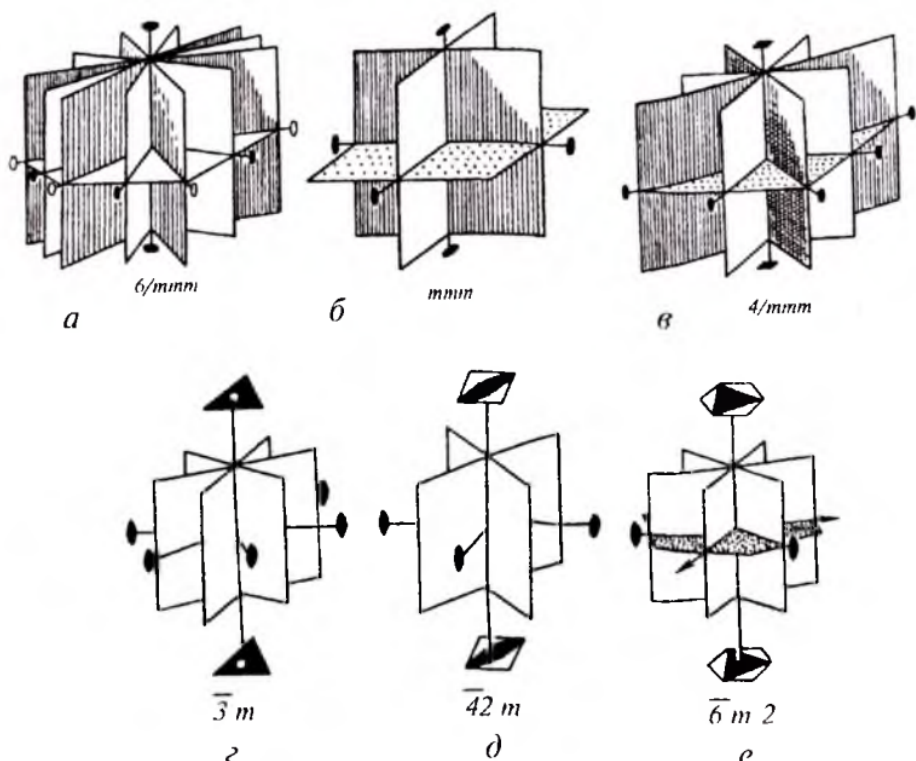
Симметрия воситаларининг бу қатори “аксиал” — ўқли симметрия қатори деб аталади.

Энди бошланғич ҳолатга ҳамма симметрия воситаларини, яъни симметрия маркази (C), симметрия текислиги (P) ва ягона йўналишга тик йўналган иккинчи даражали симметрия ўқларининг ҳаммасини қўшамиз. Юқорида келтирилган қоидаларга мувофиқ қўйидаги янги симметрия кўринишларини ҳосил қиласиз (27-расм):

$$\begin{aligned} L_1C + P + L_2 &= L_2PC(2/m); \\ L_2C + P + 2P + 2L_2 &= 3L_23PC(mmm); \\ L_3C + 3P + 3L_2 &= L_23L_23PC(3m); \\ L_4C + P + 4P + 4L_2 &= L_44L_25PC(4mmm); \\ L_6C + P + 6P + 6L_2 &= L_66L_27PC(6mmmm). \end{aligned}$$

Булар “планаксиал” симметрия воситалари қатори дейилади. Ниҳоят, ягона йўналиш билан инверсион ўқлари мос қўйилса, қўйидаги “гироидопримитив” (инверсион ўқли солда) симметрия воситалари қатори: $L_{11} = C(\bar{1})$; $L_{12} = P(m)$; $L_{13} = L_3C(\bar{3})$; $L_{14} = L_2^4(\bar{4})$; $L_{16} = L_3P(\bar{6})$.

(27-расм) ва шу ягона йўналишга мос қўйилган инверсион симметрия ўқлари устидан унга мос йўналган текисликлар қўшилса, қўйидаги “гироидопланал” симметрия воситалари қатори:



27-расм.

$$L_{14} 2L_2 2P = L_2^4 2L_2 2P(\bar{4}2m);$$

$$L_{16} 3L_2 3P = L_3^6 3L_2 4P(\bar{6}m2);$$

$$L_{16} 3L_2 3P = L_3^6 3L_2 3PC(\bar{3}m) \text{ ҳосил қилинади.}$$

Симметрия воситаларининг бу 27 қатори ягона йўналиши кристалл шакллари учун хосдир.

Ягона йўналишга эга бўлмаган шакллар симметрия воситалари қатори

Куйида ягона йўналишсиз кристалл шакллари учун хос симметрия воситалари қатори кўриб ўтилади. Ягона йўналишга эга бўлмаган кристалл шаклларининг кубик тетраэдр, куб, октаэдр каби шакллардан иборат эканлиги элементар геометриядан мълум. Бу ўз пайтида математик йўл билан исбот этилган. Ушбу китобда бу исботлар ҳақида тўхта-

либ ўтирмасдан, түғридан-түғри ўша шаклларнинг бири — тетраэдрга мансуб энг “оддий” (примитив) симметрия воситаларига бошқа симметрия воситалари кўшилса, ягона йўналишга эга бўлмаган кристалл шакллари учун хос симметрия воситаларининг ҳамма қатори келиб чиқади:

1) Тетраэдрда тасаввур этиладиган симметрия ўқлари — $4L_33L_2$ (23) бўлиб, симметрия воситаларининг бу қатори оддий қатор деб қабул қилинади.

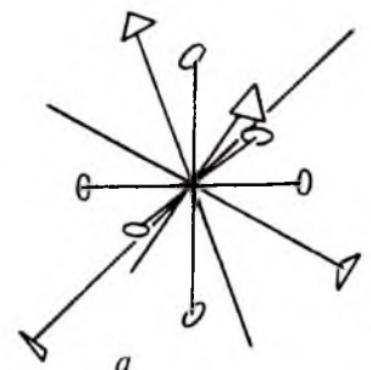
2) Унга симметрия марказини кўшиб, “марказли симметрия воситалари қатори ҳосил қилинади, бунда иккинчи қоидага мувофиқ иккинchi даражали ўқларга нисбатан тик йўналган симметрия текислиги ҳам бўлиши керак. Натижада $4L_33L_23PC(m^3)$ қатори юзага келади.

3) Ҳар қайси учинчи даражали ўқлар бўйлаб ўтувчи симметрия текислигини ҳисобга олсак, “планал” симметрия воситалари қатори ҳосил қилинади. Ҳар қайси L_3 устидан ўтувчи симметрия текисликларининг сони учта бўлиши ва шу билан бирга ҳар қайси симметрия текислиги иккита L_3 устидан ўтишини ҳисобга олинар экан, у ҳолда қуйидаги симметрия воситалари қатори: $3L_2^44L_36P(43m)$ келиб чиқади.

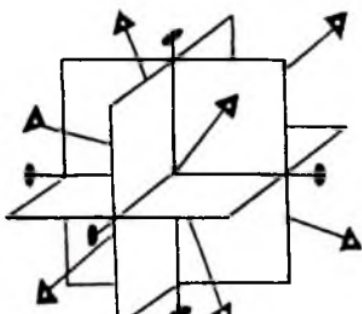
4) Ҳар қайси учинчи даражали ўқ устидан ўтувчи, шу ўқларга тик йўналган учтадан иккинчи даражали симметрия ўқлари кўшилса, “аксиал” симметрия воситалари қатори ҳосил бўлади. Бунда ҳар қайси L_2 иккита L_3 устидан ўтади ва “оддий” симметрия воситалари қаторидаги $3L_2$ бу ерда $3L_4$ га айланади. Натижада симметрия воситаларининг бу қатори қуйидаги кўринишга эга бўлади: $3L_44L_36L_2(432)$.

5) Ниҳоят, бу охирги қаторга симметрия маркази қўшилса, иккинчи қоидаги мувофиқ қуйидагича, “планаксиал” симметрия воситалари қатори олинади: $3L_44L_36L_29PC(m3m)$ (28-расм).

Шундай қилиб, симметрия воситаларининг табиий кристалларда тасаввур этиш мумкин бўлган 32 қатори қатъий математик асосда кўриб чиқилди. Демак, шу кўриб ўтилган қаторларга қандайдир тузатиш киритиш мумкин эмас. Симметрия воситаларининг бу 32 қатори 1830 йилда Гессел томонидан биринчи марта жуда мураккаб усул билан иш-

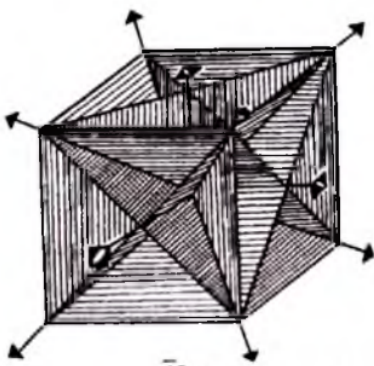


a



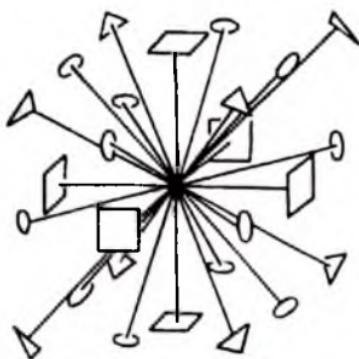
b

m 3



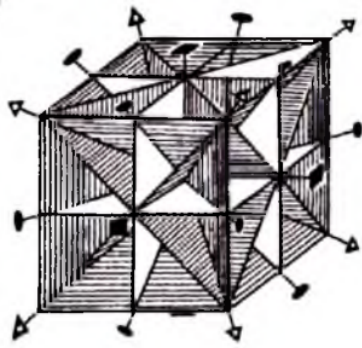
c

43 m



e

432



d

m 3 m

28-расм.

лаб чиқилган бўлиб, у ўз даврида кишилар эътиборидан четда қолиб кетганди. Кейинчалик 1869 йилда шу қаторлар А. В. Гадолин томонидан қайтадан кашф этилиб, рус олими жаҳонга машҳур бўлди. Шуни унумаслик керакки, симметрия воситаларининг юқорида санаб ўтилган 32 қатори — чекланган геометрик шакллар синфи кристалл шакллари учунгина хосдир.

Симметрия кўриниши — синфлар, сингония ва табақалар

Юқорида кўриб ўтилган симметрия воситаларининг 32 қатори симметрия кўриниши ёки синфи, деб аталади. Бошқача қилиб айтганда, симметрия воситаларининг тугалланган қаторлари симметрия кўриниши ёки синфидир. Симметрия воситалари қаторига синчиклаб қарар эканмиз, уларнинг орасида қандайдир ўҳашашлик борлигини кўрамиз. Масалан, шу симметрия воситалари қаторларининг муайян гуруҳида фақат биттадан L_2 , бошқа гуруҳида фақат L_3 ёки L_4 , бошқа гуруҳида L_6 бордирки, бу ўқларнинг ҳаммаси ҳам ягона йўналишга мос ўтади. Ягона йўналишга эга бўлмаган кристалл шаклларининг бошқа гуруҳида $3L_4$ ёки $3L_2$ билан $4L_3$ мавжудdir.

Симметрия кўринишларининг ўҳашашлигига қараб ажратилган гуруҳлари — сингония (ўҳашаш бурчакли демакдир), деб аталади. Шу билан бирга, ҳар қайси сингония кристаллари ўзига хос геометрик шакллари ва ўша кристалларни ташкил этувчи фазовий панжараси, элементар ячейкасининг қиёфаси билан ҳам бошқа сингония кристалларидан фарқ қиласи. Сингонияларнинг жами еттида бўлиб, уларнинг номи фазовий панжара — элементар ячейкасининг — элементар параллелопипедларнинг геометрик хусусиятларига асосланади. Қуйида шу сингонияларнинг қисқача таърифи берилади.

1. Триклин сингония. Номи юононча три — уч ва клин — қийшиқ деган сўзлардан ташкил топган, чунки бу сингония кристалларининг элементар ячейкаси параллелопипедларида қирралар орасидаги бурчакларнинг учтаси ҳам тўғри эмас (90° га teng эмас).

2. Моноклин сингония (юононча моно — бир демакдир). Элементар ячейкаси қирралари орасидаги бурчакнинг иккитаси тўғри (90° ли) учинчиси эса 90° га teng эмас.

3. Ромбик сингония. Бу сингония кристалларининг кўпчилигига иккинчи даражали симметрия ўқига тик олинган кўндаланг кесими ромб кўринишида бўлганлиги учун шундай ном берилган.

4. Тригонал сингония. Бу сингонияда биттадан учинчи ёки инверсион олтинчи даражали симметрия ўқи мавжуд.

5. Тетрагонал сингония кристалларидан биттадан расмий ёки инверсион түрткінчи даражали симметрия үқи бўлиши шарт.

6. Гексагонал сингония кристалларидан биттадан олтинчи даражали расмий ёки инверсион симметрия үқи мавжуд.

Бу сўнгги уч сингониянинг номи шу сингония кристалларининг ўзига хос симметриялик даражасига қараб берилган.

7. Кубик сингония. Бу сингония кристалларининг элементар ячейкаси куб шаклида бўлади, мавжуд $4L_3$ ва $3L_2$ ёки $3L_4$ билан ажralиб туради. З-жадвалда шу сингонияларнинг Петербург кон-металлургия институти ва Федоров номидаги кристаллография институти жамоаси томонидан ишлаб чиқилган янги номлари берилган. Бу номлар ҳар қайси сингония учун асосий, деб қабул қилинган симметрия ўқларининг даражасига қараб белгиланган.

Юқорида санаб ўтилган сингониялар симметриялик даражасига қараб қуйидагича учта табақага бўлинади: I) симметриялик даражаси паст табақа; II) симметриялик даражаси ўртача ва III) симметриялик даражаси юқори табақа.

Табақалар ва сингонияларнинг ҳар бири ўзига хос симметрия кўринишлари — синфи билан бирга 2-жадвалда кўрсатилган. Бундан қуйидагича хulosага келиш мумкин: симметриялик даражаси паст табақага мансуб кристалларда ҳар бир йўналиш уч ёки ундан ортиқ марта такрорланади, демак буларда ягона йўналиш бўлмайди. Шунга кўра, шу табақа кристалл шаклларида симметрия воситаларининг бўлмаслиги ва айни пайтда бўлиши ҳам мумкин. Мавжуд симметрия ўқларининг даражаси иккidan ортмайди; симметриклик даражаси ўртача табақа кристалл шаклларида ягона йўналиш мавжуд бўлиб, у юқори даражали симметрия үқи билан мос йўналишда ўтади. Демак, шу табақа учун хос кристалл шаклларида юқори даражали битта симметрия ўқининг бўлиши шарт. Симметриклик даражаси юқори табақа кристалл шаклларида ягона йўналиш ва юқори даражали ўқларининг сони биттадан ортиқ — демак, кўп бўлади.

Уша ҳисоблаб чиқилган 32 симметрия кўринишининг номи ва белгилари маҳсус кристаллография ва минералогияга оид китобларда халқаро миқёсда қабул қилинган Гер-

ман-Моген белгилари кўринишда ёзилади (3-жадвал). Бундан ташқари, яна Грот, Шенфлис ва Шубников белгилари ҳам мавжуд.

Юқорида симметрия воситалари аниқланиб, улар Грот томонидан ишлаб чиқилган белгилар билан ёзилган — осон бўлиши учун шундай қилинган эди. Қуйида кристаллар синфини халқаро миқёсда қўлланиладиган мавжуд белгилари, усуллари ҳақида умумий тушунчалар берилади. Герман — Моген белгилари 3-жадвалда келтирилади. Бунда А. В. Шубников белгиларида ҳам симметрия ўқлари дараҷасининг ўзигина ёзилади. Иккинчи дараҷали ўқларнинг сони ва шу юқори дараҷали симметрия ўқлари устидан ўтган симметрия текисликларининг (m) сони ёзилмайди, чунки уларнинг сони ўша юқори дараҷали ўқ дараҷаси сонига тенг; $\bar{1}, \bar{2}$ ишораси симметрия маркази, $\bar{6}, \bar{4}, \bar{3}$ ишораси эса инверсион ўқлар мавжудлигини кўрсатади.

Герман — Моген белгиларидаги симметрия текислиги симметрия ўқларига мос йўналишда ўтган бўлса, рақам ёнида ҳеч қандай ишора қўйилмайди ва у шу ўқقا тик йўналган бўлса, каср чизифидан кейин $2/m$ шаклида ёзилади, $2/m2/m2/m$ симметрия кўриниши қисқача $m\bar{m}\bar{m}$ шаклида кўрсатилиши мумкин. Бу симметрия кўринишидаги мавжуд $3L$, ва С хаёлан тасаввур этилади. Шунга ўхшаш $4/m \bar{3}2/m$ шаклида ёзилиши лозим бўлган гексаоктаэдрик симметрия кўриниши қисқача $\bar{m}\bar{3}m$ шаклида ёзилиши мумкин. Умуман бундай белгилашда, биринчи навбатда симметрия воситалари ўзининг фазода тутган ўрнига қараб кристаллографик ўқлар билан мос қўйиладиганлари ёзилади.

А. В. Шубников белгиларида симметрия ўқларига нисбатан тик йўналишда ўтган симметрия текислиги қўшнуқтадан (:) кейин ёзилади. Шу ўқлар билан мос йўналишда ўтган текислик билан ўқнинг дараҷаси орасига нуқта (.) қўйилади. Рақамлар орасидаги каср чизиги (-) бу симметрия элементларининг бир-бири билан нотўғри бурчак ($< \neq 90^\circ$) ҳосил қилиб кесишини кўрсатади.

Шенфлис белгиларидаги C_1, C_2, C_3 ва C_6 (немисча Цирк — Cirk сўзининг бош ҳарфи) каби ёзилган ишоралар симметрия кўринишларида кўрсатилган дараҷали биттадан қутбланмаган симметрия ўқлари борлигини билдира-

ди. Шу ўқларга тик йўналган симметрия текислиги мавжуд бўлса, у шу белгиларга кўшиб C_{2h} ; C_{3h} ; C_{4h} ; C_{6h} (h олмонча “horizontal” сўзининг бош ҳарфи) каби ёзилади. Натижада ўша симметрия ўқларига мос йўналган симметрия текисликлари қўйидагича кўшимча v (вертикал) ҳарфи билан белгиланади ва C_{2v} ; C_{3v} ; C_{4v} ва C_{6v} кўриниши каби ёзилади. Моноклин сингониядаги ўқсиз дизэдрик симметрия кўриниши C_s шаклида ифодаланади. Бундаги s (spigelaxe — олмонча кўзгу сўзининг бош ҳарфи) симметрия текислиги борлигини қўрсатади. Кутбланган симметрия ўқлари ва унга тик йўналган иккинчи даражали ўқларнинг сони қўйидагича ёзилади: D (Diëder — икки ёндан иборат, деган маъно англатувчи олмонча сўзниң бош ҳарфи) — D_2 ; D_3 ; D_4 ; D_6 каби, ромбик сингониядаги D_2 симметрия кўриниши, баъзан v шаклида ёзилади. Шу белгиларга h ҳарфининг кўшиб ёзилиши бу синфларда ҳам симметрия текислиги ҳам иккинчи даражали симметрия ўқлари мавжудлигини англатади. Ромбик сингониядаги D_{2h} , баъзан v_h каби қўрсатилади.

Тетрагонал скalenоэдрик ва дитригонал скalenоэдрик синфлари D_{2d} (ёки v_d) ҳам D_{3d} ишоралари билан қўрсатилади. Бунда симметрия текислигининг симметрия ўқига нисбатан ҳолати (d-diagonal) ҳисобга олинган 2 ва 3 даражали инверсион симметрия ўқи бўлган симметрия кўринишлари s_4 ва s_6 шаклида ифода этилади.

Шунингдек, ромбоэдрик симметрия кўриниши бошқача C_{3i} кўринишда ифодаланиши ҳам мумкин, чунки бунда ўзига хос симметрия маркази бўлган пинакоидал симметрия кўриниши шаклида ёзилади. Кубик сингония симметрия кўринишлари белгиларида T (тетраэдр) ва O (октаэдр) ҳарфлари иштирок этади ва зарур ўринларда уларга жадвалда қўрсатилгандек h ва d ҳарфлари кўшиб ёзилади.

2-жадывал

32 симметрия күриниши – синфлар

Табака ^{сы}	Сингонияси	Симметрия күриниши синфи					
		примитив (солла)	Марказылы	планал- текистикли	аксиал- үқли	планаксиал- үқли-тек-кап	инверсион примитив (солла)
паст	Триклин	$\frac{1}{L_1}$	$\frac{2}{C}$		$\frac{4}{L_2}$	$\frac{5}{L_1 PC}$	
	монохлин			$\frac{3}{P}$	$\frac{2}{2m}$	$\frac{2}{2/m}$	
	ромбик			$6 \frac{L_2 P}{mm^2}$	$\frac{7}{3L_2}$	$\frac{8}{3L_2 PC}$	
	тригонал	$\frac{9}{L_3}$	$\frac{10}{L_3^6}$	$\frac{11}{L_3 P}$	$\frac{12}{L_3 L_2}$	$\frac{13}{L_3 L_2 PC}$	
	тетрагонал	$\frac{14}{L_4}$	$\frac{15}{L_4 PC}$	$\frac{16}{L_4 P}$	$\frac{17}{4mm}$	$\frac{18}{L_4 L_2 PC}$	
	гексагонал	$\frac{21}{L_6}$	$\frac{22}{L_6 PC}$	$\frac{23}{L_6 P}$	$\frac{24}{6mm}$	$\frac{25}{L_6 L_2 PC}$	
юкори	кубик	$4L_3^3 L_2$	$4L_3^3 PC$	$4L_3^4 L_2^6 P$	$\frac{31}{43m}$	$\frac{32}{6L_3^4 L_2^6}$	
						$\frac{20}{6L_3^4 PC}$	$L_3 L_2^2 P$
						$\frac{26}{6/m}$	$L_3 L_2^4 P$
						$\frac{27}{62m}$	

32 симметрия күриниши (синфлар) ва уларниң белгилари

Сингониясы	Симметрия күринишининг номи	Белгилари			
		Грот бүйича	Шенфлис бүйича	Герман-Моген бүйича	Шубников бүйича
I. Триклин	1. Моноэдри 2. Пинакоидли	C	C_1 C	1 $\bar{1}$	1 $\bar{2}$
	3. Диэдр укли 4. Диэдр уксиз 5. Призмати	L_2 P L_2PC	C_2 C_2 $C2h$	2 m 2/m	2 m 2:m
II. Моноклин	6. Ромбогетраэдри 7. Ромботирамидали 8. Ромбодипирамидали	$3L_2$ L_2^2P $3L_2^3PC$	$D_{\bar{2}}=v$ $C2v$ $D_2h=v_h$	222 mm2 mmm	2:2 2m m×2:m
	9. Тригонал-пирамидали 10. Ромбозидри 11. Тригонал-трапециоэдри 12. Дитригонал-пирамидали 13. Дитригонақласскалендэдри	L_3 L_6^3C $L_3^3L_2$ L_3^3P $L_6^33L_2^3PC$	C_3 $C_3=S_6$ D_3 C_{3h} D_{3d}	3 $\bar{3}$ 32 $\bar{3}m$ $\bar{3}$	3 $\bar{6}$ 3:2 3:m $\bar{6}$

3-жадвалнинг давоми

	14. Тетрагонал-пирамидали 15. Тетрагонал-дипирамидали 16. Тетрагонал-трапецоэдрли 17. Дитетрагонал-пирамидали 18. Дитетрагонал-дипирамидали 19. Тетрагонал-тетраэдрли 20. Тетрагонал-склендри	V. Тетрагонал	L_4 L_1PC L_4L_2 L_4P L_4L_25PC L_4 L_2 $L_4^2L_22P$	C_4 C_{4h} D_4 C_{4v} D_{4h} S_4 $D_{3d} = V_d$	4 4/m 4.22 4mm 4mmm $\bar{4}2m$	4 4:m 4:2 4·m m·4:m $\bar{4}$ ·m
	23. Гексагонал-трапецоэдрли 24. Дигексагонал-пирамидали 25. Дигексагонал-дипирамидали 26. Тригонал-дипирамидали	VI. Гексагонал	L_6 L_6PC L_6L_2 L_6P L_6L_27PC L_3P L_3L_24P	C_6 C_{6h} D_6 C_{6v} D_{6h} C_{3h} D_{3h}	6 6/m 622 6mm 6mmm $\bar{6}$ $\bar{6}m2$	6 6:m 6:2 6·2 m·6:m $\bar{3}$ ·m m·3:m
	28. Пентагон-тритеэрэдри	VII. Кубик	$4L_3^5L_2$ $4L_3^53L_23PC$ $3L_4^34L_36L_2$ $3L_4^24L_36P$ $3L_44L_36L_29PC$	T T_h O T_d O_h	23 m3 432 $\bar{4}3m$ m3m	$\bar{3}2$ $\bar{6}/m$ $\bar{3}/4$ $\bar{3}/4$ $\bar{6}/4$

II б о б

КРИСТАЛЛАРНИНГ ГЕОМЕТРИК ШАКЛЛАРИ

Кристаллар бир-биридан симметриялик даражаси, симметрия воситаларининг тури ва сони билан фарқ қиласи. Лекин кўпинча турли-туман шаклдаги, ташқи қиёфаси — кўриниши бошқа-бошқа кристаллар ҳам, масалан, октаэдр билан куб бир хил симметрия воситаларига эга. Шунинг учун ҳам кристалларни геометрик текширишда симметрия воситалари билан бир қаторда уларнинг шаклини ҳам ўрганиш зарурияти туғилади.

Эркин ўсаётган кристалл ниҳоят ҳар хил ёки бир хил кўринишдаги бир неча ён билан чегараланади. Шунга қараб кристалл шакллари содда ёки мураккаблашган, деб аталади.

Кристаллнинг шакли фақат бир хил тур ёнлардан ташкил топган бўлса, бунда унинг шакли содда шакл дейилади. Куб, тетраэдр, дипирамида содда шаклга мисол бўла олади.

Кристаллнинг шакли бир неча хил, турли туман кўринишидаги ёнлардан ташкил топган бўлса, у мураккаблашган шакл дейилади. Масалан, пирамидалар ва призмалар ва ҳ. к. Чунки уларнинг асослари бир хил, пирамида ёки призма ҳосил қиласиган ёнлар эса бошқа хил кўринишга эга бўлади.

Бундан ташқари, содда шаклларнинг ўзи ҳам икки хил — очиқ ва ёпиқ шаклларга бўлинади.

Кристалл фақат бир хил ёнлар билан чегараланган бўлса ёки кристаллнинг бир-бири билан кесищмайдиган бир хил ёнлари кесишигунча давом эттирилгач, улар кристалл устини ҳар томонлама ўраб келса, бундай ёнлардан тузилган шакл ёпиқ шакл дейилади. Масалан, куб бир хил, олтита тўғри тўртбурчакли ёндан иборат ва бошқалар.

Очиқ шакллар ёпиқ шаклларнинг акси бўлиб, бунда кристаллнинг бир хил тур ёнлари кристалл устини ҳар томонлама ўраб келмайди. Шунга ўхшаш бир-бири билан ёндошмайдиган шундай ёнлар бир-бири билан кесишигунча давом эттирганда ҳам кристалл усти бир хил ёнлар билан ўралмайди. Демак, ҳар қандай шароитда ҳам кристалл устини

ни ҳар томонлама ўраб келмайдиган бир хил тур ёнлардан иборат шакл очиқ шаклдир. Масалан, призма ва пирамидалар. Шу призма ёки пирамидаларни ташкил қилувчи ёнлар ўзаро кесишар экан уларнинг асослари очиқ қолади. Шунингдек, ундаги асосларнинг ўзи ҳам ҳар томонлама очиқдир. Очиқ, содда шакллардан биттасининг ўзи бир бутун кристалл шаклини ҳосил қилолмайди. Бир бутун кристалл шакл ҳосил бўлиши учун очиқ, содда шаклларнинг сони иккита ёки ундан ортиқ бўлиши керак.

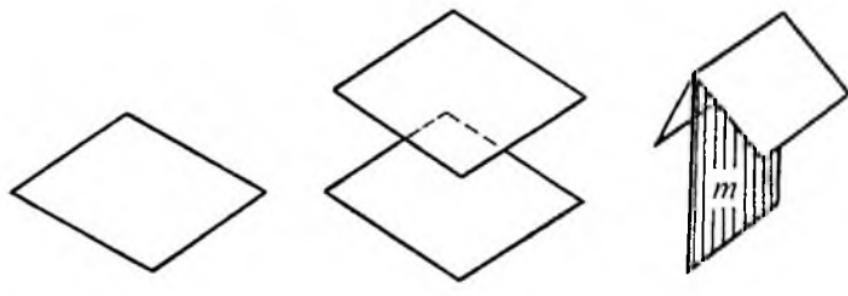
Кристалларда очиқ шаклларнинг ўзи ҳам, ёпиқ шаклларнинг ўзи ҳам, очиқ шакллар билан бирга ёпиқ шакллар ҳам комбинациялар, мураккаб шакллар ҳосил қилиши мумкин. Кристалл шаклларининг ҳар бири кристаллдаги содда шаклларнинг ташқи қиёфасига, шу шаклни ташкил этувчи ёнларнинг бир-бирига нисбатан тутган ўрнига ва ниҳоят, уларнинг ўзи эса шу шаклдаги мавжуд симметрия воситаларига боғлиқ. Симметрия кўринишларининг ҳар бири учун хос умумий шакллар бўлиши мумкин. Хусусий шаклларнинг ҳаммасини назарий-математик йўл билан ҳисоблаб чиқиш мумкин. Симметрия воситаларига нисбатан тик ёки мос йўналган, ёки бир хил симметрия воситаларини тенг кесмалар ҳосил қилиб кесувчи ёнлардан иборат содда шакллар хусусий шакллар дейилади. Бунинг аксича симметрия воситаларига мос ёки тик йўналишда ўтмайдиган ёки шу симметрия воситаларида тенг кесмалар ҳосил қилмайдиган ёнлардан иборат содда шакллар умумий шакллар дейилади. Кристалларнинг симметрия воситалари билан содда шакллари орасидаги мавжуд боғланиш ҳар қайси сингония ва симметрия кўринишларининг батафсил таърифида берилади.

Қўйида кристалларда бўлиши мумкин содда шаклларнинг таърифи (очиқ, содда шакллардан бошлаб) берилади.

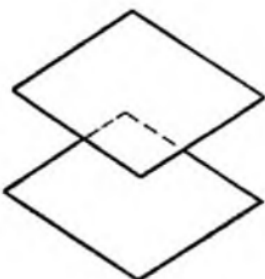
1. Очиқ содда шакллар

Моноэдр — фақат бир кристалл ёни (моно-юнонча бир, эдр — кристалл ёни) дан иборат содда шакл (29 а-расм).

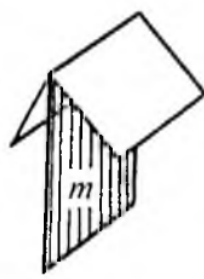
Диэдр — иккита (ди-икки) бир-бирига тенг, ўхшаш, ўзаро кесишадиган ёнлардан иборат содда шакл (29-г, в-расм).



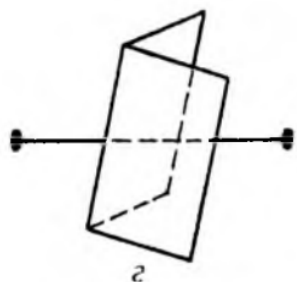
а



б



в

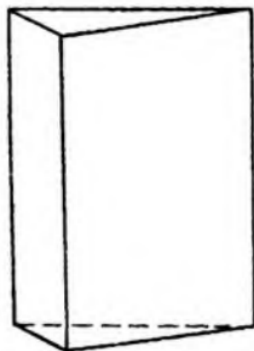


29-расм.

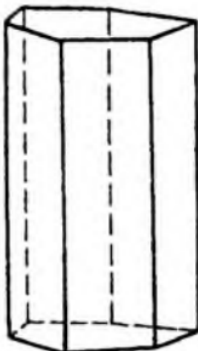
Пинакиод — иккита бир-бирига тенг, үхашаш, параллел ёнлардан ташкил топган (пинакс — юононча сўз бўлиб, тахта демакдир) содда шакл (29-б, расм).

Призмалар — параллел қирралар ҳосил қилиб, кесиша-диган уч ва ундан ортиқ үхашаш ҳамда тенг ёнлардан тузилган содда шакллардир. Призмалар уч ёнли, тўрт ёнли, олти ёнли бўлади. Бунда биринчиси тригонал призма, иккинчи-си — ёнлари орасидаги бурчак 90° бўлса, тетрагонал призма ва ёнлари орасидаги бурчак 90° бўлмаса — ромбик призма (30, ж-расм), шу призманинг ёнлари билан асоси орасида-ги бурчаги 90° га тенг бўлмаса, моноклин призма (30-з расм), олти ёнли учинчиси гексагонал призма дейилади (30-а, в, д-расм).

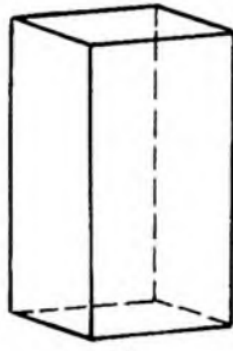
Призмаларнинг ҳар қайси ёни ўртасидан кичик қирра бўйича ажралган — иккиланган бўлиши мумкин. Бундай призмаларни аташда ёнларини кўрсатадиган сонга “ди” олд кўшимчаси кўшилади. Иккиланган ёнлардан иборат уч ёнли призма дитригонал призма, тўртта иккиланган ёнлардан тузилган призма дитетрагонал призма, олтида иккиланган ёнлардан иборат призма дигексагонал призма дейилади (30-г, б, е-расмлар).



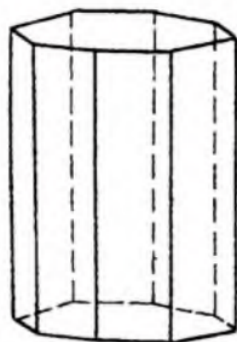
а



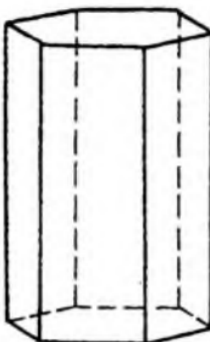
б



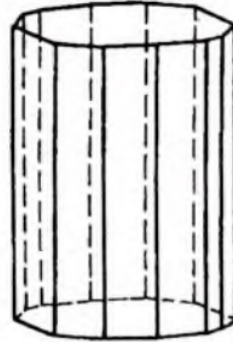
в



г



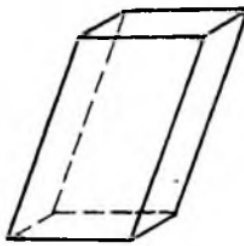
д



е



жс

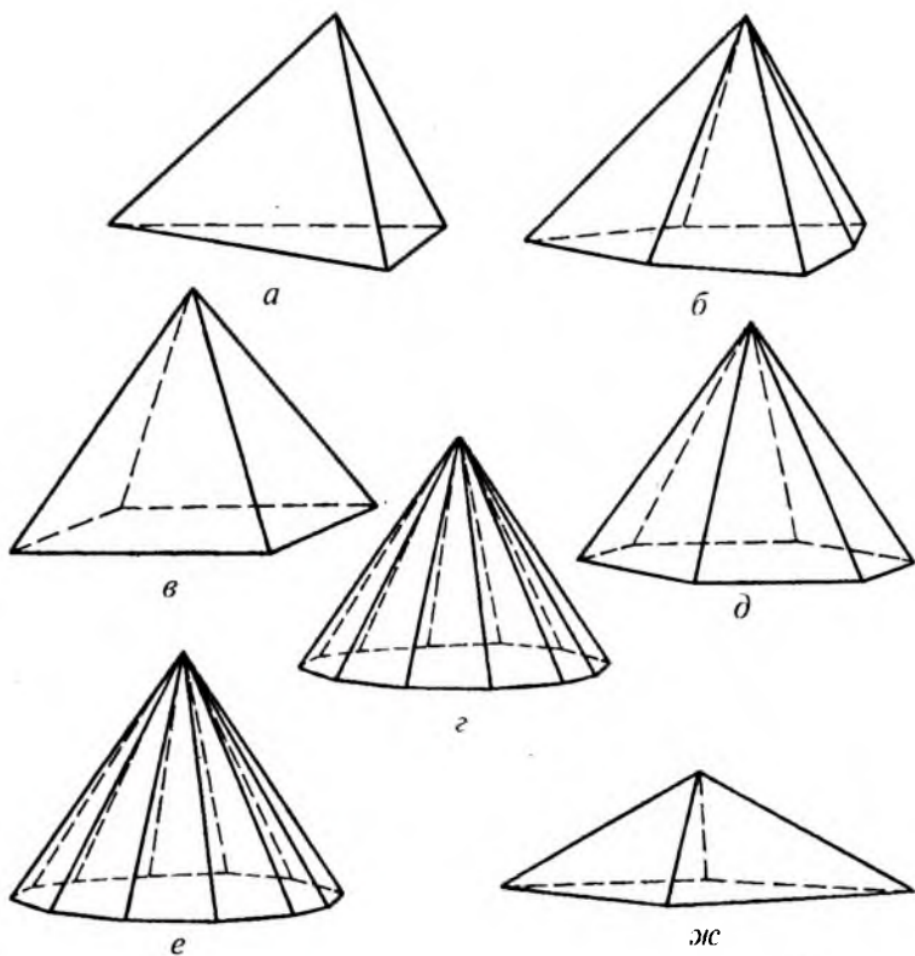


з

30-расм.

Пирамидалар — қирралари бир нүктада кесишадиган уч ва ундан ортиқ тенг ва үхшащ ёнлардан ташкил топган содда шакллардир. Пирамидалар ҳам призмаларга үхшащ бир неча хил бўлади:

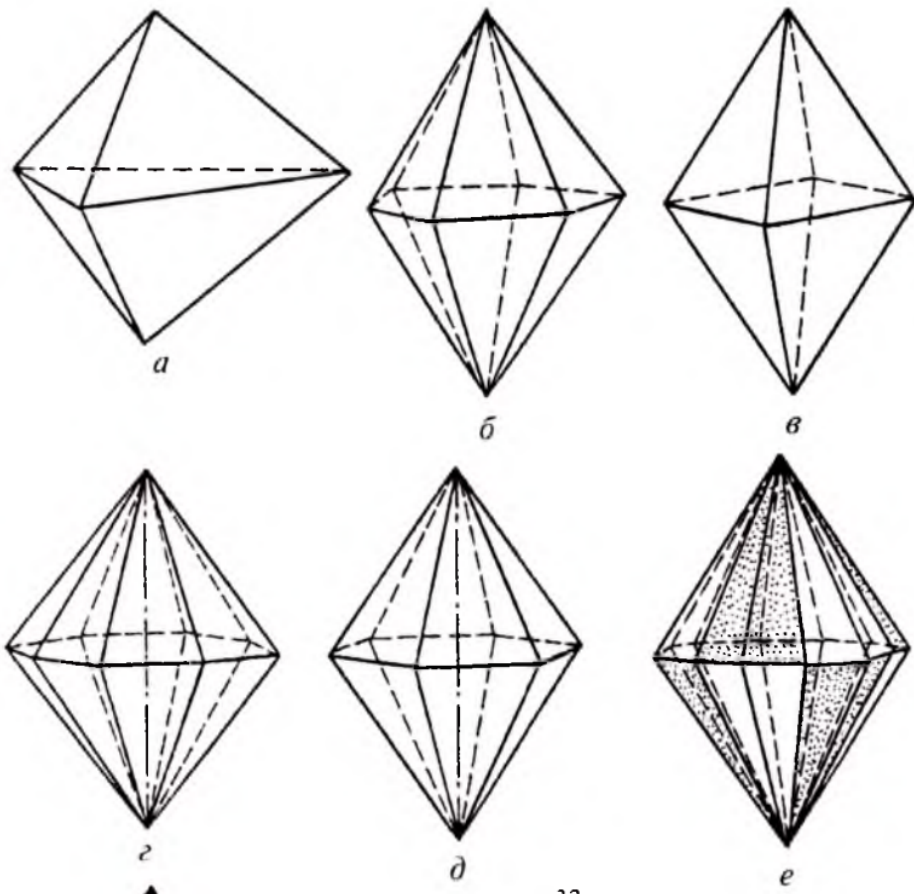
а) тригонал (уч ёнли) пирамида; б) тетрагонал (тўртта ёнли) пирамида; в) гексагонал (олти ёнли) пирамида; г) дитригонал пирамида, д) дитетрагонал пирамида; ж) дигексагонал пирамида (31-а, б, в, г, д, е, жс-расмлар), ромбик пирамида очиқ шакллардир.



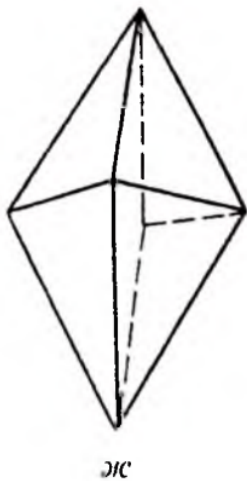
31-расм.

2. Ёпиқ содда шакллар

Ёпиқ содда шакллар фақат бир хил ёnlар билан чекланған бўлиб, улар қуидагилардир: дипирамидалар — асослари билан қўшилган teng ва ўхшаш икки пирамидадан иборат содда шакллардир. а) тригонал дипирамида; б) тетрагонал дипирамида; в) гексагонал дипирамида; д) ромбик дипирамида, ва ёnlари иккиланган бўлса, е) дитригонал дипирамида; ж) дитетрагонал дипирамида; и) дигексагонал дипирамида (32-расм).



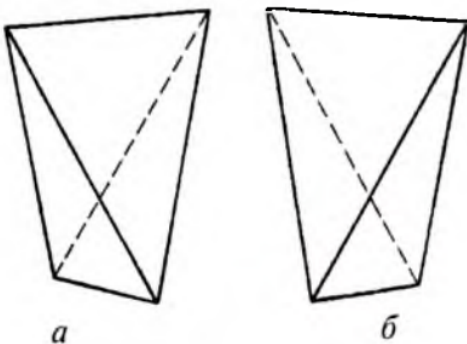
32-расм.



ж

Тетраэдрлар бир-бирига тенг, ўхшаш бўлган тўртта учбурчакли ёндан тузилган содда шакл. Тетраэдрларнинг ҳар қайси ёни тенг томонли учбурчак шаклида бўлса, кубик тетраэдр (40-расмга қаранг) тенг ёнли учбурчак қиёфасида бўлса, тетрагонал тетраэдр (33-расм), турли томонли учбурчаклардан иборат бўлса, ромбик тетраэдр дейилади. Кубик тетраэдр фақат кубик сингония кристалл шаклларига мансубдир. Шунингдек, ромбик тетраэдр ромбик сингония кристалл шаклларига, тетрагонал тетраэдр эса тетрагонал сингония кристалларига хос шакллардир.

Ромбоэдр — олтига ўхшаш ва тенг ромб кўринишдаги ён билан чекланган шакл бўлиб, қийшиқ кубни эслатади (34-

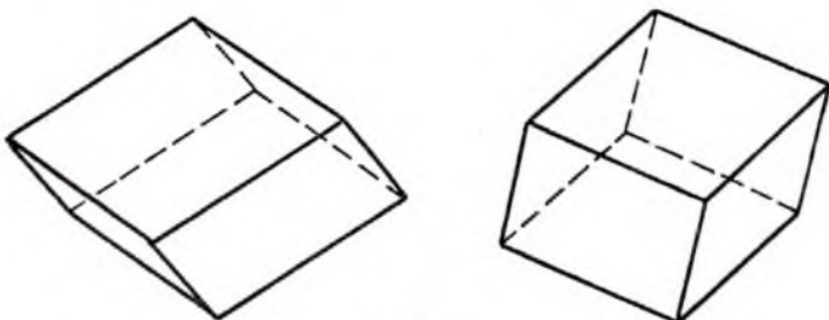


33-расм.

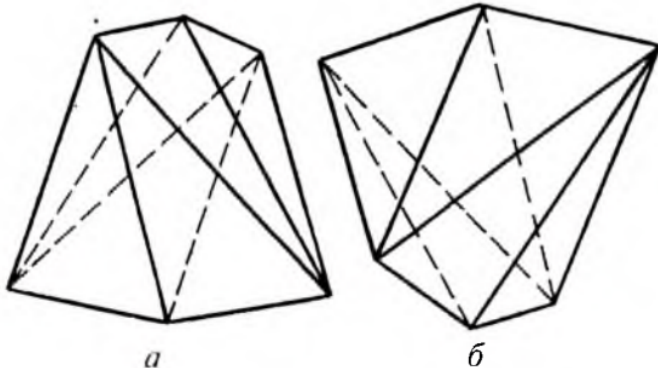
расм). Куб шакли қирраларини симдан ясаб, қарама-қарши учларидан чўзилса, шундай шакл ҳосил бўлади.

Скаленоэдрлар тетрагонал ҳамда дитригоналдир. Тетрагонал тетраэдрларнинг ҳар қайси ёнларини ўртасидан кичик қирра ҳосил қилиб, симметрия текислиги бўйича бўлиниши — иккиланишидан тетрагонал скаленоэдр (35-расм), ромбоэдр ёнларининг шунга ўхшаш иккиланишидан дитригонал скаленоэдр вужудга келади. Демак, тетрагонал скаленоэдр, саккиз ёнга, дитригонал скаленоэдр эса ўн икки ёнга эга бўлади (36-расм).

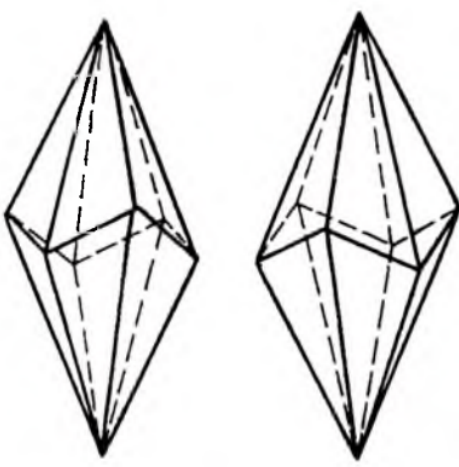
Трапециоэдрлар дипирамидаларга ўхшаш, лекин симметрия текисликлари ўтказишни тасаввур этиб бўлмайдиган шакллардир. Улар ҳам икки пирамиданинг асослари билан қўшилишидан ҳосил бўлади. Бироқ бунда биринчи пирамиданинг қирраси иккинчи пирамиданинг қиррасига мос эмас, балки ёнига тўғри келади, яъни биринчи пирамида иккincinnисига нисбатан бирмунча бурилган, бурилиш бурчаги элементар бурчакнинг ярмидан кичикдир (37-расм).



34-расм.



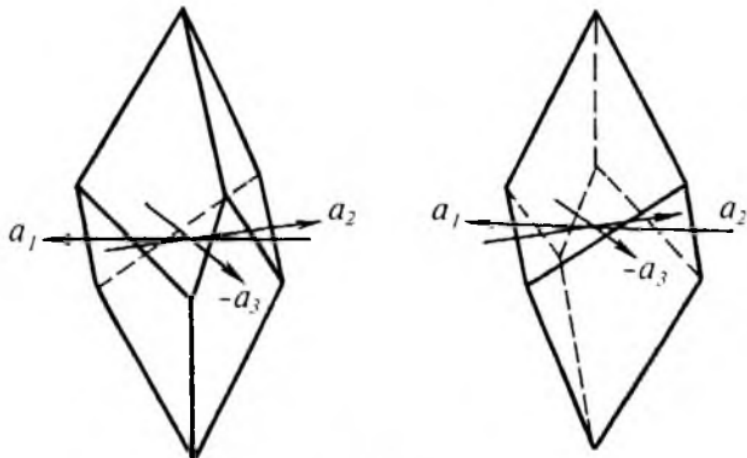
35-расм.



36-расм.

Трапециоэдрларнинг тригонал — олти ёнли (37-расм), тригонал дипирамидага ўхшаш, тетрагонал саккиз ёнли, тетрагонал дипирамидага ўхшаш (38-расм), гексагонал ўн икки ёнли, гексагонал дипирамидага ўхшаш хиллари (39-расм) учрайди. Бундан ташқари, улар энантиморф шакллар бўлганлиги учун чап ва ўнг қиёфада кўринади (37, 38, 39-расмлар).

Юқорида келтирилган содда шаклларнинг аввал таърифланган бештаси моноэдр, диэдр, пинакоидлар ҳамда ромбик призма, ромбик пирамида ва ромбик дипирамида (34, 35-расмлар) симметриклик даражаси паст бўлган табака кристаллари учун хосдир. Улар ва улардан кейинги ҳамма шакллар (кубик тетраэдрдан ташқари) симметриклик дара-



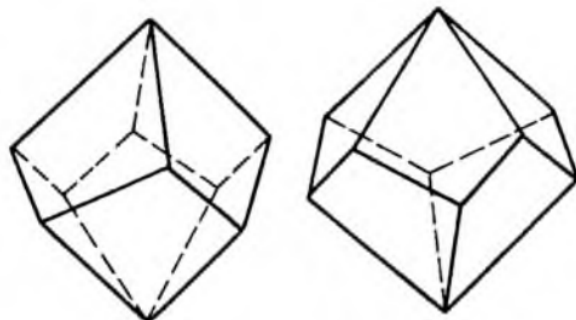
37-расм.

жаси ўртача табақа кристаллари учун хос шакллардир (30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39-расмлар).

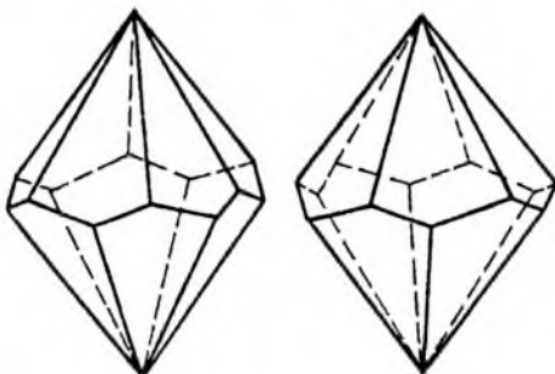
Кубик сингония содда шаклларининг ташқи қиёфаси юқори даражали мавжуд симметрия ўқлари билан белгиланади. Кристаллнинг ҳар қайси ёни шу сингонияда мавжуд бир неча симметрия ўқи атрофида такрорланади. Шунинг учун симметриялик даражаси юқори — кубик сингонияга мансуб кристаллар ўзига хос шаклларга эга. Уларни шу сингониянинг ўзидагина кўриш мумкин. Кубик сингонияда қўйидаги содда шакллар кўрилади:

тетраэдр — тенг, ўхшаш тўртта тенг томонли учбуручакли ёнлардан иборат шакл (40-а, расм);

октаэдр — тенг ва ўхшаш саккизта тенг томонли учбуручак ёндан тузилган шакл (40, жс-расм). Бу ёнларининг тенг томонли учбуручак кўринишида бўлиши билан тетрагонал



38-расм.



39-расм.

дипирамидадан фарқ қиласи. Тетрагонал дипирамида эса саккизта тенг ёнли учбуручак қиёфасидаги ёнлардан иборат шакл эди.

Куб — гексаэдринг мураккабланишидан ҳосил бўладиган шакллар (40-н, о, н, р, с расмлар):

Тетрагексаэдр — кубнинг ҳар қайси тўғри тўртбурчак кўринишдаги ёнларнинг ҳар бири тўртланган, яъни кичик қирралар билан тўртта учбуручакликка бўлинган (40, о-расм).

Ромбододекаэдр — ўн иккита ромб кўринишидаги ўхшаш ва тенг ёнлардан иборат шакл (40, н-расм).

Пентагон додекаэдр — ўхшаш, тенг ўн иккита беш бурчакли ёнлардан тузилган шакл (40, р-расм).

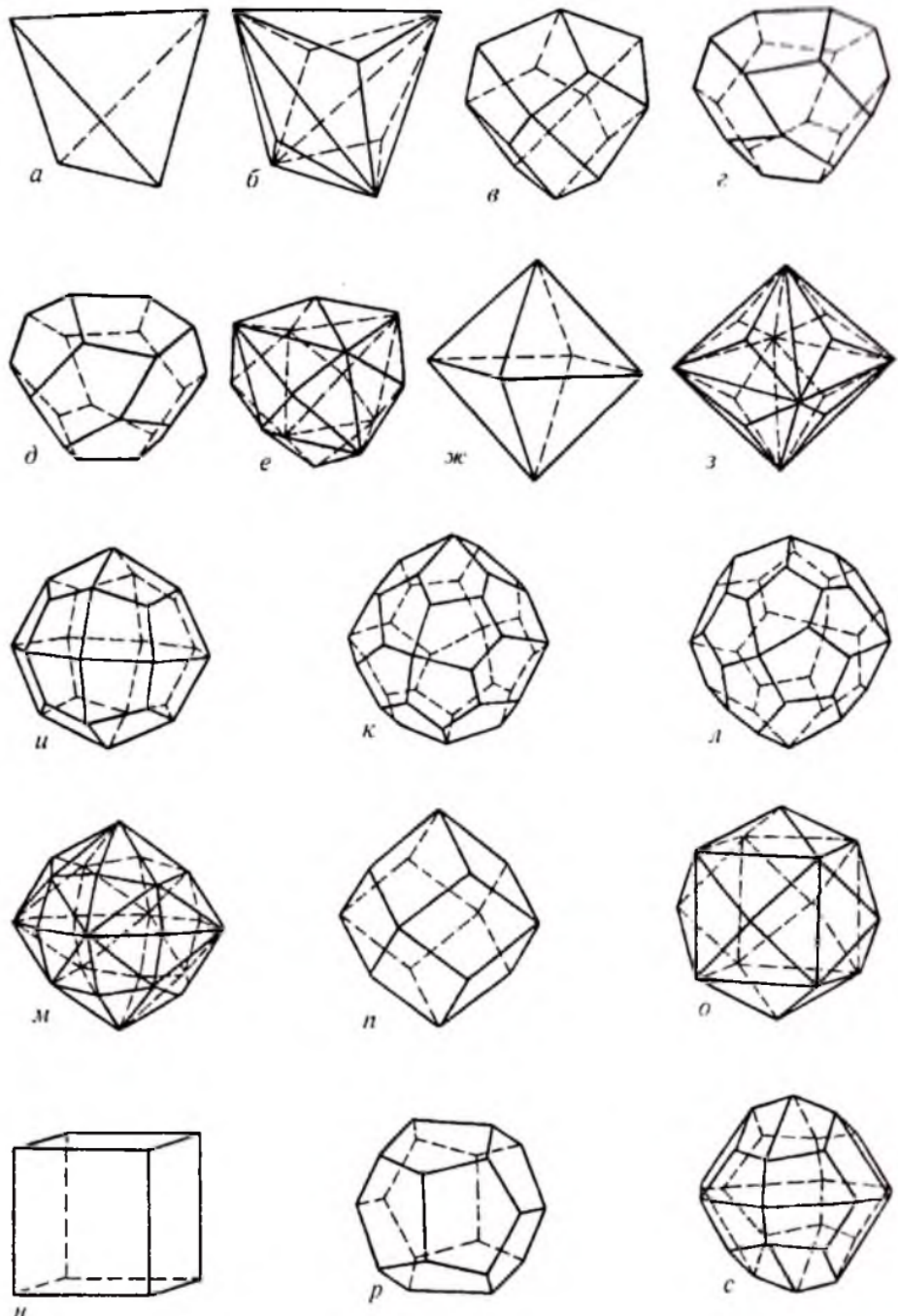
Дидодекаэдр пентагон додекаэдрнинг ҳар қайси ёнларининг иккиланишидан ҳосил бўлган шакл (40, с-расм).

Тетраэдр (*a*) ва унинг мураккабланишидан иборат шакллар (40-*a*, *b*, *v*, *g*, *e*, *d*-расмлар).

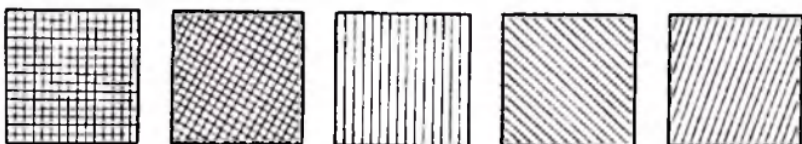
Тригон тритетраэдр (*b*) — тетраэдрдаги учбуручак кўринишдаги ёнларнинг ҳар бири учланган, яъни кичик қирралар билан учта учбуручакликка ажралишидан ҳосил бўлган шакл.

Тетрагон тритетраэдр (*v*) — бунда ҳам тетраэдр ёнларининг ҳар бири учланган, яъни кичик қирралар билан учта тўрт бурчакликка ажралгандир.

Пентагон тритетраэдр (*g*, *d*) — бунисида ҳам тетраэдрнинг ёнлари учланган, ёнларининг ҳар бири учтадан беш бурчакликка ажралгандир. У ҳам энантиморф шакл бўлиб, чап ва ўнг кўринишларда учрайди.



40-расм.



41-расм.

Гексатетраэдр (*e*) — тетраэдр ёнларининг ҳар бири олтидан, яъни олтита учбуручакларга ажралганидир (40, *e*-расм).

Октаэдр (*ж*) ва унинг мураккабланишидан иборат шакллар (40-з, *и*, *к*, *л*, *м*-расмлар):

Тригонтриоктаэдр (*з*) — октаэдрнинг учбуручаклик кўришиидаги ҳар бир ёни учта учбуручакликка ажратилган, яъни учлангандир.

Тетрагонтриоктаэдр (*и*) — бунда ҳам октаэдрнинг ёнлари учланган, яъни учта тўрт бурчакликларга ажралган, бу ҳам йигирма тўрт ёнли шаклдир.

Пентагонтриоктаэдр (*к*) — октаэдрнинг ёнлари учланган — учта беш бурчакликка ажралган энантиморф шаклдир. Шунинг учун чап ва ўнг кўринишлари ҳам мавжуд.

Гексаоктаэдр (*м*) — октаэдр ёнларининг олтиланиши — кичик қирралар билан олтита учбуручакликларга ажралишидан ҳосил бўлган шакл.

Баъзан, кристалл ёнлари чизиқчалар билан қопланган бўлиб, симметрия воситаларини аниқлашда уларни ҳам эътиборга олиш керак. Кубик сингония кристаллари ёнларидаги чизиқчаларнинг хиллари 41-расмда кўрсатилгандек, булар бошқа-бошқа синфларга мансубдирлар.

3. Симметрийлик даражаси наст табақа кристалларининг геометрик шакллари

Бу табақа кристалларида фақат $2/m$, 2 , m , $\bar{1}$, 1 каби симметрия воситаларини тасаввур этиш мумкин. Шунга кўра, бу табақа кристалл шакллари асосан очиқ содда шаклларнинг мураккабланишидан иборат, ёпиқ шакллар эса содда шакл тарзida ёки мураккаблашган бўлиб, анча кам кўринади (29, 30-расмга қаранг).

1. Триклин сингония. Биринчи моноэдрик симметрия кўринишида ҳеч қандай симметрия воситалари йўқ. Баъзан унинг симметрийлик даражаси 1 шаклида ҳам ёзила-

ди — бу, кристалл шаклиниң ҳар қайси учи, қирраси ва ёнлари шакли 360° га айлантирилганда фақат бир марта тақрорланади, симметрия воситалари йүқ демакдир. Демак, кристаллниң ҳеч бир ёни симметрия воситалари атрофида бошқа тақрорланмайди. Бундан, моноэдрик симметрия күриниши кристалларидан содда шакллардан, фақат моноэдрларниң ўзи бўлиши мумкин, деган холосага келинади.

Иккинчи — пинакоидал 1 симметрия күринишидаги мавжуд симметрия маркази “С” кристалл шаклиниң ҳар қайси ён аксини қарама-қарши томонга ўзига teng ва мос йўналган тарзда кўчириб беради. Демак, бу симметрия күринишида ҳам содда шаклларниң фақат биттаси — пинакоидлар иштирок этиши мумкин.

2. Моноклин сингония. 1) Ўқли диэдрик симметрия күринишида биргина иккинчи даражали симметрия ўқи — 2 бўлиши мумкин. Шу билан боғлиқ равишда бу синф шаклларида симметрия ўқига тик йўналган моноэдр, бундан ташқари, пинакоид билан диэдр иштирок этади. 2) Ўқсиз диэдрик симметрия күринишида биргина симметрия текислиги — m бўлиб, шунга кўра бу симметрия күриниши кристалл шаклларидан пинакоид ва моноэдр (симметрия текислигига тик йўналган хусусий умумий шаклли диэдрлар ҳам иштирок этади. 3) Призматик симметрия күринишида симметрия воситаларида $2m$ қатнашади. Кристалл шакли ёнларининг шу симметрия воситалари таъсирида тақрорланишидан умумий шакли моноклин призма билан хусусий шакли пинакоидлар юзага келади.

3. Ромбик сингония. 1) Ромботетраэдрик симметрия күринишида бир-бирига нисбатан тик йўналган учта иккинчи даражали симметрия ўқларини 222 тасаввур этиш мумкин. Ромбик тетраэдр ёпиқ шакл, бу унинг күринишининг умумий шакли бўлади. Бундан ташқари, ромбик призма ва пинакоидлар ҳам мураккаблашган шаклларда иштирок этиши мумкин. 2) Ромб пирамидали $2m$ симметрия күринишида очиқ, содда шаклларниң мураккаблашнидан иборат кристаллар мавжуд: умумий шакллари — ромбик пирамида, хусусий шакллари — ромбик призма, пинакоид, диэдр ва моноэдрлардан иборат. 3) Ромб дипирамидали — mmm симметрия күринишига мансуб кристалларда фақат жуфт

ёнлардан иборат содда шакллар: ромбик дипирамида умумий шакли, ромбик призма (тўрт ёнли) ва пинакоидлар — иккита мос ёнли, хусусий шакллар иштирок этади. Шу билан бу табақа кристаллар симметрия кўринишлари орасида ажралиб туради ҳамда осонликча аниқланади.

4. Симметриялик даражаси ўртача табақа кристалларининг геометрик шакллари

Бу табақа кристалл шаклларида биттадан, ягона йўналиш, деб аталадиган йўналиш билан мос ўтадиган юқори даражали симметрия ўқлари — 3, 4, 6, $\bar{3}$: 4 : ёки 6 бўлиши шарт. Улардан бошқа яна иккинчи даражали симметрия ўқлари бўлар экан, улар фақат юқори даражали симметрия ўқи билан 90° ли бурчак ҳосил қилиб кесишади (30, 31, 32, 33, 34, 35, 38-расмлар).

Маълумки, бу табақа кристаллари қуйидагича: тетрагонал, тригонал ва гексагонал сингонияларга ажратилади.

Тригонал ва гексагонал сингония. Бу сингония кристалларида ягона йўналиш 3, 6, 6 ва $\bar{3}$ каби юқори даражали симметрия ўқларининг бири йўналиш билан мос келади. Шунинг учун ҳам кристаллнинг ташқи қиёфаси асосий симметрия ўқининг даражасига мувофиқ содда шаклларнинг ёnlари олтитадан ёки учтадан бўлади. Тригонал ва гексагонал сингонияларнинг ўзига хос шакллари ромбоэдр билан дитригонал скalenоэдрлардан иборатдир. Қуйида шу сингониялар симметрия кўринишлари учун хос бўлиши мумкин содда шакллар қўрсатиб ўтилади. Бу икки сингония кристаллари симметриялик даражаси ва содда шакллари билан шу қадар бир-бирига яқин турадики, шунинг учун ҳам улар жуда кўп китобларда битта гексагонал сингония, деб қараб, тригонал ва гексагонал деган кичик сингонияларга ажратилади. Қуйидаги шу икки сингония содда шакллари тригонал сингониядан бошлаб таърифланади.

1. Тригонал пирамидали — 3 симметрия кўриниши кристалларида тасаввур этиладиган симметрия воситаси фақат учинчи даражали симметрия ўқидан иборатдир. Шунга кўра бу симметрия кўриниши кристалларида моноэдр, тригонал призма каби хусусий шакллар билан умумий шакл — тригонал пирамidalар мажмуаси иштирок этади.

2. Ромбоэдрли — $\bar{3}$ симметрия күриниши кристалларидан содда шаклардан ромбоэдр (умумий шакли), хусусий шаклардан гексагонал призма ва пинакоидлар иштирок этиши мумкин. Бу синф кристалл шаклларида симметрия маркази — С мавжудлиги учун бу симметрия күринишида моноэдр ва пирамидалар бўлиши мумкин эмас.

3. Дитригонал пирамидали — $3m$ симметрия күриниши кристалларидан содда шаклларнинг хили анча кўп ва улар очиқ шакллар бўлганлиги учун фақат мураккаблашган ҳолда иштирок этади. Бу шакллар — моноэдр, тригонал призма, дитригонал призма, гексагонал призма, дигексагонал призма, тригонал пирамида каби хусусий шакллар билан умумий шакли дитригонал пирамидалардир.

4. Тригонал трапециоэдрли — 32 симметрия күриниши. Бу симметрия күриниши шаклларидан куйидаги содда шакллар иштирок этиши мумкин: пинакоид, тригонал призма, гексагонал призма, тригонал дипирамида, трапециоэдр, ромбоэдр. Булардан ташқари умумий шакли тригонал трапециоэдр күринишидаги кристаллари ҳам мавжуд.

5. Дитригонал скalenоэдрли — $3m$ симметрия күринишига мансуб кристалларда куйидаги содда шакллар: пинакоид, гексагонал призма, дигексагонал призма, гексагонал дипирамида, ромбоэдр ва дитригонал скаденоэдрлар (умумий шакли) иштирок этиши мумкин.

Тетрагонал сингония. 1. Тетрагонал пирамидали — 4 симметрия күринишида асосий симметрия ўқи — 4 билан кесишадиган умумий шакли тетрагонал пирамида ва хусусий шакллардан ягона йўналишга тик ўтадиган моноэдр билан шу йўналишга мос ўтадиган тетрагонал призма ёнлари мажмуасидан иборат бўлиши мумкин.

2. Тетрагонал дипирамидали — $4/m$ симметрия күринишида тўртинчи даражали симметрия ўқини тўғри бурчак ташкил қилиб кесувчи симметрия текислиги — m ёки унинг teng таъсир этувчиси симметрия маркази оркали шакл ёнларининг такрорланиши натижасида тетрагонал пирамида — дипирамидага (умумий шакли) моноэдр — пинакоидга айланади, призма эса ўз ҳолиша қолаверади. Демак, бу симметрия күриниши кристалларидан умумий шакл — тетрагонал дипирамида, хусусий шакллардан пинакоид ва тетрагонал призмалар иштирок этади.

3. Дитетрагонал пирамидали — 4 mm симметрия күринишида, маълумки тұртта симметрия текислиги кесишган тұғри чизиқ асосий тұрттың даражали симметрия ўқи йұналиши билан мос келади. Демак, тетрагонал пирамида ва призма ёнлари иккиланған, асоси тетрагон ва дитетрагон шаклида бўлиши мумкин. Асосий ўқ — ягона йұналишга тик ўтувчи симметрия текислиги ёки иккинчидан даражали симметрия ўқлари бўлмаганлиги учун, бу симметрия күриниши кристалларидаги асосий ўқнинг икки учи бир-бирига ўхшамайди. Шу ва бунга ўхшашиб икки учи бошқа-бошқа күринишига эга бўлган шакларни — гемиморф шакллар дейилади. Юқори даражали ўққа тик йұналган симметрия текислиги — т ёки иккинчидан даражали симметрия ўқи — 2 бўлмаган ҳар қандай симметрия ўқининг йұналиши — кутбели йұналиш дейилади. Демак, бу симметрия күриниши кристаллари, биринчидан — гемиморф, иккинчидан — кутбели йұналишга эгадир. Шунинг учун бу синфда бўлиши мумкин содда шакллар: дитетрагонал пирамида — умумий шакли, хусусий шакллари — моноэдр, тетрагонал призма, дитетрагонал призма ва тетрагонал пирамидалардан иборатдир.

4. Тетрагонал трапециоэдрли — 422 симметрия күринишида асосий 4 симметрия ўқига тик йұналган тұртта иккинчидан даражали симметрия ўқи борлиги туфайли симметрия текислиги билан боғланмаган бўлса ҳам, кристаллнинг икки учи бир хил күринишига эгаки, натижада трапециоэдрлар, деб атадиган содда шакллар вужудга келади. Трапециоэдрлар энантиморф шакллар бўлганлиги учун чап ва ўнг (бир-бирига тенг ва биринчиси иккинчисининг ойнадаги аксидеқ) күринишига эга. Бу симметрия күринишида умумий шакл — трапециоэдрлардан ташқари, хусусий шакллардан пинакоид, тетрагонал призма дитетрагонал призма ва тетрагонал дипирамидалар ҳам иштирок этиши мумкин.

5. Дитетрагонал дипирамидали — 4 mmm симметрия күринишида асосий симметрия ўқига тик ва шу ўқ йұналиши билан мос йұналган симметрия текисликларининг қўшилиши билан шуларнинг тенг таъсир этувчиси тұртта иккинчидан даражали симметрия ўқи — 2 ва симметрия маркази С ҳам юзага келади. Шунга кўра бу симметрия күриниши кристалларидаги симметриялик даражаси анча юқори бўлган шакллар — дитетрагонал дипирамида (умумий шакли) тет-

рагонал дипирамида, дитетрагонал призма, тетрагонал призма ва пинакоид каби хусусий содда шакллар бўлиши мумкин.

6. Тетрагонал тетраэдрли — 4 симметрия кўринишидаги кристалларда, шу мавжуд симметрия воситаларига мувофиқ, тетрагонал тетраэдр (умумий шакли), тетрагонал призма ва пинакоидлар каби хусусий содда шакллар иштирок этади.

7. Тетрагонал скаленеэдрли — $42m$ симметрия кўринишидаги кристалларда содда шакллардан (умумий шакли) тетрагонал скаленоэдр, тетрагонал тетраэдр, тетрагонал дипирамида, тетрагонал ва дитетрагонал призма ҳамда пинакоидлар каби хусусий шакллар иштирок этиши мумкин.

Гексагонал сингония. Бу сингония кристалл шакллари мавжуд 6 ёки 6 симметрия ўқлари билан тригонал сингония кристаллари шаклидан фарқ қиласи. Улар қуйидагилардан иборат:

1. Гексагонал пирамидали — 6 симметрия кўринишига мансуб кристалларда содда хусусий шакллардан моноэдр, гексагонал призма ва гексагонал пирамидалар (умумий шакли) иштирок этади.

2. Гексагонал дипирамидали — $6/m$ симметрия кўриниши кристалл шакллари пинакоид, гексагонал призма каби хусусий ва умумий шакл — гексагонал дипирамидалардан иборат қиёфада бўлали.

3. Дигексагонал пирамидали — $6/m\bar{m}$ симметрия кўринишиларида пинакоид, дигексагонал призма, гексагонал призма, дигексагонал пирамида (умумий шакл) ва гексагонал пирамидалар шу синф кристалларини ҳосил қилувчи содда шакллардир.

4. Гексагонал трапециоэдрли — 622 симметрия кўриниши кристалларида хусусий шакллардаги пинакоид, гексагонал призма, гексагонал дипирамида ва гексагонал трапециоэдр (умумий шакли) каби содда шакллар учрайди.

5. Дигексагонал-дипирамидали — $6mm\bar{m}$ симметрия кўриниши пинакоид, гексагонал призма, дигексагонал призма, гексагонал дипирамида ва дигексагонал дипирамидалардан (умумий шакли) иборат мураккаблашган шакллар ҳосил қиласи.

6. Тригонал дипирамидали — 6 симметрия кўриниши кристалларида иштирок этадиган содда шакллар анча кўп

бўлиб, улар — пинакоид, тригонал призма, дитригонал призма, гексагонал призма, тригонал дипирамидалардан (умумий шакли) иборатdir.

7. Дитригонал дипирамидали — $\bar{b}m2$ симметрия кўришида учрайдиган содда шакллар пинакоид, тригонал призма, тригонал дипирамида, дитригонал дипирамида (умумий шакли), дитригонал призмадан ташкил топиши мумкин.

5. Симметриялик даражаси юқори табақа кристалларининг геометрик шакллари

Маълумки, бу табақа бирдан-бир кубик сингонияни ўз ичига олади. Юқорида кўрсатиб ўтилганидек, кубик сингония ўзига хос содда ёпиқ шаклларга эга бўлиб, паст ва ўрта табақа кристаллари учун хос бўлган содда шакллар мутлақо кўринмайди. Демак, бу сингония кристалларининг ҳаммасида ҳам доимо фақат содда ёпиқ шакллар иштирок этади.

Булардан ташқари, симметриялик даражаси юқори табақа кристалларида тасаввур этиладиган юқори даражали симметрия ўқларининг сони кўп, яъни $3L_4$ ёки $3L_2$ билан $4L_1$ бўлиши шарт эканлиги ҳам ўз ўрнида кўрсатиб ўтилган эди. Шунга мувофиқ кристалл шаклининг ҳар бир ёни шу симметрия ўқлари атрофига муайян тартиб билан такрорланар экан, ўша бир хил кўринишдаги ёnlарнинг сони кўп бўлиши кераклигини тасаввур этиш қийин эмас (40-расм).

1. Пентагон тритетраэдрли — 23 симметрия кўринишида гексаэдр (куб), ромбододекаэдр, пентагон додекаэдр билан бирга тетраэдр (кубик) ёnlарининг учланишидан юзага келадиган — тригонтритетраэдр, тетрагон тритетраэдр каби хусусий шакллар билан умумий шакли пентагонтритетраэдрлар иштирок этади. Бу симметрия кўринишида фақат симметрия ўқларининг ўзи бўлганлиги учун улар орасида энантиморф шакллари ҳам учраши мумкин. Пентагон тритетраэдр шундай шаклки, чап ва ўнг кўринишларда учрайди.

2. Дидокаэдрли — $m3$ симметрия кўриниши кристалларида гексаэдр (куб), ромбик додекаэдр, пентагон додекаэдр, октаэдр, тетрагонтриоктаэдр, тригонтриоктаэдр каби хусусий шакллар билан бирга умумий шакли пентагон додекаэдр ёnlарининг иккиланишидан ҳосил бўлган дидодекаэдрлардан иборат содда шакллар иштирок этади.

3. Гексатетраэдри — $\bar{4}3m$ — симметрия күринишида хуссий шакллар — гексаэдр (куб), ромбик додекаэдр, тетрагексаэдр, тетраэдр, тригон тритетраэдр билан умумий шакли — тетраэдрлар иштирок этиши мумкин.

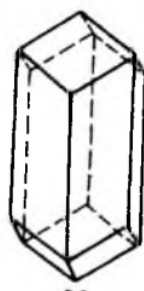
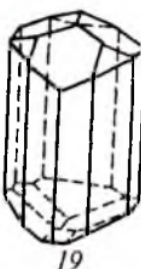
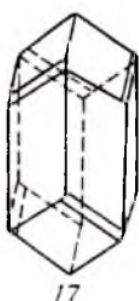
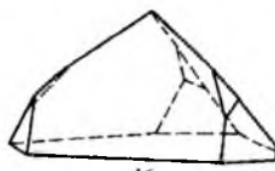
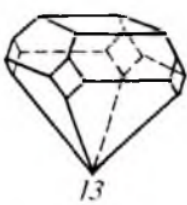
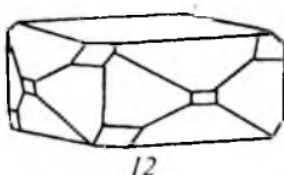
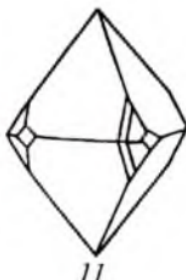
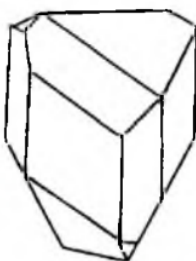
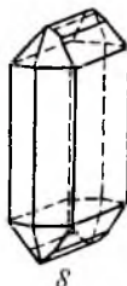
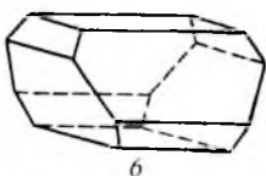
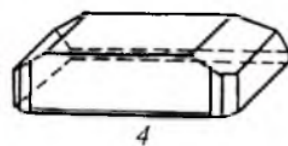
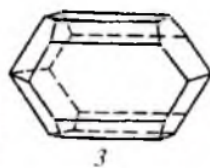
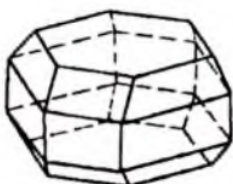
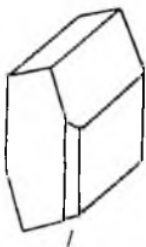
4. Пентагон триоктаэдри — 432 симметрия күриниши кристалларида содда шаклларда гексаэдр (куб), ромбододекаэдр, тетрагексаэдр, октаэдр, тетрагон триоктаэдр, тригонтриоктаэдр каби хуссий шакллар билан пентагон триоктаэдр бўлиши мумкин. Булардан умумий шакли пентагон триоктаэдр энантиморф шакл бўлиб, чап ва ўнг күринишларда учрайди.

5. Гексаоктаэдрикли — $m\bar{3}m$ симметрия күриниши симметриялик даражаси энг юқори бўлган кристалл шаклларини ўз ичига олади. Уларнинг умумий шакли — гексаоктаэдр бўлиб, хуссий шакллари гексаэдр (куб), ромбододекаэдр, тетрагексаэдр, октаэдр, тетрагон триоктаэдр ва тригон триоктаэдрлардан иборат.

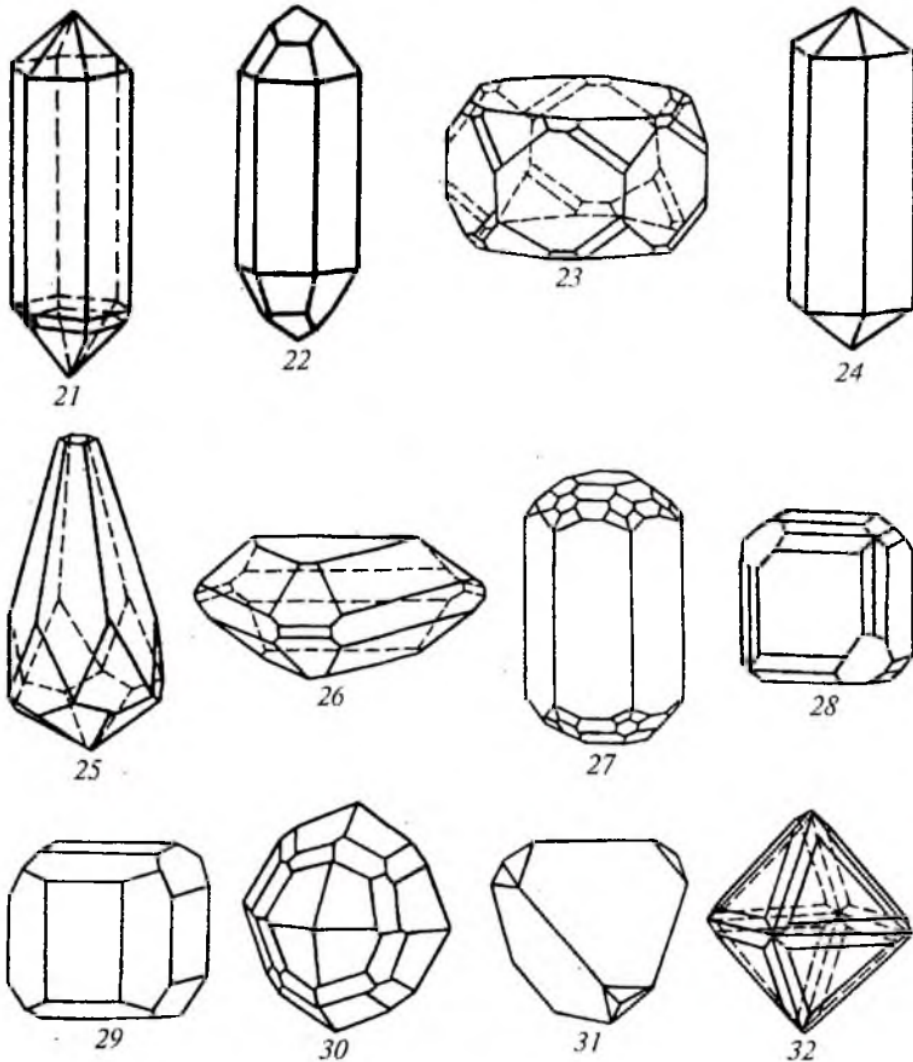
Мана шу юқорида баён этилган маълум, умуман кристалларда бўлиши мумкин геометрик содда шаклларни симметрия воситаларига, яъни симметриялик даражасига қараб, қайси табақа, қайси сингония ва қайси симметрия күринишига мансуб эканлигига асосан тартиб билан кўрсатиб ўтилди. Минералларнинг табиий ва сунъий кимёвий бирикмаларнинг кристалл шакллари кейинчалик ўз навбатида батафсил таърифланади.

Пентагон тритетраэдрларнинг чап ва ўнг күринишини аниқлаш учун шаклнинг учидан — учинчи даражали симметрия ўқлари учидан икки бармоқ билан ушлаб, қиррасини кузатувчи ўзига қаратиб қўяди. Бунда шу қирра учта синиқ чизиқдан иборат бўлиб кўринади. Агар қирранинг энг пастки қисми ўнгга қараган бўлса — ўнг, чапга қараган бўлса — сўл пентагон тритетраэдр ёки сўл, трапециоэдр дейилади.

Пентагон триоктаэдрларда чап ва ўнг күринишиларини аниқлаш учун учта тўртинчи даражали симметрия ўқларидан бири тик, иккинчиси чапдан ўнгга ва учинчиси — кузатувчига қаратиб қўйилади, бунда кристаллнинг юқори қисмида учта синиқ чизиқдан иборат қирра кўринади. Агар шу қирранинг юқориги биринчиси ўнгга қараган бўлса — ўнг ва чапга қараган бўлса — чап пентагон триоктаэдр, дейилади.



42-расм.



42-расмнинг давоми

Ниҳоят табиий кристалл шакллари таркибида иштирок этадиган содда геометрик шакллар ҳар бирининг алоҳида алоҳида баёни ниҳоясига етди. Лекин табиий кристалларнинг ташқи қиёфаси баъзан жуда мураккаб бўлиб кўринади. 42-расмда шундай табиий кристалларнинг 32 синфига мансуб мисоллари кўрсатилган. Кўйида ана шу шаклларни таҳлил қилиш усули баён этилади.

6. Мураккаб шакллар ва уларда иштирок этадиган содда шаклларни аниқлаш

Мураккаб шакллар бир неча хил ёnlар билан чегараланган кристалл шакллариidiр. Уларга бири иккинчиси билан кесишадиган бир неча содда шакллар йифиндисидан иборат деб қарашиб мумкин (43-расм). Содда шакллар фақат бир хил ёnlардан ташкил топган бўлади. Таққослаб кўриш учун расмда тетрагонал сингония кристалларига хос умумий, содда шакллар келтирилган.

Мураккаб шаклларнинг қандай содда шакллардан ташкил топганлигини аниқлаш учун аввало кристалл ёnlарининг неча хил ва нечтадан эканлиги санаб чиқилади. Ҳар бир хил ёnlарнинг симметрия воситаларига, шунингдек бирининг иккинчисига нисбатан тутган ўрни аниқланади ва ўзаро кесишмайдиган ўхшашиб ёnlар бир-бири билан кесишиб, қирралар ҳосил қилгунча хаёлда давом эттирилади. Шундан кейин қандай шакл ҳосил бўлиши мумкинлиги кўз олдига келтирилади.

Мураккаб шаклларда иштирок этадиган содда шаклларни аниқлашда қуйидаги шартларга риоя қилинади:

1. Кристаллнинг мураккаб шаклда иштирок этган ёnlарнинг тури қанча бўлса, бу мураккаб шаклда иштирок этувчи содда шаклларнинг сони ҳам шунчадир.

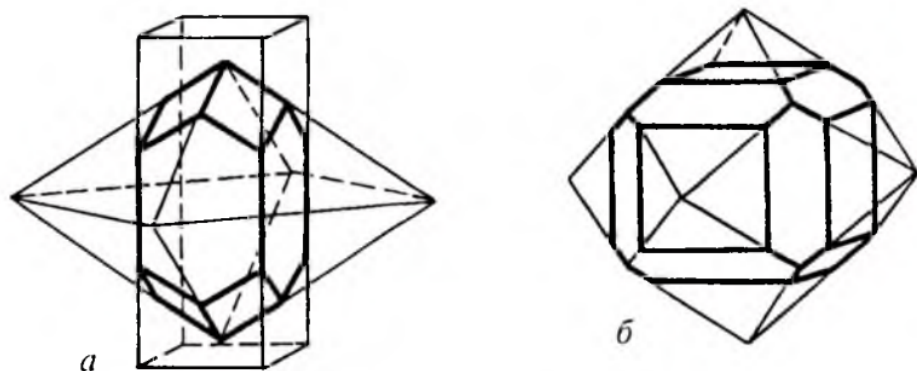
2. Бир-бири билан кесишмайдиган ёnlар, бири иккинчиси билан кесишгуича давом эттирилиши натижасида тасаввур қилинадиган шакл бутунлай бошқача, ўзининг аввалги қиёфасига мутлақ ўхшамайдиган кўринишга эга бўлиб қолиши мумкин.

3. Мураккаб шакллар очиқ шаклларнинг ёки ёпиқ шаклларнинг ўзидан, шунингдек, очиқ шакллар билан ёпиқ шакллардан ташкил топган бўлиши мумкин.

4. Очиқ шакллар фақат мураккаб шаклларда иштирок этади, якка очиқ шаклнинг ўзи ҳеч қачон бутун кристалл шаклини ҳосил қила олмайди.

5. Мураккаблашган шаклларнинг қандай содда шакллардан ташкил топганлигини аниқлашда шу содда шакллардаги ўхшашиб ёnlарининг сонини билиш доимо кифоя қилавермайди. Бир хил сонга эга ёnlар ҳар хил шакл ҳосил

қилиши мүмкін. Масалан, гексагонал — олти ёнли призма (ёnlари орасидаги бурчаклари 60° га тенг) ва дитригонал иккиланған уч ёнли призма (ёnlари орасидаги бурчаклари 60° эмас). Уларнинг иккаласи ҳам олти ёнли бўлишига қарамасдан симметриялик даражаси ҳам алоҳида-алоҳида шакллардир. Бундай ҳол кубик синонимияда яна ҳам яққолроқ кўзга ташланади.



43-расм.

Кристаллар шаклини ўрганиш қўйидаги тартибда амалга оширилади.

1. Дастрлаб кристаллдаги симметрия воситалари аниқланаиди, аввало юқори даражали ўқлар, сўнг паст даражали ўқлар ёзилади, кейин симметрия текислиги, ундан кейин эса симметрия маркази қайд этилади.

2. Текшириб аниқланган симметрия воситаларига асосланиб, шаклининг қайси синф, қайси сингония ва қайси табақага мансуб эканлиги ёзилади.

3. Берилган кристалл шаклидаги ёnlарининг неча турли эканлигига қараб, ундаги содда шаклларнинг сони аниқланаиди.

4. Ҳар бир турли ёnlарининг сони ва уларнинг симметрия воситаларига бўлган муносабати ўрганилиб, шу ёnlар ташкил қиласидан содда шаклларнинг ҳар бирига алоҳида-алоҳида ном берилади (43-расмга қаранг).

5. Синф-симметрия кўринишининг Герман-Моген бўйича белгилари, аввало жадвалдан қараб, кейинчалик геометрик мулоҳазаларга асосан ёзилади.

Бундай иш тартибини (мисол тариқасида) оддий куб шаклида құрсатиш мүмкін.

1. Симметрия воситалари: $3L_4$, $4L_3$, $6L_2$, $9PC$
2. Табақаси юқори, сингонияси кубик (2-жадвал), симметрия күриниши (синфи) гексаоктаэдрли.
3. Ёnlари түғри түртбұрчакли, квадрат күринишда, битта содда ёпиқ шакл. Кристалл ёnlарининг сони олтита, бирбири билан түғри бурчак ҳосил қилиб кесишади.
4. Шунга күра бу шакл куб-гексаэдр бўлади.
5. $m\bar{3}m$ (3-жадвалдан олинади).
6. Ниҳоят, шу аниқланган симметрия воситаларининг текисликдаги тасвири чизилади.

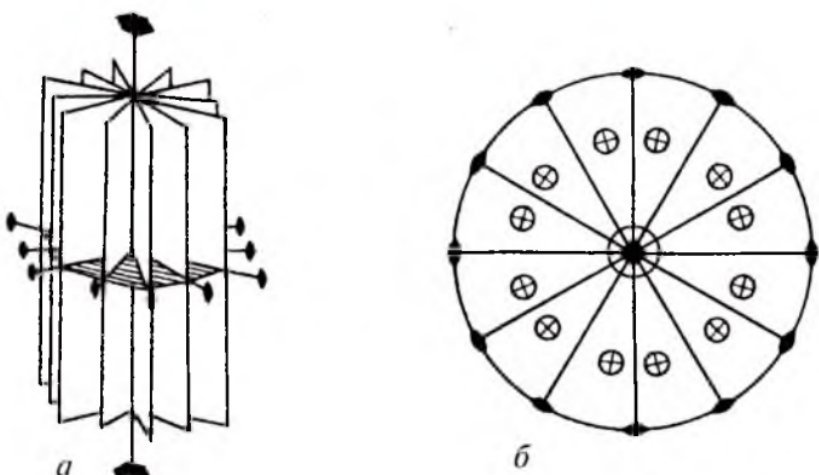
Кристалларда аниқланган мавжуд симметрия воситалари ва геометрик шаклларни текисликда тасвирлаш учун қуйидаги амаллар бажарилади.

а) Кристалл шаффофф шар марказига үрнатилган деб, фараз қилинади.

б) Кристаллда аниқланган симметрия воситалари шу шар сатхы билан кесишгунча давом эттирилади.

в) Кристалл ёnlарига туширилган тик түғри чизик шар сатхы билан кесишгунча давом эттирилади.

г) Үша түғри чизиқнинг шар сатхы билан кесишган ўрни (44-а, расм, майда доирачалар) белгилаб олинади;



44-расм.

д) Шар экватор чизиги бүйича кесилади ва остки (жанубий қисми) ҳисобга олинмайди;

ж) Шарнинг юқори (шимолий қисми) текислик — қофоз устига қўйилади ва шар сатҳидан симметрия воситалари-нинг тасвири текислик — қофоз устига туширилади. Бунда: чизма устига тик йўналган симметрия ўқи нуқта, симметрия текислиги эса тўғри чизиқ шаклида тасвиранади; чизма устига қия йўналган симметрия ўқининг бир учи (шимолий шарнинг юқори қисмидаги учи) нуқта шаклида, симметрия текислиги эса ёй шаклида ифода этилади. Чизма сатҳига мос йўналишда ўтган симметрия ўқи тўғри чизиқ, симметрия текислиги эса айланади (шарнинг тасвири устига чизилган иккинчи чизиқ) шаклида кўрсатилади (44-б, расмда тасвирашнинг шундай усули кўрсатилган).

III б о б

КРИСТАЛЛОГРАФИЯНИНГ АСОСИЙ ҚОНУНЛАРИ

Кристалларни муайян тартиб билан даврий жойлашган моддий нуқталардан — ион, атом ва молекулалардан иборат эканлиги энди ҳеч кимда шубҳа уйғотмайди. Моддий нуқталарнинг муайян тартибда мана шу даврий жойланиши ҳам шубҳасиз маълум қонуниятга асосланади. Демак, кристаллографиянинг энг биринчи, муҳим қонунини қўйидагича баён этиш мумкин: ҳар қандай кристалл фазода муайян тартибда маълум даврийлик қоидасига мувофиқ жойлашган моддий нуқталар — ион, атомлар тўпламидан иборатдир (1).

Бу қонун ҳозиргача кристалларда ва умуман кристаллография фанида маълум бўлган жамики қонуниятларнинг асосини ташкил этади, яъни у кристалларнинг ички даврий тузилиши қонуниятининг кўзга ташланадиган оқибатидир.

Жумладан, кристалларнинг симметриялик қонунини мана бундай баён этиш мумкин: ҳар қандай кристалл маълум даражада симметрик-нисбитетнг жисмидир (2). Ҳар қандай кристалл ўхшаш — тенг бир хил хусусиятли моддий нуқталарнинг ёки нуқталар гуруҳининг чексиз, даврий такрорланиши натижасида юзага келар экан, ўша нуқталар ёки нуқталар гуруҳи орасида ўхшашлик, тенглик бўлиши му-

қаррардир. Мана шу моддий нүқталар ёки нүқталар гуруҳи орасидаги ўзига хос тенглик — ўхшашлиқ даражасини турли геометрик воситалар билан аниқлаш мумкин. Бу ҳақда қўйида батафсил тұхтаймиз.

Е. С. Федоров томонидан ишлаб чиқилган моддий нүқталарнинг фазода жойланишини акс эттирувчи тартиб юқорида баён этилган қонуниятнинг инкор этиб бўлмас оқибатидир. Уни қўйидагича таърифласа бўлади. “Ҳар қандай кристалланган жисм чексиз, даврий тақрорланадиган моддий нүқталардан ташкил топгандир. Ана шу моддий нүқталарнинг фазода жойланиш тартиби Е. С. Федоров томонидан кашф этилган бўлиб, уларнинг сони 230 тадир. Бу тартиб — қонуният ҳозирги пайтда рентген нурлари ёрдамида батафсил текширилган ва исботланган.

Агар моддий нүқталар ион, атом ёки молекулалар маълум тартибда даврий равишда уч йўналиш бўйича чексиз тақрорланаар экан, ўша нүқталар аввал бир тўғри чизик бўйича, кейин эса икки ўлчамли текис юза бўйлаб жойлашади ва ниҳоят, муайян ҳажмга эга бўлган геометрик шакл ҳосил қиласи.

Демак, кристалларнинг ўсиш назариясига мувофиқ кристаллар текис ёнлар ва ўша ёнлар кесишидиган тўғри чизик-қирралар билан чекланади. Бу тушунчага кристалларнинг текис ён ва тўғри қирралар билан чекланиш қонуни, деб ўз вақтида таъриф берилган эди. Шунингдек, кристаллнинг ёнлари ҳам ўзаро бир-бири билан кесишиб, қирра ҳосил қиласи. Кристалларнинг ҳар қайси ёни бир неча ёнлар билан кесишар, яъни бир неча қирра ҳосил қилар экан, албатта уларнинг орасида бир-бирига мос йўналганлари ҳам бўлиши шарт. Мана шу бир хил йўналганлар билан кесишидиган кристалл ёнлари, кристалларнинг бир минтақадаги ёнлари дейилади. Бу тушунча ўз вақтида минтақалар қонуни сифатида ўрганилади.

Шунингдек, кристалларнинг ўсиш жараёни билан боғлиқ қонунлар ҳам мавжуддир. Жумладан, кристалларнинг ёнлари ретикуляр зичлиги катта бўлган юзалардан иборатдир. Бундан ташқари кристалл секин ўсган ёнлар билан чекланади, тез ўсган ёнлари ўсиш жараёнида йўқ бўлиб кетади, деган айният-қонунлар ўз моҳиятини ҳануз йўқотгани йўқ.

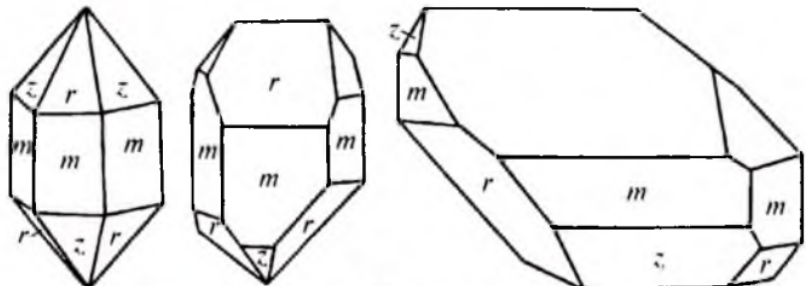
Булардан ташқари, кристалларнинг физик хусусиятлари билан ички тузилиши — симметрияси орасидаги боғланишни кўрсатувчи жуда кўп қонуниятлар ҳам борки, улар физикага оид қонунлар сифатида физика фанида батафсил ўқитилади. Жумладан, Кулон, Ом, Максвелл, Брюстер, Гук қонунлари каби қонунлар шулар жумласидандир.

Бу қонунлар ўз вақтида кристаллар ҳақидаги фаннинг юзага келиши ва тараққиёти давомида жуда катта аҳамият каашф этган бўлиб, ҳануз илм аҳли томонидан тан олиб келинмоқда. Мавзу қамровининг чекланганлиги инобатга олинниб, бу қонунларнинг батафсил таърифи ва исботи ушбу дарсликда келтирилмайди; лекин шунга қарамай кристалларни аниқлаш, батафсил тадқиқ этиш, таърифлашда кенг қўлланиладиган икки асосий қонун устида батафсил тўхтабиб ўтамиз.

1. Бутун сонлар қонуни ва кристаллографик белгилар

Мураккаб шаклли кристалларни ўрганишда уларнинг симметрия воситаларини ва қандай содда шакллардан таркиб топилганлигини аниқлаш билан бирга шу содда шаклларнинг ўзаро бирининг иккинчисига ва симметрия воситаларига нисбатан тутган ўрни — ҳолатини ҳам белгилаш талаб этилади. Бундай маълумотга эга бўлмасдан туриб, кристалл шаклини ташкил этувчи содда шаклнинг номига қараб, унинг ташқи қиёфаси ҳақида тўлиқ тасаввурга эга бўлиш мумкин эмас: бир хил симметрия кўринишига эга, шунингдек бир турли содда шакллардан ташкил топган. Лекин ташқи кўриниши бугунлай бошқача бўлган кристалл шаклларининг жуда кўпини бунга мисол қилиб кўрсатиш мумкин. 45-расмда кўрсатилган шакллар ўзаро таққосланганда ҳам шу фикрни тасдиқловчи холосага келиш мумкин.

Кристалл шаклларида иштирок этаётган содда шаклларни бир-бирига нисбатан тутган ўрнини, шунингдек, симметрия воситаларига нисбатан қандай жойлашганлигини аниқлаш учун кристаллографик ўқлар ва кристаллографик белгилар (символлар) деган тушунчалардан фойдаланилади. Бу тушунчалар франциялик олим Рене Жюст Аюи томони-



45-расм.

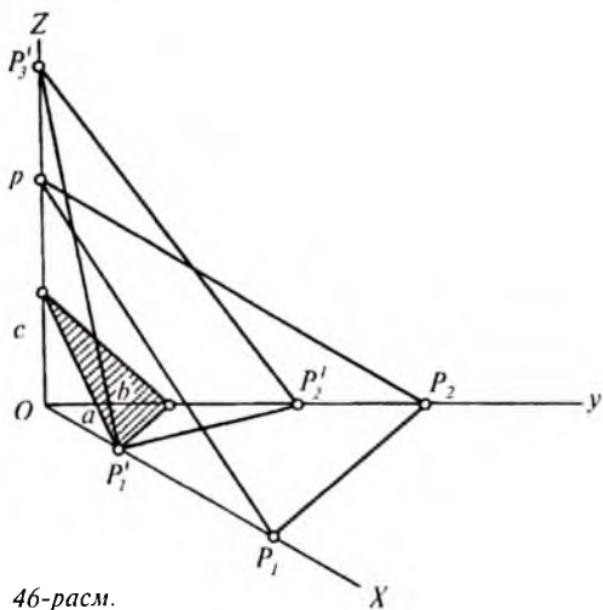
дан кашф этилган кристаллографиянинг иккинчи асосий қонунига асосланади.

Бутун сонлар қонуни. Минералогия ва кристаллография профессори Р. Ж. Аюи кристалларнинг ички тузилиши соҳасида ва кальцит кристалли устида олиб борган кузатишлари натижасида кристаллар параллелопипедлар шаклидаги заррачалардан ташкил топган деган холосага келади. Шу назарияга асосланиб, у бутун сонлар қонуни ёки “мутаносиб нисбатлар қонуни” деб аталган қонунни кашф этди. Бу қонун қўйидагича талқин этилади. Кристаллнинг бир нуқтада тўқнашувчи қирраларни кесиб ўтган иккита параллел эмас ёни нинг шу қирралар бўйича олинган параметр (ўлчам)ларининг қўш нисбати доимо бутун ва кичик сонлардир.

Тушуниш осонроқ бўлиши учун учта бир нуқтада тўқнашадиган қирраларни математикада қўлланадиган координата ўқлари билан мос равишда x , y , z қаби белгилаймиз. Кристаллнинг танланган икки ёни шу ўқларнинг муайян кесмаларини ҳосил қиласи (46-расм). Кристаллнинг биринчи ёни $p_1^1 p_2^1 p_3^1$ координата ўқлари x , y , z бўйича op_1^1 , op_2^1 , op_3^1 кесмаларини ҳосил қиласиди, бу шу ённинг ўлчамларидир. Иккинчи ёни p_1 , p_2 , p_3 ҳосил қиласиган шундай — op_1 , op_2 , op_3 иккинчи ён ўлчамларидир. $op_1 : op_2 : op_3$ биринчи ён ва $op_1^1 : op_2^1 : op_3^1$ — иккинчи ён параметрларининг ўзаро нисбати бўлиб, бу нисбатларнинг қиймати одатда номутаносиб каср сонларга teng. Лекин юқорида таъриф этилган қонунга кўра шуларнинг қўш нисбати $\frac{op_1}{op_1^1} : \frac{op_2}{op_2^1} : \frac{op_3}{op_3^1} = p : q : r$

p , q , r — бутун кичик сонлардир.

Маълумки, юқорида x , y , z — координата ўқлари билан мос қўйилган кристалларнинг қирралари фазовий панжара



46-расм.

қаторлари билан бир-бираига мос бўлади. Кристаллининг p_1 , p_2 , p_3 ва $p'_1 p'_2 p'_3$ ёнларининг юзаси эса фазовий панжаралинг текис тўрларидир. Шундай экан, кристалл ёнининг ҳар қайси қирра, ўқи (координата ўқи) бўйича олинган ўлчами қолдиқсиз бутун сонга бўлинувчи умумий ўлчов бирлигига эга.

Рентген нури кашф этилишидан олдин, кристаллининг ички тузилиши қонуниятлари батафсил текширилмасдан тахминларга асосланаб, кашф этилган бу қонун ҳозиргача ўз моҳиятини йўқотгани йўқ. Кристалл шаклларини белгилаш — символларини аниқлаш билан бир қаторда кристаллининг эҳтимолда тутилган ёнларини назарий тасаввур этиш ҳам шу қонунга асосланади. Бунинг учун кристаллининг қандайдир ён текислигини танлаб олиб, шу ён билан параметрларининг қўш нисбати бутун кичик сон қийматига тенг бўлган бошқа ённинг қандай ҳолатда ўтишини ҳисоблаб чиқиш ва тасаввур этиш мумкин. 46-расмда a , b , c параметрларга эга юза (чизиқчалар билан белгилаб қўйилган текислик) ана шундай эҳтимол тутилган ёнлардан иборатdir, чунки улар параметрларининг қўш нисбати $1 : 2 : 1$ шаклида бўлиб, юқорида қайд этилган қонунга мос келади.

2. Кристалл ёnlарининг белгилари

Кристалл ёnlарининг фазодаги ҳолатини аниқ белгилаб берадиган рақамлар индекс (сон) лар ёки белгилар (символлар) деб аталади.

Кристалл ёnlарининг символларини аниқлашда хилмасил усууллардан фойдаланиш мумкин. Қуйида фойдаланиш учун қулай бўлган ва амалда нисбатан кенг қўлланиб келинаётган Миллер символлари тўғрисида тўхталиб ўтамиз.

Миллер символларини ҳосил қилиш учун Р. Ж. Аюи қонуни учун тузилган нисбатнинг акси олинади, яъни биринчи ён параметрларнинг иккинчи ён параметрларига нисбати олинади. Индексларни ҳосил қилувчи ҳар бир сон Миллер томонидан 1889 йили “индекслар” деб аталган. Бунда op_1 , op_2 , op_3 бирлик ўрнида қабул қилинган ягона ён параметрлари op_1 , op_2 ва op_3 символлари аниқлананиши лозим бўлган ён параметрларидир:

$$\frac{1}{\frac{op_1}{op_1^{\frac{1}{2}}}, \frac{op_2}{op_2^{\frac{1}{2}}}, \frac{op_3}{op_3^{\frac{1}{2}}}} = \frac{op_1^{\frac{1}{2}} : op_2^{\frac{1}{2}} : op_3^{\frac{1}{2}}}{op_1 : op_2 : op_3} = h, k, l$$

Кристалл ёnlарини белгилаш учун аввало бирлик деб қабул қилиш мумкин бўлган ягона ён билан кесишадиган учта бир нуқтадан ўтадиган қирралар билан (юқорида координата ўқлари деб қабул қилинган) мос йўналиш — кристаллографик ўқлар танланади ва уларнинг бири — x , кузатувчи томон йўналган, иккинчиси — y , кузатувчига параллел, учинчиси — вертикал йўналган тарзда қўйилади. Кристаллографик ўқларнинг кесишган нуқтасидан олдинги, ўнг ва устки томонидаги учлари мусбат, қарама-қарши учлари эса манфий ишора билан белгиланади.

Кристалл ёnlарининг ҳолатини белгилашда ён ўлчамлари нисбати шу ённинг кристаллографик ўқлар устида ҳосил қилган кесмаси нисбатан билан ҳам аниқланади. Кристалл ёnlарининг x ўқи бўйича кесмаси a , y ўқи бўйича кесмаси — b ва z ўқи бўйича кесма с билан белгиланади. Уларнинг нисбати эса $a : b : c$ шаклида ёзилади.

Демак, кристалл ёnlари ҳолатини аниқ тасаввур этиш учун аввало кристаллографик ўқларни танлаш, улар ораси-

даги бурчакларни билиш ва шу ённинг кристаллографик ўқлар устида ҳосил қилган кесмалари нисбатини аниқлаб олиш керак.

47-расмда кристаллографик ўқларниң ҳолати ва улар орасидаги бурчакларни белгилаш тартиби күрсатилган бўлиб, қўйида уларни татбиқ этишга оид масалалар келтирилган.

Кристалнинг берилган ёни I-x, II-y, ва III-z ўқларини кесиб, мос равишда $a : b : c$ кесмалар нисбатини ҳосил қилас экан, бундай ённинг симметрия воситалари атрофида такрорланиши натижасида пирамида ҳосил бўлади, шунга кўра у пирамидал ён деб айтилади.

Ён ҳосил қилган қийматнинг биронтаси катталаша бориб, чексиз қийматга teng, яъни, масалан, $a : b : \infty$ ($c = \infty$) бўлиб қолади, у ҳолда бу ённинг симметрия воситалари атрофида такрорланиши призма ҳосил қиласди ва бундай ён призматик ён деб аталади, (110) — шундай призматик ён бўлади.

Кристал ёнларини бирортаси кристаллографик ўқлардан иккитаси бўйича чексиз қийматга teng кесмалар ҳосил қилиб, яъни $\infty : \infty : c$ каби нисбатларда кесишар экан, бундай ёнлар пинакоидал ёнлар деб аталади (001 — пинакоид ён).

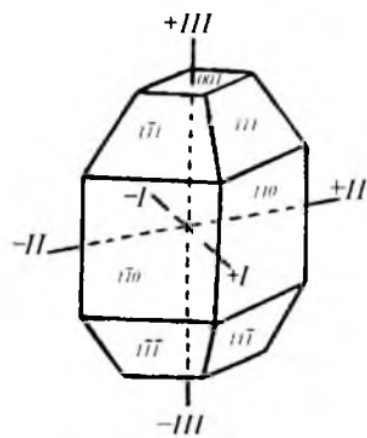
Бундан ташқари, шу ёнлар ўзининг кристаллографик ўқларга нисбатан тутган ўрнига караб ҳам турлича бўлиши мумкин. Масалан, тик йўналган призматик ён (110) — z ўқига параллел, x ва y ўқларини кесиб ўтади.

Бўйлама (кўндаланг) призматик ён (011) — x ўқига параллел у ва z ўқларини кесиб ўтади.

Энлама призматик ён (101) — y ўқига параллел x ва z ўқларини кесиб ўтади.

Асос пинакоид (биринчи тартибли пинакоид) (001) z ўқини кесиб x ва y ўқларига параллел ўтади.

Ёнлама пинакоид (иккинчи тартибли пинакоид) (010) y ўқини кесиб, x ва z ўқларига параллел ўтади.



47-расм.

Олдинги пинакоид (биринчи тартибли пинакоид) (100) χ ўқини кесиб, γ ва у ўқларига параллел ўтади.

Демак, кристаллографик ўқлардан биронтасига параллел ўтган кристалл ёнининг шу ўқ бўйича ҳосил қилган кесмаси чексиз қийматга эга, унинг индекси Миллер бўйича 0 га teng. Шунинг учун призматик ёnlар қуидаги индекслар: (110) ва ($\bar{1}10$); (101); ва ($\bar{1}01$) (011) ва (011); пинакоидларнинг ёnlари (001); (010) ва (100) каби индекслар билан белгиланади. Кристалл ёни кристаллографик ўқларнинг манфий учларини кесиб ўтар экан, шу ён индексларнинг устига манфийлик ишораси (-) қўйилади.

Кристалл ёnlари индексини кристалл шакли индексларидан фарқ қилиш мақсадида биринчилари оддий қавс ичига, иккинчилари эса катта қавс ичига олинади ва қуидагича: кристалл ёnlари символи (III) кристалл шакли символи [III] кўринишида ёзилади.

1. Кристаллографик ўқларни ташлаш. Юқорида келтирсан тушунчалардан маълум бўладики, кристалл ёnlарининг символлари шу кристалл учун танлаб олинган кристаллографик ўқлар йўналишига боғлиқ бўлиб, танланган ўқлар йўналишининг ўзгариши билан мос равишда кристалл ёни символларини турлича ёзиш мумкин. Фанда мана шундай хилма-хилликка йўл қўймаслик мақсадида кристаллографик ўқларни ташлаш учун халқаро миқёсда қабул қилинган умумий тартиб бор. Бу тартибни кўпинча кристалларни ўрнатиш (кристаллографик ўқларга нисбатан қўйиш) тартиби ёки усувлари деб аталади.

Кристалларнинг ҳар бири учун танлаб олинадиган кристаллографик ўқларнинг йўналиши ва шу йўналишлар орасидаги бурчаклар, ниҳоят кристалл ёнининг шу ўқлар устида ҳосил қилган кесмаси ҳам ҳар қайси сингония кристаллари учун хос тартибда бўлади. Сингония деган атаманинг ўзи ҳам мана шу кристаллографик ўқлар йўналиши орасидаги бурчакларнинг ўхшашлигидан олинган бўлиб, ўхшаш (тeng) бурчакли, деган маънони англатади.

Кристаллографик ўқлар орасидаги бурчаклар γ ($< yoz$), β ($< xoz$), γ (xoy) каби юонон ҳарфлари билан белгиланади.

Кристаллографик ўқларни танлаш симметриялык дара-жаси паст ва юқори, шунингдек, тетрагонал сингония кристалл шаклларида бўлакча, тригонал ва гексагонал сингонияга мансуб кристалл шаклларида эса янада бошқачароқлир. Бу сингониялар кристалл шаклларида кристаллографик ўқларни танлаш анча мураккаб.

1. Симметриялык дара-жаси паст кристалл шакллари учун кристаллографик ўқларни танлаш. Маълумки, триклин сингонияда, шу сингонияга мансуб кристалл шаклларида симметрия воситаларидан фақат биринчи даражали симметрия ўқи — I билан симметрия маркази I бўлиб, йўналиши кристаллографик ўқлар билан мос келадиган симметрия воситаларини топиш мумкин эмас. Шунга қўра кристаллографик ўқларнинг йўналиши тўғри бурчак (90°) га яқин бурчак билан кесишувчи, бир текисликда ётмайдиган учта қирралар йўналиши билан мос қўйилади. Шу билан бирга ўша учта кристаллографик ўқни кесиб ўтадиган ҳар қандай ён ягона ён бўлади. Бунда кристаллографик ўқлар орасидаги бурчак, юқорида айтилганидек, 90° га тенг бўлмайди, яъни $\alpha \neq 90^\circ; \beta \neq 90^\circ; \gamma \neq 90^\circ$. Бу сингонияни триклин (три-уч, клин-қийшиқ) деб аталишининг ҳам сабаби шундадир.

Ягона ённинг танланган кристаллографик ўқлар бўйича ҳосил қилган кесмалари: ox ўқи бўйича — a , яъни oy ўқи бўйича — b , z ўқи бўйича с кесмалари ҳам бир-бирига тенг эмас, яъни $a \neq b \neq c$. Бу тенгсизликдаги $b = 1$ деб қабул қилинади ва у $a : 1 : c$ нисбати шаклида ёзилади (48-расм).

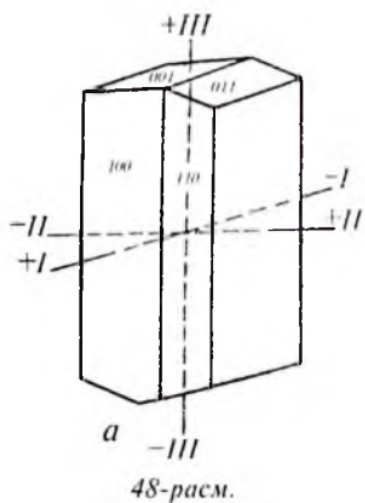
Демак, триклин сингония кристалл шаклларини ўрганишда бенгта қиймат — $\alpha; \beta; \gamma$ бурчакларни ва a, b, c кесмалари узунлигини (b га нисбатан) аниқлани керак (4-жадвал).

Моноклин сингония кристалл шакллари учун кристаллографик ўқларни танлаш. Бу сингония кристалл шаклларида тасаввур этиладиган иккинчи дара-жали симметрия ўқи 2 ёки т симметрия текислигига тик йўналиш иккинчи кристаллографик ўқ, яъни у ўқи йўналишини билан мос қўйилади. Қолган ўқлар, яъни x билан z ўқи билан иккинчи дара-жали симметрия ўқига тик йўналишда ёки симметрия те-

Кристаллографик үқларни танлаш

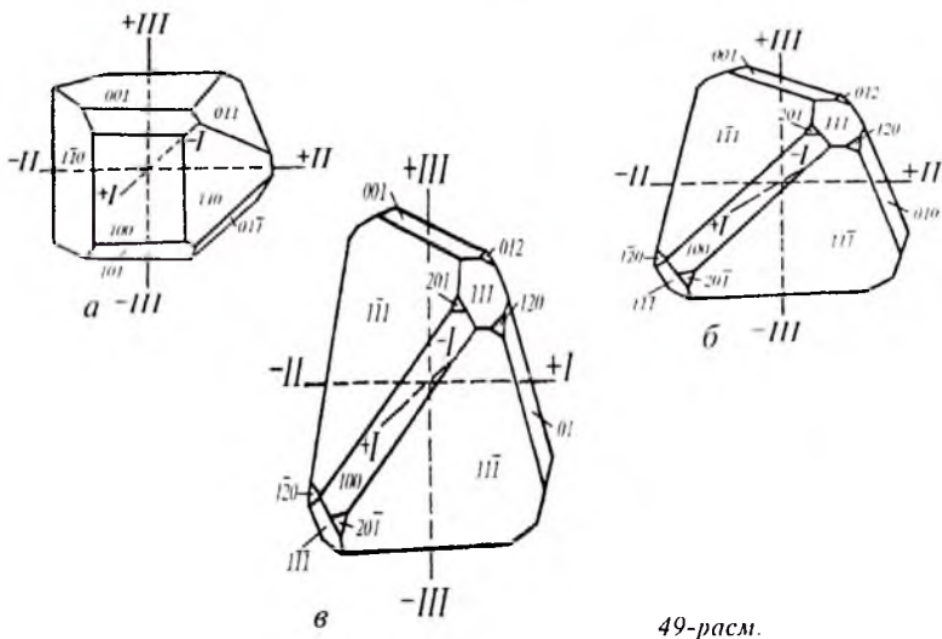
Сингония	Кристаллографик үқлар	Ягона ёни
Триклин	x, y, z үқлари Хақиқий ёки булиши мумкин бұлған қирралар билан мос танланади. z ривожланған ёнлари билан мос қўйилади: $\alpha \neq \beta \neq \gamma$	Ягона ёнининг кристаллографик үқлар буйича ҳосил қылган кесмалари тенг эмас: $a \neq b \neq c$
Моноклин	y үқи z билан мос m га тик йўналған бұлади. x, z үқлари y үқига, ҳақиқий ёки булиши мумкин қирраларига мос қўйилади. z үқи доимо тик йўналған бұлади: $a \neq y 90^\circ \neq \beta$	Ягона ёнининг кристаллографик үқлар буйича ҳосил қылган кесмалари тенг эмас: $a \neq b \neq c$
Ромбик	x, y, z үқлари ягона йўналишга мос қўйилади. Бу учта үқ учта 2 билан ёки битта 2 бұлса (z) билан мос, иккитаси икки m га тик олинади: $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$	Ягона ёнининг кристаллографик үқлар буйича ҳосил қылган кесмалари тенг эмас: $a \neq b \neq c$
Тетрагонал	z үқи билан 4 ёки мос қўйилади. x, y үқлари z үқига тик йўналған текислик устиди 2 буйича, ёки m га тик ёки ҳақиқий ёки булиши мумкин бұлған қирраларга тик ёки мос равища танланади: $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$	x ва y үқлари буйича тенг, ҳам z үқи буйича унга тенг эмас кесмлар ҳосил қиласи: $a = b \neq c$
Тригонал хамда тексагонал	z үқи 6, $\bar{6}$, 3, $\bar{3}$ үқлари билан мос қўйилади, x, y, u үқлари z га тик йўналған текислик устидан, 2 устидан, m га тик, булиши мумкин бұлған ҳақиқий қирраларига мос равища танланади.	Ягона ёни иккита z үқига тик йўналған үқлар буйича тенг, лекин z га тенг эмас кесмалар ҳосил қиласи, учинчи үқ горизонтал үқларнинг бирига мос ёки бошқа үқлар ҳосил қылган кесманинг $1/2$ улушига тенг кесма ҳосил қиласи.
Кубик	x, y ва z үқлари $3L_4$, $3L_3$ ёки $3L_4$ билан мос қўйилади. $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$	x, y ва z үқлари буйича тенг кесмалар ҳосил қиласи. $a = b = c$

кислиги устида кристаллнинг мавжуд, ёки бўлиши мумкин бўлган қирраларига мос йўналишда танланади. Шундай танланган ўқлар орасидаги бурчаклар: $\alpha = \gamma = 90^\circ \neq \beta$ каби ёзилади. Шунга кўра бу сингония моноклин (моно — бир, клин — қийшиқ, бир ўқи қийшиқ) дейилади. Ягона ённинг ўқлар устида ҳосил қилган кесмаси бир-бирига teng эмас: $a \neq b \neq c$ (49-расм).



Кейинги пайтларда 2-симметрия үқи ζ билан мос қўйила бошланди. Шу усул қўлланилганда призма ёки диэдр ёнларидан бири ягона ён деб қабул қилинади.

Ромбик сингония кристалл шаклларида кристаллографик үқларни танлаш учун шу сингония кристалл шаклларида тасаввур этилган учта иккинчи даражали симметрия үқи йұналиши кристаллографик үқлар йұналиши билан мос қўйилади. $mm2$ — симметрия қўринишида иккинчи даражада



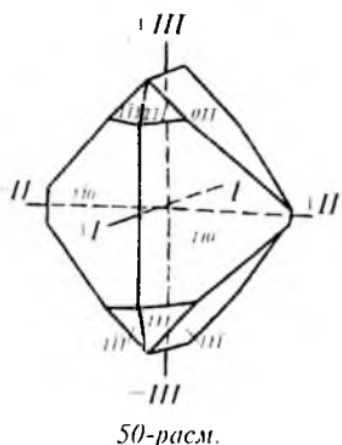
ли симметрия ўқи z билан мос қўйилади, иккита симметрия текислигига тик йўналишда биринчи ва иккинчи (x ва y) кристаллографик ўқлар танланади. Маълумки, шу сингония кристалларидаги $2\ 2\ 2$ ва $m\bar{m}2$ симметрия воситалари ўзаро тўғри бурчак ҳосил қилиб кесишади. Демак, $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$. Ромбик пирамида, дипирамида ёки тетраэдр ёnlаридан бири ягона ён деб қабул қилинади. Ягона ённинг координатага ўқлари бўйича ҳосил қилган кесмаси $a : 1 : c$ бир-бирига тенг эмас, яъни $a \neq b \neq c$.

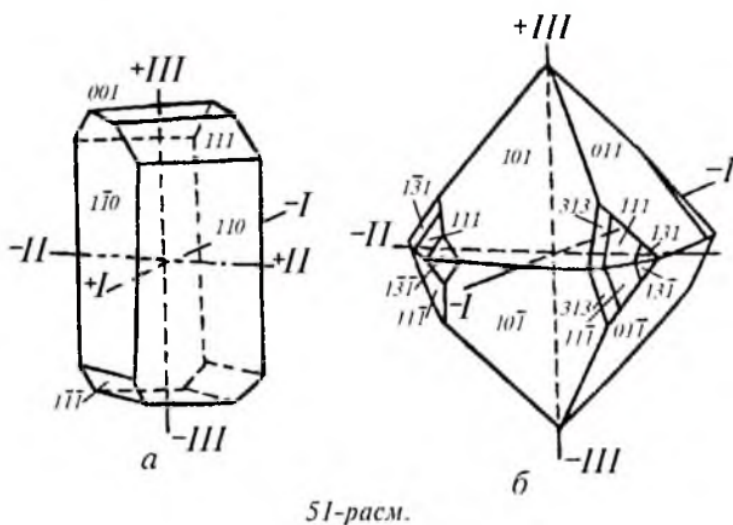
Бундай кристаллар шаклининг кўпида кўндаланг кесими ёки асоси ромб қиёфасида бўлади ва шунга кўра бу сингония ромбик сингония дейилади (50-расм).

2. Ўрта табақа кристалл шакллари учун кристаллографик ўқларни ташлаш. Тетрагонал сингонияда III- z ўқи тасаввур этиладиган бирдан бир юқори даражали симметрия ўқи — 4 ёки 4 билан мос қўйилади ва асосий кристаллографик ўқ деб аталади. I- x ва II- y ўқлари эса иккинчи даражали симметрия ўқларининг бир-бирига тик йўналган иккитаси билан мос, шундай симметрия ўқлари бўлмаган кристалл шаклларидаги симметрия текислигига тик, улар ҳам бўлмаган шаклларда кристаллнинг мавжуд ёки булиши мумкин бўлган қирраларига мос равишда танланади. Маълумки, бу сингония кристалл шаклларидаги иккинчи даражали симметрия ўқлари — ўзаро ва юқори даражали 4 (4) симметрия ўқи билан 90° бурчак ҳосил қилиб кесишади. Демак, $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$ бўлади. Тетрагонал пирамида ёки тетраэдр ёnlаридан бири ягона ён деб белгиланади (4-жадвал).

Танланган ягона ён x ва y бўйича тенг ҳамда z ўқи бўйича уларга тенг эмас кесмалар ҳосил қиласди, яъни $a = b \neq c$. Юқорида таъкидланганидек $b = 1$ бўлар экан, у ҳолда шу кесмалар нисбати $1 : 1 : c$ шаклида ёзилади.

Бунда c бирдан-бир аниқланиши лозим бўлган геометрик қийматdir. Шу сингонияга мансуб кристалл шаклларининг кўндаланг кесими тўғри тўрт бурчакли, яъни



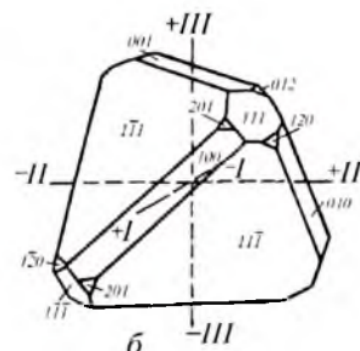
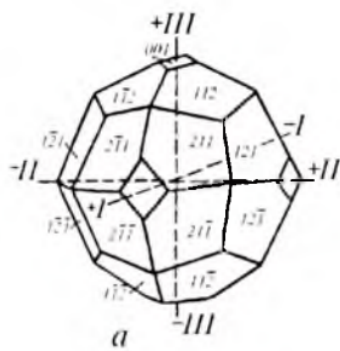


квадрат қиёфасига эга бўлиб, шунинг учун тетрагонал (тетра — тўрт, гония — бурчак) ёки баъзан квадрат сингония деб аталади (51-расм).

Тригонал ва гексагонал сингониялар учун кристаллографик ўқларни танлашнинг алоҳида усули юқори табақадан кейин таърифланади.

3. Юқори табақа кристаллари учун кристаллографик ўқларни танлаш. Кубик сингония кристалл шаклларида тасаввур этиладиган учта тўртинчи даражали 4 ёки булар бўлмагани ҳолда, учта иккинчи даражали — 2 ёки тўртинчи даражали инверсион — $\bar{4}$ симметрия ўқлари кристаллографик ўқлар билан мос қўйилади. Демак, бу симметрия ўқлари ўзаро $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$ каби бурчак ҳосил қилиб кесишади (4-жадвал).

Октаэдр ёки тетраэдр ёнларидан бири ягона ён деб қабул қилинади. Ягона ён ҳамма кристаллографик ўқлар бўйича тенг кесмалар ҳосил қилиб кесишади, яъни $a = \beta = c$. Шу кесмалар нисбати $v = 1$ эканлигини ҳисобга олсак, бу нисбат $1 : 1 : 1$ шаклида ёзилади. Бунда симметрия ўқларининг қайси бирини, қайси кристаллографик ўқ билан мос қўйишдан қатъий назар, натижада бир хил бўлиб чиқаверади, чунки бу ўқлар геометрик тенг қийматли йўналишлар билан мос ўтади (52-расм).

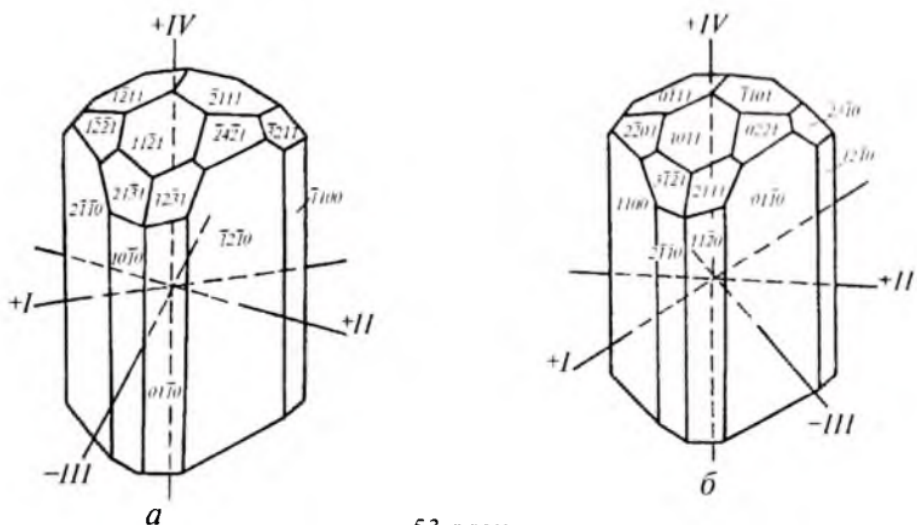


52-pag-1

Юқорида таърифи келтирилган бошқа сингонияларда бундай эмас, масалан, ромбик сингония кристалл шаклларидағи иккинчи даражали ўқларнинг биринчисини аввал х, кейин у ёки γ ўқлари билан мос қўяр эканмиз, шу кристалл шакл ёnlарининг символи аввал бошқа, кейин эса яна бошқача бўлиб чиқади. Чунки бу ромбик сингония кристалл шаклларидағи иккинчи даражали ўқларнинг тенг қимматли эмаслиги оқибатидир. Бу эса, ўз навбатида, кристалларнинг ички қонуний тузилиши — фазовий панжара элементар ячейкасининг қиёфаси билан боғлиқдир. Ромбик сингония кристалл шаклларидағи симметрия ўқларининг қайси бирини у ўқи билан мос қўйиш кераклиги анча мурракаб масаладир. Бу ҳақда маҳсус китоблардан маълумот олиш мумкин.

4. Тригонал ва гексагонал сингония кристалл шакллари учун кристаллографик үқларни таплаш.

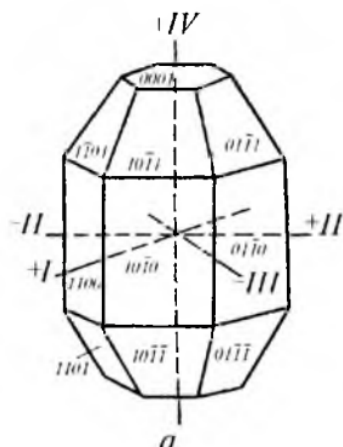
Бу сингонияларга мансуб кристалл шаклари учун кристаллографик ўқларни танлашда аввал гилларига қарагандай бошқачароқ йўл тутилади. Юқорида кўриб ўтилганидек, кристаллографик ўқлар симметрия ўқлари йўналиши билан, яъни Р. Ж. Аюи қонунига кўра, бир нуқтада кесишидиган қирралар йўналиши билан мос қўйилиши керак. Шунга кўра 4-симметрия ўқи тетрагонал сингония кристалл шакллари учун олингани каби бу сингония кристалларида \bar{z} ўқи 6, ёки 3, ёки $\bar{3}, \bar{6}$ симметрия ўқлари йўналиши билан мос қўйилади (53-расм). Маълумки, бу сингониялар кристалл шаклларида шу асосий ўқларга нисбатан тик йўналган иккинчи даражали ўқларнинг сони учта (масалан, ром-



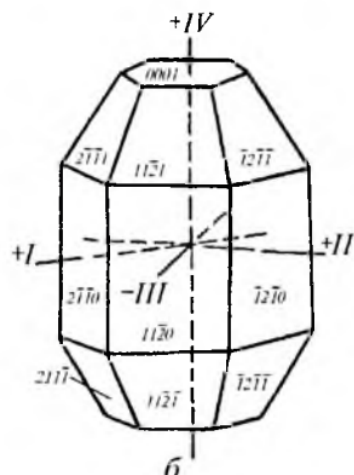
53-расм.

боэдрик симметрия күринишида ёки олтита (масалан, дигексагонал — дипирамидал симметрия күринишида) бўлиб, улардан тўғри бурчак ҳосил қилиб кесишадиган иккитасини танлаб олиш ва уларни кристаллографик ўқлар деб аташ мумкин эмас, чунки бу ўқларнинг ҳаммаси ҳам 60° ёки 120° ли бурчак бўйича кесишадиган тенг қийматли йўналишдир. Шу сингониялар кристалл шаклларнинг ўзига хос симметриялик даражасига мувофиқ кристаллографик ўқларни танлашда қуйидаги усуллардан фойдаланиш мумкин.

1. Бравэ усули. Бравэ томонидан таклиф этилган шу усулга кўра юқори даражали симметрия ўқи (6 ёки 3 , 6 , ёки 3) йўналиши з ўқи йўналиши билан мос қўйилади. Унга тик йўналган x ва у ўқлар ўрнига иккинчи даражали ўқларнинг учтаси тўғри келади (54-расм). Буларнинг иккитаси x ва y , учинчиси у ҳарфи билан белгиланади. Агар кристалл шаклида 2 ўқлари мавжуд бўлмас экан, у ҳолда x , y , z ўқлари ўзаро 60° ли бурчак ҳосил қилинадиган қирралар бўйича ёки шундай йўналган симметрия текисликларига тик йўналишда бир текисликнинг ўзида жойлашган бўлиб, ўзаро 120° ли бурчак ҳосил қилиб кесишади. Демак, тригонал ва гексагонал сингониялар учун танланган кристаллографик ўқларнинг сони тўртта бўлиб, улардан биринчиси x , кузатувчисининг чап томонидан, иккинчиси — y , кузатувчига параллел ва учинчиси — у эса, кузатувчининг ўнг томони-



54-расм.

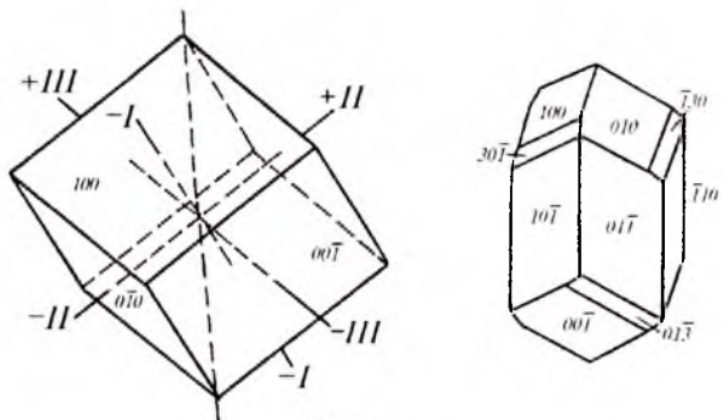


дан үтади. Шу танланган кристаллографик ўқлар орасидаги бурчаклар $\alpha = \beta = 90^\circ$, $\gamma = 120^\circ$ ва ягона ённинг шу ўқлар бўйича ҳосил қилинган кесмалар орасидаги нисбат боғланиш $a = b = c$ ($1 : 1 : c$) шаклида ёзилади (4-жадвал).

II. Федоров усули. Бу усулда ҳам кристаллографик ўқлар Бравэ усулидаги каби танланади, лекин улар бошқача тартиб билан белгиланади. Юқори даражали ўқ билан мос қўйилгани биринчи (I), кузатувчи томон йўналгани учун (III), кузатувчининг чап томонидан үтгани тўртинчи (IV) ва ўнг томонидан үтгани иккинчи (II) деб қабул қилинади.

III. Миллер усули. Бу усулга кўра кристаллографик ўқлар учта ўзаро тенг бурчак ҳосил қилиб кесишуви қирралар йўналиши билан мос қўйилади. Бу қирралар юқори дараҷали симметрия ўқи билан ҳам тенг бурчаклар ҳосил қилиб кесишади. Шундай экан, бошқа сингониялар учун қабул қилинган тартиб, яъни кристаллографик ўқларни симметрия воситалари билан мос қўйиш тартиби бу сингониялар учун бузилади. Шунга қарамай бу усул тригонал сингония кристаллари учун қўлланилади ва баъзан ромбоэдрик усул, деб ҳам аталади. Юқорида келтирилган тартибга кўра қиймат нисбати $a = b = c$.

$\alpha = \beta = \gamma \neq 90^\circ$ бўлиб, улар Бравэ усулидагига қараганда бутунлай бошқачадир. Шу икки усул билан аниқланган ённинг икки хил символлари орасида математик боғланиш



55-расм.

бор, яъни уч индексли символдан тўрт индексли символга (ва аксинча) математик йўл билан ўтиш мумкин (55-расм).

Кристалл қирраларининг символлари. Кристалл ёнларининг символлари билан бир қаторда қирраларининг символларини ҳам аниқлаш талаб этилади. Бу кристалларнинг бўлиши мумкин бўлган ёнларини тасаввур этиш учун шундай ённинг кристаллографик ўқларга нисбатан тутган ўрни мавқенини аниқлаш учун ёрдам беради. Бунинг учун кристалларнинг қирраси кристаллографик ўқларнинг бошланғич нуқтасигача йўналишини ўзгартирмай кўчирилган деб тасаввур этилган ва унинг символлари ана шу кўчирилган қирра учун танланган кристаллографик ўқлар бўйича аниқланади.

Кристалл қирралари символлари учун шу қирра параметрларининг нисбати олинади ва улар квадрат қавсдаги $[g, s, t]$ каби ёки индексларнинг сон қийматлари аниқланганда [324] шаклда ёзилади.

Қирра ва шу қирра билан кесишадиган ён индекслари орасидаги муносабат

Кристалл ёнининг ва шу билан кесишувчи ёки мос йўналган қиррасининг индекслари орасида оддий боғланиш мавжудирки, бу ҳам кристаллни ҳисоблаш ишида ниҳоятда муҳим аҳамиятга эга.

Кристалл ёнининг символи h, k, l ва шу ённи кесувчи қирранинг символи r, s, t бўлар экан, у ҳолда булар ораси-

даги боғланишни қўйидагича тасаввур этиш мумкин:
 $hr + ks + lt = 0$.

Кристалл ёнининг индекслари билан шу ённи кесувчи қирра индекслари кўпайтмасининг йифинидиси 0 га тенг.

Бу қоиданинг нечоғлик ҳаққоний эканлигини қўйидаги мисолдан ҳам қўриш мумкин. Октаэдрнинг ихтиёрий танлаңган ABC ёни (III), AB қирраси эса 110 каби символларга эга. Шу символларнинг мос ҳадлари бир-бирига кўпайтирилиб, кейин қўшилади:

$$(1.1) + (1.1) + (1.00) = 110.$$

Кристалнинг мос ёnlари орасидаги бурчакларнинг доимийлик қонуни (стенон қонуни) ва кристалларни ўлчаши

Кристалл ёнларининг ўсиш тезлиги ва ниҳоят унинг ташқи қиёфаси аввал айтиб ўтилганидек, шу кристалл ривожланастган муҳитга, яъни ҳарорат, босим, эритманинг қуюқсуюқлиги ва бошқа сабабларга боғлиқ равишда хилма-хил бўлиши мумкин. Табиатда шундай моддалар (сунъий моддалар) ҳам борки, муҳит билан боғлиқ равишда бошқа-бошқа симметрия кўринишлари — сингонияларга мансуб кристалл шакллари ҳосил қиласди. Масалан, карбон-гексагонал сингонияда графит шаклида (нисбатан паст босим ва паст ҳароратда) ҳам кубик сингонияда олмос шаклида (юқори босим ва юқори ҳароратда) кристалланади. Лекин қўпинча бир сингонияда бир симметрия кўринишига мансуб бўлган кристалл шаклининг ўзи ҳам ташқи муҳит билан боғлиқ равишда турлича қиёфаларга эга бўлиши мумкин.

Шунингдек, кристалларнинг геометрик шакли уларнинг ички тузилиши билан боғлиқ равишда ҳар хил бўлади.

45-расмда кварц кристалининг турли қиёфалардаги шакли кўрсатилган. Шу кварц (SiO_2) билан гематит (Fe_2O_3) кристалларнинг турли қиёфадаги шакллари устида олиб борган кузатишларга асосланиб, даниялик олим И. Стенон 1669 йили биринчи бўлиб бир хил модда кристалл шаклларининг мос ёnlари орасидаги бурчагининг доимий ўзгармас эканлигини ўлчамасдан аниқлади.

Бу қонуннинг бошқа модда кристаллари учун ҳам таалуқли эканлиги 1783 йили француз олими Ж. Б. Роме де Лил томонидан кашф этилган эди.

Ёнма-ён қўйилган бир модданинг бир хил муҳитда ўсташ кристалларининг бир хил йўналган қирралари билан чекланган ёnlари мос ёnlардир.

Олдинги бобларда айтганимиздек, буюк рус олимни М. В. Ломоносов 1749 йили селитра кристалл шакллари учун мос ёnlар орасидаги бурчакнинг доимиyllигини аниқлади ва уни ўзи кашф этган кристалларнинг ички тузилиши назарияси билан асослаб берди. Унинг бу назарияси кристалларнинг ички тузилиши ҳақидаги ҳозирги замон тушунчаларига жуда яқин келади. Кейинчалик 1763 йили М. В. Ломоносов кристалл ёnlари орасидаги бурчакларни аниқ ўлчаб, бу қонунни олмос кристалларида ҳам исбот этди.

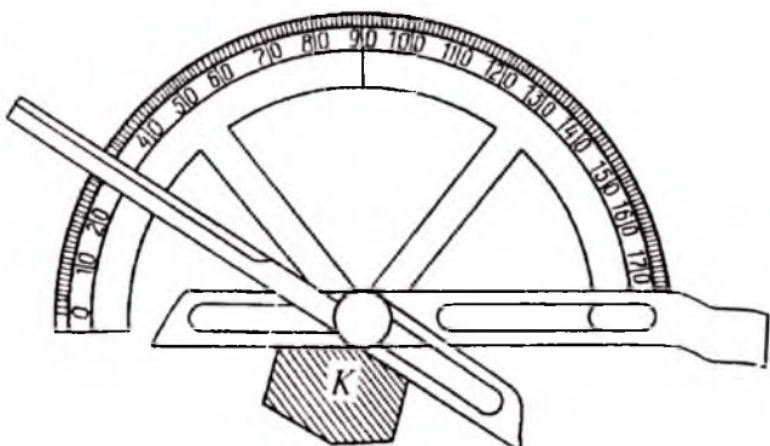
Франциялик минеролог олим Ромэ Делил бу қонуннинг жуда кўп модда кристаллари учун таалуқли эканлигини исбот этади. Бунинг учун у шогирди Карапко томонидан кашф этилган маҳсус асбоб гониометрдан фойдаланиб, кристалл ёnlари орасидаги бурчакларни аниқ ўлчади. Ромэ Делил шу бурчакларнинг ўзгармас — доимиyllигини ўз даврида Стенон қонуни деб атаган эди. Бу ном фанга сингиб кетди: ҳозир ҳам шундай деб юритилади. Бу қонунни юқоридаги мулоҳазаларга қўра қўйидагича баён қилиш мумкин: Бир модданинг муайян шароитларда юзага келган бир хил қиёфадаги кристалл шаклларининг мос ёnlари (қирралари) орасидаги бурчаги ўша кристаллнинг ташқи қиёфаси ва катта-кичиклигидан қатъи назар, доимий — ўзгармасдир. Бу кристаллографиянинг биринчи муҳим геометрик қонунидир. Шу қонунга мувофиқ кристалл шаклларининг мос ёnlари орасидаги бурчагига қараб, уларнинг қандай модда кристалли эканлигини осонликча аниқлаш мумкин. Ваҳоланки, бунинг учун оддий кимёвий таҳлил усули қўлланилганда кўп вақт сарфланар, энг муҳими бу иш foят қимматга тушарди. Бундай усул Е. С. Федоров томонидан ишлаб чиқилган ва бунинг учун маҳсус қўлланма тайёрланган эди.

Бундан ташқари, кристаллнинг бир қисми — бўлаги тошлилган ҳолда, ўша кристалл шаклининг бутун геометрик қиёфасини кўз олдига келтириш ва уни ҳисоблаб чиқишда ҳам шу қонунга асосланилади.

Шунчалик мұхим амалий ақамиятга әга қонунн зарий асоси кристалларнинг пайдо бўлиши ва ривоши жараёни билан bogлиқдир. Маълумки, ўсиш — ришиш жараёнида кристалларнинг ёnlари аввалги параллел равишда сурилади. Бу, демак, кристалл шакли қанчалик катта ёки кичик бўлмасин, унинг орасида бурчак бошланғич — кристалл пайдо була ган давридаги шакл ёnlари орасидаги бурчакка тяньни бу бурчаклар фазовий панжара элементар я бурчаклари билан, улар эса шу кристаллни ташкил кимёвий модда таркиби билан боғлиқдир.

Бурчакларни ўлчаш асбоби — гониометр. Кристалл ёnlари орасидаги бурчакларни ўлчаш бурчакларни ўлчаш асбоби — гониометр жуда содда тузилған, маълум ўқ атрофида айланадиган мил ўзгатилған оддий транспортирудан иборат (56-расм).

Гониометр механик Карапко томонидан 1772 йилда кашф этилган. Шунинг учун ҳам Карапко гониометри дейи-лади. Бундай гониометрдан фойдаланиш учун ўлчаш кристалл 0,5 см ва ундан катта бўлиши керак. Кристалл қанчалик кичик бўлса, олинган маълумот шунчалик ноанқидир. Табиатда йирик кристаллар жуда кам топилади,



56-расм.

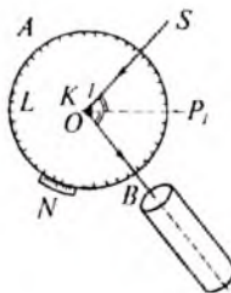
бундай ноаниқ $0,5 - 1^\circ$ хатолик билан ишлайдиган гониометр ривожланиб бораётган фан талабига жавоб бермади ва бошқа бирмунча аниқроқ ишлайдиганлари кашф этилди.

Лимбали ёки доиравий гониометр

Гониометрларнинг бундай тури кристалл ёnlаридан қайтган нур йўналиши орасидаги бурчакларни ўлчашга асосланган бўлиб шу билан, Каранжо гониометридан кескин фарқ қиласди. Шунинг учун ҳам бундай гониометр нур қайтарувчи гониометрлар деб ҳам аталади. Унинг биринчи нусхаси 1809 йили Волластон томонидан кашф этилган. 57-расмда гониометрнинг тузилиши ва ишлаш тартиби кўрсатилган: А-лимба, 360° га бўлинган металл доира;

N — нониус, ҳисобнинг бошланиш — ноль нуқтаси; S — нур берувчи найча; В — қайтган нур тушадиган найча; О — лимбанинг маркази тик йўналган ўқнинг учи.

Кристаллнинг ўлчаниши лозим бўлган ёnlари орасидаги қирралари лимбанинг тик йўналган ўқига мос ҳолатда лимбанинг марказига қўйилади. S — найчадан кристаллнинг “I” ёнига юборилган нур қайтиб, найча орқали кўринади (акс ҳолда қайтган нур кўрингунча лимба ўз ўқи атрофида айлантирилади). Кейин кристаллнинг бошқа, масалан, “2” ёнига нур туширилади ва лимба қайтган нур яна кўрингунча айлантирилади. Нониусдан олинган иккинчи қимматдан биринчисининг айрмаси кристаллнинг шу икки ёнига туширилган тик чизиқ — биссектрисалар орасидаги бурчакка тенгdir. Ёнлар P_1 , P_2 орасидаги бурчакларнинг ўзи эса шу бурчакларнинг 180° тўлдирувчиси бўлади, яъни биссектрисалар орасидаги бурчакнинг 180° дан айрмасига тенг. Бироқ шундай йўл билан кристаллнинг бир зонасида ётуви (параллел қирралар билан чегараланган) ёнлар орасидаги бурчаклар ўлчанади. Бошқа зона ёnlари орасидаги бурчакларни ўлчаш учун кристалл қўчириб олинади ва зона ёnlари орасидаги қирраларини лимба ўқига мос қилиб, шунингдек, қирра билан марказ орасидаги масофани ўзgartирмасдан қайтадан қўйиш талаб этилади. Ўлчаш қанчалик аниқ бўлмасин, мана шу қўчириб қайта ўрнатиш пайтида кристаллнинг но-



57-расм.

түғри қўйилиши ва олинган натижа хато бўлиши ҳам мумкин, шундай хатоликка йўл қўймаслик учун кристаллни тўғри қўйиш учун жуда кўп вақт сарфлаш керак бўлади. Аммо шунга қарамай, бурчакларни турли гониометр билан ўлчашда бир минутгача хатоликка йўл қўйилади.

Кейинчалик шундай гониометрлар лимбаси тиккасига қўйилиб “вертикал лимбали” хили кашф этилади. Лекин шунда ҳам ишлаш усули, яъни олинган маълумотлардаги хатолик ва кристалларни ўрнатишга мавжуд қийинчиликлар аввалгидек сақланиб қолади.

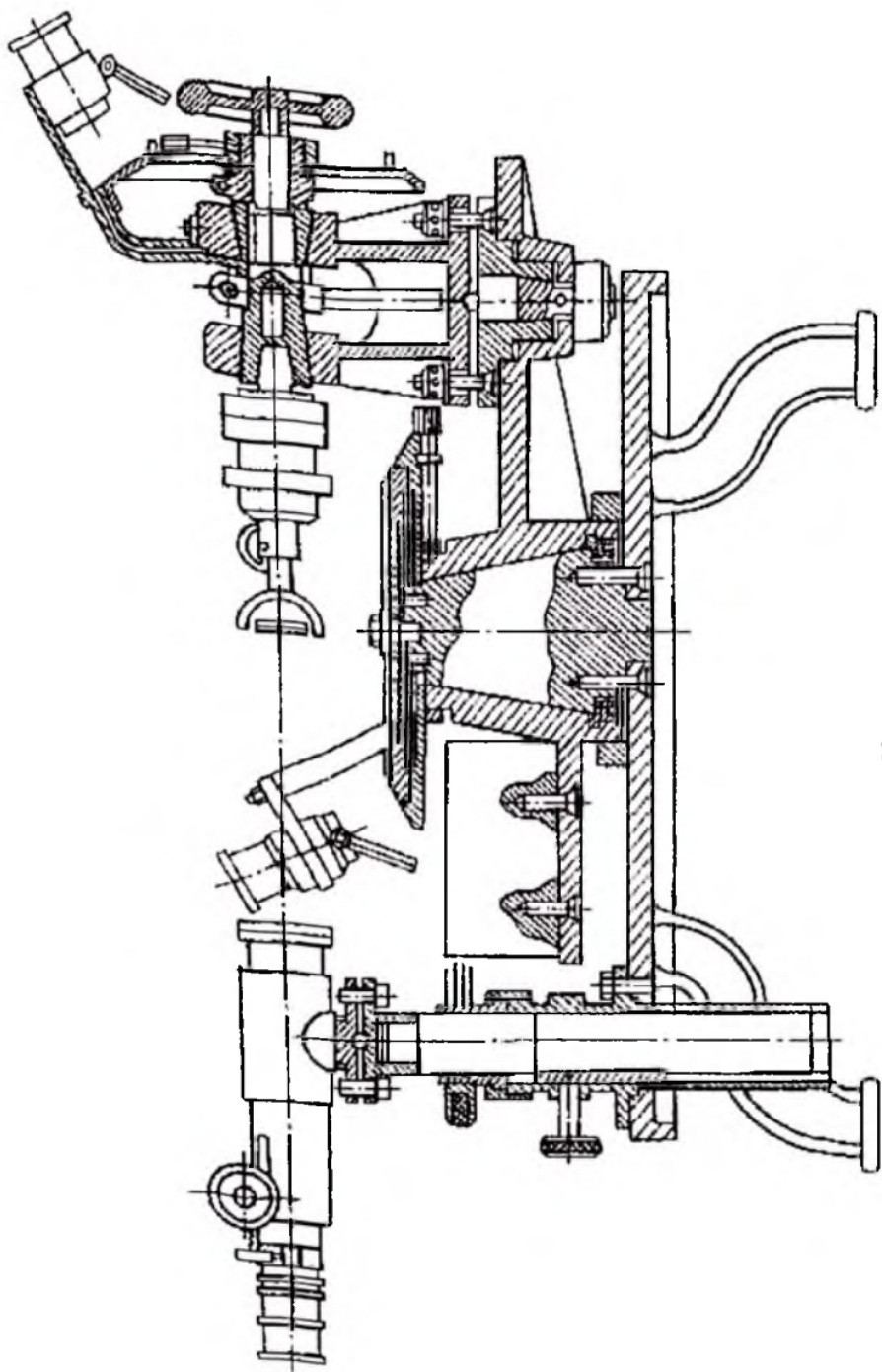
Гониометрларнинг бу тури билан ишлашдаги қийинчилик ва хатоликларни бартараф этиш мақсадида ҳам вертикал, ҳам горизонтал лимбаси бўлган теодолитсимон гониометр ясаш талаб қилинади. Бундай гониометр Е. С. Федоров томонидан 1889 йилда кашф этилган бўлиб, Федоров гониометри ёки қўш лимбали (доирали) гониометр деб аталади (58-расм).

Кейинги йиллар мобайнида бутун дунё миқёсида шундай гониометрлардан кўплаб нусхаларда тайёрланди. Бу гониометрда иккита — ρ ўқи атрофида айланадиган горизонтал (*a*), ҳам φ ўқи атрофида айланадиган вертикал (*b*) лимбалири бўлиб, бу кристаллнинг ҳамма зона ёnlари орасидаги бурчакларни ўлчаш имконини беради. Шу икки ўқи атрофида кристаллни айлантириб ҳамма ёnlаридан (кристаллнинг ўрнатиб қўйилган ёнидан ташқари) қайтган нурни кўриш мумкин, яъни кристаллни кўчириб, қайта ўрнатиб ўтирмасдан ҳамма ёnlари ҳолатини аниқлаш мумкин. Ўлчашдан олинган натижа иккита вертикал ва горизонтал лимбалардан олинган сферик координаталар билан белгиланади. Булардан бири φ кенгликни акс эттиради. Юқорида айтиб ўтилганидек, ўлчangan бурчак кристалл ёnlаридан қайтган нур йўналиш орасидаги бурчакни кўрсатади.

Гониометрдан олинган бурчак қийматини, яъни сферик координаталарни кристалл ёnlарига тик туширилган нурнинг сферадаги проекцияси (тасвири) бўлган нуқтанинг координаталари деб қараш мумкин.

Бу жиҳатдан, олинган φ ва ρ қимматини географик нуқталар координаталари билан таққосласа ва уларни глобус ёки унинг текисликдаги тасвирига кўчирса бўлади. Шунга асосланиб, кристалл ёnlарини фазовий ҳолатини аниқлаш

58-расм.



ва улар орасидаги бурчакни график усул билан ҳисоблаш мүмкін.

Құш лимбали гониометрлар билан ишлаш анча мураккаб — кристаллни үрнатиш (марказига түғрилаб, үқлар кесиншадиган нұқта билан мос slab қўйиш) жуда нозик ҳисобланади ва ходимдан катта маҳорат талаб этади.

Бурчакни үлчаш, олинган маълумотларни ҳисоблаш ишлари бирмунча осонлик билан бажарилади. Шунга кўра теодолит гониометрлари билан ишлаш 1893 йилдан бошлаб кенг ривож топди.

Умуман, Федоров фаолиятидан кейин ҳам гониометрни ишлатиш учун янада қулайлик яратиш устида жуда кўп ишлар қилинади. Лекин уларнинг ҳаммаси Федоров кашфиёти заминида амалга оширилди. Жумладан, 1938—1939 йилларда Е. Е. Флинт модели бўйича Москва геология қидириув институти устахонасида шундай гониометрлар қўплаб ишлаб чиқарилди.

Германиялик кристаллограф В. Гольдшмидт ва польшалик З. Чапский гониометрлари ҳам мавжуд. Булардан ташқари, турли мақсадларда, масалан, кристалларни юқори ва паст ҳароратлар таъсирида үлчаш учун қўлланиладиган гониометрлар ҳам кашф этилганки, уларнинг батафсил таърифи ва ишлаш йўллари маҳсус китобларда баён этилади.

Кристалл ёнларининг тасвири ва ёнлар орасидаги бурчакларни ҳисоблаш. Маълумки, ҳар қайси кристалл катта-кичиклиги, ёнларининг кўп-озлиги билан бир қаторда шу ёнлари орасидаги бурчакнинг қиймати билан ҳам бири иккинчисидан фарқ қиласи. Бундан кристалл ёнларини чизмада тасвирлашни осонлаштириш учун уларнинг катта-кичиклиги ва қиёфасини эмас, балки фазода бир-бирига нисбатан тутган үрнини аниқлаб берадиган усулни қўлланиш мүмкін деган хулоса келиб чиқади.

Кристалл ёнларини чизмада тасвирлашнинг кўп усуллари бор. Куйида улардан биттаси — кристалларни ҳисоблашда кўпроқ қўлланиладиган усул тўғрисида тўхталиб ўтамиз.

Кристалл ёнларини тасвирга тушириш учун кристалл шаффофф сфера шар марказига қўйилган деб фараз этилади. Юқорида теодолит гониометр билан кристалл ёнлари ора-

сидаги бурчакларни ўлчаш бобида кристаллнинг ёни шу ёндан қайтган нур йўналиши билан белгиланиши кўрсатиб ўтилган эди. Демак, кристалл ёни тасвирини чизмада қайд этиш учун сферага шу ёндан қайтган нур йўналиши — тўғри чизиқ тасвири туширилади.

Чизма геометрия фанидан радиал тўғри чизиқнинг ўша тасаввур этилган сферадаги (шар сатҳидаги) тасвирининг нуқта бўлиши маълум. Кристалл ёнининг сферадаги тасвири шу ёнга туширилган тик тўғри чизиқ тасвирининг айнан ўзи, яъни нуқтадир.

Бу ёнларнинг сферадаги тасвири 59, 60-расмларда кўрсатилган. Бундай сферик (ҳажмли) тасвир кейинги кристаллографик масалаларни ечиш учун ноқулай бўлиб, шу тасвирни текисликда олиш зарурияти туғилди. Бунинг учун сфера географик глобусдаги каби тўр билан қопланади. Шу билан бирга чизиқлар орасидаги бурчак 2° га teng қилиб ўтказилади. Текисликда тасвириланган глобус география фанидан ҳаммага маълум бўлганидек, гарбий ва шарқий ярим шарлар ёки жанубий ва шимолий ярим шарлар харитаси шаклида бўлади.

Кристаллографияда сферанинг қутб ёки экватор чизиғи бўйича кесилган ярмиси тасвиридан фойдаланилади.

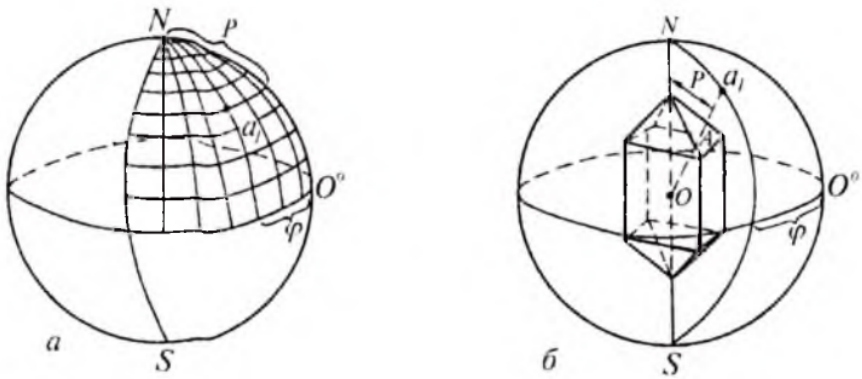
Кристалл ёнларини тасвирилашда асос қилиб сферанинг кутблар бўйича олинган кесими амалда кўпроқ қўлланилади. Бу Ю. В. Вульф томонидан фанга киритилган бўлиб, шунинг учун ҳам у Вульф сеткаси (тўри) дейилади. Бунда икки хил чизиқлар — катта доиравий чизиқлар (географияда меридианлар) ва кичик доиравий чизиқлар (паралеллар) тўр ҳосил қиласди.

Шу чизиқлари орасидаги бурчак 2° га teng қилиб олинган (61-расм).

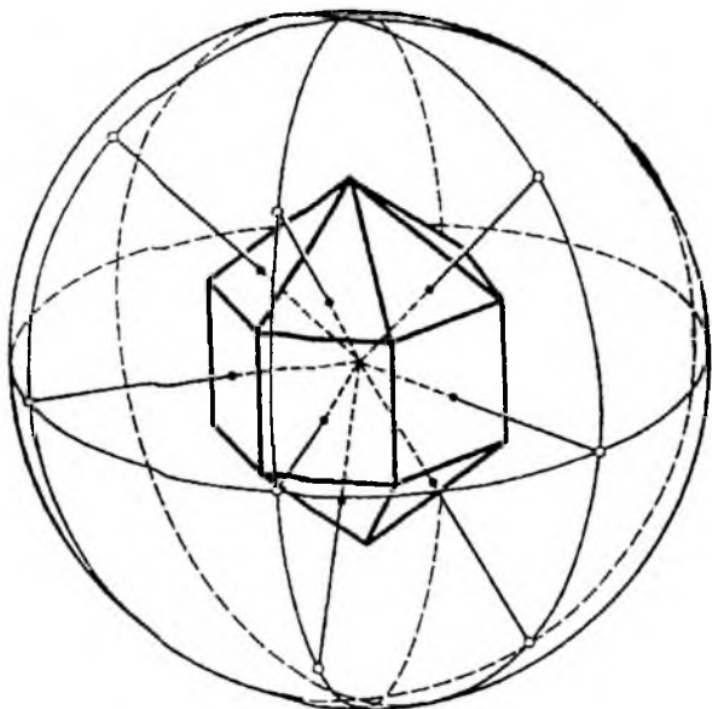
Шундай қилиб, ҳар қандай кристалл ёнининг текисликдаги тасвири нуқта ҳолатини Федоров гониометридан олинган сферик координаталарга асосан Вульф сеткасида аниқ ифодалаш ва улар орасидаги бурчакларни ҳисоблаш имконияти туғилади.

Буни қуйидаги мисолларда кўриш мумкин:

Биринчи вазифа. Берилган кристалл икки ёнининг тасвири қуйидаги координаталарга мувофиқ туширилсин:



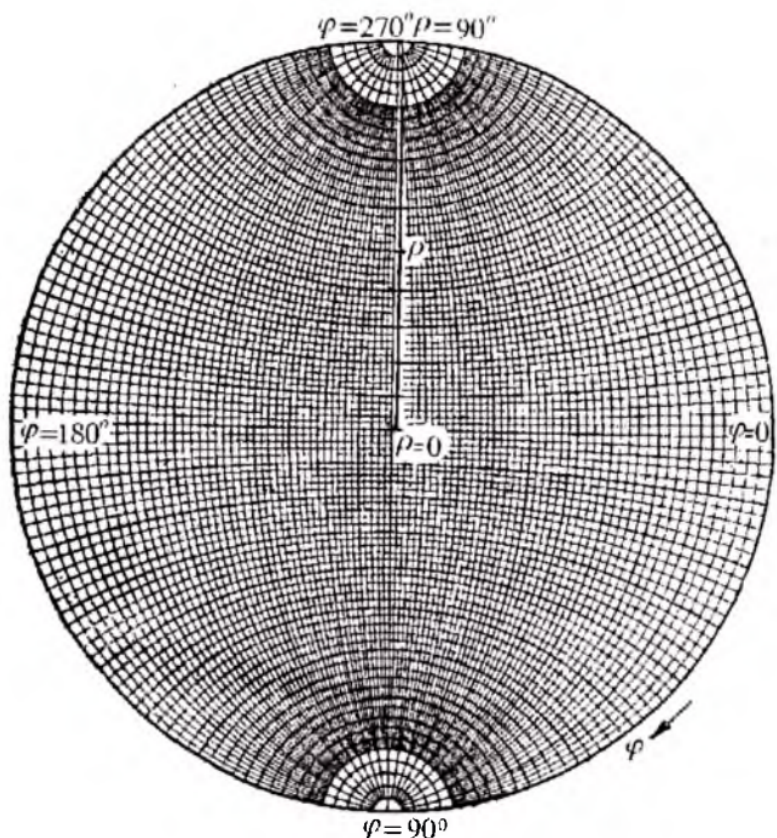
59-расм.



60-расм.

$$\begin{array}{ll} \varphi = 73^\circ & \rho = 18^\circ \\ \varphi = 140^\circ & \rho = 56^\circ \end{array}$$

Шу нүкталар тасвирини тушириш учун ρ ҳарфи билан белгиланған қиймат күтбий масофа шимолий қутбдан — 0 дан бошлаб меридиан чизиги бүйича ҳисоблаб олинади. Күтбий масофа жанубий қутбда 180° га тенг бўлади. Кенглик — φ эк-



61-расм.

ватор чизиги бүйича чапдаги энг чекка меридиандан бошлаб ҳисобланади. Қиймат түрнинг марказида 90° ва ўнгдаги энг чекка меридиан устида 180° га teng бўлади. Кенглик қиймати бундан ортиқ бўлар экан, у ҳолда кристаллнинг шундай координатага эга бўлган ёни сферанинг кузатувчига кўринмайдиган орқа қисмида жойлашади ва у ўнгдан 180° дан бошлаб 360° гача (0° гача) чап томондаги меридиангача бўлган оралиқда жойлашади, деб ҳисобланади.

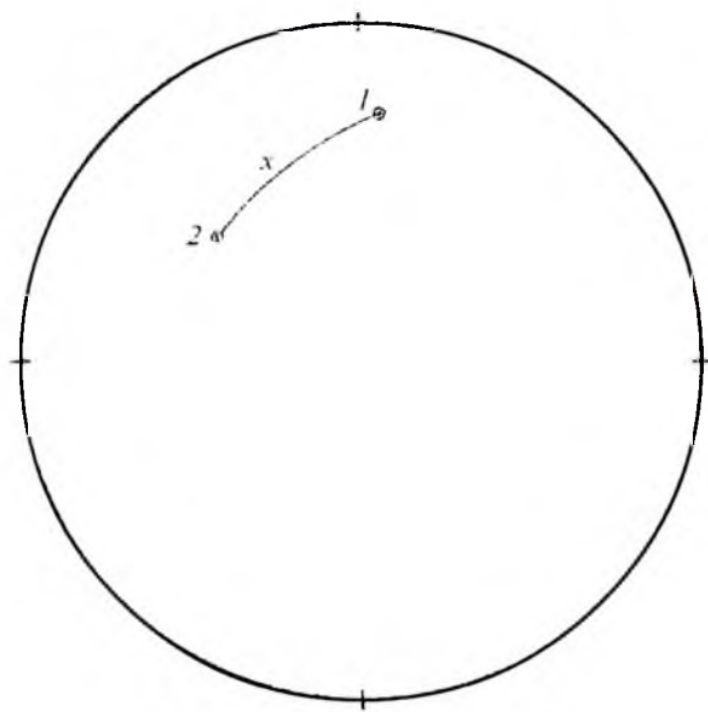
Берилган вазифани бажариш учун Вульф тўри олинади ва унга teng қилиб кесилган шаффофф қофоз вараги унинг устига қўйилади. Қофоз устида түрнинг маркази \odot (шаклида) ва экватор чизигининг учлари (0° , 180°) билан қутблар ҳам белгилаб қўйилади. Иш пайтида тўр устидаги қофоз марказ атрофида айлантирганда шу марказнинг доимо бир нуқтада бўлиши, яъни бурилиб кетмаслиги таъминланади. Энди нуқталарни берилган координаталарга мувофиқ жойлашган ўрнини топамиз

ва түр устидаги қоғозга (1) ва (2) шаклида белгилаб қўямиз. Биринчи нуқта тўрнинг шимоли-шарқий, иккинчи нуқта эса шимолий-ғарбий қисмида жойлашади (62-расм).

Иккинчи вазифа. Биринчи вазифада тасвири туширилган ўша икки нуқта — кристалл ёnlари орасидаги бурчак аниқлансин.

Нуқталар орасидаги бурчак фақат катта ёй бўйича, яъни учлари тўрнинг сфера доирасига тегиб турадиган ҳамма меридианлар ва экватор чизиги устида ҳисобланади. Бурчакни кичик ёйлар (экватордан бошқа параллеллар) бўйича ҳисоблаш мумкин эмас.

Берилган вазифани бажариш учун қоғозни тўр устида айлантириб (1) ва (2) нуқталар бир меридиан чизиги устига келтирилади ва улар орасидаги бурчак тўр катаклари билан ҳисоблаб чиқилади. Тўрнинг маркази билан қоғозга белгилаб қўйилган марказнинг бир нуқтадан жойлашганлигига қаноат ҳосил қилинганидан кейин, шу нуқташар орасидаги бутун тўр катакларнинг сони санаб чиқилади. Берилган мисолда улар 37



62-расм.

та бўлиб, ҳар қайси катақнинг қиммати 2° экан, ўша нуқтадар орасидаги бурчак 74° деб аниқланади. Лекин бундан ташқари, яна яримтага яқин катақ ҳам борки, уни тахминан 45° деб чамалаб аниқлаш мумкин. Демак, берилган кристалл ёнлари орасидаги Вульф тўрида ҳисобланган бурчак $74^{\circ}45'$ га тенг. Бундан ташқари, бу ёnlар орасидаги бурчакни сферик координаталарга қараб, назарий жиҳатдан ҳисоблаш мумкин. Бунда изланаётган бурчак — $74^{\circ}54'22''$ га тенг бўлади.

Шу бурчакнинг назарий қиймати билан график чизма усулда ҳисобланган қиймати орасидаги фарқ жуда кам бўлиб, атиги $9^{\circ}22''$ ташкил этади. Шу билан бирга график усулда ҳисоблаш жуда қулай, бунинг устига назарий усулга қараганда, бир неча марта тез бажарилади.

График усулда олинган натижанинг аниқроқ бўлиши учун топилган ён тасвирини иложи борича кичик нуқта билан белгилаш, зарур бўлган ўринда ёйларни ингичка чизиқ билан чизиш, қофоздаги билан тўрдаги марказни доимо бир нуқтага қўйиш зарур. Бундан ташқари, бурчакнинг 2° дан кичик улушкини чамалаб тўғри аниқлашни ўрганиш лозим.

Шундай қилиб, Вульф тўридан фойдаланиш баъзи бир масалаларни кўриб чиқишни тақозо этади. Бундан ташқари, шу йўл билан минтақаларни чизиш ва уларнинг ўқларини топиш, ниҳоят кристалл ёнларининг символларини аниқлаш мумкин. Бу ва шунга ўхшаш масалаларини ечиш кристаллографиядан амалий машгулотларга оид китобларда батафсил баён этилган бўлиб, мазкур дарсликда бу тўрида йўл-йўлакай тўхталиб ўтамиз.

Болдирев тўри — даражаларга бўлинган сфера шимолий ярмининг текисликка туширилган тасвиридир. Бунда меридианлар айлананинг радиуслари каби тўғри чизиқ шаклида тасвирланган бўлиб, уларни катта радиусли айлана ёйлари деб қараш мумкин. Ҳисоб бошланадиган 0 ишораси билан белгиланган бошланғич меридиан марказидан ўнг томонга қараб йўналади. Паралеллар эса концентрик айланалар шаклида кўрсатилган ва бурчакларни ҳисоблаш марказдан бошланади, яъни 0 ишораси тўрнинг марказида жойлашади.

Болдирев тўрида кенглик бошланғич меридиандан бошлиб соат мили бўйича 360° (0°) гача ҳисобланади.

Қутбий масофа түрнинг марказидан бошлаб параллеллар бўйича 90° гача ҳисобланади. Агар қутбий масофа 90° дан катта (жанубий ярим шарда) бўлса, шу тасвир туширилган йўналишнинг қарама-қарши томонида ифодаланади. Маълумки, жанубий ярим шарда жойлашган тўғри чизиқ тескари йўналиш бўйича шимолий ярим шарда бўлади. Бунинг учун берилган координаталар 180° дан айрилади, яъни $(180^\circ - \rho)$, $(180^\circ - \varphi$ бўйича) янги координаталари ҳисобланади.

Бошқа амалий ишлар Вульф тўридагидаги каби бажарилади.

Е. С. Федоров тўри мураккаб, Вульф (иккитасини 90° га айлантириб) ва Болдирев тўрларининг устма-уст қўйилган шаклидир. Стреографик тўрлар кристаллография фанига 1824 йили Мебиус томонидан киритилган бўлса ҳам биринчи марта амалда фойдаланишни Е. С. Федоров бошлаб берди. Вульф ўз тўрини Федоров ишларидан бехабар ҳолда 1892 йилда кашф этди. Болдирев тўри эса Федоров тўрининг соддалаштирилган шаклидир.

Ҳозирги пайтда кристаллографияда бажариладиган амалий ишларда, кристалларни ҳисоблаш, тасвиirlарни чи-зишда кўпроқ Вульф тўридан фойдаланилади. Ўз даврида, кристалларни текшириш ишларида аввал Федоров тўри, кейинчалик эса Болдирев тўри кенг қўлланилган эди.

II бўлим

КИМЁВИЙ КРИСТАЛЛОГРАФИЯ

Чексиз кристаллографик шакллар геометрияси

I б о б

ФАННИНГ МАНТИҚИЙ АСОСЛАРИ ВА МАЗМУНИ

Минерал — кристаллдир. Кристалл эса геометрик шакл, кимёвий модда, физик жисм ва ниҳоят геологик жисмдир.

Ернинг анчагина пастки чуқур қисмларидан қанчадан-қанча мاشаққатлар эвазига кавлаб олаётган маъданларимиз конларнинг зарур таркибий қисмидир. Улардан чиқимсиз, осонроқ йўл билан керакли таркибий қисмни ажратиб олиш ва бу бебаҳо бойликдан халқ ҳўжалигида самарали фойдаланиш кристалл (минерал)ларнинг таркибини, хусусиятларини батафсил билишни тақозо этади.

Муқаддам таъкидлаганимиздек, минералогия фан сифатида бир неча асрлик тарихга эга. Бундан тахминан 3000 йиллар чамаси аввал ҳам одамлар минералларни ташқи белгиларига қараб бир-биридан ажратга олғанлар, уларни қидириб топғанлар ва улардан ўз ҳаётий эҳтиёжлари учун фойдаланганлар. Лекин бу даврда минералогия фанининг мавжудлиги ҳақида гап бўлиши ҳам мумкин эмас эди. Ўша пайтда минераллар ҳақидаги тўпланган маълумотномалар жуда чекланганди. Минералогиянинг фан сифатида дунёга келиши Европада капитализмнинг илк босқичига-кончилик ва кимё саноатининг ривожлана бошлаган йилларига тўғри келади десак хато бўлмайди. XVI аср бошларига келиб, Европа мамлакатларига темир ва бошқа маъданлар билан бир қаторда кўмир, туз каби минерал конларни қидириб топиш ва бу бойликларни қазиб чиқариш авж олиб кетди.

Табиатда учрайдиган минглаб минерал тур ва хилларини тўплаш ҳамда рўйхаттга олиш, рўйхатдагиларини эса маълум тартибда жойлаштириш муаммоси ҳам ўша узоқ ўтмишдан

бошланган. Бу даврда минераллар рүйхатини маълум тартибга солиш учун жуда кўп илмий назариялар, физик-кимёвий-морфологик белгилар асос қилиб олинди.

XVIII асрда буюк немис олими А. Г. Вернер геология (геогнозия) фанини алоҳида фан сифатида минералогиядан ажралиб чиқиши учун асос солди.

Минералларни аниқлашда Ф. Мосс томонидан татбиқ этилган 10 та минералдан иборат қаттиқлик қатори минералларни тадқиқ этишда физик усулларни қўллаш соҳасида қўйилган биринчи қадам бўлди.

XVIII аср охириларига келиб, минералларни кимёвий тушунча ва кимёвий назариялар асосида ўрганиш авж олиб кетди. Кимёвий сифат таҳлили билан миқдорий таҳлил кенг қўлланиладиган бўлиб қолди. Натижада юзлаб минералларни кимёвий таркиби аниқ ўрганилди, ўнлаб янгидан-янги минераллар кашф этилди, 25 та янги кимёвий элемент очилди. Бу ривожланиш даври қисқа бор-йўғи 35-40 йилни (1790—1830) ўз ичига олди.

Шунга асосан кейинги пайтларда минераллар ҳақида-ги тушунча, туб маъноси билан, қайтадан қўриб чиқилди. Минералларни кимёвий бирикма сифатида тадқиқ этиш авж олиб кетди.

Минералларнинг пайдо бўлиши назарияси ҳам кимёвий тушунчалар асосида қайта таҳлил этилди. Минералларнинг пайдо бўлиши ҳақидаги маълумотлар тўпланиб, тўлдирилиб, кимёвий назариялар билан асослаб берилди. Бунда доимо ўзгариб турадиган ташқи муҳитнинг физик-кимёвий таъсири ҳам ҳисобга олинди. Минералларнинг пайдо бўлиши, кейинчалик ўзгариши ва бутунлай нураб йўқ бўлиб кетиши шу ташқи муҳитдаги ўзгаришлар билан боғлиқ эканлиги эътироф этилди.

Бу даврга келиб, минералогиянинг тараққиёти учун маъданлар таркибини тадқиқ этишда асос қилиб олинган кимёвий қонуниятлар муҳим аҳамият касб этди.

Кейинчалик минералларнинг ташқи қиёфасини ўрганишга алоҳида эътибор берилди. Шу билан бирга минералларнинг пайдо бўлиши қонуниятларини тадқиқ этиш соҳасида ҳам жуда кўп ишлар амалга оширилди.

Ва ниҳоят минералларнинг ташқи қиёфаси, таркиби, кристалл тизими ва пайдо бўлиш сабабларини — геоло-

гик мұхитни атрофлича ҳисобға олған ҳолда таҳлил этилозим, деган фикр пайдо бўлди.

Минералларни таърифлаш — тадқиқ тартиби — таснифи ҳақида бизгача етиб келган биринчи маълумот Теофрастнинг “Тош ҳақида” китобида берилган бўлиб, унда қуйидаги гуруҳлар мавжуд: 1) йирик бўлак ҳолида топилган минераллар; 2) рангдор тошлар; 3) эрувчан тошлар; 4) ёнадиган тошлар; 5) ёнмайдиган тошлар; 6) қиммат баҳо тошлар; 7) осонликча кесиладиган тошлар; 8) турроқсимон моддалар (бўёқлар).

Кейинчалик шунга ўшаш тартиб Ибн Сино китобида ҳам қайд этилган: 1) тошлар; 2) эрувчан (қиздирилганда) жисмлар (металлар); 3) олтингугуртли (ёнувчан) моддалар; 4) тузлар (сувда эрийдиган) моддалар ва ҳ.к. Минералларнинг бундай тартибда ажратилган гуруҳлари қарийб 800 йил давомида деярли ўзгартирилмаган ҳолда сақланиб келди. Чунки бундай тартибда ажратилган гуруҳларнинг фарқи (гарчи у пайтларда кимёвий боғланишлар ҳақида илмий назариялар — тушунчалар бўлмаса ҳам) шу моддалар таркибидаги мавжуд кимёвий боғланишнинг турига асосланган эди.

Абу Али Ибн Синодан 500 йил чамаси кейин Георг Агрикола минераллар таснифи — тадқиқ тартибини ишлаб чиқди. Унда минералларнинг ташқи қиёфаси биринчи ўринга қўйилган бўлиб, улар физикавий-морфологик хусусиятларига кўра гуруҳларга ажратилади. Минералларнинг бундай тадқиқ тартибини А. Г. Вернер (1817 йили) ўз даврида тузиб чиқкан бўлиб, унда 317 минерал ва уларнинг хиллари таърифланади. Шу билан бирга минерал турларининг синфларга бўлинishi тартиби уларнинг кимёвий таркиби билан боғлиқ қилиб олинди.

Кейинги юз йиллик давр (1758—1854) давомида ҳам минералларнинг таҳлил тартибини ишлаб чиқишда уларнинг кимёвий таркибига алоҳида эътибор берилди. Бу соҳада А. Кронштед, Т. Берман, В. М. Севергин, И. Бернелиус, Д. И. Соколов, Д. Дана ва бошқа ўша даврнинг кўнга кўринган минералог олимлари самарали иш олиб бордилар.

Шундай қилиб, минералларнинг физик хусусиятларига асосланиб, тузилган аввалги тартиби ўрнида янги,

кимёвий хусусиятларга асосланган тартиб пайдо бўлди ва шу тариқа минералларнинг физик хусусиятларидан кўра кимёвий хусусиятлари муҳимроқ аҳамиятга эга, деган фикр дунёга келди.

XIX аср ўрталарида минералларни тартибга солишда кимёвий белгилар билан бир қаторда кристаллографик ва физик белгилар ҳам олимлар эътиборини ўзига жалб эта бошлиди. Бу соҳада Вернернинг издоши Э. Эйхвальд (1844) кўп иш олиб борди. Минералларни фақат физик белгиларининг ўзига қараб, кимёвий таҳлил қилмасдан туриб, таркибини аниқлаш мумкин. Лекин минералларни таркибига қараб кристалл шаклини ва физик хусусиятларини эътиборга олмасдан туриб, минерални аниқлаш мумкин эмас. Бу, айният полиморф кимёвий бирикмаларда янада яққолроқ кўринади: пирит (FeS_2) — марказит — (FeS_2); кальцит ($CaCO_3$) — арагонит — ($CaCO_3$); анатаз (TiO_2) — рутил (TiO_2). Бундан кўриниб турибдики, бу бирикмаларнинг кимёвий таркиби бир хил бўлгани билан улар бошқа-бошқа минераллардир.

XX асрнинг 30-йилларидан бошлаб минералларни тадқиқ этишда кристаллокимёвий йўналиш ривожлана бошлиди. Минералларнинг физик, кимёвий хусусиятлари ва ниҳоят пайдо бўлиш қонуниятлари ҳам кристаллокимёвий назариялар билан асосланадиган бўлиб қолди, яъни кристаллар ички тузилишини ўрганиш минерал молекулалардан иборат деган эски тушунчани инкор этишга олиб келди; бу — кристаллар бир-бири билан турлича куч ва услугуб билан боғланган хилма-хил ион атомлардан иборат эканлигидан далолат беради. Бу соҳада, айниқса назарий ва амалий кристаллокимёни ривожлантиришда Н. В. Беловнинг хизматлари катта бўлди. У томонидан ривожлантирилган (1947 й.) шарларнинг зич жойлашиш назарияси мураккаб таркибли бирикмалар кристалл тузилишини тадқиқ этишда муҳим аҳамият кашф этди. Шунингдек, йирик катионлар силикатларини тадқиқ этишда эришилган натижалар ҳам бутун дунё миқёсида катта эътиборга сазовор бўлди. Н. В. Белов томонидан ёзилган “Кристаллокимёнинг иккинчи боби” дунёга келди (1961). Фаннинг бундан кейинги тараққиёти давомида кимёвий бирикмаларда атомлар координацияси, изоморфизм назарияси ва ниҳоят, минералларнинг кристалл тизимини

ұрганиш янада авж олиб кетди. Натижада улар таркибидеги изоморфизм қоидаларига асосан юзага келадиган үзгаришлар илмий жиҳатдан асослаб берилди ва шу мүносабат билан минерал, минерал тури, минералларнинг хиллари ҳақидағи тушунчалар ҳам янгича таҳлил этилиб, янгича маъно кашф этди.

Минералология фанининг тадрижий тараққиёти давомида таърифий минералологиянинг мазмунни ва маъносидаги үзгариш-ривожланиш күзга яққол күринмас эди. Шунга қарамасдан, юқорида әслаб үтилганидек, минералларнинг кристалл тузилишини ұрганиш соҳасидаги эришилган мұваффақиятлар минералология фани мазмунни ва тузилиши — таркибини кескін даражада үзгаришига сабаб бўлди.

А. С. Уклонский томонидан ўша пайтларда ишлаб чиқилган минералларнинг геокимёвий таснифи тартибида ҳам ўша бошланғич даврларда маълум бўлган кристаллокимёвий тушунчалар ҳисобга олинган эди. Бугунги кунга келиб, ҳозирги кристаллокимёвий тушунчаларни бутунлигича назарий минералологияга татбиқ этиш, минералларнинг геологик жисм сифатида пайдо бўлиши билан кимёвий таркиби ва физик хусусиятлари билан ташқи қиёфаси орасидаги мувофиқлик-мосликтининг мавжуд кристаллокимёвий қонуниятларга асосланган тартибини ишлаб чиқиш зарурати туғилди. Бошқача қилиб айтганда, геологик жисм бўлмиш минералларнинг ташқи қиёфасидан бошлаб, физик хусусиятларию, кимёвий таркибигача ҳамма хоссалари умумий — битта кристаллокимёвий қонунга бўйсунади. Бу табиат қонунини тұла ва бутунлигича англаб-ўзлаштириб олиш натижасида ўша минералларга қараб, улардаги табиатнинг ўзи белгилаб қўйган ривожланиш йўналишини ўқиш нияти ушбу изланишнинг мазмуни — туб моҳиятини ташкил этди. Шу мақсадга эришмоқ учун кристаллокимёвий қонуниятларни батафсил ұрганиб, уларни ҳар қайси минералга татбиқ этиш, шу қонуният асосида минералнинг кимёвий таркибидаги мавжуд үзгаришларни тушунтириш ва ниҳоят, шу үзгаришларни минерал ҳосил қилувчи геологик жараёнлар билан боғлиқ эканлигини кўрсатувчи далилларни аниқ тасаввур этиши зарур. Бу тасаввурга асосланган ҳолда ўша минералнинг қандай геологик муҳит-шароитда ҳосил бўлганлигини илмий жи-

ҳатдан асослаб бериш пировард кутилган натижа бўлмоғи керак.

Умумий тушунчалар. Кристаллар муайян физик ва кимёвий хусусиятларга ҳамда маълум геометрик шаклга эга бўлган жисмлардир. Улардаги шундай хилма-хил физик ва кимёвий хусусиятлар, турлича геометрик шакл ҳам аввало шу кристалл фазовий панжарасининг ташкил этувчи тизими бирликлари — ион, атом ва молекулаларнинг хусусиятларига, шу билан бирга уларнинг фазода тутган ўрни ҳамда улар орасидаги кимёвий боғланишнинг турига қараб ўзгари.

Лекин шуниси ҳам маълумки, бир хил физик-кимёвий хусусиятларга эга бўлган мана шу кристалл тизими бирликларининг ҳар бири алоҳида бир бутун кристалл тизими ҳосил қиласар экан, улар ташқи муҳит таъсирида бутунлай бошқача, бири иккинчисига ўхшамайдиган хусусиятлар кашф этади. Бир неча хил тизим бирликлари — ион ёки атомлардан иборат бўлган кристаллнинг хусусиятлари ҳам ўша заррачаларнинг бирортаси ёки улар йиғиндинсининг хусусиятларига ўхшамайдиган, яъни мутлақо бошқача бўлиши мумкин. Масалан, олмос, графит ва кўмир ўз таркибига кўра, ҳаммаси ҳам биргина карбон атомларидан иборат бўлишига қарамай, уларнинг физик ва кимёвий хусусиятлари бошқа-бошқадир. Галит (ош тузи) — натрий хлорид, натрий (металл) ва хлор (оддий ҳарорат ва босимга эга бўлган муҳитда газ ҳолатида) ионларидан ташкил топган бўлишига қарамай, унинг хусусиятларида на натрийга ва на хлорга ўхшайдиган белгиларни кўриш мумкин эмас. Демак, кристалл моддаларнинг физик, кимёвий ва бошқа хусусиятлари шу кристаллни ташкил этувчи заррачалар тизими бирликлари орасидаги кимёвий боғланишнинг турига ҳам боғлиқдир; шунга ўхшаш мисолларни кўплаб кўрсатиш мумкинки, уларнинг сабаби ва назарий асосларини ўрганиш кимёвий кристаллография фани доирасига киради.

Кимёвий кристаллография фани асосан кристалларнинг ички тузилиши (микрокристаллография)ни батафсил текширади; кристаллнинг ички тузилиши геометрияси билан боғлиқ ҳолда кимёвий таркиби ва физик хусусиятлари орасидаги боғланишни аниқлаш каби вазифаларни бажаради.

Шу масалаларни ҳал этиш кристалл тузилишини ташкил этувчи тизим бирликлари — ион ёки атомлар, ёки молекулалар хусусиятлари ва улар орасидаги боғланиш кучи табиатини ўрганишга асосланади.

Ниҳоят, у кристалларнинг тузилиши билан геометрик шакли физик ва кимёвий хусусиятлари орасидаги боғланиш — муносабат масалаларини текширар экан, аввалдан белгиланган муайян хусусиятларга эга бўлган сунъий кристалларни олиш йўлини ҳам кўрсатиб беради.

Бу масалаларни амалга ошириш, ўз-ўзидан куриниб турибдики, физика, кимё, физик-кимё ва математика (геометрия) фанларида қўлланадиган усуслардан фойдаланишни талаб этади. Иккинчи томондан, бу фан эришган ютуқлар кристалл жисмларни — кимёвий моддаларни тадқиқ этувчи физика, кимё, минералогия ва Ернинг кимёвий таркибини, кимёвий элементларнинг тарқалиш қонуниятларини ўрганувчи бошқа фанларнинг ривожланишида татбиқ этилади.

Кимёвий кристаллография фанини ўрганиш шу фан ҳақидаги умумий тушунчалар билан бирга тизим бирликлари — ион, атом, молекулалар ва улар ҳосил қилган чексиз геометрик шакл хусусиятларини тадқиқ қилишдан бошланади.

Кимёвий элементларнинг ион, атом молекулалари кристалл ҳосил қилувчи тизим бирлиги сифатида ўзаро бири-киб, ҳар бир кристаллнинг ўзига хос хусусиятларини кашф этади. Шунинг учун ҳам кристаллар табиатни ўрганиш ва уларнинг сабабларини изоҳлашда ион ҳамда атомлар тузилишига ва шу билан боғлиқ ҳар бир атомнинг ўзига хос хусусиятларига алоҳида эътибор берилади.

Атомларнинг таркиби ва тузилиши. Атомлар оғир атом ядросидан ва унинг атрофида муайян орбита бўйича ҳаракат қилувчи енгил электронлардан, яъни элементар заррачалардан ташкил топгандир. Ядро эса заррачалардан ва икки хил нуклонлардан, яъни протонлар ва нейтронлардан иборат: Протонлар (p^+) мусбат зарядланган, массаси $1,679 \cdot 10^{-24}$ г ва заряди $1,6 \cdot 10^{-19}$ эл. ст. бирликка тенг. Нейтронлар (N) эса ҳеч қандай зарядга эга эмас, массаси $1,675 \times 10^{-24}$ г. Электронлар (e^-) манфий зарядланган, массаси $9,108 \times 10^{-28}$ г ва манфий заряди $4,803 \times 10^{-10}$ эл. ст.

бирликка тенг. Нуклонлар ўзаро кучли яқындан таъсир этиш кучи — мезон майдони билан боғланган бўлади.

Табиатдаги маълум кимёвий элементларнинг атом ядросидаги протонлар сони (z) 1 дан 92 гача бўлади (трансуран элементларида бундан ҳам ортиқ). Атомларнинг қайси кимёвий элементга мансуб эканлиги шу билан белгиланади. Бу сон хидрогенда $z = 1$, уранда $z = 92$ ва ҳ.к.

Ядродаги нейтронлар (N) сони 0-дан 146 гача ўзгариши шу билан бирга протонлар сони бир хил бўлса ҳам нейтронларнинг сони ҳар хил бўлиши мумкин. Шундай протонларнинг сони бир хил, лекин нейтронларининг сони бошқа бўлган атомлар бир элементнинг турли изотопларини ташкил этади. Масалан, хидроген изотоплари — протийда $Z = 1$ ва $N = 0$, дейтерийда $Z = 1$ ва $N = 1$, тритийда $Z = 1$ ва $N = 2$ ва ҳ.к. Нейтронлар билан протонлар йифиндиси, яъни ядродаги нуклонлар сони $M = Z + N$ масса сони деб аталади. Атомларни ёзишда M билан Z , шунингдек, $N = M - Z$ ҳам қуидагича ёзилади: хидроген — H^m атомлари $_1H^1$, $_1H^2$, I^{3^3} каби, уран $_2U^m$ атомлари $_{92}U^{234}$, $_{92}U^{235}$, $_{92}U^{238}$ каби кўрсатилади.

Атомларнинг хусусиятлари, жумладан уларнинг барқарорлиги ва парчаланиш хусусияти ҳам ўша атомларнинг ядро тузилиши билан боғлиқdir.

Маълумки, Нильс Бор (1913) кашф этган хидроген атомининг тузилиши ҳақидаги назарияда ядро атрофидағи электронларнинг доиравий орбита бўйлаб ҳаракат қилиши назарда тутилган эди; унинг бошланғич квант сони N (асосий квант сони) ўша доиравий орбитанинг радиусини ифодалар эди.

Электронлар (e^-) ядро атрофида маълум орбита бўйича ҳаракат қилиб, шар ёки анча мураккаб шакллар қиёфасида “электрон атмосфераси” ҳосил қиласи. Нейтрал атомдаги электронларнинг сони доимо ядродаги протонларнинг сонига тенг, яъни 1 дан 92 гача (трансуран элементларида бундан ҳам ортиқ) бўлади.

Электронлар ядро ва бир-бири билан ўзаро таъсир кучи билан боғланган. Электронларнинг хусусияти, уларнинг атом атрофида тарқалиши (тутган ўрни) ҳам энергия ҳолати атомларнинг бирикма ҳосил қилиш, яъни кристалл ташкил этиш табиатини аниқлаб беради.

Шуниси ҳам маълумки, 1925 йили швейцариялик физик олим В. Паули томонидан кашф этилган “тақиғтани” қоидасига мувофиқ бир атомда икки ёки ундан ортиқ бир хил хусусиятли (квант сонларига эга) электропларнинг бўлиши мумкин эмас.

Ҳар бир электроннинг энергия ҳолати тўргта квант сони n , l , m_l , m_s билан белгиланади. Булар n — асосий квант сони, ядро атрофидаги электрон қаватлари сони билан мос келади; l — иккинчи квант сони, электронларнинг ядро атрофига айланиш орбитаси (қиёфаси жараёнини) кўрсатади; m_l — электроннинг ўз орбитаси бўйлаб айланниши натижасида юзага келган магнит моменти; m_s — электроннинг ўз ўқи атрофига айланниши — магнит спин сонидан иборатdir.

Шундай қилиб, квант сони орбиталарнинг мана шу бўлиши мумкин бўлган турлича фазовий ҳолатларини белгилаб беради. Бу ҳолатлар ҳаракатдаги ҳар бир электроннинг юзага келтирадиган магнит майдони билан боғлиқdir. Демак, атомларнинг тузилиши планеталар тузилишини эслатади ва ундаги электронлар мураккаб, турли текисликлар сатҳида хилма-хил орбиталар бўйича ҳаракат қиласи.

Маълумки, атомларнинг ташқи электрон қаватида электронларнинг етишмаслиги ёки ортиқча бўлиши муайян зарядга эга бўлган ионларни юзага келтиради. Манғифий зарядланган ионларда (анионларда) электронларнинг сони шу атом ядроси зарядини мувозанатга келтириш учун зарур бўлгандан кўра кўп ва аксинча, мусбат зарядланган ионларда (катионларда) камроқdir.

Бир турли электронлар атом ядросига яқин орбита бўйича ҳаракатда бўладики, бунга ички электрон қавати; бошқалари эса ядродан узоқ орбита бўйича ҳаракат қиладики, бунисига ташқи электрон қавати дейилади. Иккита бошқа-бошқа атом ўзаро яқинлашиб, маълум шароит муҳитида шу ташқи электронларни алмаштираси ёки атомлардан бири бошқа атомнинг баъзи электронларини ўз ядроси атрофига ҳаракат қилишга мажбур этар экан, у ҳолда кимёвий бирикма ҳосил бўлади. Шу бир неча атомларнинг қонуний йиғиндиси ёки тўплами кристалларdir.

Кристалларнинг умуман, физик, кимёвий хусусиятлари ва ташқи қиёфаси ҳар бир кристални ташкил этувчи ти-

зим бирликларининг ионлар ва атомларнинг Менделеев жадвалида белгилаб қўйилган ўрни, кимёвий хусусиятлари, катта-кичиликлиги ва улар орасидаги кимёвий боғланиш турига боғлиқдир.

Кристалларни ташкил этувчи мана шу тизим бирликлари — ион, атом ва молекулалар орасидаги мавжуд боғланиш турларини таърифлашдан аввал ўша кимёвий элементларнинг атом тузилиши ва Менделеев жадвалида жойлашиш тартиби билан танишмоқ керак.

Кимёвий элементларнинг атом тузилиши ва даврийлик қонуни. Менделеев жадвалида элементлар қаторларда — даврларда шундай жойлашганки, бунда ҳар қайси гурӯҳ ўхшаш хусусиятли, электрон тузилиши бир хил бўлган (5-жадвал) элементларни ўз ичига олади.

Жадвалнинг ҳар қайси даври янги ташқи электрон қаватидан бошланади, шу янги қаватдаги электроидларнинг сони саккизтага етиши билан у давр тугаб, кейингиси —яна янгиси бошланади. Шундай қилиб, биринчи даврда фақат икки элемент бўлиши мумкин, чунки энг ички қаватда фақат икки электрон бўлади. Кейинги давр Литийдан (3) бошлануб, қаватдаги электронларнинг сони 8 га етади ва Неон (10) билан тугайди. Шундай тартиб кейинги давр натрий (II)-дан аргон (18) гача бўлган элементлар учун ҳам сақланади. Тўртинчи давр учинчи даврга ўхшаш бошланади, лекин бунда III гурӯҳ элементлари тартибидан (скандий (21) дан бошлаб) бошқачароқ тартибни кўриш мумкин. Бундан кейин ташқи қават электронлар билан тўлдирилмайди. Кичик электрон қаватининг энергетик қувватига қараб кейинги электрон ташқи N қаватига эмас, балки тўлдирилмай қолган M қаватига қўшилади. Атом сони орта бориши билан M қавати тўлдирилади, кейин галий (31) дан бошлаб электронлар яна ташқи N қаватига қўшила боради. Шунинг учун скандий (21) дан то рух (30) гача ўткинчи элементлар дейилади. Шунга ўхшаш тартиб бешинчи даврда ҳам кўрилади, бунда иттрий (39) дан бошлаб қадмий (48) гача ўткинчи элементлар бўлади. Шу ўткинчи элементларнинг ионлари ўзгарувчан зарядга эга, чунки бу ионларнинг баъзи электронлари ташқи икки қаватда ўхшаш энергетик ҳолатни ишғол этади. Масалан, темирнинг ташқи N қаватидаги

икки электрони йўқолар экан, у ҳолда 2 валентли темир иони ҳосил бўлади. Шунингдек, электронда M_{3d} кичик қаватидан ажралар экан Fe^{3+} иони юзага келади. Бунинг учун кўшимча кўп куч сарфланмайди, шунинг учун у осонликча уч валентли темирга айланади.

Олтинчи даврда бошқача мураккаблик содир бўлади. Лантан (57) дан бошланган бу қатор элементларида электронлар N қаватининг тўлдирилмаган 4f кичик қаватни тўлдиради. Электрон қавати шундай тузилишга эга бўлган элементлар (58-71) лантаноидлар дейилади. Шунинг учун бу 14 элементнинг ташқи икки электрон қаватида электронлар бир хил жойлашган ва уларнинг хусусиятлари бир-бира га жуда ўхшашибўлади.

Ўткинчи элементларнинг кейинги гурӯҳи гафний (72) дан бошланиб, симоб (80) гача давом этади. Бу давр 8 электронли ташқи қаватга эга бўлган радон билан тугайди. Етдинчи давр ҳам олтинчи даврга ўхшаб бошланади. Актиний (89) билан ўткинчи элементларнинг янги даврини, торий (90) эса лантаноидлар каби иккиламчи гурӯҳни ташкил этади. Бу гурӯҳ (90-103) актиноидлар дейилади.

Кимёвий элементларнинг даврийлик жадвалини билиш геологлар учун ўша элементларнинг табиатда тутган ўрни ва тарқалиш қонуниятларини олдиндан айтиш имконини беради. Ионлар ва ионли бирикмалар ҳосил қиласиган элементларнинг хусусияти асосан ўша ионларнинг катта-кичклиги ва валентлигига, бу эса ўз навбатида, шу элементларнинг электрон тузилишига боялиқ. Электронлар ташқи электрон қаватининг барқарорлигини таъминлаш учун интилади. Электронлар фақат инерт газлардагина ўзининг энг барқарор мавқеига, яъни тўлиқ электрон қаватига эга бўлади. Чунки икки электронли гелийдан бошқа ҳамма инерт газларининг ташқи электрон қаватида саккизтадан электрон мавжуддир. Шунинг учун ҳам улар кимёвий бирикмалар ҳосил қиласиган. Инерт газлардаги каби тузилишга ўтиш учун I A гурӯҳи элементлари биттадан электрон йўқотиб, -1 зарядга эга бўлиши керак. II A гурӯҳи элементлари иккитадан электрон йўқотиб, -2 зарядли ион ҳосил қиласади. Аксинча, VII A гурӯҳи элементлари биттадан электрон қабул қилиб, -1 зарядли ионга айланади. Шундай қилиб, эле-

**Кимёвий элементларнинг даврийлик
(Менделеев) жадвали**

Давр-лар								
	I	II	III	IV	V	VI	VII	
I	1 H 1,008							
II	3 Li 6,949	4 Be 9,013	5 B 10,02					
III	11 Na 22,997	12 Mg 24,32	13 Al 26,97					
IV	19 K 39,096	20 Ca 40,08	21 Sc 45,10	22 Ti 47,90	23 V 50,95	24 Cr 52,01	25 Mn 54,93	26 Fe 55,85
V	37 Rb 85,48	38 Sr 87,63	39 Y 88,92	40 Zr 91,22	41 Nb 92,91	42 Mo 95,95	43 Tl	44 Ru 101,7
VI	55 Cs 132,91	56 Ba 137,36	57 La 138,92	72 Hf 178,6	73 Ta 180,88	74 W 183,92	75 Re 186,31	76 Os 190,2
VII	87 Fr 226,05	88 Ra	89 Ac					

Лантониидлар	58 Ce 140,13	59 Pr 140,92	60 Nd 144,27	61 Pm 147,0	62 Sm 150,43	63 Eu 152,0
Актиноидлар	90 Th 232,12	91 Pa 231	92 U 238,07	93 Np	94 Pu	95 Am

ментларнинг даврийлик жадвалида тутган ўрнига мувофиқ мана шу тартибга асосан калийли бирималар таркибида рубидий ва кальцийли минералларда стронций аралашмаси булиши мумкин. Шунга ўхшаш, хлорли минералларда хлор ўрнида бром иштирок этиш мумкин. Электрон қавати мураккаб тузилишга эга бўлган “ўткинчи” элементлар ионлари инерт газлар тизимини ҳосил қилмайди.

Гурӯҳ								
VIII	I	II	III	IV	V	VI	VII	0
								2 He 4,003
				6 C 12,010	7 N 14,008	8 O 16,000	9 F 19,00	10 Ne 20,183
				14 Si 28,06	15 P 30,98	16 S 32,066	17 Cl 35,457	18 Ar 39,944
27 Co 58,94	28 Ni 58,69	29 Cu 63,54	30 Zn 65,38	31 Ga 69,72	32 Ge 72,60	33 As 74,91	34 Se 78,96	35 Br 79,916
45 Rh 102,91	46 Rd 106,7	47 Ag 107,88	48 Cd 112,41	49 In 114,72	50 Sn 118,70	51 Sb 121,76	52 Te 127,61	53 J 126,92
77 Ir 193,1	78 Pt 195,23	79 Au 197,2	80 Hg 200,61	81 Tl 204,39	82 Pb 207,21	83 Bi 209,00	84 Po (208)	86 Rn 222,0

64 Gd 156,9	65 Tb 159,2	66 Dy 162,46	67 Ho 164,94	68 Er 167,2	69 Tu 169,4	70 Yb 173,04	71 Lu 174,99
96 Cm	97 Bk	98 Cf					

Турли геокимёвий жараёнларда иштирок этган кимёвий элементларнинг миқдори ўзгариши мумкин. Лекин шунга қарамасдан маълум элементнинг миқдори хусусиятларидағи ўхшашлиқдан шу модда тарихида юз берган ўзгаришларни аниқлаш мақсадида фойдаланиш мумкин. Масалан, қатор магматик тоғ жинсларида бўлиб ўтган кристалланиш тарихини ўрганиш учун K/Rb нисбати қўлланилади. Худди шу

мақсадда изотопларнинг, жумладан барқарор ва радиоактив изотопларнинг миқдорий нисбатларидан фойдаланилди. Метеоритлардаги шундай нисбатлардан қүёш системасини ҳосил қилувчи манбанинг табиати ва таркиби ҳақида фикр юритиш учун фойдаланилди.

Шундай қилиб, кимёвий элементларнинг даврийлик жадвали жуда кенг маънода элементлар электрон тузилишининг ифодаси бўлиб, ўша элементларнинг ҳар бирининг Ер юзидағи ҳаракат доирасини аввалдан айтиб бериш имкониятини туғдирди. Геологлар бу масалани тадқиқ этишда элементларнинг шу хусусиятлари билан бир қаторда ўзига хос кимёвий муҳитни, ўша муҳитдаги босим ва ҳарорат ўзгаришини ҳисобга олади. Ҳар бир ион табиатда тутган ўрнига қараб, масалан, силикат таркибли магмада ёки сувдаги оддий эритмада ўзида мутлақо бошқа бошқа сифатлар қашф этади. Шунинг учун ҳам табиий шароитларнинг хилма-хиллиги кимёвий элементлар табиатини англашни ва аввалдан айтиб қўйишни мушкуллаштиради.

Кимёвий кристаллография қаттиқ жисмларнинг кристалл тузилиши билан кимёвий таркиби орасидаги мавжуд боғланиш қонунларини ўрганади. Минералларнинг кимёвий ва физик хусусиятлари орасидаги қонуниятларни ўрганиш билан бирга ўша минералларнинг қандай жараён ва муҳитда пайдо бўлганлигини айтиб бериш мумкин. Минералларнинг ўзига хос кристалл тузилиши билан боғлиқ кимёвий табиатини аниқлаш рентген нурининг дифракцияланишини ўрганиш асосида XIX асрдан бошланди. Шу даврдан эътиборан минералларнинг ички тузилиши — геометриясини ўрганиш имконияти туғилди.

Кимёвий боғланиш ва унинг турлари. Маълумки, кристаллар жуда кўп хилма-хил хусусиятларга, жумладан физиковий ва кимёвий хусусиятларга эгадирки, бу асосан мана шу кимёвий кристалл тизимини ташкил этувчи атом ва ионлар орасидаги боғланишнинг кучи ва турига муовфика юзага келади. Демак, кристалларни тадқиқ этмоқ учун мана шу боғланишнинг тури ва кучини ҳам билиш керак.

Атомлардан бирининг бошқаси атрофига муайян тартибда жой олиши ўша атомлар электрон қаватларининг ту-

зилиши билан боғлиқдир. Атомларни ўзаро боғлаб турган күч — кимёвий боғланиш ўз табиатига күра икки усул билан намоён бўлади. Биринчиси — ион боғланиш бўлиб, бу қарама-қарши зарядланган ионлар орасидаги мавжуд ўзаро тортиш қути оқибатидир. Иккинчиси — ковалент боғланиш бўлиб, ҳар хил атомлар учун мансуб бўлган электронларнинг ўзаро таъсири натижасида юзага келадиган боғланиш усулидир. Демак, ион боғланишли биринчаларда бир атомнинг бир ёки бир неча электрони бошқа атом электрон қаватига кўчади. Ковалент боғланишда электронлар бир элемент электрон қаватидан бошқа электрон қаватига кўчмайди, балки электрон қаватлари бир-бирининг устига тушиб “электронлар булатини” (туманлигини) ҳосил қиласди. Электронларнинг шундай жойлашиши натижасида атомлар орасида ўзаро тортиш қути юзага келади. Бу ион ва ковалент боғланиш умуман кимёвий боғланишнинг энг чекка ҳолатидир. Табиатда булардан бошқа шу икки усулнинг аралашуви деб қараладиган боғланишлар ҳам кўп бўлади. Бунда электронлар атомлар орасида тенг тақсимланмайди.

Муайян қаттиқ моддаларда бўлиши мумкин бўлган кимёвий боғланишнинг усули, ўша қаттиқ жисмни ташкил этаётган атомларнинг потенциал ва кинетик энергиялари ўзаро таъсирига боғлиқ. Масалан, суюқлик ва газлар ташкил этган тузилмаларда бундай таъсир энг кичик умумий энергияга эга бўлганлиги учун жуда ҳам барқарор, яъни уларнинг барқарорлик даражаси энг юқори бўлади.

Мувозанат ҳолатидаги кимёвий боғланишларнинг юзага келишида энг чекка ташқи электрон қавати асосий вазифани бажаради. “Бетараф” атом янги электрон қабул қиласдими, ёки ўз электронини электрон қаватидан чиқариб юборадими, оқибатда кучларнинг тақсимланишида ўзгаришлар юзага келади. Газ ҳолатидаги атомнинг ташқи электронининг электрон қаватидан чиқиб кетиши учун зарур бўлган кучни ўлчаб кўрса бўлади, у **биринчи ионланиш потенциали** дейилади. Электронга яқинлик электронни эркин атом билан бирекиши учун сарфланадиган куч билан ўлчанади. Элементларнинг атомлари электронларни қабул қиласдими ёки бошқа атомга берадими, бунинг сабаблари жуда кўп. Жумладан, бу атом ядроларининг заряди ва катта-кичиклигига ҳам боғлиқдир. Ядронинг катта зар-

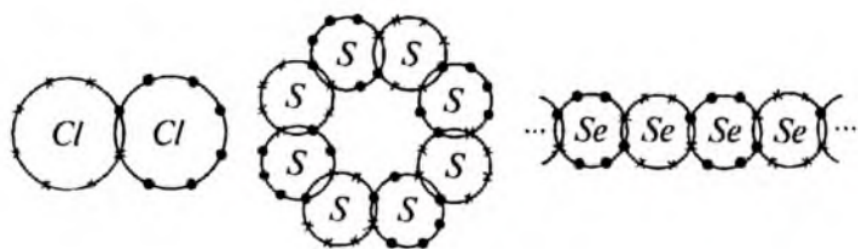
ядга эга булиши уни электронлар билан бирлаштиришни осонлаштиради ва аксинча, ажралишини қийинлаштиради. Йирик атомларнинг ташқи электрон қавати ядродан бирмунча узоқ жойлашган булиб, кучсиз тортилади. Шу қаватда жойлашган электронларнинг ажралиши ва бирлашиши учун унга нисбатан ортиқча куч сарфланмайди. Ядро билан ташқи электрон қавати орасида жойлашган электронлар ўша ядро билан ташқи қаватда жойлашган электронлар орасида мавжуд тортиш кучини сусайтиради, улар экран, яъни тўсиқ вазифасини бажаради. Умуман олганда, ҳамма атомлар ўз ташқи электрон қаватидаги электронлар сонини саккизтага етказишга (инерт газлар тузилишига) интилади. Ҳар қайси элементнинг ионланиш потенциали билан электронга яқинлик хусусиятини аниқлаш шу элемент атомининг қўшни электронларни тортиш даражасини ўлчаш имконини беради. Бу қимматни элементнинг электр манфийлиги дейилади, уни биринчи ионланиш потенциали ва электронга яқинлик хусусиятларининг ўртача таъсир кучи деб билиш мумкин. Элементларнинг биринчи ионлаши потенциалларини ўрганиш натижасида бу қиймат элементларнинг даврийлик жадвалида ўнгдан чап ва юқоридан пастга қараб кичиклашиб боради деган холосага келиш мумкин. Электр манфийликни ҳисоблаш учун электронга яқинлик ва ионланиш потенциаллари қийматларидан фойдаланиш мумкин. Жумладан, электр манфийлик қимматини аниқлашнинг ҳам бир қанча усуллари мавжудdir. Шу қиймат қандай усул билан ҳисобланганига қарамай, умуман даврийлик жадвалида ўнгдан чапга қараб камая боради, гурухчаларда эса юқоридан пастга томон кичикланишга интилади (5-жадвал). Бошқачароқ қилиб айтганда, жадвалнинг ўнг қисмида жойлашган элементлар электронларни кучли, чап қисмида жойлашганлари эса электронларни кучсиз тортиш хусусиятига эга. Шунингдек, даврийлик жадвалининг юқори қисмида жойлашган кичик радиусли атомлар кам сонли электрон қаватига эга булиб, электронларни кучли тортиш хусусиятига эга, жадвалнинг қути қисмидан ўрин олган йирик радиусли атомлар кўп сонли электрон қаватига эга булиб, электронларни ўзига кучсиз тортади.

Кимёвий элементларнинг электр манфийлигига қараб иккى элемент орасида юзага келадиган кимёвий боғланиш-

нинг турини аввалдан айтиб бериш мумкин. Электр манфийлик қийматлари орасида катта фарқ қиласидан элементлар қарама-қарши зарядли ионлар ҳосил қилишга интилади ва бунинг натижасида ион боғланиши бирикмалар юзага келади (электр манфийлиги ортиқроқ бўлган элемент манфий зарядли, бошқаси эса мусбат зарядли ион ҳосил қиласиди). Электр манфийлик қиймати бир-бирига яқин бўлган элементлар электронларни тенг куч билан тортиш хусусиятига эга. Натижада улар ўзаро электронларни тенг тақсимлаб олиб, ковалент боғланишни юзага келтиради. Электр манфийлик орасидаги фарқ унча катта бўлмаган элементлар қисман ион боғланишга, қисман ковалент боғланишга эга бўлган бирикмалар ҳосил қиласиди. Буни ҳар хил усул билан боғланган, яъни боғланишнинг аралаш турини юқори зарядланган катионлар билан тортилиши натижасида юзага келган, қиёфаси ўзгарган, электрон “булутлари” бўлган анионлар орасида юзага келган боғланиш деб қарашиб мумкин. Бундаги электрон “булутлар” ионлар орасидаги мавжуд тортилиш кучи таъсирида ўз қиёфасини ўзгартирган бўлади. Анионлар ташки қаватдаги электронларни катионларга қараганда кучсиз тортиди. Чунки анионлар қўшимча ионларга эга бўлгани ҳолда, катионларга электронлар етишмайди. Шунинг учун катионлар анионлардаги электрон туманликни деформациялаши — қиёфасини ўзгартириши мумкин.

Баъзи бир қаттиқ моддалар, айрим минералларнинг маълум қисми бу таърифлаганимиздан бошқачароқ, яъни анча бўш боғланиш хусусиятига эга бўлади. Ван-дер-вальс боғланишини шундай бўш боғланиш тури, яъни ион боғланишнинг хусусий ҳолати деб қарашиб мумкин. Ҳақиқий ион боғланишга эга бўлган ҳолларда қарама-қарши зарядланган ионлар мавжуд электростатик тортиш кучига мувофиқ бир-бирлари атрофида ушланиб туради. Ван-дер-вальс боғланишида эса мувозанат ҳолатидаги молекулалар бир томондан кучсиз манфий, иккинчи томондан кучсиз мусбат зарядга эга бўлганлиги учун молекулалар орасида кучсиз электростатик тортилиш юз беради. Бундай ҳолда боғланиш кучи ковалент ёки ион боғланиш кучининг юздан бир улушкини ташкил этади.

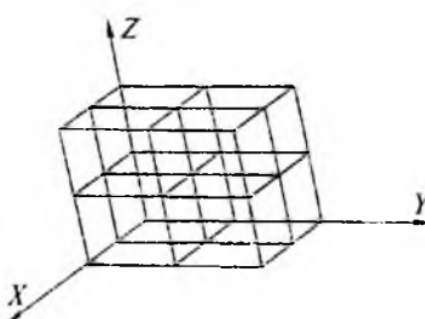
Мис ва шу каби моддаларда металларга хос боғланиш тури мавжуддирки, уни ковалент боғланишнинг бир тури деб қараш мумкин. Бунда атомнинг ҳар қайси электронлари



63-расм.

хамма құшни атомларға ҳам тегишли бўлиб қолади. Бундай моддаларнинг электронлари эркин ҳаракат қилиш хусусиятига эга. Шунинг учун металлар электронлар “денгизида” сузиг юрувчи мусбат ионлардан иборат. Модда таркибида бир неча хил атомлар мавжуд экан, у ҳолда шу атомлар орасидаги боғланиш тури ҳам бир неча хил — қисман ковалент, қисман металл боғланиши бўлиши мумкин. Бундай ҳолда электронларнинг эркин ҳаракати қисман чекланиб қолади.

Ион боғланиш учун галит (65-расм), ковалент боғланиш учун ромбик олтингугурт Cl, Se (63-расм) энг яхши мисол бўла олади. Жуда кўп минераллар қисман ион, қисман ковалент боғланишга эгаки, натижада улар соф ион боғланиши ва соф ковалент боғланиши бирикмаларга хос хусусиятларга эга бўлиб қола олмайди. Масалан, кварц тизимида алоҳида-алоҳида молекулалар йўқ, эриш ҳарорати жуда юқори. Бу хусусиятлар ион боғланиши бирикмаларга хос. Кварц диэлектрик константи юқори бўлган эритмаларда эримайди, қиздириб эритилган ҳолатда ҳам электр ўтказмайди. Бу хусусиятлар ундаги мавжуд ковалент боғланишдан далолат беради.



64-расм.

Сульфид минералларда одатда уч хил кимёвий боғланиш, яъни ион, ковалент ва металл боғланиш турлари мавжуд. Жуда кўп сульфидларда кўпинчча асосий боғланиш тури ковалент бўлгани ҳолда қисман металл ва камроқ даражада ион боғланишга ҳам эга. Шу билан бирга сульфидларда ме-

талл боғланиш турига хос хусусиятлар ҳам яққол кўриниб туради. Масалан, пиритнинг металлдек ялтираши темир атомлари орасида металл боғланиш тури мавжудлиги билан боғлиқдир. Лекин бунда темир билан олтингугарт атомлари орасида ковалент боғланиш тури мавжуддир.

II б о б

ЧЕКСИЗ ГЕОМЕТРИК ШАКЛЛАР СИММЕТРИЯСИ

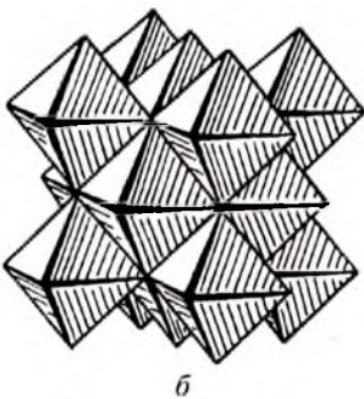
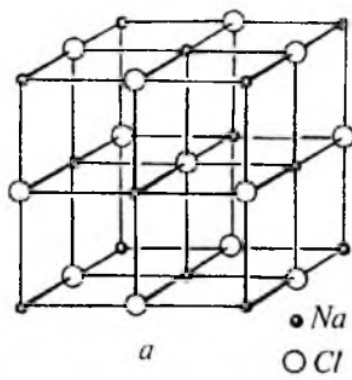
1. Трансляция

Кристаллографиянинг биринчи асосий қонуни кристалларни ташкил этувчи моддий нуқталарнинг фазода чексиз даврий равишда такрорланишини кўрсатади, бу ўз ўрнида фазовий панжара шаклида тасаввур этилади. Фазовий панжара — моддий нуқталарнинг фазода даврий равишда чексиз, маълум қонуният асосида такрорланишини тасвиrlовчи геометрик қурилма, яъни чексиз геометрик шаклдан ажратиб олинган қисмининг тасвиридир. Бу жиҳатдан қарангандай фазовий панжара ўзига хос геометрик хусусиятларга эга бўлиб, чекланган геометрик шакллардан фарқ қиласиди. Щунга кўра:

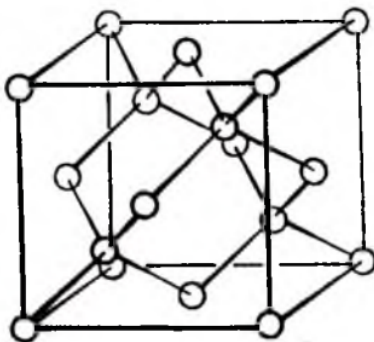
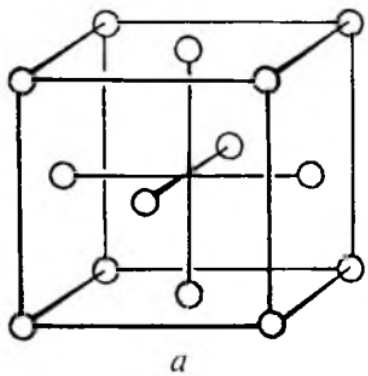
1. Кристалл тизимларни текширишда — тасвиrlанида фагат муайян кристаллнинг тузилишининг ўзи учун хос бўлган қисми — элементар ячейкаси (64-расм) эътиборга олинади. 65-расмда галит (NaCl), 66-а, расмда мис (Cu), 66-б расмда олмос (C) кристалларининг элементар ячейкаси тасвиrlанган.

2. Элементар ячейка ва умуман кристалл тузилиши фазода маълум тартибда жойлашган моддий нуқталар мажмуасидан иборат чексиз геометрик шакл тасвирининг энг кичик бўлаги, деб қаралади. Уларнинг симметрияси фазода маълум қонуният асосида такрорланадиган моддий нуқталар симметриясининг ўзгинасидир.

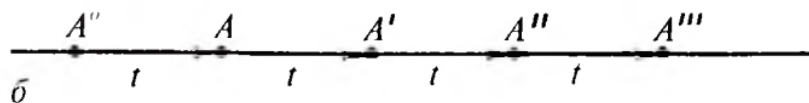
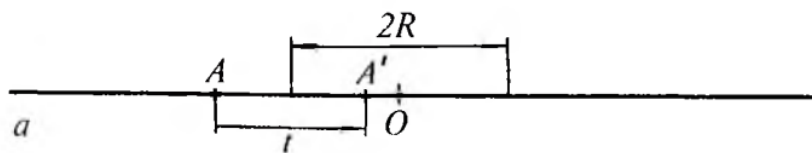
Кристалларнинг фазовий панжара асосида тушунтириладиган ички тузилиши — симметриясини ўрганишда трансляция тушунчасидан фойдаланилади. Трансляция — бутун бир тизим ёки ўша кристалл тузилишини ташкил этувчи моддий нуқталарнинг маълум йўналиш бўйича силжишини.



65-расм.



66-расм.



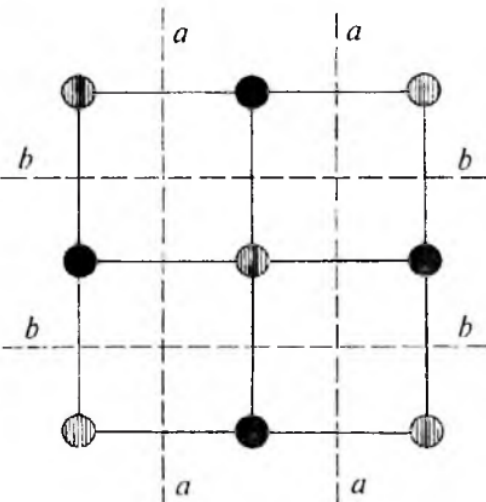
67-расм.

күчишини кўрсатади. Кристалл тузилишида моддий нуқтагарнинг даврий такрорланишини аниқ тасаввур этиш учун трансляция даври қийматини — силжиш масофасини (t) аниқлаш зарур (67-расм). Шу билан боғлиқ равишда фазовий панжара симметриясини тасвирлашда бирмунча мурак-

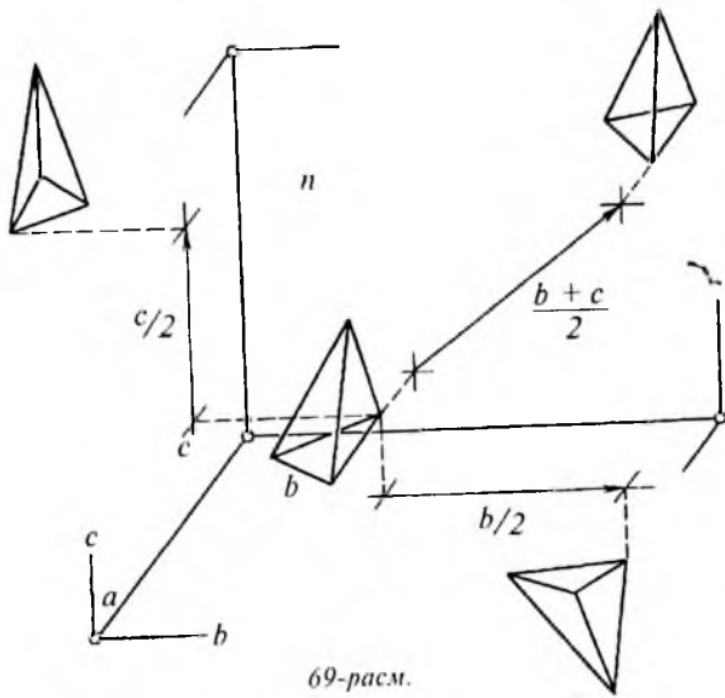
каб симметрия воситаларидан фойдаланишига түгри келади. Улар чекланган геометрик шаклларда кўрганларимиздек, симметрия ўқи, симметрия текислиги ва симметрия марказидан бошқа яна трансляцион симметрия ўқлари ва текисликларидан иборатдир.

2. Трансляцион симметрия текисликлари

Чексиз геометрик шаклларда расмий симметрия текислигидан бошқа трансляцион симметрия текисликлари ҳам мавжуддир. Шундай симметрия текисликлари атрофдаги моддий нуқталарнинг акси шу текислик бўйича маълум масофага силжигандан кейин $1/2$ трансляцияда тақрорланади (68-расм). Шу трансляцион текисликлар бўйича моддий нуқталарнинг силжиш масофаси доимо $1/2 t$ га teng. Тасаввур этилган текислика моддий нуқта трансляцияси кристаллографик ўқларнинг биринчисига параллел йўналишда содир бўлса, “a”; иккинчи кристаллографик ўқقا мос йўналган бўлса, “b”; учинчи кристаллографик ўқ бўйича йўналиш бўлса, с турдаги текислик дейилади ва шундай ҳарфлар билан белгиланади. Булардан ташқари, трансляцион текисликларнинг кристаллографик ўқларга нисбатан диагонал бўйича йўналганлари ҳам мавжуд. Булар “n” ва “d” шаклда белгиланади: “n” учун моддий нуқталарнинг шу текислик бўйича силжиш масофаси $1/2t$ га teng. “d” учун эса $1/4t$ га teng (69-расм). Шундай қилиб, чексиз геометрик шаклларда расмий симметрия текислиги “m” дан бошқа, қуйидаги трансляцион текисликлар ҳам мавжуддир: “a”, “b”, “c”, “n”, “d”.



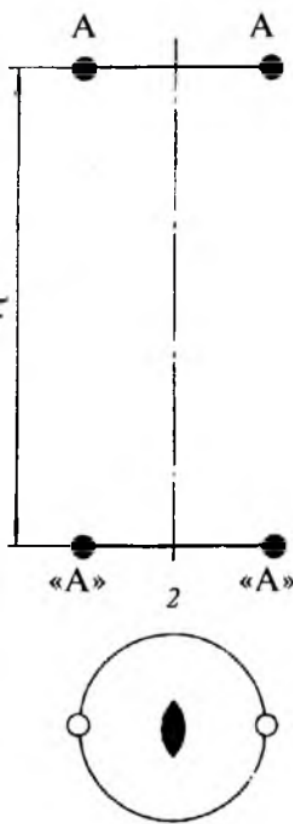
68-расм.



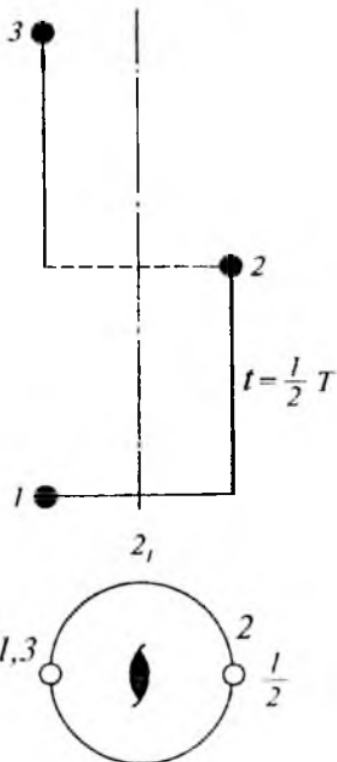
3. Трансляцион симметрия үқлари

Трансляцион симметрия ўқлари мураккаб симметрия воситаси бўлиб, бунда моддий нуқталарнинг симметрия ўқи атрофида такрорланиши билан бир қаторда шу симметрия ўқи бўйлаб силжиши — трансляцияси назарда тутилади. Уларнинг симметриялик даражалари оддий симметрия ўқлари даражалари каби бўлади. Куйида уларнинг таърифи ва тасвири берилади.

Иккинчи даражали трансляцион симметрия ўқи. Бу ўқ 2, шаклида ёзилади. 70-расмда расмий симметрия ўқи (2) тасвирланган бўлиб, унда моддий нуқталар шу ўқ атрофида бир текисликда икки марта такрорланади. 71-расмда эса: 1 нуқта симметрия ўқи атрофида 180° га айлантирилганда 2 нуқтага кўчиши керак эди. Лекин 1 нуқтанинг 3 нуқтага кўчиши лозим бўлган акси симметрия ўқи бўйича силжиб, т масофанинг ярмида 2 нуқтага кўчади. Шунингдек, шу моддий нуқта ўша ўқ атрофида яна 180° айлантирилганда у яна $\frac{1}{2}$ масофадан кейин 3 нуқтада ўз аксига эга бўлади. Демак, А нуқта шу ўқ атрофида айланиб, 180° га буралганда $\frac{1}{2}$ т



70-расм.

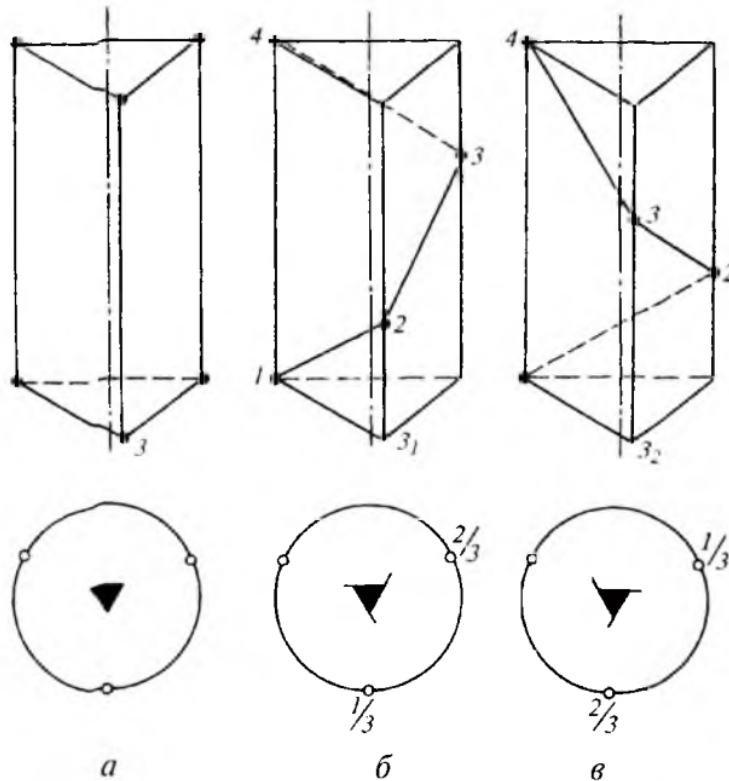


71-расм.

масофага силжийди. Шу расмда “Т” шаклида күрсатилган масофа — трансляция (силжиш) масофаси дейилади. Расмдағы “1” нүктанинг жойлашган үрни 0 (ноль), 2 нүктанинг үтгап мавқеи $1/2$ (ярим трансляция) ва 3 нүктанинг ҳолати (бирлик) деб ҳисобланади. 1 ва 3 нүкталарнинг чизма сатында тик туширилган сояси расмда күрсатилганидек, бир нүктага тушади. 2 нүкта акси $1/2$ ишораси билан күрсатилган. Шу ўқнинг тетраэдр шакли ёрдамидағы тасвири 76-расмда күрсатилған. Маълумки, ўқлар чапға ёки ўнгга бурилғанда илгарилаши мумкин. Иккинчи даражали трансляцион ўқлар чап ёки ўнгга бурилғанда ҳам натижә бир хил бўлғани учун ўқлар бир-биридан фарқ қилмайди. Умуман моддий нүқталарнинг силжиши (трансляцияси) шу ўқнинг соат мили каби тайланishi билан илгариласа ўнг, акс ҳолда чап трансляцион ўқ дейилади.

Учишчи даражали трансляцион симметрия ўқлари. Шундай ўқ кристалл тузилишида мавжуд экан, моддий нүкта шу симметрия ўқи атрофида 120° га айлантирилганда ўқ йұналиши бүйича учдан бир трансляцияга — $\frac{1}{3}t$ масофага суриласи. Бундан кейинги 120° га буралганда моддий нүкта $\frac{2}{3}t$ масофага суриласи. Шу моддий нүкта яна 120° га буралганда бутун трансляция (t) масофага суриласи $\frac{2}{3}t$ ўнг трансляция, $\frac{1}{3}t$ чап трансляция билан тенг қийматли, лекин тескари манфий ишоралидир: $3_2 = 3_{-1}$.

Расмий учинчи даражали айланма симметрия ўқлари Зарақами билан, шундай трансляцион симметрия ўқлари иккиси хил бўлиб, 3_1 ва 3_2 , ёки 3_{-1} , каби белгиланади. Уларнинг биринчиси ўнг, иккинчиси чап винт ўқлариdir. Демак, моддий нуқта шундай ўнг винт ўқи таъсирида 1 ҳолатдан $2/3$ ҳолатга, бундан кейин $1/3$ ва ниҳоят 0 ҳолатга ўтади. Чап винт ўқи атрофида, аксинча, 1 ҳолатдаги нуқта аввал $1/3$ ҳолатга, кейин $2/3$ ва ундан кейин, ниҳоят 0 ҳолатга кўча-

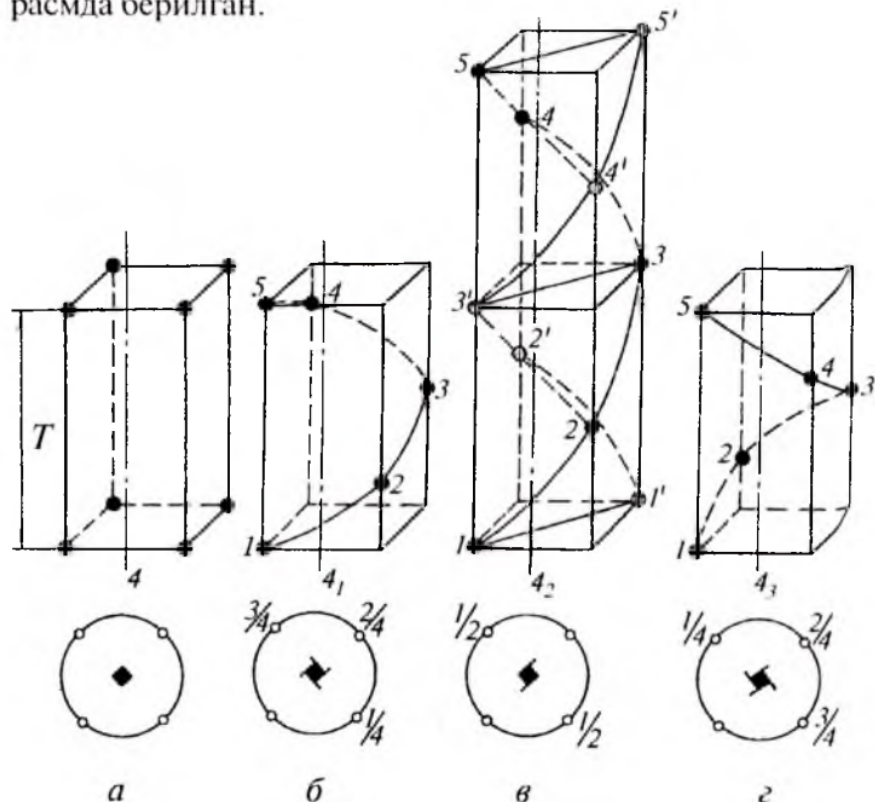


72-расм.

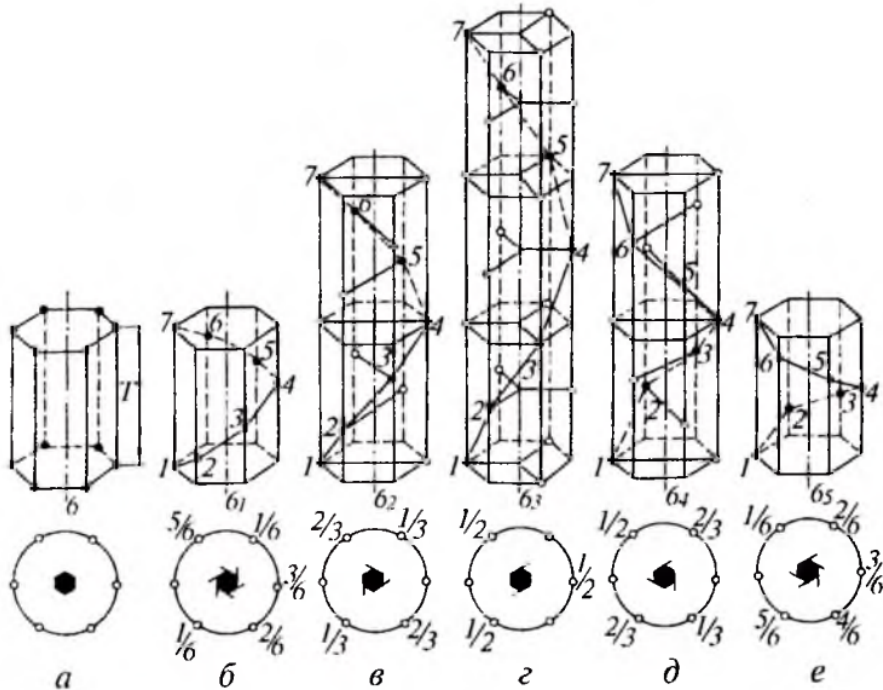
ди (72-расм). Шу ўқларнинг полиздрлар ёрдамидағи тасвири 76-расмда күрсатилған. Чап ва ўнг трансляцион ўқ шакллари энантиморф, яғни ёнма-ён күйилған шундай шакларнинг текисликдаги акси бир-бирига тенг ва мосдир.

Тұрткынчи даражали трансляцион симметрия ўқлари. Кристаллар тузилишида, умуман фазовий панжарада, расмий тұрткынчи даражали (4) ўқлар билан бир қаторда трансляцион ўқлар ҳам мавжуддирки, бундай ўқлар атрофида моддий нүкталар соат мили бүйича ҳар 90° га айланғанда $1/4 \tau$ масофага сильжиди. Бу хил ўқлар 4₁ каби белгиланади ва ўнг ўқ дейилади.

Шундай трансляцион ўқ чап ҳам бўлиши мумкин. Бундай ўқ 4₃ – 4₁ каби белгиланади. Булардан ташқари, 4₂ турдаги трансляцион ўқлар ҳам бўладики, бу ҳолда моддий нүкталар ўқ атрофида иккиталаб (нүкталар орасидаги бурчак 90°) 180° да $1/2$ масофадан кейин такрорланади (73-расм). Шу ўқларнинг полиздрлар билан ифодалангани 76-расмда берилған.



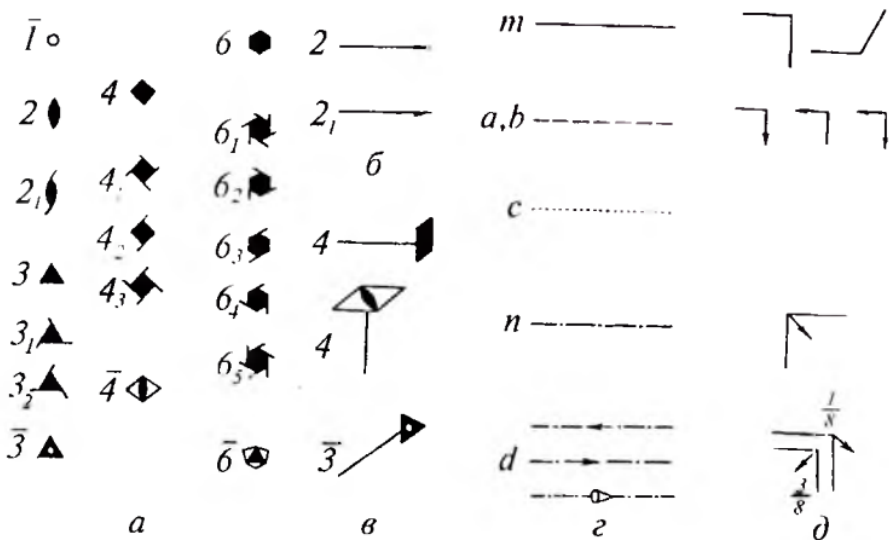
73-расм.



74-расм.

Олтинчи даражали трансляцион симметрия ўқлари. Расмий олтинчи даражали симметрия ўқларидан бүлгани каби моддий нүкта шундай ўқлар атрофида ҳам қар 60° да такрорланади. Лекин такрорланаётган моддий нүкталар шу ўқ йўналиши бўйича $1/6$, $2/6$, $3/6$, $4/6$ ва $5/6$ трансляцион масофага сурилади. Бунда $2/6 = 1/3$, $3/6 = 1/2$ ва $4/6 = 2/3$ экан, бундай хулосага келиш мумкин; моддий нүкталар шу ўқ атрофида иккиталаб 120° гача айлантирилганда $1/3 \tau_2$, ўнг ўқ бўлганда $\tau/2$, 3, чап ўқ бўлганда, $6_4 = 6_{-2}$ масофага силжийди. Бундан ташқари, моддий нүкталар шу ўқ атрофида учталаб (бир текисликда ётган уч нүкта орасидаги бурчак 120° (1/2 трансляцион масофага силжиган ҳолатда такрорланиши мумкин (74-расм). Шу ўқнинг полиздрлар билан тасвирлангани 76-расмда кўрсатилган.

Шундай тасаввур этилган ўқ 6_3 энантиморф бўлмайди. Демак, олтинчи даражали трансляцион симметрия ўқларининг 6_1 , 6_2 , $6_4 = 6_{-2}$ ва $6_5 = 6_{-1}$ каби белгиланганлари ўзаро энантиморфдир.



75-расм.

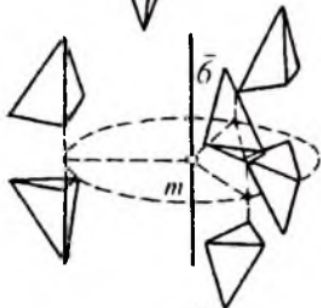
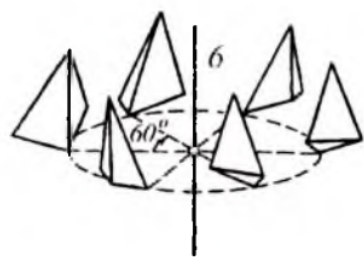
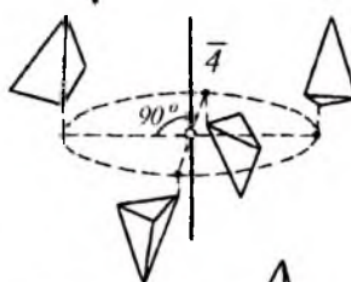
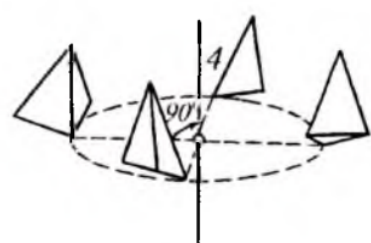
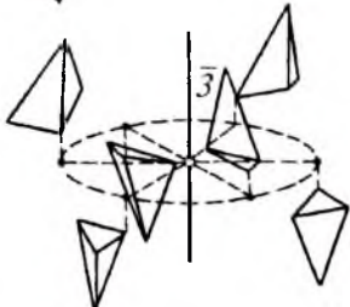
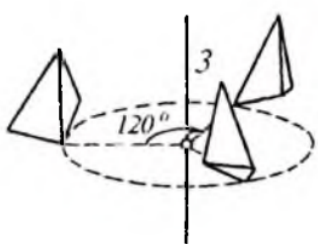
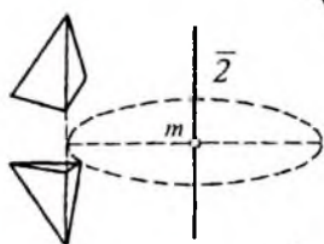
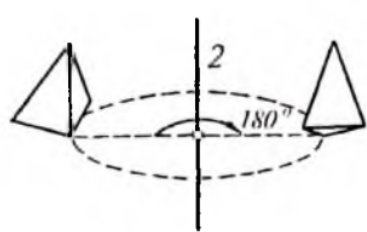
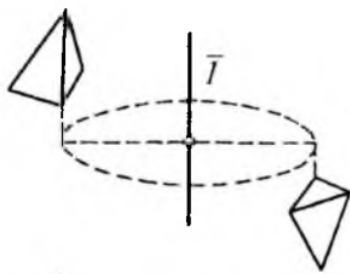
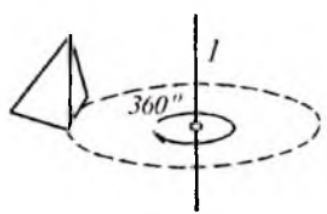
Умумий, чексиз геометрик шакллар (дисконтиниум) да тасаввур этиш мүмкін бўлган расмий, инверсион ва трансляцион айланма симметрия ўқлари қуидагилардан иборатдир:

Олтинчи даражали	6	$\bar{6}$	6_1	6_2	6_3	6_4	6_5
Тўртинчи даражали	4	$\bar{4}$	4_1	4_2	4_3		
Учинчи даражали	3	$\bar{3}$	3_1	3_2			
Иккинчи даражали	2	$\bar{2}$	2_1				
Биринчи даражали	1	$\bar{1}$					

Шу симметрия воситаларининг чизмада тасвирилаш усуби 75-расмда келтирилган.

4. Федоровнинг фазовий гуруҳлари

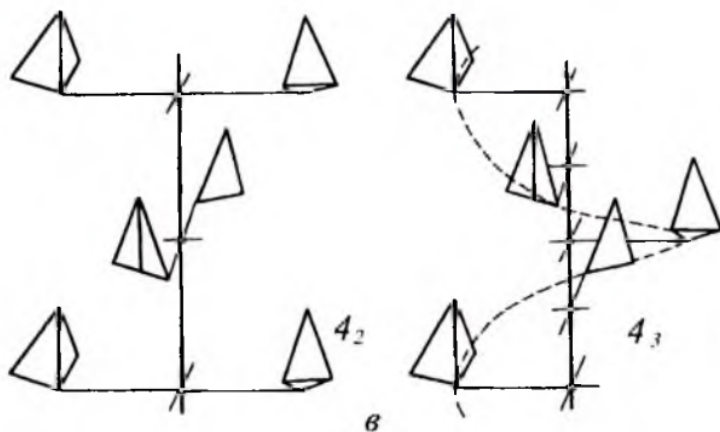
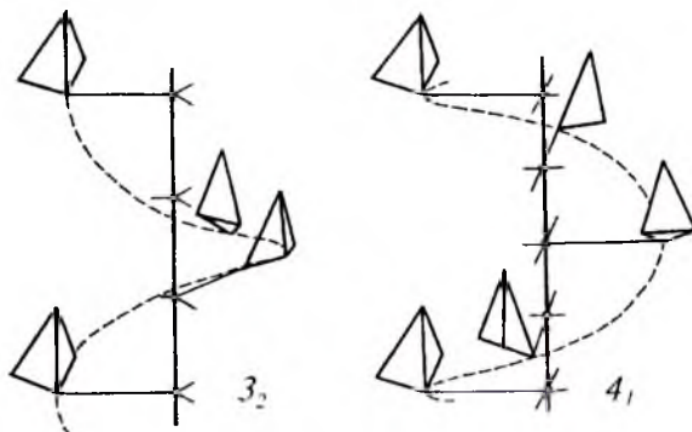
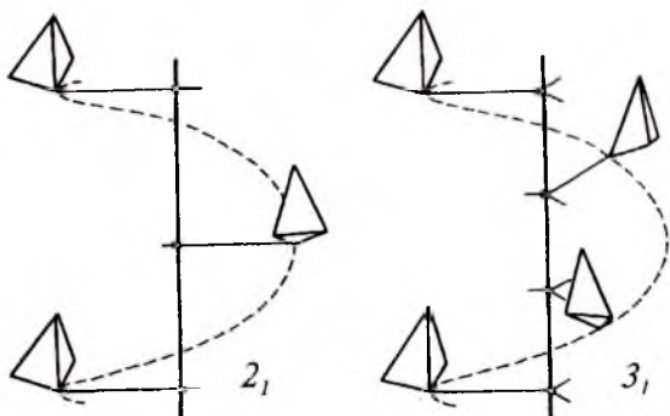
Муайян кристаллнинг симметриялик даражаси ўша кристаллни ташкил этувчи элементар ячейка учларида жойлашган моддий нукталар гуруҳи симметриясига боғлиқдир. Масалан, моноклин сингония кристалли фазовий панжарасида трансляцион симметрия текислиги билан шунга тик йўналишда иккинчи даражали симметрия ўқи — 2 мавжуд дирки, бу моноклин сингониянинг призматик $2/m$ син-



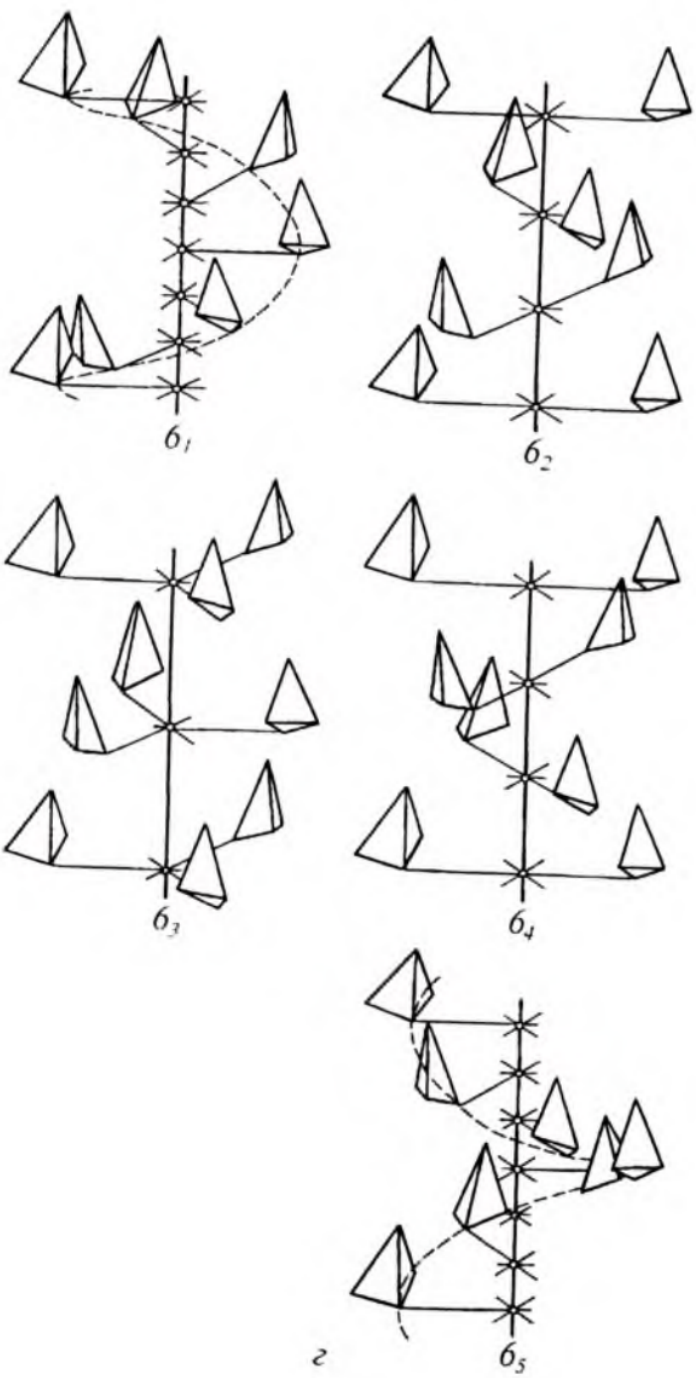
a

b

76-расм.



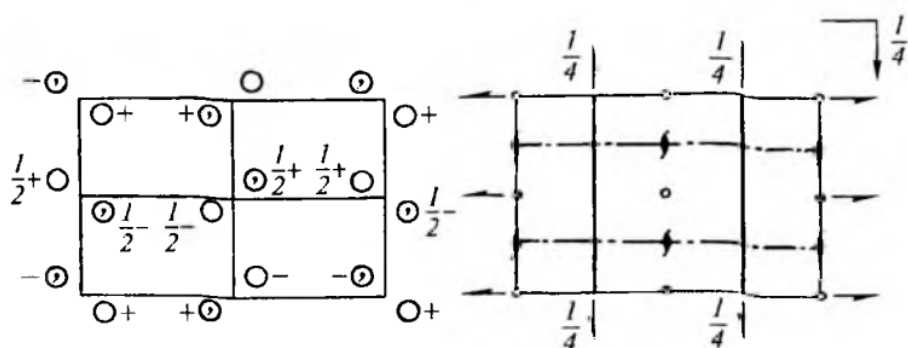
76-расминг давоми



76-расмнинг давоми

фига мансубдир. Агар ҳар қайси моддий нүқталар түрүнү гурухи биргина трансляция текислиги, ёки биргина 2 бүлдиган бўлса, түркменинг 2 мансубдир. Мана шу моноклин сингониянинг уч синфи — $2/m$, түркменинг 2 элементар ячейка симметрия воситалари (расмий ёки трансляцион) мавжудлигига қараб, моддий нүқталарниң жойлашиш услуби бир неча турли бўлиши мумкин.

Шундай қилиб, 32 синфнинг ҳар бир кристалл шакли бир неча хил ички тузилишга, яъни моддий нүқталарниң ўзига хос жойлашиш тартибига эга. Бу тартибларниң ҳар бири — Федоров гуруҳлари ўзига хос элементар ячейка турига (P, I, F, C, R) ва симметрия воситаларига — трансляцион симметрия ўқлари, масалан, $4, 4_1, 4_2, 4_3$, каби ёки трансляцион ва оддий симметрия текислиги m, n, d, a, b, c ва χ . к. эга бўлади. Шуларни ҳисобга олганда ниҳоят шу моддий нүқталарниң фазода жойлашиш қонуни 230 тага етади. Буни машҳур минеролог — кристаллограф олим Е. С. Федоров математик йўл билан ҳисоблаб чиқади ва 1890 йили “мунтазам шаклларниң симметрияси” китобида баён этади. Федоров гуруҳларининг илмий китобларда халқаро миқёсда баён этилиш услуби қўйида ромбик сингонияга мансуб Pmm синфи кристали мисолида кўрсатиб ўтилади. Аммо бу гуруҳларниң ҳаммасини батафсил таърифлаш ушбу китобда кўзда тутилмаган (77-расм).



77-расм.

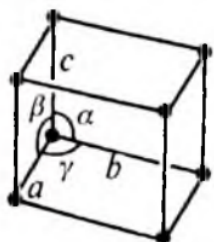
5. Трансляцион панжаралар

Бравэниң 14 панжараси. Кристалл фазовий панжаралари фазода чексиз тақрорланадиган элементар ячейкалардан ташкил топғандыр. Ҳар қайси сингония ёки симметрия күриши – синфи үзиге хос элементар ячейкага – фазода чексиз қайтарилиб бутун бир кристалл тузилишини ташкил этадиган тақрорланувчи параллелепипедларга эга. Ҳар қайси элементар ячейканинг үзиге хос үлчамлари: қирралари узунлигининг нисбати ва ёnlари орасидаги бурчакнинг қиймати бўлади. Кристалл тузилишларида бўлиши мумкин бўлган элементар ячейкаларнинг ҳамма турлари О. Бравэ томонидан 1855 йили кашф этилганлиги учун улар Бравэ панжаралари дейилади. Шу 14 панжара қўйидагича турларга бўлинади: 1) примитив-содда Р тури – бунда моддий нуқталар фақат элементар ячейканинг учларидан жойлашган бўлиб, уларнинг жойлашган ўрни (000) каби белгиланади. Бу турли ячейкалар 7 хил бўлиб: улар триклин, моноклин, ромбик, тетрагонал, гексагонал, кубик ва ромбоэдрик қиёфаларда учрайди. Фазовий панжара текис турларининг 5 хил бўлиши ва моддий нуқталар элементар ячейканинг асоси марказида, ҳар қайси ёnlари ўртасида ва ҳажми марказида жойлашиши мумкин эканлиги ҳисобга олинса, у ҳолда шу элементар ячейкаларнинг қўйидагича турлари ва хиллари мавжудлигини тасаввур қилиш мумкин (78-расм); 2) асослари марказлашган С – тури – моноклин, ромбик сингония кристаллари учун мансуб; 3) ёnlари марказлашган F тури – ромбик ва кубик сингония кристаллари учун хос; 4) ҳажми марказлашган I тури – фақат ромбик, тетрагонал ва кубик сингония кристаллари учун мансубдир.

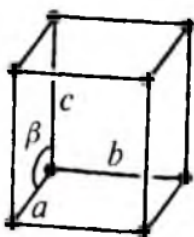
Шу элементар ячейкаларнинг ҳаммаси (гексагоналдан ташқари) параллелепипедлар шаклида бўлади, шунинг учун ҳам баъзан улар элементар параллелепипедлар ёки тақрорланувчи элементар параллелопипедлар дейилади. Гексагонал панжарани ҳам параллелепипедларга ажратиш мумкин. Бундан икки хил ячейка ҳосил бўлади:

1) С туридаги ортогексагонал ячейка. Бунинг учун қирралар узунлигининг нисбати $a = b = c$ бўлади.

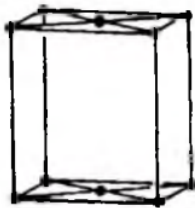
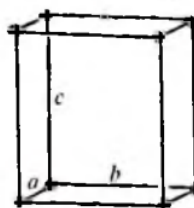
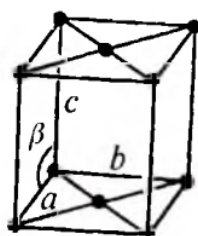
2) гексагонал примитив, бунда $a = b$, асоси ромб кўришида, бурчаклари 60° ва 120° га teng бўлади (78-расм, e).



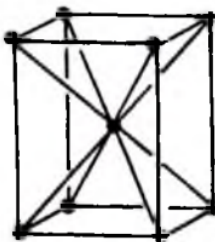
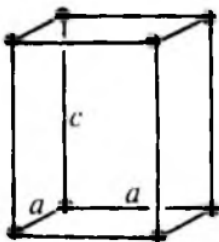
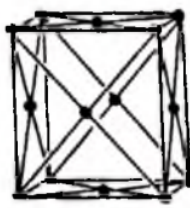
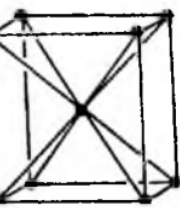
a



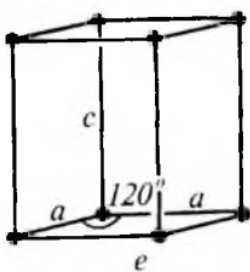
b



e



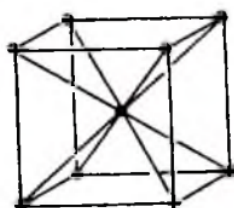
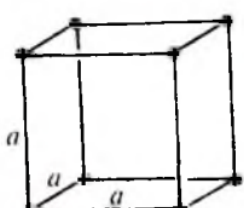
i



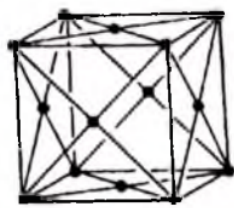
e



d



m



78-расм.

Шундай қилиб, Бравэ панжаралари сингониялар бүйича қўйидаги тақсимланади:

1. Триклин сингония (*а*) кристалларида биргина Р туридаги ячейка бўлиши мумкин;
2. Моноклин сингония (*б*) кристаллари учун иккита — Р ва С туридаги ячейка;
3. Ромбик сингония (*в*) кристаллари учун тўртга — Р, С, F ва I туридаги;
4. Тетрагонал сингония (*г*) кристаллари учун иккита — Р ва I туридаги;
5. Тригонал сингония (*д*) кристаллари учун битта R туридаги;
6. Гексагонал сингония (*е*) кристаллари учун битта — Р туридаги;
7. Кубик сингония (*ж*) кристаллари учун учта — Р, F ва I туридаги ячейкаларнинг бўлиши шу сингониялар учун хос хусусиятдир.

Е. С. Федоров таърифига кўра юқорида келтирилган элементар ячейкаларни тўртта бошланғич турдан (уларни куч таъсирида ўзгартириб) ҳосил қилиш мумкин: 1) кубик примитив Федоров таърифига кўра гексаэдрик ячейкадан; 2) ҳажми марказлашган кубик (октаэдрик); 3) ёилари марказлашган кубик (додекаэдрик) ва 4) гексагонал примитив (призматик) ячейкадан.

Мана шу тўртта бошланғич турнинг ўзи, яъни барча маълум бўлган кристалларнинг элементар ячейкаси иккита кубик ва гексагонал турларга бўлинади, Е. С. Федоров кашф этган кристаллографик чекланиш қонунининг асосий мазмуни ҳам асосан шундан иборатдир. Ҳақиқатан ҳам бошқа сингонияларда кристалланадиган табиий моддаларнинг кристаллари ҳам кубга ўхшаш ёки псевдокубик (масалан, барит билан пироксен) ёки гексагонга ўхшаш псевдогексагонал (масалан, слюда билан амфибол) қиёфасига эга бўлиши мумкин.

Табиий кристаллардаги эътиборни ўзига тортадиган бу хусусият Н. В. Белов томонидан илмий асосланган шарларнинг зич жойлашиш назариясида ҳам ўз аксини топган бўлиб, шу қонуниятга кўра кристалл тузилишини ташкил этувчи тизим бирликлари (атомлар, ионлар) фақат икки хил кубик ва гексагонал тартибда зич жойлашиши мумкин (80-расмга қаранг).

6. Элементар ячейкадаги атомларнинг сони

Элементар ячейкадаги ҳар бир атомнинг жойлашган ўрни тасвириланган нуқта фазовий панжара тугунчалари дейилади. Лекин баъзан атомлар шу фазовий тугунчалар атрофида тўда-тўда бўлиб бир нечтадан жойланиши ҳам мумкин.

Тизим бирликлари — атомларнинг сони элементар ячейкада, шу жумладан элементар ячейканинг турига қараб ҳар хил бўлади.

Маълумки, элементар ячейка — Бравэ панжараларининг сони 14 та бўлиб, улар қўйидаги турларга бўлинади:

P-тури; R-тури; C-тури; I-тури; F-тури.

Гексагонал сингониядан бошқа сингонияга мансуб бўлган примитив — содда ячейкаларнинг ҳаммасида атом ёки ионлар шу ячейкаларнинг параллелепипедлари учларида жойлашади. Бундай учларнинг сони 8 та бўлиб, уларнинг ҳар бири, айни бир пайтда 8 та ячейкага тегишилдири. Демак, ячейкаларнинг бу турида атом ёки ионларнинг сони $8 \cdot \frac{1}{8} = 1$ га тенг.

Гексагонал примитив (P) ячейканинг асоси ромб шаклида бўлиб, қирралари орасидаги бурчаги 120° ва 60° га тенгдир. 120° ли бурчакларининг учидаги жойлашган атомнинг $\frac{1}{6}$ улуши ва 60° ли бурчакларнинг учидаги жойлашган атомнинг $\frac{1}{12}$ улуши шу ячейканинг ўзи учун тегишилдири. Ҳар қайси элементар ячейканинг шундай бурчакларида жойлашган атомларнинг сони 4 тадан эканлиги эътиборга олинса, ҳар бир ячейкага тўғри келадиган атомлар сони қўйидагича ҳисоблаб чиқиласди:

$$\frac{1}{6} \cdot 4 + \frac{1}{12} \cdot 4 = 1$$

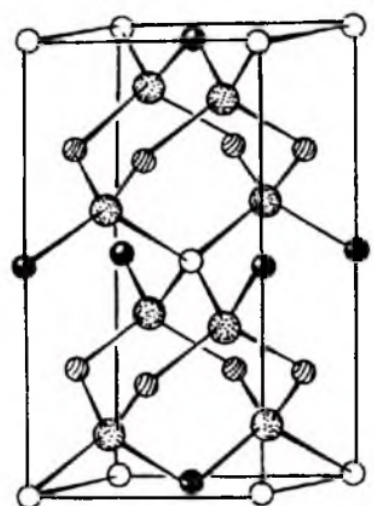
Бундай ячейканинг ҳар қайси учидаги жойлашган ҳар бир атомнинг фазода тутган ўрни (ooo) каби тасвириланади.

Элементар ячейкаларнинг ёnlари марказлашган — I турида тузилиш бирликлари шу элементар параллелепипеднинг учларида ва ҳар қайси ёнининг марказларида жойлашади. Демак, бундай панжарада атомлар икки хил жойлашган бўлиб, уларнинг бир хили панжаранинг учларида (000) нуқтада, иккичилари иккита элементар ячейка учун умумий бўлган

текислиқда, яғни иккінчи хил атомлар кристаллографик ўқларга нисбатан $\left(0\frac{1}{2}\frac{1}{2}\right)$; $\left(\frac{1}{2}\frac{1}{2}0\right)$; $\left(\frac{1}{2}0\frac{1}{2}\right)$; $\left(0\frac{1}{2}\frac{1}{2}\right)$; $\left(\frac{1}{2}\frac{1}{2}0\right)$; $\left(\frac{1}{2}0\frac{1}{2}\right)$ каби нүкталар үрнида жойлашады. Биринчи хил атомлар сони 8 та, иккінчи хил атомлар сони эса 6 та, ячейкаға атомларнинг умумий сони $Z = \frac{1}{8} \cdot 8 + 6 \cdot \frac{1}{2} = 4$ га тенг.

Элементар ячейкаларнинг ҳажми марказлашган F турида атом ёки ионлар шу ячейканинг учларида (000) мавқеини, ҳажми марказида эса $\left(\frac{1}{2}\frac{1}{2}\frac{1}{2}\right)$ мавқеини эгаллады. Демек, бундай элементар параллелепипедлардаги атом ёки ионларнинг сони $Z = \frac{1}{8} \cdot 8 + 1 = 2$ га тенг.

Асослари марказлашган, ячейканинг C турида атом ёки ионлар элементар параллелепипеднинг асослари марказида $\left(\frac{1}{2}\frac{1}{2}0\right)$; $\left(\frac{1}{2}\frac{1}{2}\bar{0}\right)$ мавқени ҳамда шу параллелепипеднинг учларида (000) мавқени ишғол этади. Бунда атом ёки ионларнинг умумий сони $Z = \frac{1}{8} \cdot 8 + \frac{1}{2} \cdot 2 = 2$ га тенг бўлади.



79-расм.

Хисоблаб чиқилган шу тизим бирликларининг сони фақат содда бирикмалар учун хосдир. Мураккаб кимёвий бирикмаларнинг элементар ячейкалардаги атом ёки ионларнинг сони ва турлари кўп бўлади, шу туфайли уларнинг тутган үрни ва симметриясини тасаввур этиш ҳам анча мураккаб. Бундай ҳолларда ҳам кристаллнинг элементар ячейкаси шу кўрсатилган усул билан таҳлил этилади. Бу 79-расмда станин мисолида кўрсатилган. Фазовий панжараси — ҳажми марказлашган 1 турига мансуб, симметрия кўриниши 42m.

7. Тузилиш бирликларининг жойланиш зичлиги

Муайян молда кристаллининг ҳар бир элементтар ячейкасига тўғри келадиган атомларнинг ҳажми — шу ячейканинг зичлиги дейилади ва у фоиз ҳисобида ифода этилади.

Шу элементтар ячейкадаги иккита бир хил шар марказлари орасидаги масофа R га тенг бўлар экан, битта шарнинг радиуси $r = \frac{R}{2}$ га тенг, ҳажми $V_A = \frac{\pi}{4} R^3 A^3$, агар элементтар ячейкада n та шар бўлса, уларнинг умумий ҳажми $V_n = \frac{\pi}{6} n R^3 A^3$ га тенг.

Элементтар ячейканинг ҳажми $V_\epsilon = A^3$ бўлар экан, шарларнинг жойланиш зичлиги $\rho = \frac{V_n}{V_\epsilon} \cdot 100\%$ каби аниқланади.

Бу тенгламадан элементтар ячейка P турининг зичлиги — $\rho = \frac{\pi}{6} \sqrt{1} \cdot 100 = 52\%$; I турининг зичлиги — $\rho = \frac{\pi}{6} \cdot \frac{\sqrt{27}}{4} \cdot 100 = 68\%$.

F турининг зичлиги — $\rho = \frac{\pi}{6} \cdot \sqrt{2} \cdot 100 = 74\%$

H — гексагонал турининг зичлиги — $\rho = \frac{\pi}{6} \sqrt{2} \cdot 100 = 74\%$ га тенг.

Шунга ўхшашиб йўл билан элементтар ячейкадаги тизим бирликлари сонини ҳам ҳисоблаб чиқиш мумкин. Бунинг учун қўйидаги олдиј тенгламадан фойдаланиш мумкин:

$$\eta = \frac{\delta_x \cdot N \cdot V}{A}$$

бунда δ_x — солиштирма оғирлиги, N — Авогадро сони, A — атом оғирлиги, V — элементтар ячейканинг ҳажми см куб ҳисобида олинади. Мисол учун миснинг элементтар ячейкадаги атомларининг сони:

$$n = \frac{8,93 \cdot 6,02 \cdot 10^{23} \cdot 46,7 \cdot 10^{-24}}{63,57} = 3,95 \approx 4$$

Элементтар ячейканинг зичлигини $\delta_x = 1,66020 \frac{rA}{V}$ тенглик ёрдамида аниқлаш мумкин.

Бу тенглама ёрдамида шу усул билан бошқа кимёвий моддаларнинг ҳам зичлигини ҳисоблаб чиқиш мумкин.

8. Кристалл тизими бирликларининг зич жойлашиш қонуни

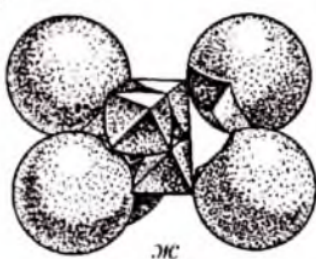
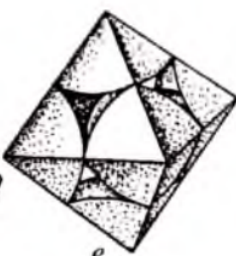
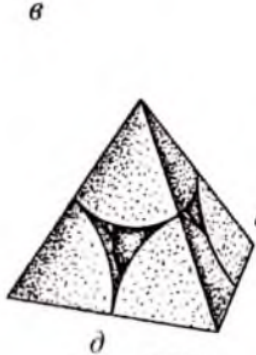
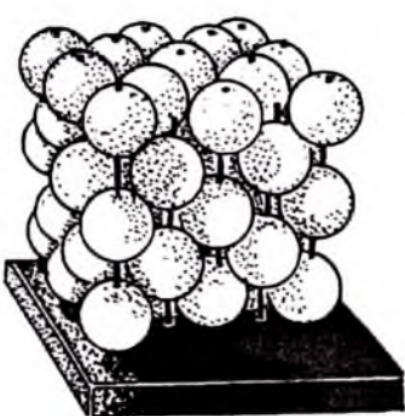
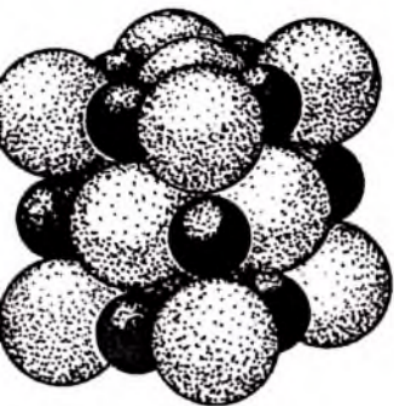
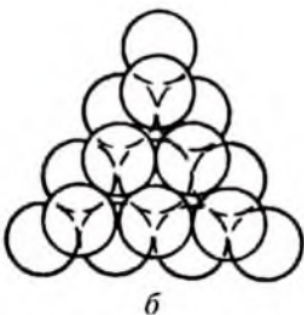
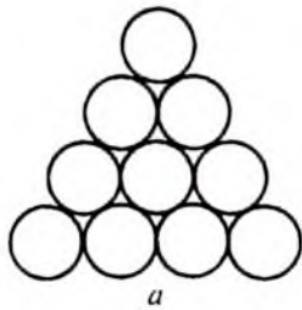
Баъзи бир элементлар, металл қотишмалари ва ион кристаллар тузилишини зич жойлашган шарлар тузилиши билан таққослаб кўриш мумкин. Уларнинг геометрияси билан симметрияси қўйидагича тасаввур этилади. Зич жойлашган шарларнинг марказидан 6-олтинчи даражали симметрия ўқи, шарлар орасидан — 3; икки шар бир-бирига тегиб турган нуқтасидан — 2 ўқлари ўтади; шарлар орасидаги бўшлиқлар сони шарлар сонидан икки марта кўп бўлади (80-расм, а).

Кейинги қаватнинг биринчи қават устида зич жойлашиши учун ундаги шарлар бўшлиқ устида ўрнашган бўлиши керак (80-расм, б). Натижада шу икки қават учун 3 билан тақданиб қолади. Демак, қўйидаги симметрия гуруҳларини ўз ичига олади: $P\bar{3}m1$, $R\bar{3}m$, $P\bar{3}m1$, $R\bar{3}m$, $P\bar{6}m2$, $P6_3mc$, $P6_3/mc$; $Fm\bar{3}m$ (уларнинг ҳаммаси саккизта).

Бошланғич, биринчи қаватдаги шар А билан белгиланса, устки қаватдаги шарлар В ва С мавқеини ишғол этиб, А ёки С қаватини ҳосил қилиш мумкин. Учинчи қават шарлари В қаватдаги а ёки с оралиқ устида жойлашади ва ҳ.к. Шундай қилиб, мана шу А, В, С каби белгиланган шарлар қават-қават бўлиб ётади. Шу билан бирга, бир хил ҳарфлар билан белгиланган шарлар устма-уст бир-бирига тегиб турмайди. Ҳар қайси зич жойлашган кристалл тузилишида зичлик даражаси 74,05 фойзни ташкил этади.

Икки қаватлама “АВАВ” туридаги зич жойлашиш гексагонал жойлашиш дейилади. Ундаги симметрия воситалари $P6_3/mm$ с дан иборат. Уч қаватлама жойлашиш... АВС АВС тури (80-расм) кубик ёнлари марказлашган жойлашиши дейилади. Унинг симметрия гуруҳи $Fm\bar{3}m$ дан иборат. Шундай қилиб, шарларнинг зич жойлашиши гексагонал (ε) ёки кубик (κ) қонунлар асосида тузилади: Na, Al, Cu, Fe, Au ва бошқалар кубик; Mg, Be, Cd, Zn каби металлар гексагонал зич жойлашишга мисол бўлади.

Шарларнинг зич жойлашиши қонунига асосан кристалларнинг ички тузилиши бирмунча мураккаб кўринишга эга бўлиши мумкин. Ўша зич жойлашган шарлар орасидаги бўшлиқ икки хилдир. Остки қават шарлари орасидаги бўшлиқ устида кейинги қават шарлари жойлашган ҳолда улар орасида тўргта



80-расм.

шар оралиғида тетраэдрик (80-е, расм) иккінчи түрли зич жойлашган шарлар орасыда — олтита шар оралиғида октаэдрик (80-ж, расм) бұшлиқ ҳосил бўлади. Ҳар қандай зич жойлашган шарлар оралиғидаги тетраэдрик бұшлиқлар сони шарлар сонидан икки марта кўп, октаэдрик бұшлиқларнинг сони эса шарлар сонига teng бўлади. Кристаллар тизимидағи мана шу шарлар — анионлар оралиғидаги бұшлиқлар — кичик радиусли катионлар билан ишғол этилиши мумкин. Тетраэдрик бұшлиқларни ишғол этувчи катионларнинг ион радиуси $0,225 \text{ \AA}$ га, октаэдрик бұшлиқларни ишғол этувчи катионларнинг ион радиуси $0,415 \text{ \AA}$ га teng бўлади. Шундай қилиб, анионлар орасидаги бұшлиқларда жойлашиши мумкин бўлган катионларни ион радиусига қараб аниқлаш мумкин. Лекин шуни ҳам унутмаслик керакки, жуда кўп ҳолларда зич жойлашган шарлар бир-бирига тегмайди. Улар оралиғидаги бұшлиқда жойлашган шар бирмунча катта бўлиб, зич жойлашган шарларни атрофга суриб юборади. Шунга қарамай, шарлар марказини кристалл тузилишида тутган ўрни зич жойлашиш қонунига бўйсунади ва бұшлиқларнинг тўлдирилиши ҳамда симметрияли даражаси сақланиб қолади. Шундай назарияга асосланиб, ҳар қандай кристалл тузилишини ҳам таърифлаш мумкин. Масалан, кубик зич жойлашган шарлар оралиғидаги октаэдрик бұшлиқларнинг ҳаммаси катионлар билан ишғол этилар экан, NaCl туридаги кристалл тузилиши юзага келади (80-расм, д); гексагонал зич жойлашган шарлар орасидаги октаэдрик бұшлиқларнинг ҳаммаси катионлар билан тўлдирилар экан NiAs туридаги кристалл ҳосил бўлади ва ҳ.к.

9. Фазовий панжара текис тўрлари

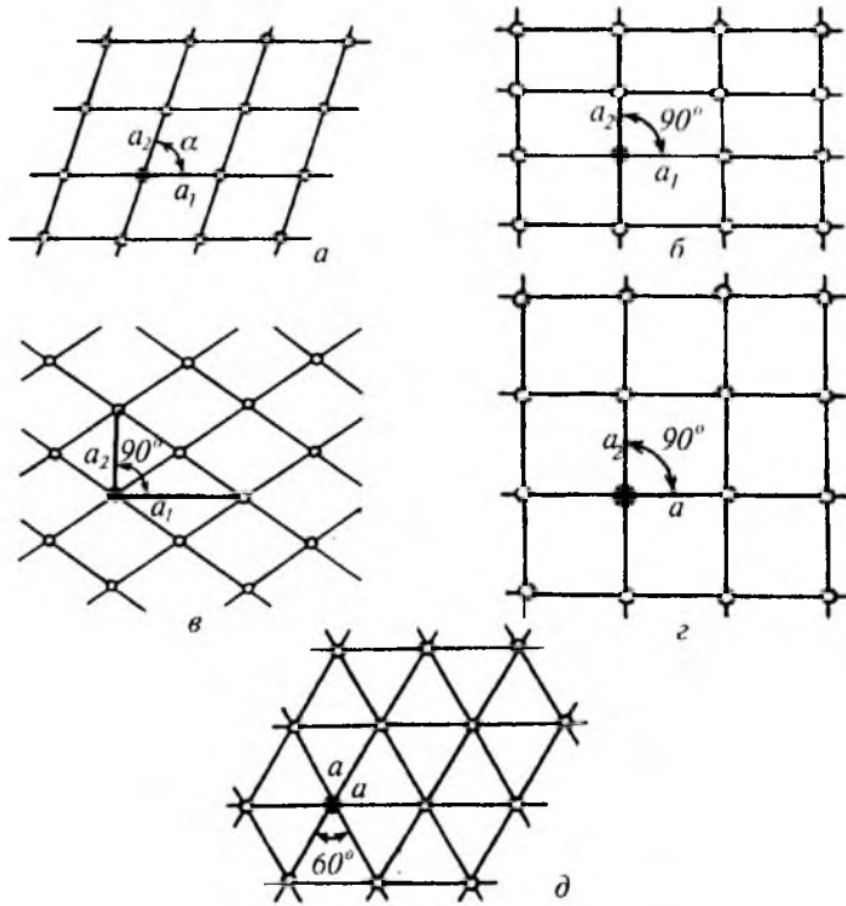
Маълумки, фазовий панжаранинг моддий тугунчалари бир йўналиш бўйича чексиз даврий такрорланиб, шу панжаранинг қаторини (a_1) ва шу қатор иккинчи йўналишда (a_2) чексиз даврий такрорланиб, текис тўрини ҳосил қиласди. Фазовий панжаранинг шу текис тўри умуман параллелограммлардан ташкил топган бўлади. Ҳар қайси параллелограмм иккита а ва в қиррасининг узунлиги ҳамда улар орасидаги бурчак α қиймати билан бир-биридан фарқ қиласди.

Шу қаторлар бүйича моддий нұқталарнинг силжиш ма-софаси — түнгі қиммати биринчи йұналиш бүйича a , иккінчи йұналиш бүйича a_2 бўлиб, улар үзаро тенг бўлмаса, яъни $\alpha < 90^\circ$ бўлса, у ҳолда параллелепипед марказидан ўтган иккинчи даражали симметрия ўқига эга бўлади.

Шунингдек, $a_1 \neq a_2$, $a_2 = 90^\circ$ бўлса, шу иккинчи даражали симметрия ўқи устидан үзаро перпендикуляр иккита симметрия текислиги ҳам ўтади. Бундай ҳолда шундай симметрияга эга бўлган бошқа текис тўр ҳам бўлиши мумкин (81-расм).

Агар $a_1 = a_2$, $a_2 = 90^\circ$ бўлса, параллелепипед марказидан ўтадиган битта L_4 ва шу ўқи устидаги кесишадиган тўртта симметрия текислиги ҳам мавжуд.

Агар $a_1 = a_2$ ва $a_2 = 60^\circ$ ёки, шунингдек, $\alpha = 120^\circ$ бўлса, биринчи ҳолатда жойлашган ҳар қайси тугунча устидан L_6



81-расм.

бр ва иккинчи ҳолатда жойлашган түгунча ўртасидан L_3 Зр ўтади.

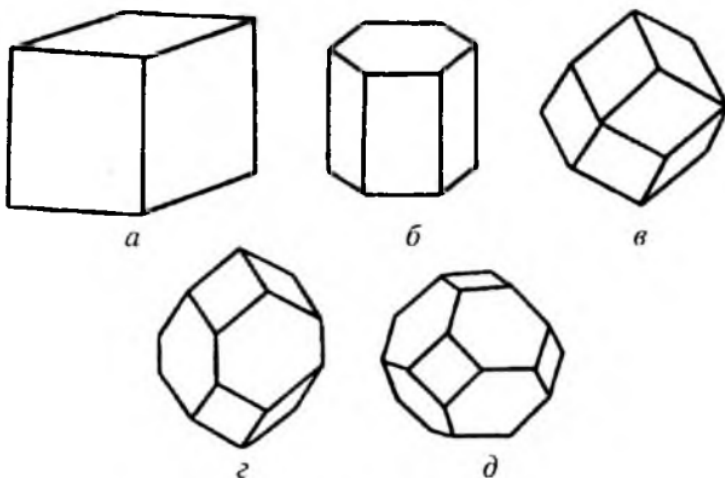
Юқорида айтиб ўтилганидек, параллелограммлар узлуксиз такрорланиб, текис түр ҳосил қиласи. Текис түрларда эса турлича тартибда такрорланувчи параллелограммларни танлаш мумкин.

Параллелепипед қирраларининг узунлиги ва бир-бирига нисбатан тутган ўрни (улар орасидаги бурчаги) рентген нурлари ёрдамида тадқиқ этилади.

10. Параллелоэдрлар назарияси

Параллелоэдрлар — параллел ёнлилар демакдир. Кристалланган жисмни ташкил этувчи фазовий панжара маълум тартиб билан жойлашган атомлар билан тұла. Шу фазо ҳар қайси атомга бўлинар экан, шу атомларнинг ҳар бирига тўғри келадиган мавқеи мутлақо бир хил бўлиб, улар ўша фазода бир хил йўналгандир. Шундай қилиб, фазони бўш оралиқсиз тўлдириб келадиган, параллел ёнлар билан чекланган ўзаро мос равишда жойлашган, бир-бирига teng геометрик шакллар параллелоэдрлар дейилади (82-расм).

Параллелоэдрларнинг ўзига хос умумий хусусиятлари мавжуд. Жумладан: 1. Ҳар бир параллелоэдр teng ва параллел жуфт ёнларидан иборат. 2. Унинг ёнлари фақат тўрт бурчакли ёки олти бурчакли бўлиши мумкин. 3. Улар



82-расм.

Е.С. Федоров исбот этганидек, қуидагида түрт күриниш-да булиши мумкин:

а) Трипараллелоэдр — уч жуфт параллел ёнлардан иборат шакл, бундай шаклнинг энг юқори даражали симметрияга эга бўлган тури кубдир.

б) Тетрапараллелоэдр — түрт жуфт параллел ёнлардан иборат шакл, асослари олтинчи даражали симметрия ўқигатик йўналган пинакоид билан гексагонал призмадан ташкил топган, бу энг юқори даражали симметрияга эга бўлган тетрапараллелоэдрдир.

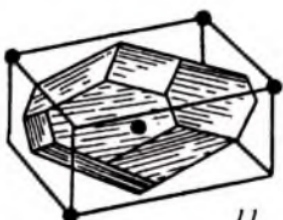
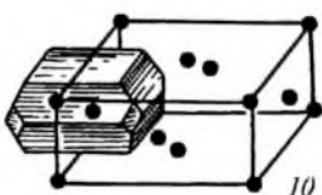
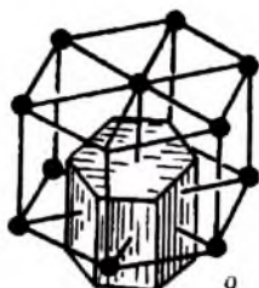
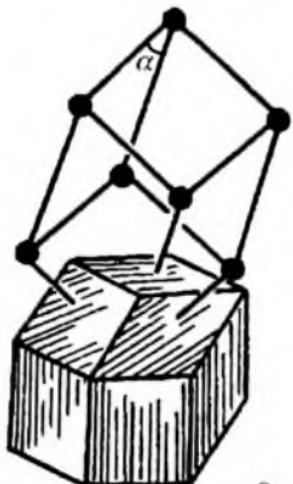
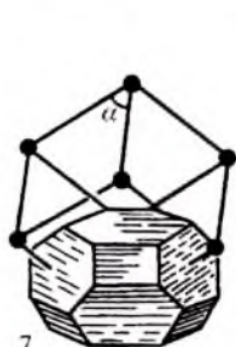
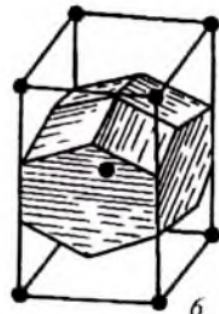
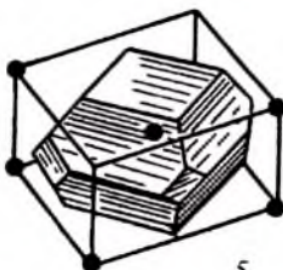
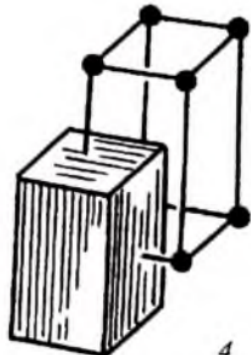
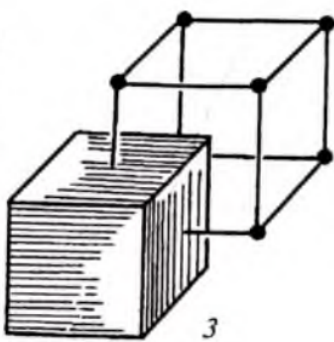
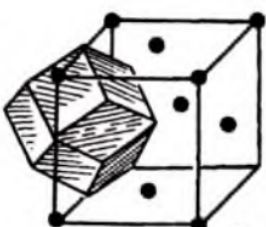
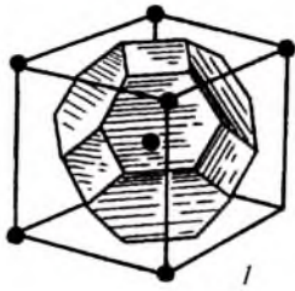
в) Гексапараллелоэдр — бу олти жуфт параллел ёнлардан иборат бўлиб, унинг энг юқори симметрияга эга бўлган қиёфаси — ромбик додекаэдрdir.

г) Гептапараллелоэдр — етти жуфт параллел ёнлардан иборат, бунинг энг юқори симметрияга эга бўлган шакли куб билан оқтаэдрларнинг мураккаблашган шаклидир.

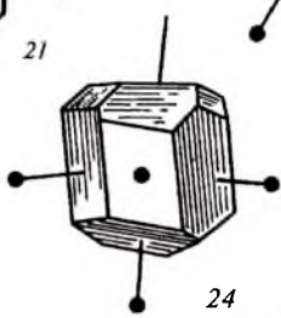
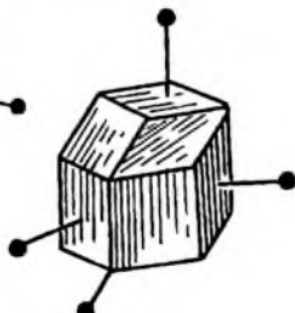
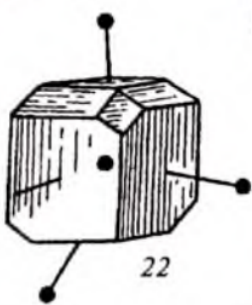
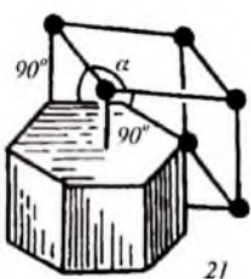
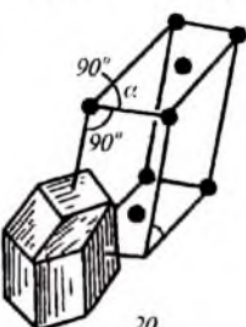
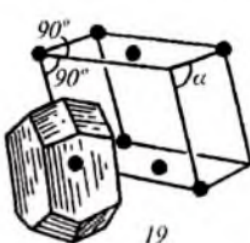
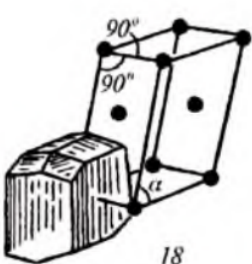
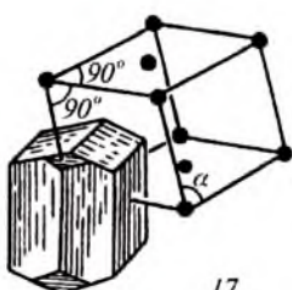
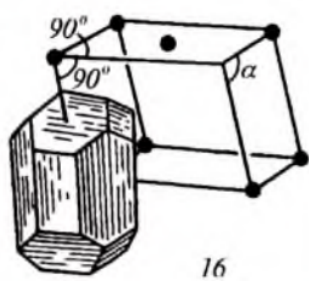
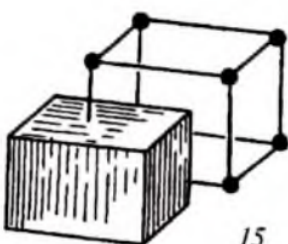
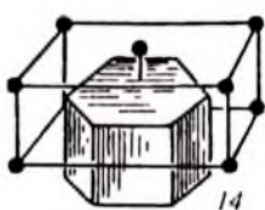
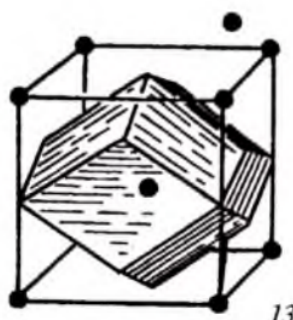
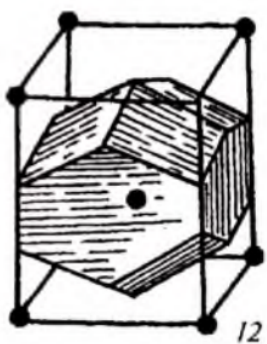
Табий кристалларда күриладиган бошқа параллело-эдрларни ҳам ана шу Е. С. Федоров параллелоэдрларидан ҳосил қилиш мүмкін. Параллелоэдрлар ҳар бир атом ёки ионга тұғри келадиган фазовий панжарадаги мавқеини ифода этади. 83-расмда шундай параллелоэдрлар билан улар орасидаги бүшлиқ қолдирилмасдан чексиз тақрорланишдан юзага келадиган кристалл шакллари күрсатылған.

11. Рентген нури ва кристалл тизими таҳлили

Кристалл тизими — маълум тартиб билан даврий тақорланадиган моддий нуқталардан, шу нуқталар қаторидан, ўша қаторлар ҳосил қилган текис түрдан, мазкур текис түрларнинг даврий тақорланишидан юзага келган фазовий панжарадан, яъни параллелепипедлардан ташкил топгандир. Бу моддий нуқталар — ион ва атомлар маълум ўлчамга эга, шунингдек фазовий панжара қаторлари ва түрлари орасида ҳам маълум масофа бор. Буларнинг умумий ўлчов бирлиги A° — сантиметрнинг миллиондан бир улушига тенгdir. Шуни ҳам унутмаслик керакки, Е. С. Федоров моддий нуқталарнинг фазода жойланиш қонуниятини кашф этган пайтда кристалл тизим бирликларининг аниқ ўлчами ҳақида ҳеч қандай маълумот йўқ эди. Рентген нури кашф этилганидан кейин, 1912 йили Лауэ бу нурни ўз табиатига



83-расм.

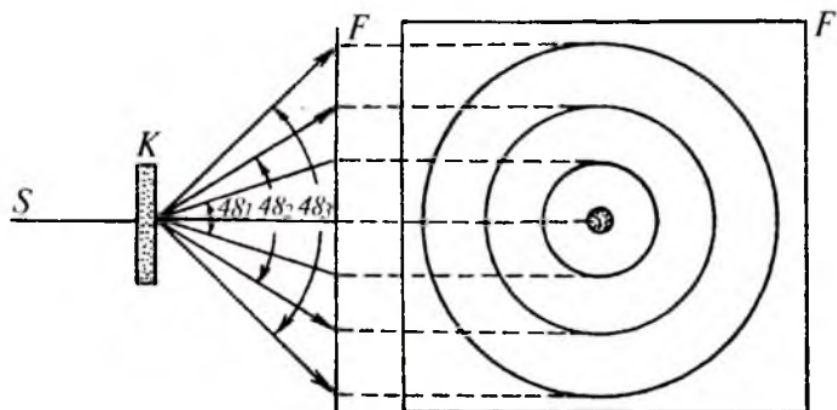


83-расмнинг давоми.

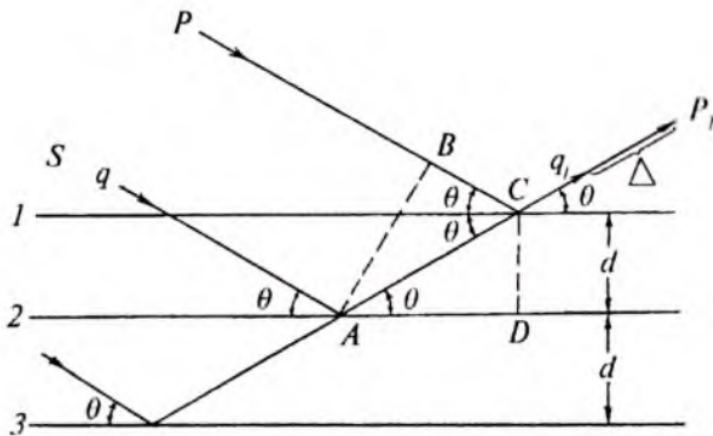
күра ёргулик нурига ўхшашлигини ва фақат жуда қисқа тұлқинли эканлиги билан фарқ қилишини исбот этди. Унинг тұлқин узунлигі ёргулик нурига нисбатан тахминан 10000 марта кичикдир. Ўша йили В. Л. Брегг, кейинчалик Г. В. Вульф мана шу қисқа тұлқинли нурдан үлчов бирлигі сифатида фойдаланиб, ионлар үлчамини ва фазовий панжаралар текис түрлари орасидаги масофани ва ниҳоят, элементар ячейка үлчамини аниқлашга мүяссар бўлди. Бунинг учун фазовий панжара текис түрлари орасидаги масофа (d), рентген нури тұлқин узунлиги (λ) ва нурнинг қайтиш бурчаги (a) орасидаги боғланишни аниқладиган куйидаги тенглама: $n\lambda = 2ds \sin\alpha$ ишлаб чиқилди. В. Г. Брегг ва В. Л. Брегглар ҳар хил кристаллар учун d қийматини амалий тажриба йўли билан аниқладилар.

84-расмда В. Г. ва В. Л. Брегглар томонидан кашф этилган кристалларни рентген нури ёрдамида текширадиган мосламанинг ишлаш тартиби кўрсатилган. Бунда S — рентген нури манбаи, K — текшириладиган кристалл, F — ионлаш камераси, тенгламадаги $n = 1, 2, 3\dots$ қайтиш даражаси. K — кристалл вертикал ўқ устига ўрнатилган бўлиб, уни шу ўқ атрофида айлантириб, рентген нурининг тушиш бурчигини ўзgartириш мумкин, шу билан баробар F — ионлаш камераси ҳам шу ўқ атрофида айланади ва кристалл ёнидан қайтган нурни қабул қиласди.

Ўтказилган тажрибадан маълум бўлишича, кристалл параллел — кетма-кет жойлашган текис панжаралардан ибо-



84-расм.



85-расм.

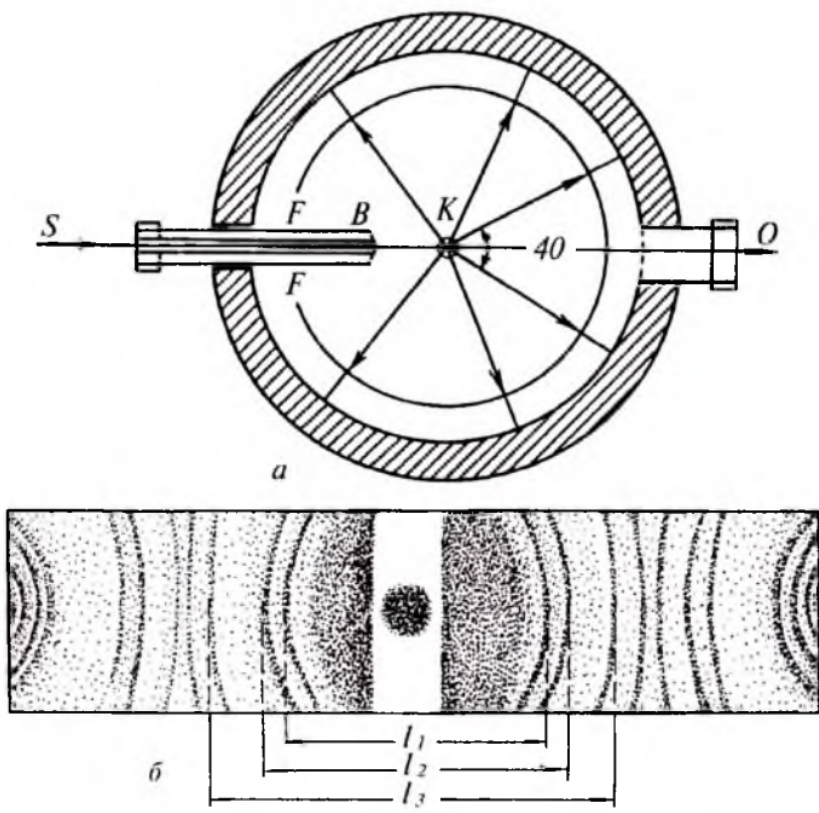
рат. 85-расмда кўрсатилганидек, уларнинг бири иккинчи сидан d масофа узоқликда ётади. Шунинг учун ҳам рентген нурлари мана шу d қиймати билан боғлиқ равишда текис панжараларга нисбатан маълум бурчаклар ҳосил қилиб қайтади. Рентген нури ҳар хил моддаларнинг, шунингдек, бир хил модда кристалларининг турли ёнларидан ҳар хил бурчак бўйича қайтади, юқорида келтирилган тенгламага мувофиқ нурнинг тўлқин узунлиги маълум бўлса d панжара текис тўрлари оралигини ҳисоблаб чиқиш мумкин. Бунда: $d = \lambda / 2\sin\alpha$ бўлади. Лауз кашфиётидан кейин, В. Г. ва В. Л. Брегглар ва Вульф томонидан рентген таҳлили учун асосий тенглама ишлаб чиқилганидан кейин рентген таҳлили олиб бориш жуда ривожланиб, атомлар орасидаги масофани аниқлашга киришилди. Жумладан, биринчилар қаторида миснинг кристалл тузилиши (66-расм, *a*) текширилди.

12. Фазовий панжара турлари ва ўлчамларини аниқлаш

Рентген нури кашф этилиши билан шу нур ёрдамида кристалларнинг ички тузилишини, яъни ўша кристаллни ташкил этувчи тизим бирликларининг бир-бирига нисбатан фазода тутган ўрнини аниқлаш имконияти яратилди. Бунинг учун маълум усуллардан фойдаланилади. Улар орасида “айлантириш усули” — Дебай-Шеррер усулидан кўп фойдаланилади. Бу усул ёрдамида тўғри тузилган кристаллар билан бир қаторда кристалл майдада кукунининг ички тузилишини

ҳам тадқиқ этиш мүмкін. Бунинг учун таҳлил қилиниши лозим бўлган кристалл ёки унинг кукуни К ўқ учига ўрнатилади, δ антикатоддан тушган нур F диафрагма орқали ўтиб, K — кристаллга тушади ва унинг тизим бирликлари орқали қайтиб F айланга шаклида ўрнатилган рентген тасмасига тушади ва шу тасмада ўша кристалл тузилишига хос маълум тартибда йўл-йўл қора дод ҳосил қиласиди. Кейинчалик шу тасмадаги доғларга (86-расм) қараб кристалл тизими ҳисоблаш чиқиласди. Мураккаб таркибли бирикмалар учун шундай ҳисоблаш ишлари жуда кенг миқёсда олиб бориласди. Бундай усул билан кристалл тузилишини аниқлашда йўл қўйилиши мүмкін бўлган хатолик $0,001 \text{ \AA}$ дан ошмайди. Ҳозир бу вазифа ҳисоблаш машиналарида бажариласди.

Кристаллар устида олиб бориласдиган шу каби текшириш усулларидан фойдаланиб, уларнинг кўзга яққол кўринмайдиган ва шу билан бирга ҳар бир кристаллнинг ўзи учун хос бўлган жуда кўп хусусиятлари ҳам аниқланади. Маълум



86-расм.

бўлишича, кристалл тизимидағи аниқ, қонуний тартиб билан жойланиши шарт деб ўйлаганимиз атом, ион ва молекулалар маълум даражада ўша табиий белгилаб қўйилган жойланиш тартибини бузади ва натижада кристалл тизимида ҳар хил нуқсонлар юзага келади.

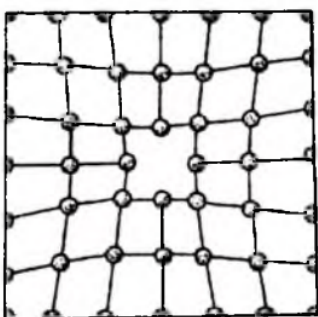
13. Кристалл тизимларининг нуқсонлари

1. Моддий нуқтанинг жойланиш тартибининг бузилиши чексиз даврий такрорланаётган моддий нуқталарнинг баъзан ўрни бўш қолиши билан боғлиқ. Тузилишнинг бундай нуқсони — бўш ўринли (вакансияли) дейилади. 87-а расмда кўрсатилганидек, расмий — қонуний текис тўрда шундай нуқсон содир бўлар экан, у ҳолда бўш қолган нуқта ўрни атрофдаги моддий нуқталарнинг ҳам жойланишида ўзгариш юз беради (87-а расм). Бўш — вакансия ёнидаги моддий нуқтанинг шу бўш ўринга силжиб ўтиши оқибатида тизимдаги маълум йўналиш бўйича сурилиш — силжиш юз бериши мумкин. Бундай сурилиш ёки силжиш ҳарорат қўтарилиши билан боғлиқ равишда тезлашади.

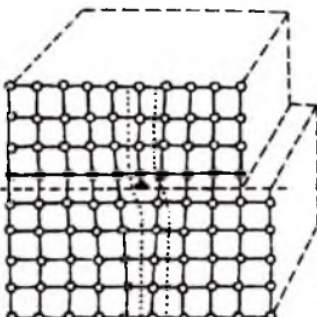
Моддий нуқтанинг жойланишида иккинчи ҳолат ҳам бўлиши мумкин, яъни маълум тартиб билан жойлашган ўша моддий нуқталарнинг орасида ортиқча, ўзи учун “алоҳида жойи” йўқ моддий нуқталар ҳам бўлиши мумкин (87-расм, б). Бундай ҳолатда ҳам шу ортиқча нуқта атрофида кристалл панжарасидаги умумий тартиб бузилади.

Кристаллар тизимларининг нуқсонлари ҳосил бўлиши учун ўша кристаллнинг ўсиш муҳити ва кристалл тузилишларидаги моддий нуқталарнинг бошқа катта ёки кичик радиусли моддий нуқталарга алмашиниб қолиши билан боғлиқ (87-в, расм).

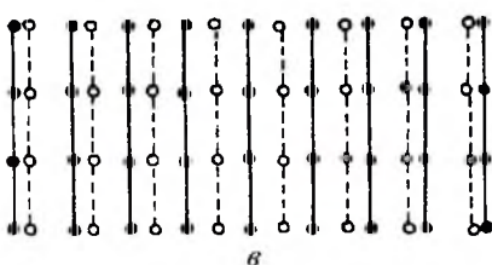
Бундай нуқсонлар кристаллнинг 1 см куб ҳажмида 10^{12} – 10^{14} донагача етади. Вақт ўтиши билан шу нуқсонлар ўз-ўзидан камайиб кейинчалик йўқолиб кетиши ҳам мумкин. Ҳозирги замон техникаси нуқсонларсиз кристаллар олишни талаб этади. Лекин мутлақо нуқсонлари бўлмаган кристалларни сунъий йўл билан ҳам олиш мумкин эмас, улар табиатда ҳам учрамайдилар. Энг юқори тозаликка эга бўлган модда кристалларида ҳам бундай нуқсонлар $10^{-6}\%$ дан кам эмас.



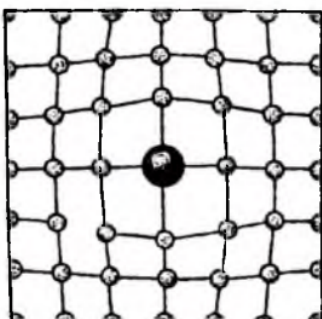
a



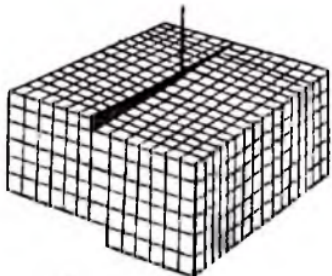
б



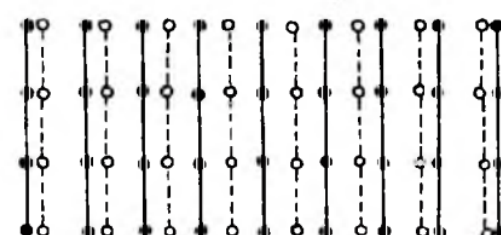
в



г



д



е

87-расм.

Кристаллар тузилишида суримиш билан боғлиқ силжишлар дислокациялар деб аталадиган нүқсонлар ҳам бўлади. Кристалларга маълум йўналиш бўйича куч таъсир этганда унинг маълум қисми муайян йўналиш бўйича силжийди. Ўша кристаллнинг тузилишида дислокация — бузилиш содирик бўлади. 87-е, расмда кўрсатилганидек, дислокация тўғри чизик бўйича йўналган бўлса, у чизиқли нүқсон дейилади. Шундай нүқсон кристаллнинг бир қисмини бошқа қисмига нисбатан биттадан атомлараро масофага силжишидан ҳам юзага келиши мумкин. У ҳолда кристалл тузилишидаги бундай бузилиш бурама нүқсон дейилади (87-д, расм).

14. Атом ва ион радиуслари

Юқорида кристалларни даврий чексиз тақрорланувчи моддий нүқталардан иборат эканлиги эслатиб ўтилган эди. Шундай экан, ўша моддий нүқталардан барқарор кристалл тизими ҳосил бўлиши учун моддий нүқталар деб тасаввур ўтилган шарларнинг кристалл тизимидағи жойланиш тартиби билан бир қаторда ўша моддий нүқталарнинг катта-кичиклиги билан улар орасидаги боғловчи куч ҳам муҳим аҳамият кашф этади.

Куйида кристалл тизимини ташкил этувчи моддий нүқталарнинг катта-кичиклиги ва уларни аниқлаш услуби ҳақида гап боради. Шарларнинг катта-кичиклиги радиуслар билан ўлчанар экан, сўзни атом ва ион радиусларидан бошлаш керак.

Атом ва ионларнинг амалдаги радиуслари шу атом ёки ионнинг ташқи электрон қавати ҳаракат доирасининг радиусига тенгdir. Лекин бу қиммат ядро марказидан ташқи электрон қаватигача бўлган масофага тенг эмас, аксинча, қўшни атом ёки ионлар яқинлаша оладиган доиранинг ташқи чегарасидан атом ядросигача бўлган масофа бўлиб, маълум муҳит ва шароит билан боғлиқ равишда ўзгариб туради. Умуман кимёвий элементларнинг атом ёки ион радиуслари уларнинг Менделеев жадвалида белгилаб қўйилган ўрнига мос равишда ташқи электрон қаватининг электронлар билан тўлдиришига боғлиқ. Амалдаги радиусларни ўлчашда атом ёки ионларга ҳар қандай ҳолатда ҳам ўз ўлчамини ўзгартирмайдиган қаттиқ жисм деб қаралади ва улар ўлчамини атомлараро масофани рентген нурлари ёрдамида ўлчаб ёки назарий йўл билан ҳисоблаб чиқилади. Бунда кристалл тузилишидаги ёнма-ён жойлашган шарлар марказлари орасидаги масофа шу шарлар радиусларининг йигинидисига тенг деб тасаввур этилади. 6-жадвалда ион радиуслари Г. Б. Бокий ва Н. В. Белов ҳисоби бўйича берилган. Шунингдек, кристалл тизимидағи бир-бирига яқин жойлашган мусбат ҳамда манфий ишорали атом ёки ионлар орасидаги масофани аниқлаш ҳам муҳим аҳамиятга эга. Бу қиймат ҳам ҳар қайси ион (атом) радиуси деб аталади, яъни ион атом марказининг қўшни ион (атом) ташқи электрон қаватига яқин-

КИМЁВИЙ ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ ЙОН РАДИУСЛАРИ

Давр-лар	Гурӯҳлар							
	Ia	IIa	IIIa	IVa	Va	VIa	VIIa	VIIIa
I								
II	Li	Be						
	1*0,68	2*0,34						
III	Na	Mg						
	1*0,98	2*0,74						
IV	K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe
	1*1,33	2*1,04	3*0,83	2*0,78	2*0,72	2*0,83	2*0,91	2*0,80
				3*0,69	3*0,67	3*0,64	3*0,70	2*0,80
				4*0,64	4*0,61	6*0,35	4*0,52	3*0,67
					5*0,4		7*(0,46)	+*0,64
V	Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru
	1*1,49	2*1,20	3*0,97	4*0,82	4*0,67	4*0,68		4*0,62
					5*0,66	6*0,65		
VI	Cs	Ba	La	Hf	Ta	W	Re	Os
	1*1,65	2*1,38	3*1,04	4*0,82	5*(0,6-6)	4*0,68	6*0,52	4*0,65
				4*0,90		6*0,65		
VII	Fr	Ra	Ac					
		2*1,44	3*1,11					
ЛАНТАНОИДЛАР				Ce	Pr	Nd	Pm	Sm
АКТИНОИДЛАР				3*1,02	3*1,00	3*0,99	3*(0,98)	3*0,97
				4*0,88				3*0,99
				Th	Pa	U	Np	Pu
				3*1,07	3*1,06	3*1,04	3*1,02	3*1,01
				4*0,95	4*0,91	4*0,89	4*0,88	4*0,86
								4*0,85

Эслатма: Қавс ичидә ҳисоблаб чиқарилған ион радиуслари берилған.

САТИЛГАН ДАВРИЙЛИК ЖАДВАЛИ

VIIIa	Ib	IIb	IIIb	IVb	Vb	Vib	VIIb	VIIIb
							H	He
							1 1,36	1,22
							1+ 0,00	
		B	C	N	O	F	Ne	
		3+(0,20)	4+0,2	3+	2-1,36	1 1,33	01,60	
			4+(0,15)	5+0,15				
			4 (2,60)	3 1,48				
		Al	Si	P	S	Cl	Ar	
		3+0,57	4+0,39	3+	2-1,82	1-1,81	01,92	
				5+0,35	6+(0,29)	7+(0,26)		
				3-1,86				
Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
2+0,74	1+0,98	2+0,83	3+0,62	2+0,65	3+0,69	2 1,93	1 1,96	01,98
	2+0,80			4+0,44	5+(0,47)	4+0,69	7+(0,39)	
					3 1,91	6+0,35		
pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	J	Xe
4 0,64	1 1,13	2 0,99	1+1,30	2+1,02	3+0,90	2 1,11	1 2,20	2,18
			3+0,92	4+0,67	5+0,62	4+0,89	7+(0,50)	
					3 2,08	6+(0,56)		
Pt	Au	Hg	Ti	Pb	Bi	Po	At	Rn
4+0,64	1+(1,37)	2+1,12	1+1,36	2+1,26	3+1,20			
			3+1,05	4+0,76	5+(0,74)			
					3 2,13			
Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tu	Yb	Lu	
3+0,94	3+0,89	3+0,88	3+0,86	3+0,85	3+0,85	3+0,81	3+0,80	
Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr	

Инерт газларнинг атом радиуслари кўрсатилган.

лашиб бора оладиган энг қисқа масофа ион (атом) радиусидир.

Кимёвий элементларнинг ион ва атом радиуслари Менделеев жадвалидаги маълум даврийлик қонунига муовифиқ қийматга эга бўлади. Жумладан: I. Менделеев жадвалида горизонтал қаторлар бўйича элементларнинг валентлиги ортиши билан уларнинг ион радиуси кичиклаша боради. Масалан, Na^{1+} ион радиуси $0,98 \text{ \AA}$, $\text{Mg}^{2+} - 0,74 \text{ \AA}$, $\text{Al}^{3+} - 0,57 \text{ \AA}$ $\text{Si}^{4+} - 0,41 \text{ \AA}$ ва ҳ. к.

2. Ҳар қайси гурӯҳ ионларининг радиуси тартиб сонининг ортиши билан катталаша боради. Масалан, Li^{1+} ион радиуси $0,68 \text{ \AA}$ $\text{Na}^{1+} - 0,98 \text{ \AA}$, $\text{K}^{1+} - 1,33 \text{ \AA}$, $\text{R}^{1+} - 1,49 \text{ \AA}$, $\text{Cs}^{+1} - 1,65 \text{ \AA}$.

Лантанидлар (уч валентли сийрак ер элементлари гурӯҳида “лантанид сиқилиш” мавжуддирки, шунга кўра тартиб сони 57 (лантанддан бошлаб 71(лютенций) гача ортиши билан ион радиуслари кичиклаша боради. Масалан, La^{3+} ион радиуси — $1,04 \text{ \AA}$ бўлгани ҳолда Lu^{3+} ион радиуси — $0,80 \text{ \AA}$.

Шунга ўхшаш сиқилиш, мис гурӯҳи (кумуш ва олтин) ва бошқа гурӯҳ элементларида (цирконий билан гафний ва ниобий билан танталда) ҳам кўрилади. Бундай ҳол жадвалнинг сўнгги элементларида актинийдан бошлаб ҳам кўриладики, буни Г. Б. Бокий таклифига кўра “актинид сиқилиш” деб аталади.

Ҳар бир элементнинг ўзи валентлигига қараб, бир неча хил ион радиусига эга бўлиши мумкин: катта валентликка эга бўлган катионларнинг радиуси кичик ва аксинча, кичик валентли катионларнинг радиуси катта бўлади. Масалан, марганец нейтрал атомининг Mn^0 радиуси $1,29 \text{ \AA}$, Mn^{2+} иони радиуси — $0,92 \text{ \AA}$, Mn^{3+} иони радиуси $0,70 \text{ \AA}$, Mn^{4+} иони радиуси — $0,52 \text{ \AA}$. Бундай ҳол олtingугуртда ҳам кўрилади:

$$\text{S}^{2-} - 1,82 \text{ \AA} \quad \text{S}^{4-} - 1,04 \text{ \AA}, \quad \text{S}^{6+} - 0,29 \text{ \AA}.$$

Кристаллни ташкил этувчи тизим бирлиги — ионлар бирбирига ёндошиб, тегиб турадиган шарлар шаклида тасаввур этилади. Лекин баъзан қўшни ионларнинг электр майдони таъсирида шу ионларнинг сферик шакли бузилади. Бу ҳодиса

ионларнинг қутбланиши деб аталади. Шунга кўра ионларда икки хил хусусият намоён бўлади. Бир турли ионлар бошқа кучли ионлар таъсирида осонликча ўз ҳаракат доирасини бузади, яъни қутбланиди, бошқалари эса бошқа ионлар таъсирида ўз ҳаракат доирасини жуда кам ўзгартирали ва бошқа қўшни ионлар ҳаракат доирасига катта таъсир кўрсатади, яъни уларни қутблантиради. Демак, ҳар бир ион бошқа қўшни ионлар таъсирида қутбланиши ёки шу ионнинг ўзи бошқа қўшни ионга таъсир этиб, уни қутблантириши мумкин.

Бундай ҳодиса асосан кимёвий элементлар ион радиусларининг катта-кичиклигига bogлиқ. Ион радиуси катта ионлар кўпроқ қутбланиш, ион радиуси кичик ионлар кучли қутблантириш хусусиятига эга. Буни қуйидаги 7-жадвалдан ҳам яққол кўриш мумкин:

(α — қутбланиш хусусияти, β — қутблантириш хусусияти, r_i — ион радиуси).

7-жадвал

Ионларнинг қутбланиши

Элементлар	r_i	a	b
Li	0,69	0,06	1,7
Na	0,98	0,19	1,0
K	1,33	0,81	0,6
Rb	1,49	1,90	0,5
Cs	1,65	2,85	0,4

Ионларнинг қутбланиш хусусияти ион радиуси ўлчамига тўғри мутаносиб, қутблантириш хусусияти эса тескари мутаносибидир.

Ион радиуслари кичик бўлган катионлар, масалан, Cu, Ag, Zn, Cd, Hg кучли қутблантириш хусусиятига эга бўлиб, ўзи қутбланмайди. Кичик валентли ион радиуси катта бўлган анионлар кучли қутбланиш хусусиятига эга.

Ион радиусларининг шундай ўзгаришини кристаллар тузилишидаги ионлараро масофасини ўлчаб кўриш мумкин. Масалан, AgCl бирикмасида ионлар орасидаги масофа

2,77 Å° бўлиб, бу қиймат шу иккала элемент ион радиуслари йиғиндисидан анча кичикдир. Аслида Ag^{1+} ион радиуси — 1,13 Å°, Cl^{1-} — ион радиуси — 1,81 Å° уларнинг йиғиндиси — 2,94 Å° бўлмоғи керак эди.

Галоген элементларнинг кумушли бирикмаларидағи қутбланиш хусусияти қуйидаги маълумотларда келтирилган: (d ионлар орасидаги масофа Ҳисобида):

AgF	$d = 2,46$	$R_A + R_K = 2,46$
AgCl	$d = 2,77$	$R_A + R_K = 2,94$
AgBr	$d = 2,88$	$R_A + R_K = 3,09$
AgI	$d = 2,99$	$R_A + R_K = 3,33$

Жадвалдан кўриниб турганидек, ионлар орасидаги масофа фақат AgF бирикмасидагина ион радиуслари йиғиндисига тенг бўлиб, қолган бирикмаларнинг ҳаммасида ҳам бу масофа ион радиуслари йиғиндисидан кичикдир. Атомлар орасидаги масофа элементларнинг координация сонига қараб ҳам ўзгаради (8-жадвал).

Атом ва ионларнинг бу хусусияти билан бир қаторда ўша ион радиусларининг ҳарорат ҳамда босимга боғлиқ равицда ўзгаришини ҳисобга олиб, В. М. Гольдшмидт кимёвий кристаллографиянинг қуйидаги асосий қонунини кашф этди: “Кристалларнинг тузилиши шу кристалл таркибидаги тизим бирликларининг — ион ва атомларнинг миқдорий нисбати билан улар радиусларининг нисбий ўлчами ҳамда қутбланиш ва қутблантириш хусусиятларига боғлиқдир”.

Ўша тизим бирликларининг миқдорий нисбатини тасаввур этиш мақсадида координацион сон ва координацион полиэдрлар тушунчасидан фойдаланилади.

15. Координация сони ва полиэдрлар

Кристалл тизими маълум қоида, тартиб асосида чексиз ва уч йўналиш бўйича такрорланадиган моддий нуқталардан — шарлардан ташкил топган бўлиб, уларнинг ҳар бири шу тизимда иштироқ этажтган бошқа қўшни шарлар билан қурғаб олингандир. Кристалларнинг, жумладан кристалл тизимининг ҳам қиёфаси ва кўп хусусиятлари шу берилган шарни қуршаб олган қўшни шарларнинг сонига ва тутган ўрнига боғлиқ. Шундай қилиб, гап энди кристалл тизими ташкил этувчи атом ёки ионларнинг бир-бирига нисбатан тутган ўрни — мавқеи ҳақида боради.

**Атомлараро масофанинг элементлар координация
сонига қараб ўзгариши**

Ион ковалент бирикмаларда		Ковалент-металл бирикмаларда	
координация сони	атомлараро масофа	координация сони	атомлараро масофа
12	100	12	100
9	94-96	8	96-98
8	92-94	6	93-95
6	86-90	4	86-87
4	78-75	3	79-82
3	72-75	2	74-78
2	63-68	1	(68-72)
1	57-63		

Координация сони — кристалл тузилишидаги муайян атом ёки ион атрофидаги энг яқин жойлашган құшни атомлар ёки ионлар сонидан иборатдир. Агар шундай құшни атом ёки ионлар маркази ўзаро туташтирилган деб фараз қилинса, қандайдыр геометрик шакл ҳосил бүладики, бу шакл координация полизэдри дейилади. Координация сони аниқданаёттан атом ёки ион шу координация шаклининг марказида жойлашиади. Координация полизэдрларининг шакли кристаллнинг ташқи қиёфасига ҳеч қандай алоқаси бўлмаган тарзда унга мутлақо ўхшамайдиган кўринишда бўлиши мумкин. Масалан, олмос — С кристалл тизимида карбоннинг координация сони аниқданаёттан углерод атомига яқин құшни углерод атомларининг сони — координация сони 4 га teng: галит — NaCl тузилишида натрий иони олтита хлор иони билан, хлор иони эса шунча натрий иони билан ўралған, яъни натрий ва шунингдек, хлор ионларининг координация сони олтига teng, сфалерит ZnS тузилишида рух ва олtingугурт ионларининг ҳар бири учун ҳам координация сони 4 га teng.

CsCl тузилишида цезий ионига яқин жойлашган хлор иони ҳам хлор ионига яқин жойлашган цезий иони ҳам 8 тадан бўлиб, шу икки хил ионларнинг ҳар қайсиси учун координация сон 8 га teng.

Ёнлари марказлашган кубик тузилишга эга бўлган миснинг координация сони 12 га тенг. Шунингдек, гексагонал сингонияда кристалланган магнийнинг координация сони ҳам 12 га тенг.

Координация сони NiS тузилишида никель иони учун ҳам, олтингугурт иони учун ҳам 6 га тенг, лекин қўшни ионларнинг жойланиш тартиби ҳар қайси элемент учун бошқа-бошқа бўлади.

Флюорит — CaF_2 кристалл тизимида кальций иони 8 та фтор иони билан, фтор иони эса 4 та кальций иони билан ўралган, демак, координация сони Ca учун 8, фтор учун эса 4 га тенг.

Металларнинг кристалл тизимида ионларнинг координация сони доимо 12 га тенг бўлиб, яrim ўтказгичлик хусусиятига эга бўлган моддалар кристалл тизимида координация сони 4 ёки 6 га тенгдир (9-жадвал).

Кристалл моддаларни ташкил этувчи тизим бирликлари — ион ёки атомларнинг ҳар бири бир хил ёки бир неча хил координацияда бўлиши мумкин. Шу билан бирга ҳар қайси тенг қийматли координация сони фазода ҳар хил координация полиэдрлари ҳосил қилиши мумкин (88-89-расмлар).

16. Атом ёки ион радиуслари билан координация сони орасидаги боғланиш

Кристалларни эзилмайдиган қаттиқ шарлардан иборат атом ёки ионлардан ташкил топган деб қаралар экан атом-ион радиуслари билан координация орасидаги муносабатни назарий жиҳатдан ҳисоблаб чиқиш мумкин.

1. Масалан, маълум ионнинг координация сони 6, координация полиэдрни октаэдр шаклида бўлсин, бунда тўртинчи даражали симметрия ўқига тик олинган кесимда квадрат диагоналиниң узунлиги A катион (r_a) билан анионнинг (r_x) 2 ланган радиуслари йигиндисидан иборат, яъни $A = 2r_a + 2r_x$; бу тенгликдан $2r_a + 2r_x = 2r_x\sqrt{2}$ ёки $r_a : r_x + 1 = 2$, демак, $r_a : r_x = \sqrt{2} - 1 = 0,41$ деган холосага келиш мумкин. Бу қиймат октаэдр шаклидаги координация сони 6 га тенг полиэдрнинг барқарор бўлиши учун энг паст чегарадир.

Лекин 0,41 билан 2,41 орасида координация сони 6 га тенг гексаэдр шаклидаги полиэдр барқарор бўлган оралиқ мавжуддир.

**Минераллар таркибидаги электр мусбат элементларниң
қуршов сони ва шакллари**

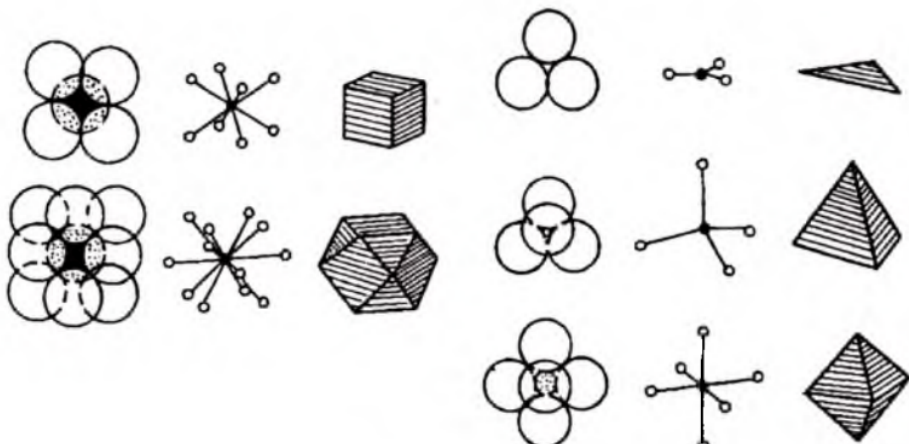
Атомлар к.с.	Куршон шакли (полиэдр) шакли	Ковалент боялашиш	Элементлар
2	Түгри чизиқ	sp, dp	H, Cu ^I , Ag ^I , Hg ^{II} , Au ^{IV}
	Бурчакли	p ² , ds	H, As ^V , Sb ^V , Bi ^V , S ^{VI} , Se ^{VI} , Tl ^{VI}
3	Учбуручакли	sp ² , dsp	Cu ^{II} , B, Sb ³⁺ , Cl ^{IV} , C ^{IV} , Se ⁴⁺
	Тригонал пирамида	P ³ , d ² p	Sn ²⁺ , Pb ²⁺ , As ³⁺ , Cu, Sb ³⁺ , Bi ³⁺ , Se ⁴⁺ , Te ⁴⁺ , J ⁵⁺
4	Квадрат 888	dsp ² , d ² p ²	Nu ²⁺ , U ²⁺ , W ⁶⁺ (?)
	Түгри бурчакли	—	Cu ^{II} , Ni ^{II} , Pd ^{II} , Pt ^{II}
	Тетрагонал пирамида	d ⁴	Sn ²⁺ , Pb ²⁺ , Bi ³⁺ , Te ⁴⁺
5	Тетраэдр	sp ³ , d ³ s	Li, Be, Mg, Mn ²⁺ , Fe ²⁺ , Co ^{II} , Ni ²⁺ , Zn, Cd ^{II} , Hg ^{II} , B, Al, Fe ^{III} , Ga ^{III} , In ^{III} , Si ^{IV} , Sn ^{IV} , Ge ^{IV} , Sn ^{IV} , V ⁵⁺ , As ^V , Sb ^V , Nb ⁵⁺ , Ta ⁵⁺ , Se ^{VI} , Cr ^{IV} , Mo ⁶⁺ , W ⁶⁺
	Бешбуручакли	—	UO ₂ ³⁺ ,
6	Тригонал пирамида	d ² sp ² , d ⁴ s	Cu ²⁺ , Zn, Ni ^{II} , Al, Ti ⁴ , V ⁵⁺
	Тригонал дипирамида	d ¹ sp	V ⁵⁺
7	Олтибуручакли	—	UO ₂ ³⁺ , MoO ₃ ⁴⁻
	Тетрагонал дипирамида	—	Fe ^{II} , Co ^{II} , Ni ^{III} , Mo ^{IV} , W ^{IV}
	Тригонал призма	d ⁴ sp, d ⁵ p	Fe ^{II} , Cs ^{II} , Ni ^{III} , Mo ^{IV} , V ^{IV}
8	Октаэдр	d ² sp ³ , sp ¹ d ²	Co ²⁺ , Ni ²⁺ , Cu ²⁺ , Zn, Cd, Al, V ³⁺ , Ca ²⁺ , Mn ³⁺ , Fe ³⁺ , Y, In ³⁺ , Tl ³⁺ , Sb ³⁺ , Bi ³⁺ , Co ^{III} , Si, Ti, Zr, Mn ⁴⁺ , Sn ⁴⁺ , Ge ⁴⁺ , Pb ⁴⁺ , Au ^{IV} , Pd ^{IV} , Pt ^{IV} , Fe ^{IV} , Ni ^{IV} , V ⁵⁺ , Sb, Nb, Ta, Mo, W
	Призма, октаэдр ва бошқалар	—	Na, Ca, Pb ²⁺ , Y, La, Ce, Zr
9	Диофиенойд	—	Ca, Pb ²⁺ , Y, Zr, Th, U ⁴⁺
	Куб (ва бошқа саккиз учлилар)	—	Na, K, Ca, Sr, Ba, Pb ²⁺ , Y, Ce ³⁺ , Ce ⁴⁺ , Th, U ⁴⁺
10	Ёнлари марказлашган тригонал призма	—	Ca, Sr, Ba, Pb, La, Ce
10	Кубоктаэдр ва бошқалар	—	Na, K, NH ₄ , Ca, Ba, La, Ce, Cu, Ag, Au, Pb, Bi, Os, Ir, Pt

2. Координация сони 8 га тенг гексаэдр шаклидаги полиэдрда ўша саккизта қўшни анион кубнинг учларида, марказда катион жойлашади. Катион устидан олинган кесим ҳажмининг диагонали бўйича олинган кесим билан мос келади. Демак, $2r_a + 2r_x = 2r_x\sqrt{3}$, ёки $r_a : r_x + 1 = \sqrt{3}$; бундан $r_a : r_x = \sqrt{3} - 1 = 0,73$ тенглиги келиб чиқади. Бу координация сони 8 бўлган гексаэдр шаклидаги полиэдрлар барқарорлигининг энг пастки чегарасидир.

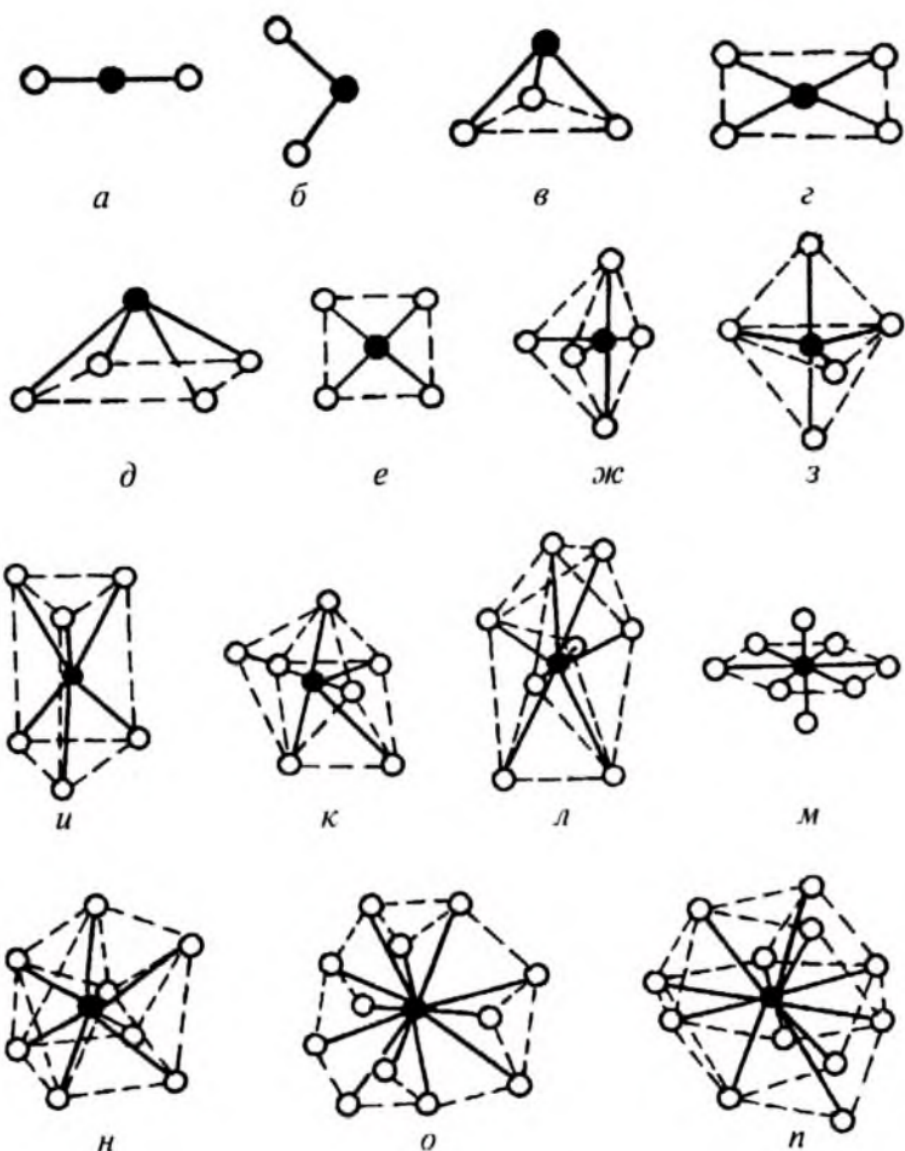
Кўйида шу координация сони — полиэдрларнинг барқарорлик чегарасидан намуналар кўрсатилган:

Координация сони	Координация полиэдри	$r_a : r_x$
2	гантел	0 дан 0,115 гача
3	учбурчакли	0,115 дан 0,225 гача
4	тетраэдр	0,225 дан 0,414 гача

6	октаэдр	0,414 дан 0,732
8	гексаэдр	0,732 дан 1,000 гача
12	кубоктаэдр	1,00



88-расм.



89-расм.

Атомларнинг ўзаро тутган ўрни ковалент боғланишга эга бўлган кристалларда шу боғланишда иштирок этадиган атомларнинг электрон қаватлари қиёфаси билан боғлиқдир.

Ковалент боғланишга эга бўлган турли электрон гуруҳлар орасидаги масофа ва координация сони юқоридаги жадвалда кўрсатилган.

Ковалент боғланишни олмос кристалли тизимида кўриш мумкин. Бунда карбоннинг тўрт йўналиш бўйича sp^3 гуруҳи электронлари билан боғланиши натижасида координация сони тўрт бўлган тетраэдр шаклидаги полиздр юзага келади.

Кристалл тузилишида атомларнинг жойланиш тартиби-ни, кимёвий бирикмаларининг барқарорлигини, кимёвий боғланиш муаммоларини таҳлил қилишда атомларнинг координация сонлари билан улар шаклини билиш муҳим аҳамиятга эга. Баъзан кимёвий бирикмалар тизимидағи координация сони ва полиздрига қараб гуруҳларга ажратилади ва шу орқали тасвиранади (88-89-расмлар).

III б о б

КИМЁВИЙ КРИСТАЛЛОГРАФИЯГА ОИД НАЗАРИЯЛАР

1. Кристалларнинг симметрияси билан кимёвий таркиби орасидаги боғланиш

Кристалларнинг симметриялик даражаси, уларнинг умуман олганда, кимёвий таркиби билан боғлиқдир. Кристалларнинг кимёвий таркиби қанчалик содда бўлса, симметриялик даражаси шунчалик юқори, таркиби қанчалик мураккаб бўлса, симметриялик даражаси шунчалик паст бўлади. Бу қонун Федоров — Гrot қонуни деб юритилади. Е. С. Федоров ўзининг “Кристаллар дунёси” китоби учун ишлаб чиққан жадвалларини тайёрлаш жараёнида шундай хулоса-га келади. Кейинчалик немис кристаллограф олими Гrot (1843—1926) ҳам шундай фикрни баён қилади.

Сунъий, шунингдек, жуда кўп табиий кристалларда ҳам шу қонунда баён этилган фикр тасдиқланади. Масалан, жуда кўп соф элементлар кубик сингонияда (Li , Na , K , Cu , Ag , Au ва бошқалар) ёки гексагонал сингонияда (Be , Mg , Zn , Ca , Te , Re ва бошқалар) кристалланади (10-жадвал). Шунингдек, кўп оксидлар MgO , CaO , UO_2 ; Bi_2O_3 , Cu_2O ; сульфидлар: PbS , ZnS , FeS_2 , Cu_2S ва NaCl , KCl , CaF_2 , CsCl каби галоген бирикмаларнинг ҳаммаси кубик сингонияда кристалланади.

Лекин шунга қарамасдан, шундай содда бирикмалар, ҳаттоти соф элементлар ҳам мавжуддирки, уларнинг симметриялик даражаси пастдир. Масалан, S , Se , Cl , Br , I . Шундай паст симметриялик даражасига эга сульфидлар ҳам, бошқа содда бирикмалар ҳам бор. Бу Менделеев жадвалидаги кимёвий элементларнинг кристалларида янада яққолроқ кўринади (11-жадвал).

Табиатда содда кимёвий бирикмаларга қараганда, таркиби мураккаб, симметрия даражаси паст бўлган кристаллар юқори симметрияга эга бўлган кристалларга нисбатан кўпроқ учрайди.

Ҳозиргача маълум бўлган кристаллардан, кўп тарқалган ва текширилгани 1308 кристалл симметриклиқ даражасига қараб қўйидагича бўлинади: паст табақа 760 минерал тури — 57,5%; ўрта табақа 377 минерал тури — 29,5% ва ниҳоят, юқори табақа 171 минерал тури — 13% кристалланади.

Ҳамма элементлар атом сонларининг орта боришига қараб, тартиб билан берилган.

Менделеев жадвалидаги қаторлар пункттир чизик, даврлар эса икки қатор чизик билан ажратилган.

Жадвалда қўйидаги белгилардан фойдаланилган:

A-1 Ёнлари марказлашган кубик зич жойланиши: мис тури

A-2 Ҳажми марказлашган кубик зич жойланиши вольфрамит тури

A-3 Гексагонал зич жойланиши: магний тури

A-4 Кубик олмос тури

A-5 Тетрагонал оқ қалайи тури

A-6 Тетрагонал ҳажми марказлашган индий тури

A-7 Ромбоэдрик кулранг маргимуш тури

A-8 Гексагонал кулранг селен тури

A-9 Гексагонал графит тури

A-10 Ромбоэдрик симоб тури

A-11 Ромбик симоб тури

A-12 Кубик α -марганец тури

A-13 Кубик β -марганец тури

A-14 Ромбик йод тури

A-15 Кубик вольфрам тури

A-16 Ромбик қора фосфор тури

A-17 Ромбик олтингугурт тури

A-18 Тетрагонал уран тури

A-19 Содда кубик полоний тури

A-20 Ромбик уран тури.

Кристалларнинг симметриклиқ даражаси, биринчидан, кристалл таркибиға кирадиган кимёвий элементнинг атом тузилиши билан, иккинчидан, шу кристаллни ташкил этувчи тизим бирликлари — атом ёки ионларнинг фазода тутган ўрни билан ва ниҳоят шу кристалл ҳосил бўлаётган муҳитга боғлиқдир. Шунинг учун ҳам баъзи бир содда бирималарнинг симметриклиқ даражаси паст ва аксинча,

Элемент	Полиморф-модификаторы	Типом тури	Фазовый панжара Улчами А° чисобида			α^*	$\chi_{\text{арог}} \cdot C^\circ$	Инглиз г/см ³
			<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>			
1 H		4	5	6	7	8	9	10
2 He	A-3	Тетр. Гекс.	4,42 3,75	4,42 3,75	3,75 6,49	-	-271	$0,08988 \cdot 10^{-3}$
3 Li	α β γ	A-2 A-3 A-1	3,509 3,111 4,36-4,43	3,509 3,111 4,36-4,43	3,509 5,093 4,36-4,43	-	-271	$0,1785 \cdot 10^{-3}$
4 Be	α β γ	A-3 Гекс. A-2	2,286 7,1 2,549	2,286 7,1 2,549	3,584 10,8 2,549	-	-195 -195	0,531-0,534
5 B		Тетр. Гекс.	8,73 4,908	8,73 4,908	5,03 12,567	-	500- 700 1250	1,845-1,86
6 C	α β	A-4 Ромбод.	3,567 2,4612 2,4612	3,567 2,4612 2,4612	3,567 6,708 10,062	-	2,32-2,34 3,51 2,2-2,25	
7 N	α β	Куб. Гекс.	5,664 4,039	5,664 4,039	5,664 6,670	-	-269 -238	$1,25 \cdot 10^{-3}$
8 O	α β	Ромб. Ромбод.	5,50 6,19 3,307	3,82 6,19 3,307	3,44 6,19 11,256	-	-252 -238	$1,25 \cdot 10^{-3}$
		Куб.	6,83	6,83	6,83	-	-223	

		2	3	4	5	6	7	8	9	10
9	F		Куб.	6,67	6,67	6,67			-218	$1,696 \cdot 10^{-3}$
10	Nc	A-1		4,429	4,429	4,429			-269	$0,90 \cdot 10^{-3}$
11	Na	A-2		4,291	4,291	4,291			0,97	
		A-3		3,767	3,767	6,154			-268	
12	Mg	A-3		3,209	3,209	5,210			1,74-1,75	
13	Al	A-1		4,049	4,049	4,049			2,70	
14	Si	A-4		5,430	5,430	5,430			2,20-2,49	
			Куб.	18,8	18,8	18,8				
			Куб.	11,1	11,1	11,1			2,11	
			(кизил)	7,18	7,18	7,18			2,20-2,25	
			Куб. (ок)	3,32	4,39	10,52			1,825	
			A-16						-35	
			(кора)						2,69-2,70	
15	P									
16	S		α	A-17	10,437	12,845	24,369			
			β	Монокл.	10,92	10,98	11,04	83°16		1,96
			γ	Ромбозд.	6,46	6,46	6,46	115°18		2,07
17	Cl			Ромбозд.	6,24	8,26	4,48		-160	$3,21 \cdot 10^{-3}$
18	Ar		A-1		5,256	5,256	5,256		-269	$1,784 \cdot 10^{-3}$
19	K		A-2		5,32	5,32	5,32			0,86-0,87
			α	A-1	5,582	5,582	5,582			1,54-1,55
			β	A-3	3,94	3,94	6,44			
			γ	A-2	4,477	4,477	4,477		500	
20	Ca		α	A-3	3,308	3,308	5,265			
			β	A-1	4,532	4,532	4,532			2,500-3,10
21	Sc									

10-жадвалниг давоми

			3	4	5	6	7	8	9	10
1	2									
22	Ti	α	2,950	2,950	4,678					4,27-4,54
		β	3,307	3,307	3,307					
23	V		A-2	3,028	3,028	3,028				5,60-6,11
24	Cr		A-2	2,884	2,884	2,884				6,92-7,19
		α	A-12	8,914	8,914	8,914				7,20-7,4
		β	A-13	6,470	6,470	6,470				
25	Mn	γ	A-1	3,862	3,862	3,862				
		S	A-2	3,081	3,081	3,081				
26	Fe	α	A-2	2,866	2,866	2,866				7,6-7,9
		β	A-2	2,9043	2,9043	2,9043				
		γ	A-1	3,647	3,647	3,647				
		S	A-2	2,932	2,932	2,932				
27	Co	α	A-3	2,507	2,507	4,059				8,7-8,9
		β	A-1	3,544	3,544	3,544				
28	Ni	α	A-1	3,524	3,542	3,524				8,35-8,9
29	Cu	α	A-1	3,613	3,615	3,615				8,3-8,95
30	Zn	α	A-3	2,665	2,665	4,947				7,11-7,14
31	Ga		Ромб.	4,520	7,661	4,526				5,9-6,1
32	Ge		A-4	5,657	5,657	5,657				5,32-5,50
33	As		A-7	3,760	3,760	10,548	54°10			
34	Sc	α	А-8	4,364	4,364	4,958				4,8
		β	Монокл.	12,85	8,07	9,31	93°08			4,46
35	Br		Ромб.	6,67	8,72	4,48				-150 3,12 (ж.)

10-жадвалынны давоми

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
36	Kr		A-1	5,721	5,721	5,721	-215	$3,74 \cdot 10^{-3}$		
37	Rb		A-2	5,70	5,70	5,70				$1,52 \cdot 1,53$
38	Sr	α β γ	A-1 A-3 A-2	6,085 4,32 4,85	6,085 4,32 4,85	6,085 7,06 4,85				$2,56 \cdot 2,63$
39	V	α β	A-3 A-2	3,645 4,11	3,645 4,11	5,730	248 614			4,47
40	Zr	α β	A-3 A-2	3,231 3,609	3,231 3,609	5,147 3,609				$6,49 \cdot 6,53$
41	Nb		A-1	3,301	3,301	3,301	862			$8,4 \cdot 8,7$
42	Mo		A-2	3,147	3,147	3,147				$10,1 \cdot 10,4$
43	Tc		A-3	2,735	2,735	4,388				$11,45 \cdot 11,50$
44	Ru		A-3	2,706	2,706	4,282				$11,51 \cdot 12,28$
45	Rh		A-1	3,804	3,804	3,804				12,41
46	Pd		A-1	3,890	3,890	3,890				$11,4 \cdot 12,2$
47	Ag		A-1	4,086	4,086	4,086				$10,5 \cdot 10,6$
48	Cd		A-3	2,979	2,979	5,617				$8,60 \cdot 8,65$
49	Jh		A-6	3,251	3,251	4,947				$7,25 \cdot 7,31$
50	Sn	α β	A-4 A-5	6,489 5,831	6,489 5,831	6,489 3,181				$5,85$
51	Sb		A-7	4,307	4,307	11,274	25	$7,2 \cdot 7,5$		
52	Te		A-8	4,4566	4,4566	5,9268				$5,3 \cdot 6,69$
53	J		Ромб.	9~793	9,793	4,790				$6,20 \cdot 6,25$
54	Xe		A-1	6,197	6,197	6,197	-215	$4,93 \cdot 4,94$		
55	Ce		A-2	6,14	6,14	6,14	-10	$5,89 \cdot 10^{-3}$		$1,87 \cdot 1,90$

10-жадвалнинг давоми

56	Ra	2	3	4	5	6	7	8	9	10
57	La	α β γ	A-2 Гекс. A-1 A-2	5,025 3,770 5,304 4,26	5,025 3,770 5,304 4,26	6,025 12,159 5,304 4,26	6,025 12,159 5,304 4,26	6,025 12,159 5,304 4,26	6,025 12,159 5,304 4,26	6,025 12,159 5,304 4,26
58	Ce	α β γ	A-1 A-3 A-1	4,85 3,65 5,161	4,85 3,65 5,161	4,85 3,91 5,161	4,85 3,91 5,161	4,85 3,91 5,161	4,85 3,91 5,161	4,85 3,91 5,161
59	Pr	α β	Гекс. A-2	3,672 4,13	3,672 4,13	11,835 4,13	11,835 4,13	11,835 4,13	11,835 4,13	11,835 4,13
60	Nd	α β	Гекс. A-2	3,658 4,13	3,658 4,13	11,799 4,13	11,799 4,13	11,799 4,13	11,799 4,13	11,799 4,13
61	Pm									7,26
62	Sr	α β	Гекс. A-1	3,621 4,07	3,621 4,07	26,25 4,07	26,25 4,07	26,25 4,07	26,25 4,07	26,25 4,07
63	Eu		A-2	4,582	4,582	4,582	4,582	4,582	4,582	4,582
64	Gd	α β	Гекс. A-2	3,636 4,06	3,636 4,06	5,782 4,06	5,782 4,06	5,782 4,06	5,782 4,06	5,782 4,06
65	Th		A-3	3,601	3,601	5,693	5,693	5,693	5,693	5,693
66	Dy		A-3	3,590	3,590	5,647	5,647	5,647	5,647	5,647
67	Ho		A-	3,577	3,577	5,616	5,616	5,616	5,616	5,616
68	Er		A-3	3,559	3,559	5,587	5,587	5,587	5,587	5,587
69	Tm		A-3	3,537	3,537	5,554	5,554	5,554	5,554	5,554
70	Vb	α β	A-1 A-2	5,486 4,45	5,486 4,45	5,486 4,45	5,486 4,45	5,486 4,45	5,486 4,45	5,486 4,45
71	Lu		A-3	3,503	3,503	5,551	5,551	5,551	5,551	5,551

10-жадвалнинг давоми

72	Hf	α β	A-3 A-2	3,195 3,52	3,195 3,52	5,058 3,52		13,07-13,31
73	Ta		A-3	3,303	3,303	3,303		16,2-16,6
74	W		A-2	3,165	3,165	3,165		19,1-19,3
75	Re		A-3	2,760	2,760	4,450		20,5-21,4
76	Os		A-3	2,735	2,735	4,319		22,48-22,60
77	Jr		A-1	3,8312	3,8312	3,8312		22,42-22,50
78	Pt		A-1	3,923	3,923	3,923		21,3-21,6
79	Au		A-2	4,078	4,078	4,078		19,3-19,5
80	Hg		A-10	3,005	3,005	3,005	70°31	-46
81	Ti	α β	A-3 A-2	3,456 3,882	3,456 3,882	5,525 3,882		11,85
82	Pb		A-1	4,950	4,950	4,950		11,86-11,87
83	Bi		A-7	4,7459	4,7459	4,7459	57°14	11,25-11,94
84	Po		Куб. Ромбоэд.	3,345 3,36	3,345 3,36	3,345 3,36	98°13	9,78-9,84
85	Al						75	9,32-9,50
86	Rn		A-1	6,3	6,3	6,3		9,73 · 10 ⁻³
87	Fr		A-2	6,67	6,67	6,67		2,4-2,5
88	Ra		A-2					5,0-6,0
89	Ac		A-1	5,311	5,311	5,311		10,7
90	Th		A-1	5,084	5,084	5,084		11,2-11,7
91	Pa		A-2	4,11	4,11	4,11	1450	
92	U		Тетр. А-20 Тетр. А-2	3,92 2,858 10,759 3,534	3,92 5,877 10,759 3,534	3,24 4,945 5,656 3,534	25 720 800	15,37 18,6-19,6

Минерал турларининг симметриялик даражасига қараб бўлиниши

Симметрия куринишлари Сингониялар	Прими- тив	Марказли	Текис- лиги	Ўқли	Марказ текис- лиги	Инвер- сион примитив	Инвер- сион текис- лиги	Минерал турлари
								% хисо бидаги
Гриклин	12	76	—	—	—	—	—	88 6,5
Моноклин	—	—	28	14	351	—	—	393 30
Ромбик	—	—	34	32	213	—	—	279 21
Тригонал	6	22	20	11	84	—	—	143 11,5
Тетрагонал	2	23	1	13	72	3	17	131 10
Гексагонал	7	26	13	8	43	—	6	103 8
Кубик	5	30	33	1	102	—	—	171 13
Жами	32	177	129	79	865	3	23	1308 100

мураккаб бирикма кристалларининг симметрийлик даражаси юқори бўлиши мумкин.

2. Изоморфизм ва аралаш кристаллар

Изоморфизм тушунчаси фанга Э. Митчерлих томонидан 1819 йилда киритилган бўлиб, унга кўра KH_2PO_4 ва KH_2AsO_4 кристалларининг бир хил шаклига тетрагонал сингонияга мансуб тетрагонал призма билан дипирамидадан иборат мураккаб шакл эканлиги қайд қилинади. Шу кристаллнинг (101) ва (011) ёnlари орасидаги бурчак 58° бўлиб, кейинги ўлчашлар натижасида бу бурчак калий фосфат учун $57^\circ 58'$, калий арсенат учун $57^\circ 52'$ эканлиги аниқланди. Шу билан бирга кристаллографик ўқлар нисбати ҳам $1 : 0,939$ ва $1 : 0,938$ бўлиб чиқдикӣ, бу шу моддалар кристалларининг бир-бирига жуда-жуда ўхшашлигини, лекин бири иккинчисининг айнан ўзи эмаслигини кўрсатади. Э. Митчерлих кимёвий жиҳатдан бошқа-бошқа кристаллнинг шакли бир хил ёки деярли бир хил, физик жиҳатдан ана шундай ўхшаш моддаларни изоморф моддалар деб атади.

Дастлабки пайтларда изоморф моддалар бири иккинчисидан кимёвий таркибига кўра бир хил атомларнинг бошқа хил атомлар билан 1:1 нисбатда алмашган бўлиши билан фарқ қиласи деб қаралган эди. Бу назария ўз даврида, XIX асрнинг биринчи ярмида бир қатор элементларнинг атом оғирликларини аниқлаш учун ёрдам берди. Жумладан, KClO_4 билан KMnO_4 изоморфизми Mn атом оғирлигини (хлорга нисбатан) аниқлаш имконини берди. Кейинчалик кристалларнинг ички тузилишини рентген нурлари ёрдамида текшириш усуслари ишлаб чиқилгандан сўнг изоморфизм ҳодисаси ва унинг табиати бир мунча батафсил аниқланди.

Кимёвий таркиби турлича бўлган моддаларнинг битта аралаш кристалл ҳосил қилиш хусусиятига изоморфизм дейилади. Бунда изоморф аралашма ҳосил қилувчи моддаларнинг атом ва ионлари бошқа модда атом ва ионлари билан турлича нисбатда ўрин алмасиши мумкин. Бундай алмасиши натижасида аралаш кристаллар ҳосил бўлади, бундай кристаллар баъзан қаттиқ эритмалар деб юритилади.

Кристалл тузилиши бир түрли бүлгөн моддалар иккى хил йүл билан изоморф аралашмалар ҳосил қилиши мүмкін. Улар изовалент ва гетеровалант изоморфизмлар деңгеледи.

Изовалент изоморфизмда кристалл тузилишидаги ионлар фақат тенг валентлик ионлар билан үрин алмашиши мүмкін. Бунда шу алмашинаётган тенг валентлик ионларнинг радиуслари орасидаги фарқ 15% дан ортасынан шарт, аks ҳолда кристалл тузилишининг барқарорлиги йүқолади. Масалан, иккى валентли ватионлардан Mg^{2+} (ион радиуси $0,74\text{ \AA}$); $Fe^{2+}(0,80\text{ \AA})$; $Na^{2+}(0,74\text{ \AA})$; $Zn^{2+}(0,83\text{ \AA})$ ва $Mn^{2+}(0,91\text{ \AA})$ уч валентли катионлардан $Fe^{3+}(0,64\text{ \AA})$; $Cr^{3+}(0,64\text{ \AA})$; $Al^{3+}(0,57\text{ \AA})$ анионлардан — $S^{2-}(1,82\text{ \AA})$ ва $Se^{2-}(1,93\text{ \AA})$ каби элементлар кристаллари бир түрли бүлгөн кимёвий бирикмаларда бири иккинчиси билан изоморф үрин алмашиши мүмкін.

Изовалент изоморфизмда изоморф аралашма таркибидеги үрин алмашинувчи тизим бирликлери билан уларнинг үринини ишғол этувчи бирликтарнинг сони ўзгармасдан қолади. Масалан, $MgCO_3 \cdot FeCO_3$ изоморф қаторида Mg билан Fe ; $CuS-CuSe$ изоморф қаторида S билан Se тенг сонли ионлари билан үрин алмашиши мүмкін.

Гетеровалент изоморфизм. Бу хил изоморфизмда ион радиуси тенг ёки яқин бүлгөн бошқа-бошқа валентли кимёвий элемент атом ёки ионлари бири иккинчиси билан үрин алмашилади. Бундай алмашиниш натижасыда ҳам, албатта умумий кимёдан маълум бүлганидек, бирикмадаги анионлар билан катионлар орасидаги электростатик мувозанат сақланиб қолиши керак. Кичик валентли ион билан катта валентли ионнинг үрин алмашинидан юзага келган ортиқча валентлик бирикманинг катион қисмидаги бүлар экан, шу бирикманинг анион қисмидаги ҳам ионлар бошқа ионлар билан үрин алмашиниши зарур. Натижада анионлар билан катионлар орасидаги мувозанат сақланиб қолади, ва аксинча, валентлиги тенг бүлмаган анионлар изоморф үрин алмашинар экан, шу бирикманинг катион қисмидаги ҳам электростатик мувозанатни сақлаб қоладиган даражада алмашинишлар бўлиши шарт. Масалан, слюдаларда Mg^{2+} билан Al^{3+} үрин алмашинар экан, бунда иккى валентли Mg катион-

нинг утаси Al катионнинг иккитаси билан алмашади, яъни $Mg_3 \rightarrow Al_2$ бўлгандагина бирикмадаги электростатик мувоза-нат сақланади.

Шунингдек, изоморф алмашиниш $[SiO_4]^{4-}$, $[AlO_4]^{5-}$, $[PO_4]^{3-}$ ва $[SO_4]^{2-}$ каби радиуслари яқин ёки тенг мураккаб анионлар орасида ҳам жуда кўп учрайди. Жумладан, плагиоклазлар гуруҳи минералларининг альбит $Na[AlSiO_3O_8]$ билан $[Al^{III}O_4]^{5-}$ анортит $Ca[Al_2Si_2O_8]$ чексиз аралашмалари магматик тоғ жинслари таркибида кенг тарқалган. Бунда $[Si^{IV}O_4]^{4-}$ билан $[Al^{III}O_4]^{5-}$ комплекс анионларининг изоморф алмашиниш натижасида Al уч валентли, Si тўрт валентли эканлиги туфайли бирикманинг анион қисмидаги юзага келган ортиқча манфий валентлик Na катионнинг икки валентли Ca катиони билан ўрин алмашиниши ҳисобига мувозанатга келади.

Демак, бирикманинг анион қисмидаги ва катион қисмидаги изоморф алмашинувчи ионларнинг валентлиги доимо тенг бўлиши шарт.

Юқорида келтирилган мисолларда изоморф моддалар бири иккинчиси билан чексиз нисбатда алмашиниши мумкин. Чексиз изоморф аралашма ҳосил қилувчи элементлар 12-жадвалда келтирилган. Бундай изоморф моддалар мукаммал изоморф моддалар; изоморфизм эса мукаммал изоморфизм дейилади. Булардан ташқари, чекланган изоморф моддалар ҳам бўлади. Масалан $BaSO_4$ билан $KMnO_4$ фақат маълум нисбатлардагина изоморф алмашиниши, яъни аралаш кристалл ҳосил қилиши мумкин. Бундай изоморфизми чекланган — мукаммал эмас изоморфизм дейилади. Кальцит $Ca[CO_3]$ билан магнезит $Mg[CO_3]$ ҳам чекли изоморф моддалар бўлиб, фақат маълум нисбатда аралаш кристалл (доломит — $CaMg[CO_3]_2$) ҳосил қиласи. Шу ҳар қайси модда кристалл тизимидағи элементтар ячейканинг ўлчами ($6,412\text{ \AA}$ ва $6,064\text{ \AA}$) ва катионларнинг радиуси ($1,06\text{ \AA}$ ва $0,78\text{ \AA}$) орасидаги анча катта фарқقا кўра чексиз аралашма ҳосил қила олмайди. Демак, кристалл тизими бир хил бўлиб, чекланган изоморф аралашма ҳосил қилувчи моддаларда алмашинувчи тизим бирликларининг радиуслари орасидаги фарқ анча катта, яъни 20—25 фоизни ташкил этади.

**Минераллар таркибида чексиз изоморфизм (аралашма)
хосил қиладиган элементлар**

Эл. мусб. элементлар	Эл. мусб. элементлар	Эл. ман. элементлар	Эл. мусб. элементлар
K-H ₃ O(I)*	La-Ce(2)	Cl-Br(I)	Na-Ca(5)
Ag-Au(I)	Ce-Y(3)	OH-F(6)	Ca-Ce(I)
Sr-Ca(I)	Al-Fe ³⁺ (5)	S-Se(2)	Mg-Al(2)
Ba-Sr(I)	Fe ³⁺ -Mn ³⁺ (1)	Te-S(1)**	Fe ²⁺ -Al(2)
Ca-Mn(2)	Sb ^{'''} -As ^{'''} (4)	CO ₃ -SO ₄ (1)	Fe ²⁺ -Fe ³⁺ (3)
Mn-Mg(1)	Sn-Ge(I)	AsO ₄ -PO ₄ (2)	Mn ²⁺ -Fe ³⁺ (2)
Mn-Fe(20)	V ^v -As ^v (I)	Na ₃ [PO ₄]- H ₂ O(1)	Si-Al(6)
Mg-Fe(22)	Ta-Nb(5)		Ti-Nb(I)
Zn-Cu(I)	Os-Ir(I)		
Co-Ni(4)			

*Қавс ичида минераллар дунёсида аниқланған жуфт элементлар сони

**Атом атом билан әмас, қават-қават билан үрин алмашади.

Бундан ташқари, мураккаб ҳолат ҳам, изовалент ва гетеровалент изоморфизмлар бир пайтда, бир минералнинг ўзида намоён бўлиши мумкин. Мисол тариқасида илменорутил-стюверит изоморф қаторини кўрсатиш мумкин. Бунда қуйидаги элементлар $Ta^{5+} \rightarrow Nb^{5+}$, $Ti^{4+} \rightarrow S_n^{4+}$; $Fe^{2+} \rightarrow Mn^{2+}$ изовалент изоморфизмини $Ti^{4+} \rightarrow [Ta, Nb]^{5+}Fe^{2+}$ эса гетеровалент изоморф аралашмаларини ташкил этади. Натижада шу $\{Ti|(Nb, Ta)Fe\}O_2 \rightarrow \{(Ta, Nb)Fe|Ti\}O_2$ изоморф қатор юзага келади.

Бундай элементларнинг мураккаб изоморф алмашиниши натижасида ўша минералларнинг физик хусусиятлари: солиширма оғирлиги, қаттиқлиги ва бошқа хусусиятлар ҳамда тизим ўлчамлари ўзгаради.

Юқорида таърифи берилган расмий аралаш кристаллардан ташқари, яна тўлдирувчи аралаш кристаллар ҳам мавжудирки, бундай модда кристалли тузилишларида аралашувчи модда тизим бирликлари ўрнида әмас, балки улар-

нинг орасидаги бўшлиқларда жойлашади. Бу жиҳатдан қарангандা, асосий кристалл тизими эритувчига, аралашувчи модда эса эриган моддага ўхшайди.

Баъзи металл қотишмаларига аралаштирилган металлар кристалл тизимларида шундай бўшлиқларни ишгол этади. Таркибида натрий металл аралашмалари бўлган кўк рангли ош тузи (галит — NaCl) шу тўлдирувчи аралаш кристалларга мисол бўлади.

3. Полиморфизм

Маълум кимёвий элемент ёки кимёвий бирикма кристалланиш шароитига (босим, ҳарорат, эритма ёки қотишманинг таркибига) қараб, шакли, тузилиши ва физик хусусиятлари жиҳатидан бир-бирига мутлақо ўхшамайдиган турлича кристаллар ҳосил қилиши мумкин.

Кимёвий таркиби бир хил бўлиб, кристалл тизими ҳар хил бўлган моддаларга полиморф модификациялар дейилади. Полиморф модификациялар бир-биридан, аввало кристалл тизимидағи фарқ билан ажralади. Бу бир турли тизим бирликларининг муайян шароитга мувофиқ равишда турлича кристалл тизими ҳосил қила олишда, яъни тизимда турлича жойланишида намоён бўлади. Баъзи бир кимёвий элемент ёки бирикмаларнинг бир нечтадан — иккита, учта ва ундан ҳам кўп полиморф модификациялари бўлиши мумкин.

Баъзан бир турли кристалл тизимларида атом ва ионлар ўзининг тутган ўрни, жойланиш тартибига кўра бир-биридан фарқ қиласи. Чунончи, икки ёки ундан ортиқ шаклларда кристалланадики, бундай хусусият полиморфизм дейилади.

Мавжуд кристалл тизимларини уларнинг ҳосил бўлиш шароитларини ўзгартириш йўли билан бошқа-бошқа полиморф модификацияларига айлантириш мумкин. Умуман, кимёвий моддаларнинг юқори босим ва юқори ҳарорат таъсирида юзага келган модификациялари паст ҳарорат ва босимли муҳитда юзага келган бошқа модификацияларга қарангандা юқори даражали симметрияга эга. Масалан, кварц (SiO_2) юқори ҳароратли муҳитда гексагонал, паст ҳароратли муҳитда эса тригонал сингонияда кристалланади; С —

карбон ҳам олмос — кубик, графит — гексагонал; CaCO_3 — кальций-карбонат ҳам кальцит-тригонал, арагонит-ромбик ҳам шундай ҳар хил муҳитда кристаллангандир. Лекин маълум модданинг, масалан, олмос ва графитнинг бир модификациядан иккинчи модификацияга ўтиши учун жуда юқори ҳарорат ва босим талаб этилса, бошқа модданинг шундай алмашиниши учун жуда кичик босим ва ҳарорат ҳам кифоя қиласи. Масалан, аммоний нитрат тузининг мавжуд бешта модификацияси ҳам $17\text{--}80^\circ$ ҳарорат оралиғида юзага келади. Шундай моддалар ҳам мавжудки, уларнинг ҳар қайси модификацияси ҳосил бўлиши учун ҳарорат билан босимдан кўра кўпроқ ташқи муҳит аҳамиятли бўлиб қолади. Масалан, бир хил термодинамик шароитларда FeS_2 кислотали муҳитда кубик сингонияда пирит шаклида, ишқорли муҳитда эса ромбик сингонияда марказит шаклида кристалланади. Бундай полиморф модификацияларнинг ҳаммаси ҳам муайян ҳарорат, босимга эга бўлган шароитларда барқарор бўлиб, бирга учраши мумкин. Рутил, анатаз ва брукит шаклида кристалланадиган TiO_2 , сфалерит ва вюртцит шаклида топиладиган ZnS ҳам шулар жумласига киради.

Юқорида кўрсатилган полиморф алмашинишлар жараёнида модданинг кристалл тизимигина эмас, айрим ҳолларда тизим бирликлари орасидаги кимёвий боғланишнинг тури ҳам ўзгаради (13-жадвал). Полиморф алмашинишлар жуда кўп ва хилма-хил бўладики, шунга кўра полиморфизмни куйидагича уч турга ажратиш мумкин.

1. Полиморф алмашинишлар жараёнида бир турли тизим доирасида бўлиб, бундай алмашинишлар натижасида кристалл тузилиш сақланиб қолади. Бунга турли аммоний тузларини (NH_4NO_3 , NH_4Br , NH_4Cl) мисол қилиб кўрсатиш мумкин.

2. Координацион сони ва кимёвий боғланиш тури сақлангани ҳолда кристаллнинг тизими бошқача бўлган полиморф алмашинишлар ҳам мавжуд. Бунинг учун ZnS мисолини кўрсатиш мумкин, бунда Zn катиони беш хил тизим турининг ҳаммасида ҳам учлари бир томонга қараган тетраэдрик бўшлиқлар сонининг ярмини ишгол этиб, жойлашади. Иккинчи мисол тариқасида кремнезем — SiO_2 полиморф модификацияларини ҳам кўрсатиш мумкин. Жумладан,

кварц, кристобалит, тридимит ва уларнинг юқори ва паст ҳароратда ҳосил бўлган шакллари ҳам бири-иккинчисидан фақат (SiO_4) тетраэдрларининг ўзаро боғланиш тартиби билан фарқ қиласди. Буларнинг ҳаммасидан ҳам атомларнинг координацион сони ўзгармасдан тўртталигича қола беради.

3. Кристалл тизимининг тури, координацион сони ва кимёвий боғланиш тури ҳам бошқа-бошқа бўлган полиморф алмашинишлар ҳам мавжуд. Бунинг учун мисол қилиб, темирнинг полиморф модификацияларини кўрсатиш мумкин. Бу модификациялар ҳажми марказлашган кубик ва ёnlари марказлашган кубик тизимда кристалланган бўлиб, улар темирнинг координацион сони ва атомларнинг зич жойланиш тури билан бир-биридан фарқ қиласди. Олмос билан графит карбон модификациялари бир-биридан кескин фарқ қиласиган кристалл тизими ва кимёвий боғланиш тури билан ҳам ажralиб туради.

Табиий шароитда юқори ҳароратда ҳосил бўлган β -кварцнинг гексагонал кристалли ернинг устки қисми шароитларида тригонал сингонияда кристалланадиган α кварц модификациясига айланиши мумкин. Шундай янгидан ҳосил бўлган модификация ўзининг аввалги шаклини сақлаб қолар экан, у параморфоза деб аталади. Минералларнинг псевдоморфоза ва параморфоза деб аталадиган қиёфалари баъзан худди шу йўл билан ҳосил бўлади (13-жадвал).

4. Элементлар ва кимёвий бирикмаларнинг кристалл тузилиши

1. Кимёвий элементлар кристалл тузилиши

Кимёвий элемент ва улар бирикмаларининг кристалл тизимлари шу элементларнинг Менделеев жадвалида (5-жадвал) тутган ўрни билан бевосита боғлиқ. Ўша жадвалнинг ўнг томонида нометалл, чап томонида аниқ металлик хусусиятига эга бўлган элементлар жойлашган. Демак, кристаллнинг тузилиши шу кристаллни ташкил этувчи минерал таркибига кирадиган элементларнинг сони ва сифати ҳамда кимёвий хусусиятларига қараб хилма-хил бўлади.

Полиморф минераллар

Үзгариш тури	Минерал ва таркиби	Кристалл тизими	Сингония	Үзгариш ҳарорати	Мұхит
к.с. тизим тури үзгәради	Олмос С	координацион	куб	1300	юқори Р
	Графит С	Варақсимон	гекс. г		наст Р
	Дистен $Al_2[SiO_4]O$	оролсимон	трик		юқори Р
Атомлар к.с. үзгәради	Силиманит $Al AlSiO_5$	занжирсимон	ромб	1400	юқори Т
	Арагонит $CaCO_3$	оролсимон	ромб	400	наст Т
тизим тури үзгәради	кальцит $CaCO_3$	оролсимон	триг	400	
	валентинит Sb_2O_3	занжирсимон	ромб	557	наст Т
	Сенармонтит Sb_2O_3	оролсимон	куб		наст Т
тизим тури үзгәради	Анатаз TiO_2	түқимасимон	тетр		наст Т
	Рутил TiO_2	занжирсимон	тетр	915	үрта ва наст Т
	сфалерит ZnS	координацион	куб	1020	ишиқорли
қаватларда атом полиэдрлар-нинг йуналиши үзгәради	Вюрцит ZnS	координацион	гекс г		нордон
	Марказит FeS_2	оролсимон	ромб	415	нордон
	пирит FeS_2	оролсимон	ромб		ишиқорли
кварц SiO_2	кварц SiO_2	түқимасимон	триг	573	үртача
	Гексакварц SiO_2	түқимасимон	гекс г		юқори Т
	Гексакристо-балит SiO_2	түқимасимон	гекс г		юқори Т
кварц SiO_2	Гексатридимит SiO_2	түқимасимон	гекс г	870	жуда юқори Т
	вюрцит-2Н ZnS	координацион	гекс г		үртача Т
	вюрцит-4Н ZnS	координацион	гекс г		үртача Т
хэгбомит-15R $Mg_2Al_4O_8$	хэгбомит-15R $Mg_2Al_4O_8$	координацион	триг		юқори
	хэгбомит-21R $Mg_2Al_4O_8$	координацион	триг		юқори

2. Ҳақиқий металларнинг кристалл тузилиши

Металларнинг энг кўп тарқалган кристалл тузилишлари — гексагональ зич жойлашган, кубик зич жойлашган ва қубик ҳажми марказлашган тузилишлардан иборат. Юқорида ҳисоблаб чиқилганидек бундай тузилишларда металл атомлари ишғол этган ҳажм биринчи ва иккинчи ҳолларда 74,05%, учинчи ҳолда эса — 68,01%. Шу билағ бирга кубик ва гексагонал зич жойлашган тузилишларда координацион сон $Z = 12$ га, ҳажми марказлашган кубик тузилишда — $Z = 8$ га тенг. Металларда боғланиш кучи маълум йўналишга эга эмас, шунинг учун ҳам ҳар бир атом ўзига қўпроқ электронларни жалб этишга интилади.

Фақат α ва $\beta - U$, Ра ҳам Mn нинг ҳамма модификацияларидан бошқа металлар юқорида санаб ўтилган уч турли тизимда кристалланади. Буни α -Mn мисолида кўриш мумкин. Ҳақиқатан ҳам ячейкага тўғри келадиган 58 та Mn атомлари 2 та 8 та, 24 та ва яна 24 тадан бўлиб, тўрт гурухга бўлинади. Буларнинг биронтасини ҳам симметрия воситалари ёрдамида бир-бирига мос келтириб бўлмайди. Бу атомларнинг электрон ҳолати ҳам бошқа-бошқадир. α -Mn тузилиши ўзига хос бўлишига қарамасдан умумий расмий металл тузилишларига, яъни симметриялик даражасини юқори — кубик бўлиши, координация сонининг катталиги билан ўхшаб кетади. $\chi - U$ ромбик сингонияда кристалланишига қарамай тизими гексагонал зич жойлашиш тузилишига жуда ҳам ўхшаб кетади.

β -Mn — кубик сингонияда кристалланади, кубик зич жойлашиш турига жуда яқин бўлиб, атомлари икки турли жойлашган бўлишига қарамай, координация сони $Z = 12$ га тенг. Лекин улар орасидаги масофа ҳар хил $2,36 \text{ \AA}$ дан $2,67 \text{ \AA}$ гача γ -Mn кристалл тузилиши ҳам шунга ўхшашиб, лекин 4 даражали симметрия ўқи йўналиши бўйича деформацияланган; шунга кўра кристаллари тетрагонал сингонияга мансуб бўлиб қолган. Холоса қилиб айтганда, умуман бу гуруҳ элементлари тузилиши, асосан юқорида эслатиб ўтилганидек, уч турлидир.

2. Hg, Zn ва γ -Mn каби элементларнинг кристалл тузилиши α -Mn кристалл тузилишида Mn атомлари кубик зич жойлашгандек бўлиб қўринса ҳам аслида мутлақо бош-

қачадир. Элементар ячейкаси кубнинг 4 ўқ бўйича бир оз бўлса ҳам чўзилиши ёки қисқариши натижасида симметриялик даражаси кескин пасайиб кетади; иккита 4, тўртта 3 симметрия ўқлари йўқолади; фазовий панжараси тетрагонал сингонияга мансуб бўлиб қолади. Тетрагонал сингонияда Бравэ қоидасига мувофиқ ёnlари эмас, ҳажми марказлашган элементар ячейка мавжуддир. Шу билан бирга бу ячейканинг ҳажми —ёnlари марказлашган кубдан икки марта кичик бўлиб қолади.

In кристалл тузилиши ҳам у-Mn тузилишига ўхшаб кетади. Лекин куб шаклидаги элементар ячейканинг ўлчами бошқа йўналиш бўйича ўзгаради. Бу жиҳатдан қараганда, Hg кристалл тузилиши ҳам ўзига хос хусусиятларга эга. У ромбоэдр шаклида кристалланади, лекин унинг умумий қиёфаси марказлашган, кубик ячейкага жуда ўхшаб кетади. Уша куб ёnlари бурчаги 60° га teng элементар ячейкага айлантирилар экан, унинг бир қатор симметрия воситалари камаяди, яъни тўртта 3 симметрия ўқи битта бўлиб қолади, учта 4 эса мутлақо йўқолади. Натижада кубик элементар ячейка ўрнига, содда ромбоэдр шаклидаги ҳажми кубга нисбатан 4 марта кичик элементар ячейка пайдо бўлади. Шундай қилиб, кубик зич жойлашишдан гексагонал зич жойлашган тузилишига ўтиш, симоб мисолида кўрилганидек, кечиши мумкин.

Нометалл – б гуруҳ элементларининг кристалл тузилиши

Нометалл кимёвий элементларнинг кристалл тузилишида координацион сон $K = 8 - N$ ga teng, бунда N – элементлар даврийлик жадвалидаги гуруҳнинг тартиб сонига teng. Бу ҳар бир кимёвий элементнинг 8 mt электрон билан ўралишига интилиш оқибатидир. Шунинг учун қўшни атомлар билан умумий жуфт электронлар ҳосил қиласди. Шу атомлар орасида жойлашган, ҳар икки атомга ҳам тегишли бўлган электронлар шу атомлараро ковалент боғланишини юзага келтиради. Натижада галоген элементлар билан хидрогеннинг координацион сони бирга teng бўлади. Чунки ҳар қайси атом Cl-Cl каби биттадан энг яқин қўшни атомга эга.

VI-б гурух элементларининг координацион сони 2 га тенг. Берк ҳалқаларда ёки чексиз занжирларда шундай бўлиши мумкин. Ҳақиқатан ҳам шундай: ромбик ва моноклин сингонияда кристалланадиган олтингугурт билан селен элементар ячейкаси учларида саккиз атомдан иборат ҳалқа жойлашади.

V-б гурух элеменларининг координация сони 3 га тенг бўлиши керак эди. Аслида ҳам P (қораси) As, Sb ва Bi кристалл тузилишида шундай. Бу элементларнинг ҳаммаси юзаси нотекис бурмаланган қаватларда жойлашган бўлиб, шу бир қаватда жойлашган атомлар орасидаги масофа бошқа-бошқа қаватларда жойлашган атомлар орасидаги масофадан кичик.

Шунингдек, V-б гурух элементлари тўрт атомдан иборат тетраэдр қиёфасидаги молекула ҳам ҳосил қиласди. Бундай ҳолни паст ҳароратларда юзага келган кубик, зич жойлашган молекулалардан ташкил топган фосфорда ҳам кўриш мумкин.

IV-б гурухга мансуб элеменлардан бири координация сони 4 га тенг бўлган олмос-карбон ҳам Si, Ge, Sn шундай тузилишда кристалланади. Графит билан оқ қалайнинг кристалл тузилиши $K = 8 - N$ қоидаси жиҳатидан бошқача — жуда мураккаб.

Маълум $K = 8 - N$ қоидасига мувофиқ III-б гурух элементларининг координация сони 5 га тенг бўлиши керак эди. Лекин табиий кристалларда 5 даражали симметрия ўқининг мавжуд эмаслиги мана шу координация сони бешга тенг бўлган тузилишнинг умуман бўлмаслиги оқибатидир. Чунки бу гурух элементлари — нометалл элементлар гуруҳидан анча узоқ ва уларнинг металлик хусусиятлари яққолроқ кўринади. Шунинг учун уларда ковалент боғланиш билан бир қаторда металларга хос боғланиш тури ҳам намоён бўлади.

II-б гурух элементларининг координация сони $K=6$ га тенг бўлиб, у маълум қоидага мутлақо мосдир. Бу элементларнинг ковалент боғланиш ҳосил қилиши учун электронлари етишмайди, металлик хусусияти янада яққолроқ кўринади. Шунинг учун ҳам уларнинг кристалл тузилиши координация сони 12 га тенг бўлган металларнига жуда ўхшаш,

лекин айнан металларга хос шарларнинг зич жойланиш тартибига тұла риоя қилинмасада, ҳар қалай яқынлашади. Координация сони олтига teng, лекин яна бошқа олтитаси ҳам борки, улар аввалгилариға қараганда бир оз узокроқда жойлашган. Масалан, рухнинг атрофидаги құшни атомлараро масофаси 2,66, қолган 6 атом орасидаги масофа — 2,91 Å° га teng; шунга үхашаш кадмийда 2,97 ва 3,29; симобда — 3,00 ва 3,47 Å°.

Демак, Менделеев жадвалидаги “б” гурӯх элементларининг асосий қисми молекуляр тузилишга ёки $K = 8 - N$ қоидасига риоя қиласынан тизимларда кристалланади. Баъзан мана шу умумий тартиб бузилған бирмұнча мураккаб тузилишлар ҳам мавжуддир.

Металл қотишмалари кристалл тузилишлари

Металл атомларининг радиуси координация сони 12 га teng бўлган соғ металл тузилишларидаги атомлар орасидаги масофани иккига тақсимлаб аниқланади. Агар уларнинг координация сони 12 дан бошқача бўлса, унга маҳсус жадвалларга қараб тузатиш киритилади.

Ҳар хил металларнинг атомлари ўзаро бир-бири билан турлича bogланган бўлиши мумкин. Уларнинг баъзилари суюқ ҳолатда ҳам, қаттиқ ҳолатда ҳам бир-бирлари билан кимёвий реакцияга киришмайди ва алоҳида-алоҳида (бiri иккинчisi билан аралашмайдиган) қаватлар ҳосил қиласыди. Ниҳоят, шу икки металл кимёвий реакцияга киришади, муайян таркибли бирикма юзага келади. Мана шу икки ҳолат орасида бир неча бошқача ҳолатларни ҳам кўриш мумкин:

а) металл атомлари юқорида айтиб ўтилғанидек, суюқ ҳолатда ҳам, қаттиқ ҳолатда ҳам кимёвий реакцияга киришмайди;

б) металлар суюқ ҳолатда араланиб, кейин қаттиқ аралашма ҳосил қиласыди;

в) металлар бир-бири билан чексиз қаттиқ эритма ҳосил қиласыди;

г) металлар бири иккинчisi билан битта ёки бир неча қотишма ҳосил қиласыди. Бу ҳолатлар орасидан аниқ қатыйи

чегаралар йүқ, биридан иккинчисига маълум оралиқ ҳолатлар орқали ўтиш мумкин. Шу билан бирга ҳосил бўлган шу бирикмаларнинг барқарорлиги ҳам ҳар хил бўлади.

Суюқ ҳолатда аралашувчи металлар. Булар қаттиқ ҳолатда қаттиқ эритма ҳам, қаттиқ қоришма ҳам ҳосил қилмайди. Металл атомларининг радиуси бир-биридан кескин фарқ қиласи. Агар уларнинг атом радиуслари бир-бирига яқинроқ бўлса, қаттиқ эритма юзага келади. Масалан, К билан Li суюқ қаватлар, K билан Rb ҳам Cs қаттиқ эритмаларнинг чексиз қаторини ҳосил қиласи ($r_{Li} = 1,55$; $r_{Na} = 1,89$; $r_K = 2,36$; $r_{Rb} = 2,48$; $r_{Cs} = 2,68 \text{ \AA}$). Магний ($r = 1,60$) билан Li қаттиқ эритмаларнинг чексиз қаторини ташкил этади. Лекин Na ҳам K билан бошқа-бошқа суюқлик қаватига ажралади.

Атомларнинг электрон қаватларидаги кескин фарқ ҳам, шунга ўхшаш металларнинг эриш ҳарорати орасидаги катта фарқ ҳам қаттиқ эритмалар ҳосил қилиш имконини бермайди.

Қаттиқ эритма ва металл қотишмалар. Кристалл тузилишларида аралашувчи металл атомлари маълум тартиб билан жойлашган бўлади. Лекин ўша аралашган атомларнинг тартиб билан жойлашгандарни камдан-кам 100% ни ташкил этади. Шундай қилиб, кимёвий бирикма билан қаттиқ эритмалар орасида кескин фарқ сезилмайди. Унисида ҳам, бунисида ҳам атомлар муайян тартиб билан жойлашади.

Кўшалоқ ва чексиз аралашувчан металлар қотишмаси. Металлар билан нометаллар бир-бирининг ўрнини алмаштирувчи қаттиқ эритмалар чексиз қаторини ҳосил қиласи. Металлар атом радиуслари жуда кичик бўлган (H, B, C, N) нометалл элементлар билан тўлдирувчи қаттиқ эритмаларни юзага келтиради.

Кристалл тизимида ортиқча атоми бўлган қаттиқ эритмаларни металлар билан баъзи бир нометалл элементлар — олтингугурт, селен бирикмаларида кўриш мумкин. Бундай тизимда ҳосил бўлган нометалл элементларнинг ион радиуслари жуда кичикдир. Шунингдек, шу нометалл элементларда иштирок этган кристалл тизимида атомларнинг ўрни бўш қолган қаттиқ эритмалар ҳам юзага келади. Бу турли қаттиқ эритмалар орасида энг кўп тарқалгани атомлари ўрин алма-

шувчи қаттиқ әритмалардир. Қаттиқ әритмаларнинг чексиз қаторини юзага келиши учун ўша әритма таркибига кирадиган кимёвий элементларнинг кристалл тузилиши бир хил ёки бир-бирига жуда ўхшаш бўлиши, ундан ташқари, шу атомларнинг ион радиуслари орасидаги фарқ 10-12% дан ошмаслиги керак. Ана шу қаттиқ әритма таркибидаги элементларнинг кимёвий хусусиятлари ҳам бир хил, яъни Менделеев жадвалида бир кичик групуда ёки бир даврда жойлашган бўлиши керак. Айрим ҳолларда, кимёвий элементларнинг ион радиуслари орасидаги фарқ катта бўлса ҳам, элементлар орасидаги мана шу кимёвий яқинлик туфайли барқарор қаттиқ әритмалар қатори юзага келади. Tl билан Tl қаттиқ әритмасининг барқарорлиги айнан мана шу элементларнинг кимёвий ўхшашлиги билан боғлиқдир. Маълумки, Tl тетрагонал Tl эса кубик тузилишга эга бўлиб, улар қаттиқ әритма ҳосил қилас экан, таркибидаги элементнинг миқдорига қараб бир тизимдан иккинчи тизимга ўтади.

Полиморфизм ва қаттиқ әритмалар. Қаттиқ әритмаларнинг узлуксиз қаторини ташкил этувчи элементлар, маълумки, бир хил тузилишга эга бўлиши керак, лекин әритма ҳосил қиласиган элементларнинг бири ташқи муҳит билан боғлиқ равишда бир неча тизимларда кристалланиши мумкин. Бундай ҳолда: а) қаттиқ әритма таркибидаги элементлар тизимларининг юқори ҳароратда юзага келадиган турлари бир хил бўлиши керак; б) әритмадаги элементларнинг тизимларидан бири иккинчи элементнинг тузилиши билан мос келиши, яъни элементлар тизимларининг тури юқори ҳарорат билан боғланмаслиги шарт; в) әритмадаги элементларнинг биронтаси тизимларнинг ўхшаш турига эга бўлмаслиги мумкин. Масалан, Ru билан Pt , V билан CO кабилар әритмалар ҳосил қилиши мумкин. Лекин улар чексиз қаттиқ әритмалар қаторини юзага келтира олмайди.

Шу баён қилинганд мулодазаларни темир иштирок этадиган қаттиқ әритма мисолида кўриш мумкин. Темир маълумки, 3 хил тузилишда кристалланади. α , β ва δ темир бир хил, γ — темир бошқа хил тузилишга мансубдир. Темирнинг бошқа элемент билан ҳосил қилган жуфт бирикмаси 4 тоифада бўлади.

1. α , β , δ тузилиш турлари асосида юзага келган узлуксиз қаттиқ эритмалар қатори: V-Fe, Cr-Fe ва ҳ.к. лар қатори.

2. γ — темир тизими асосида юзага келган узлуксиз қаттиқ эритмалар. Масалан, Fe-pd, Fe-Pt ва бошқалар.

3. α , β ва δ — темир бир хил шароитда чекланган қаттиқ эритма қаторини ҳосил қиласи. Масалан, Ti-Fe, Mo-Fe ва ҳ.к.

4. Темирнинг α — тури билан δ тури алоҳида-алоҳида ажралган ҳолда чекланган қаттиқ эритма қаторини ҳосил қиласи. Масалан,

Zr – Fe ва ҳ.к.

Қаттиқ эритманинг таркиби билан элементар ячейкаси үлчамлари орасида муайян боғланиш мавжуддир. Қаттиқ эритма икки металдан ташкил топган экан, ўша модда элементар ячейкасининг ҳажми металлар атом радиуси билан боғлиқ бўлади. Бу қиймат шу қаттиқ эритма таркибидаги иштирок этадиган металларнинг миқдорига мувофиқ тўғри чизиқ бўйича ўзгарадики, шу металл атомлари миқдорига қараб, элементар ячейка ҳажмининг ўзгариши — Вегард қоидасига мувофиқ қуидагича ифодаланади:

$$a = \frac{a_1 c_1 + a_2 c_2}{100}$$

бунда a_1 ва a_2 — ҳар бир металнинг фазовий панжараси үлчами; c_1 ва c_2 — қаттиқ эритма таркибидаги ҳар бир металнинг молекуляр миқдори (фоиз ҳисобида). Кўпинча, жумладан Pt-Au, Pd-Au қотишмаси Вегард қоидасига мос келади. Лекин бу қоидага мос келмайдиган ҳолатлар ҳам учраб туради. Масалан, Cu-Pd, Cu-Au, Ag-Au, қаттиқ эритмалирида шундай бўлади. Чекланган қаттиқ эритмаларнинг ҳосил бўлиши учун юқорида кўрсатилган чексиз эритмани юзага келтирувчи шартлар бажарилмаган бўлиши керак. Жумладан, қаттиқ эритма таркибидаги металлар бошқа-бошқа тизимларда кристалланади; атом радиуслари орасидаги фарқ 12% дан ортиқ, ўша металларнинг ҳар бири кимёвий жиҳатдан бир-бирига яқин эмас.

Металларнинг қаттиқ эритмаси ҳосил бўлишида шу нуқсонларнинг биронтаси мавжуд экан, чекланган таркибли қотишма юзага келади. Масалан, металлар ҳар хил тизимларда кристалланса ҳам ҳажми жиҳатидан бир-бирига яқин

металлар Li билан Mg; Os билан Pd; Cd билан Hg; Ag билан Hg; Cu билан Zn; Ag билан Cd ва ниҳоят Zn билан Al қаттиқ эритма ҳосил қиласи. Атомлар ҳажми орасидаги фарқ 10-15% дан ортиқ бўлса, уларнинг эрувчаник даражаси кескин камайиб кетади.

Металларнинг кимёвий хусусиятлари бир-бирига яқин ўхшаш бўлган ҳолларда ҳам қаттиқ эритмалар ҳосил бўлади. Жумладан, б кичик гуруҳлари металлари бири иккинчиси билан кўпроқ, ишқорий металлар билан камроқ қаттиқ эритма ҳосил қиласи.

Аралашувчи элементларнинг валентлиги ҳам муҳим аҳамият кашф этади. Валентлиги катта бўлган металлар кичик валентли элементларга осонликча “мослашиб” олади ва аксинча, кичик валентли элементлар катта валентли металлар орасида осонликча жойлаша олмайди.

Чекланган қаттиқ эритмаларнинг ҳосил бўлиш чегараси электронлар концентрацияси билан аниқланади. Биримадаги озод электронлар сонининг атомлар сонига нисбати электронлар концентрацияси дейилади. Кристалл озод энергиясининг миқдори мана шу электронлар концентрацияси билан аниқланади.

Кристалл тузилишида атомларнинг ўрни бўш қолган қаттиқ эритмаларни Ni-Al мисолида кўриш мумкин. Al кристалл тизимиға CsCl каби. Алунитнинг 50% гача бўлган миқдори расмий алмашинувчи қаттиқ эритма ҳосил қиласи. Никелнинг 50% дан ортиқча бўлган миқдори Al ўрнида жойлашади. Қотишманинг таркиби ўзгариши билан элементар ячейкасининг ҳажми билан зичлиги ҳам ўзгаради. Чунки Al; — атом радиуси — 1,43 атом оғирлиги — 26,97; Ni — атом радиуси — 1,23, атом оғирлиги 58,69.

Шундай экан, қотишма таркибидаги енгил металл Al — оғир металл Ni билан ўрин алмашар экан, унинг зичлиги ҳам ортиши керак эди, лекин ҳақиқатда аралашган миқдори 50% га яқинлашгач, унинг зичлиги кескин пасайиб кетади. Бунинг сабаби аралашмалар миқдори маълум нисбатга, мисолимизда 50% га етганда қотишманинг зичлиги қонуний равишда орта боради, нисбат ўзгариши билан, яъни Al миқдори ортиши билан тузилишда Ni ишғол этиши лозим бўлган жойларнинг маълум бир қисми бўш қолади ва ниҳоят, натижада фазовий панжаранинг ҳажми ортади, қаттиқ эритма-

нинг зичлиги камаяди. Ni-Al қаттиқ эритмасида Al миқдори 60% га яқинлашганда Ni_2Al_3 таркибли бирикма ҳосил бўлади ва унинг кристалл тузилишида никелнинг 1/3 жойи бўш қолади. Ҳамма бўш қолган жой кристалл тизимининг (III) текислигига тўғри келади. Кристаллнинг NiAl кубик қиёфаси тригонал (Ni_2Al_3) бўлиб қолади.

Табиий кимёвий бирикмалар орасида юқорида таърифланганидан кўра кўпроқ ва мураккаброқ қаттиқ эритмалар металл қотишмалари — интерметалл бирикмалар ҳам борки, уларнинг таърифи маҳсус фан сифатида ўқилади. Шуни ҳисобга олиб, қуйида бошқа кимёвий бирикмалар хусусиятларининг баёни келтирилади.

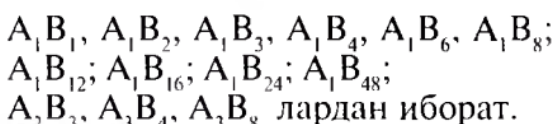
5. Ноорганик бирикмалар кристалл тизими

Икки элементдан иборат бирикмалардан шу элементларнинг бўлиши мумкин бўлган нисбатларини ҳисоблаб чиқиши мумкин. Кимё фанидан маълумки, кимёвий бирикма таркибига кирадиган элементлар валентлиги асосида доимо бутун сонлар нисбатида бўлади. Масалан, AB , AB_2 , AB_3 , Ab_6 , Ab_7 ва ҳ.к.



Лекин бу қатордаги бирикмаларнинг ҳаммаси ҳам мавжуд бўлавермайди. Валентлик назарияси билан кристалларнинг ички тузилишига оид назариялар бу қаторларга ўз тузатишларини киритади.

Моддий нуқталар симметриясининг 230 гурӯҳи назариясига мувофиқ моддий нуқталарнинг такрорланиши даражасини ҳисобга олганда кристалл тизимида бирикмаларнинг бўлиши мумкин бўлган қаторлари:



Яна валентлик назарияси ҳисобга олинадиган бўлса, санаб ўтилган бўлиши мумкин бўлган бирикма турларининг ўрта-

даги қаторини ўчиришга тұғри келади. Бу назарияга мувофиқ бундай кимёвий бирикмаларнинг бўлиши мумкин эмас.

Электр мусбат валентлигининг 8 дан, электр манфий валентлигининг 4 дан юқори бўлмаслиги натижасида бу қаторлар яна қисқариб,

AB_1 , AB_2 , AB_3 , AB_4 , AB_6 , AB_8 ;
 A_2B_3 , A_3B_4 , A_3B_8 кўринишига эга бўлади.

Лекин AB_5 , AB_7 , A_2B_5 , A_2B_7 , A_3B_5 , A_3B_7 каби қаторлар мавжуд бўлиши мумкин, фақат таркибида иштирок этаётган элементларнинг бири кристалл тузилишида 2 ёки ундан ортиқ турдаги мавқенини ишфол этади ва натижада 3 ёки ундан ортиқ кимёвий элемент иштирок этадиган бирикма тизимиға ўхшаш мураккаб кристалл тузилиши юзага келади.

Уч ва ундан ортиқ элемент бирикмалари кристалл тизими

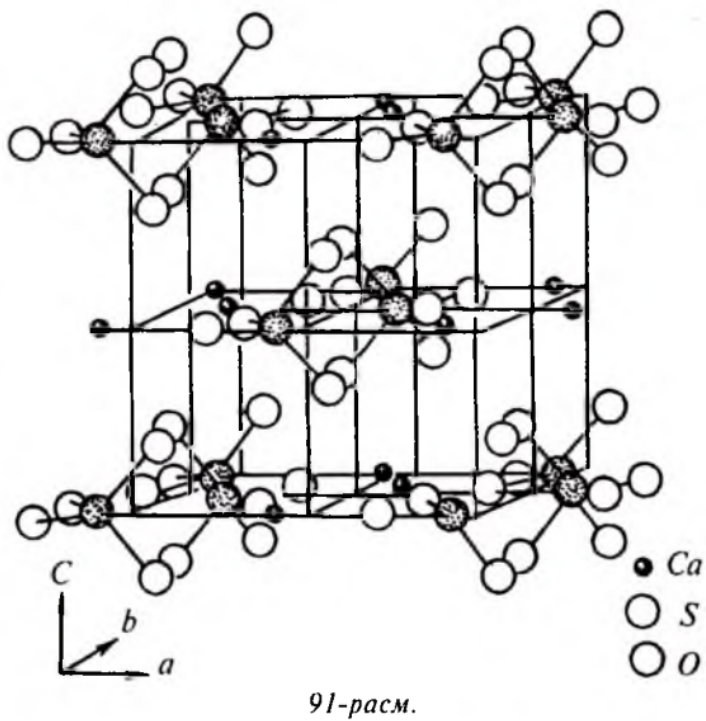
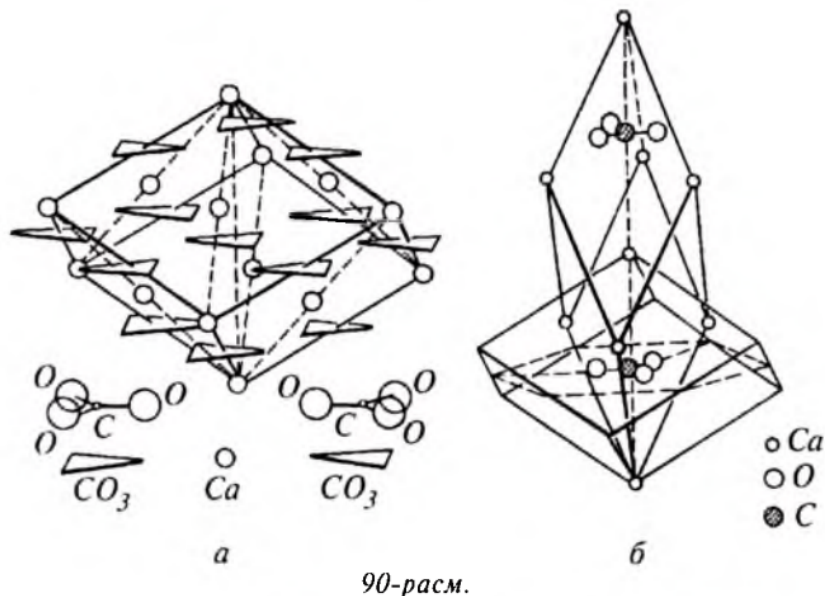
Улар икки турли бўлади. Биринчиси шартли равишда ABX каби белгиланади. Бунда А ҳамда В — металлар нометалл элемент — X билан бирикма ҳосил қиласи. Иккинчи турли бирикма AX_y шаклида белгиланади. А — металл, x ҳам у — нометалл элементлар бирикма ҳосил қиласи.

Бу икки турли бирикмалар тузилиши жиҳатидан бир-биридан кескин фарқ қиласи. Биринчи тур бирикма учун первовскит — CaTiO_3 мисол бўлади. Бунда кальцийнинг координация сони 12, титанники 6, ҳар бир металл атомига тўғри келадиган оксиген атоми 3 тадан бўлгани учун атомлар алоҳида гуруҳларга ажратилмаган.

Иккинчи тур бирикмаларда икки элемент мураккаб анион гурухини ташкил этади. Масалан, $[\text{CO}_3]^{2-}$, $[\text{SO}_4]^{2-}$ сифатида металлар билан карбонатлар ҳамда сульфат бирикмалар ҳосил қиласи. $[\text{CO}_3]^{2-}$ гуруҳи марказида карбон учларида оксиген жойлашган текис учбурчакликни, $[\text{SO}_4]^{2-}$ марказини олтингугурт ва учларини оксиген ишфол этган тетраэдр шаклида бўлади (90, 91-расмлар)

Таркиби мураккаброқ бўлган бирикмаларда, масалан, ABX_y турида А металнинг жойлашган ўрнини бир қисми В

металлари билан ишғол этиладики, натижада кристалл тузилишининг аввалги ҳолати деярли сақланиб қолади. Жумладан, доломит ($\text{CaMg}[\text{CO}_3]_2$) кристалл тузилишида кальцит таркибидаги кальцийнинг бир қисми магний билан ўрин алмашади, Z ўқига тик йўналган қаватларни навбати билан Ca ёки Mg ишғол этади.



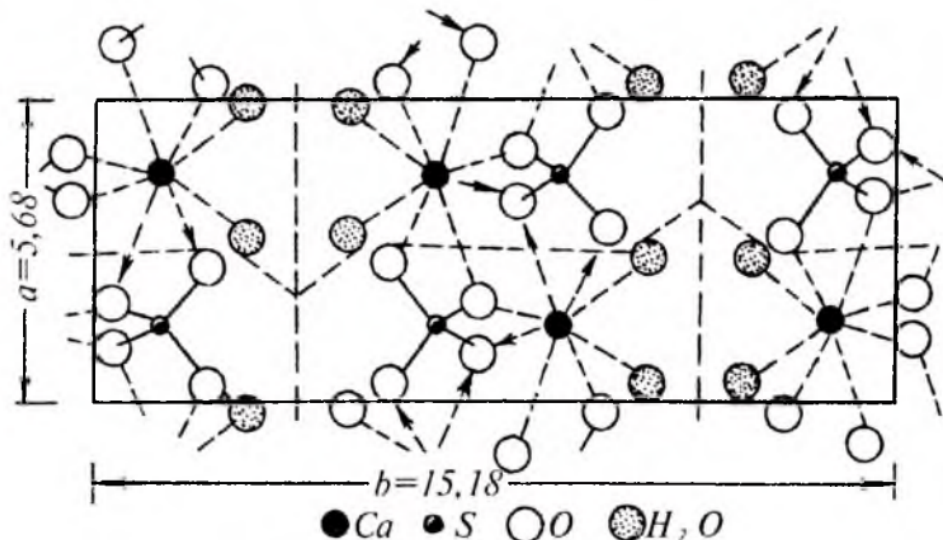
Бошқа мураккаб бирикмаларда шунга ўхшаш ҳолатни күриш мүмкин. Сфалеритда — ZnS , халкопирит — $CuFeS_2$ ва станинн — Cu_2FeSnS_4 . Кристалл тизимларида Cu, Fe, Sn каби металлар ўша сфереритдаги Zn ўрнини маълум қоидага асосан тартиб билан ишгол этади. Бунда аввалги куб шаклида ги элементар ячейка тетрагонал призмага айланиб қолади.

Мураккаб бирикмалардан бири бўлмиш сульфатлар кристалл тизимларида $[SO_4]^{2-}$ анион гурухи доимо алоҳида ажралган ҳолда иштирок этади. Бу жиҳатдан қараганда сульфатларни оролсимон тузилиши деб қараш мүмкин. Лекин $[SO_4]^{2-}$ тетраэдрларининг бошқа полиэдрлар билан икки ва ундан ортиқ валентли катионлар ташкил этган октаэдрлар орасидаги боғланишнинг мустаҳкамлигига қараб уларни оролсимон, занжирсимон, варақланган, тўқима тизимларга ажратиш мүмкин. Масалан, гипс $Ca[SO_4] \cdot 2H_2O$ кристалл тузилишида $[SO_4]^{2-}$ тетраэдрлари Ca катиони билан ўзаро бирлашиб, алоҳида-алоҳида қаватлар (92-расм) ташкил этувчи саккиз учли шакллар ҳосил қиласди. Шунингдек, леонгардит — $Mg[SO_4]4H_2O$ мураккаб оролсимон тузилишга эга. Занжирсимон тизимлар ($[SO_4]^{2-}$) тетраэдрларининг металл полиэдрлари билан бирин-кетин алмашинуви оқибатида ёки металл полиэдлари билан унга ёндан туташган $[SO_4]^{2-}$ тетраэдрларидан ҳосил бўлади (92-расм).

6. Силикатларининг кристалл тизими

Силикатлар кристалл тизими жуда мураккаб бўлган ер пўстида жуда кўп тарқалган ноорганик бирикмалардир. Ҳозирги пайтда тажрибаҳоналарда ва саноат миқёсида кўплаб хилма-хил силикат бирикмалар сунъий равишида олинмоқда. Буларнинг жуда мураккаб кристалл тузилиши билан кимёвий таркиби орасидаги боғланишни тушунтириш мақсадида бир қатор силиций кислоталари мавжуддир, деб тахмин қилинган ва силикатлар шу фараз этилган кислоталарнинг тузлари деб қаралган эди.

Фан ва техниканинг, жумладан, кристаллография фаннининг ривожланиши, шунингдек, рентген нурларининг кашф этилиши ҳамда кристалларни ўрганишда қўлланилиши туфайли силикатларнинг бутун ички “сири” очиб ташланди.



92-расм.

Шундай қилиб, силикатлар $[SiO_4]^{4-}$ анион гурӯҳидан иборат тизим бирикмаларидан ташкил топгандир. Уларнинг хилма-хиллиги, таркибининг мураккаблиги ўша силиций ва уни ўраб турган тўртта оксиген атомидан иборат тетраэдрларнинг фазода тутган ўрни ва бир-бири билан туташшиш тартиби билан боғлиқдир. Бундан ташқари, силиций-оксиген тетраэдрлари орасида жойлашган катионларнинг катта-кичиклиги ва кимёвий хусусиятлари ҳам силикатлар тузилишида муҳим аҳамиятга эга. Булар ҳақида кўйида ба-тафсилоқ тўхтаб ўтилади.

Шу билан бир қаторда силикатлар таркибидаги Si бир қатор кимёвий элементлар билан изоморф ўрин алмашиниши мумкин. Бундай алмашинишлар, айниқса алюминий билан кўпроқ учрайди. Демак, силиций билан оксиген атомларидан ташкил этилган тетраэдрларнинг маълум қисмида Si_4^{4+} ўрнини Al^{3+} ишғол этган бўлади, яъни кристалл тузилишида $[SiO_4]^{4-}$ тетраэдрлари билан бир қаторда $[AlO_4]^{-5}$ тетраэдрлари ҳам иштирок этадики, бундай силикатлар алюмосиликатлар дейилади. Алюминий силикатлар таркибидаги катион сифатида ҳам иштирок этадики, улар алюминий силикатлар дейилади.

Дала шпатларидан — ортоклаз, микроклин, албит, анортит; слюдалардан — мусковит, флагопит каби минераллар

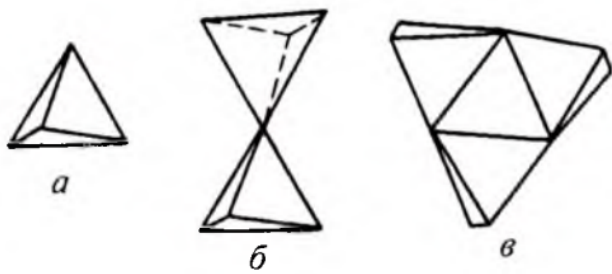
алюмосиликатлар қаторига киради. Баъзи бир силикатлар таркибида баъзан алюминий ҳам катион, ҳам анион сифагида иштирок этади. Бу ҳолда минерал бир пайтнинг ўзида ҳам алюмосиликат ҳам, алюминийли силикат бўлиб қолади. Шунингдек, темир-ферросиликат, бор-боросиликатлар, Be — бериллосиликатлар ҳосил қиласди ва ҳ.к.

Минералларнинг кимёвий таркибини ифодалашда Si билан изоморф аралашма ҳосил қилган элемент мураккаб анион тариқасида Si билан бирга катта қавс ичига ёзилади ва қавсдан кейин кристалл тузилишини кўрсатувчи белги қўйилади. Масалан, ∞ — тетраэдрлар бир йўналиш бўйича узлуксиз давом этишини кўрсатади ва ҳ.к.

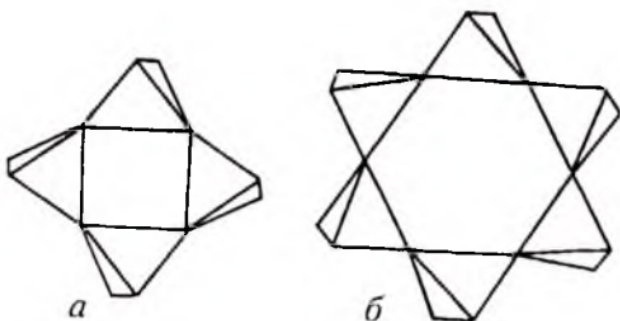
1. Силиций — оксиген тетраэдрлари $[SiO_4]^{4-}$ кристалл тизимида алоҳида-алоҳида бўлиб ёки бир нечтаси ўзаро учлари орқали бирлашиб “орол” ҳосил қиласди. Масалан, оливин гуруҳи минераллари кристалл тузилишида $[SiO_4]^{4-}$ тетраэдрлари якка-якка бўлиб иштирок этади, бундан ташқари “ороллар” икки тетраэдрдан $[Si_2O_7]^{6-}$, учта тетраэдрдан $[Si_3O_9]^{6-}$, тўрт тетраэдрдан $[Si_4O_{12}]^{8-}$, олти тетраэдрдан $[Si_6O_{18}]^{12-}$ ва иккапланган олтига тетраэдрдан $[Si_{12}O_{30}]^{12-}$, ташкил топган бўлиши мумкин. Мана шу, “орол” ҳосил қилувчи тетраэдрлар бир текислиқда жойлашган бўлса “ҳалқасимон” тузилган силикатлар дейилади (93—94-расмлар).

2. Кристалл тузилишида силиций — оксиген тетраэдрлари ўзаро учлари билан кислород атоми орқали туташиб, бир йўналиш бўйича узлуксиз давом этиб, занжир ҳосил қиласди. Бунда занжир ҳосил қилувчи қатор тетраэдрлар учлари билан бир хил йўналишга, бошқаларида тетраэдрларнинг учларидан бири — бир хил йўналишда, иккинчиси иккинчи томонга қаратилган ва бундан мураккаброқ бўлиши мумкин (95-расм). Айрим минералларнинг кристалл тузилишида ўша занжирлар икки қатордан бўлиб лента, яъни лентасимонли ёки икки қаторли занжирни ташкил этади. Табиий кристаллар тузилишида бундай тасмаларнинг кўп хилларини кўриш мумкин (96-расм).

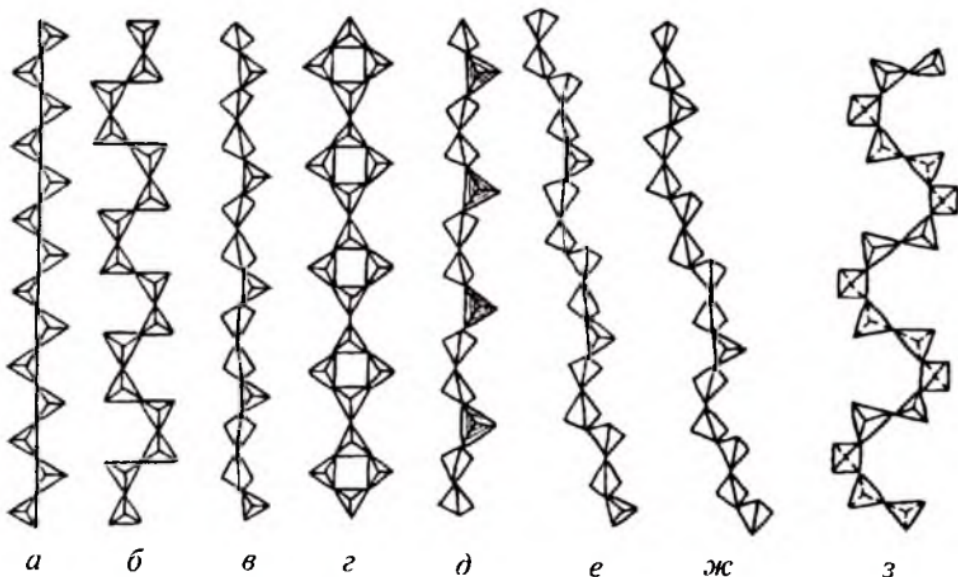
3. Силиций-оксигендан ташкил топган тетраэдрлар учлари билан ўзаро туташиб кристалл тузилишида икки йўналиш бўйича узлуксиз давом этадиган “қават”-“варақ” — текис тўр ҳосил қиласди. Бундай текис тўрларнинг бир неча



93-расм.

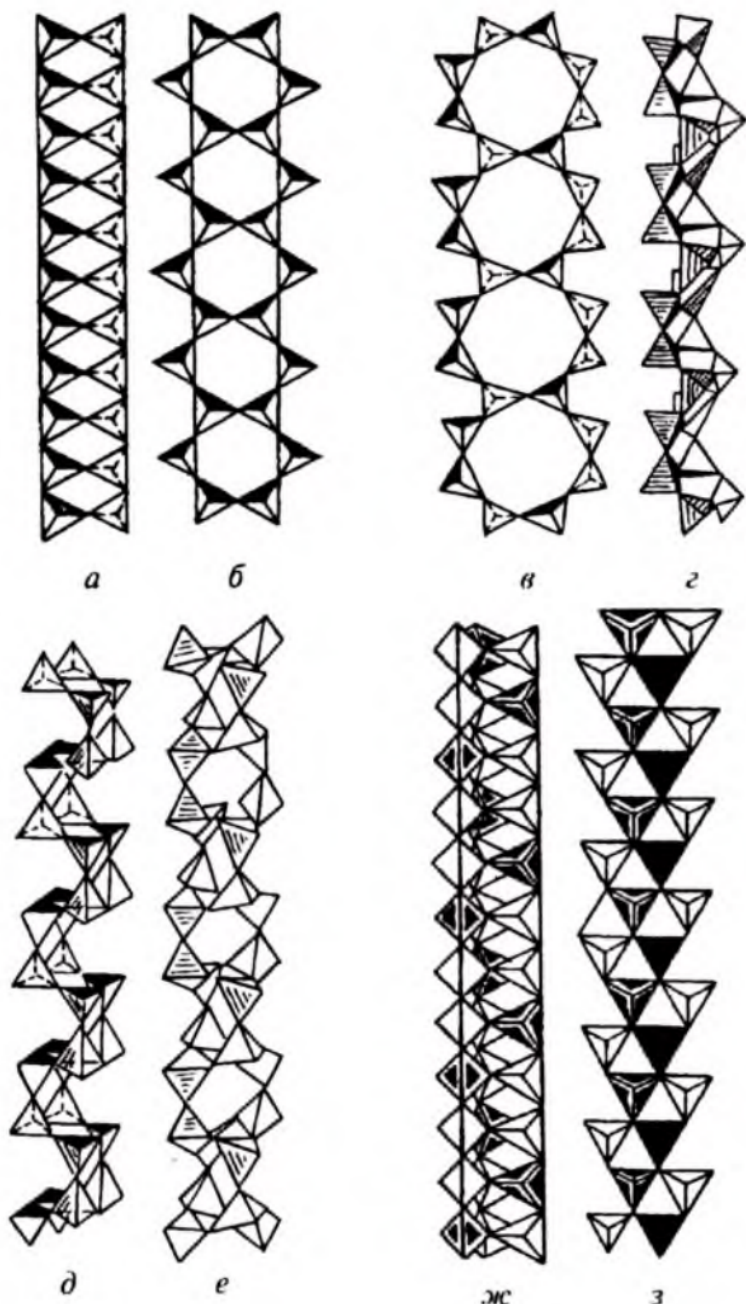


94-расм.



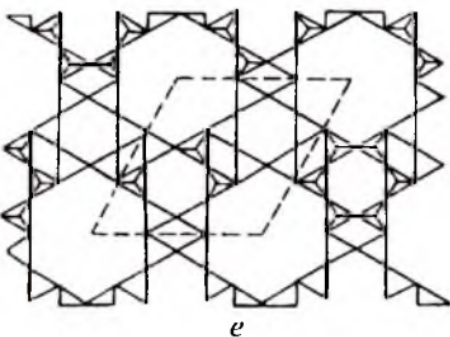
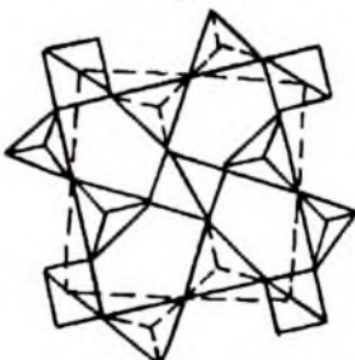
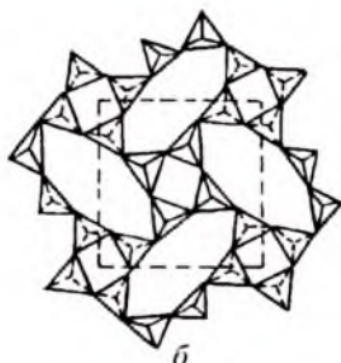
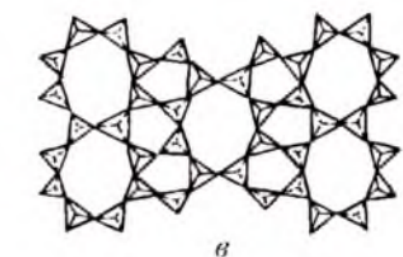
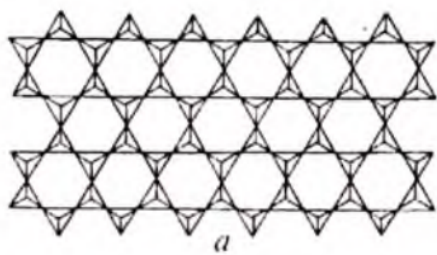
95-расм.

хиллари булиб, улар 97-расмда тасвирланган. Жумладан, тальк (слюда) $[Si_4O_{10}]^2$; б-апофиллит $[Si_8O_2]^2$ окенит $[Si_8O_{20}]^2$; мелилит $[MgSi_2O_7]^2$ – 2 датолит $[B_2Si_{20}O_{20}]^2$ г-е-пиросмалит $[Si_{12}O_{30}]^2$ каби хиллари маълум. Шундай тузи-



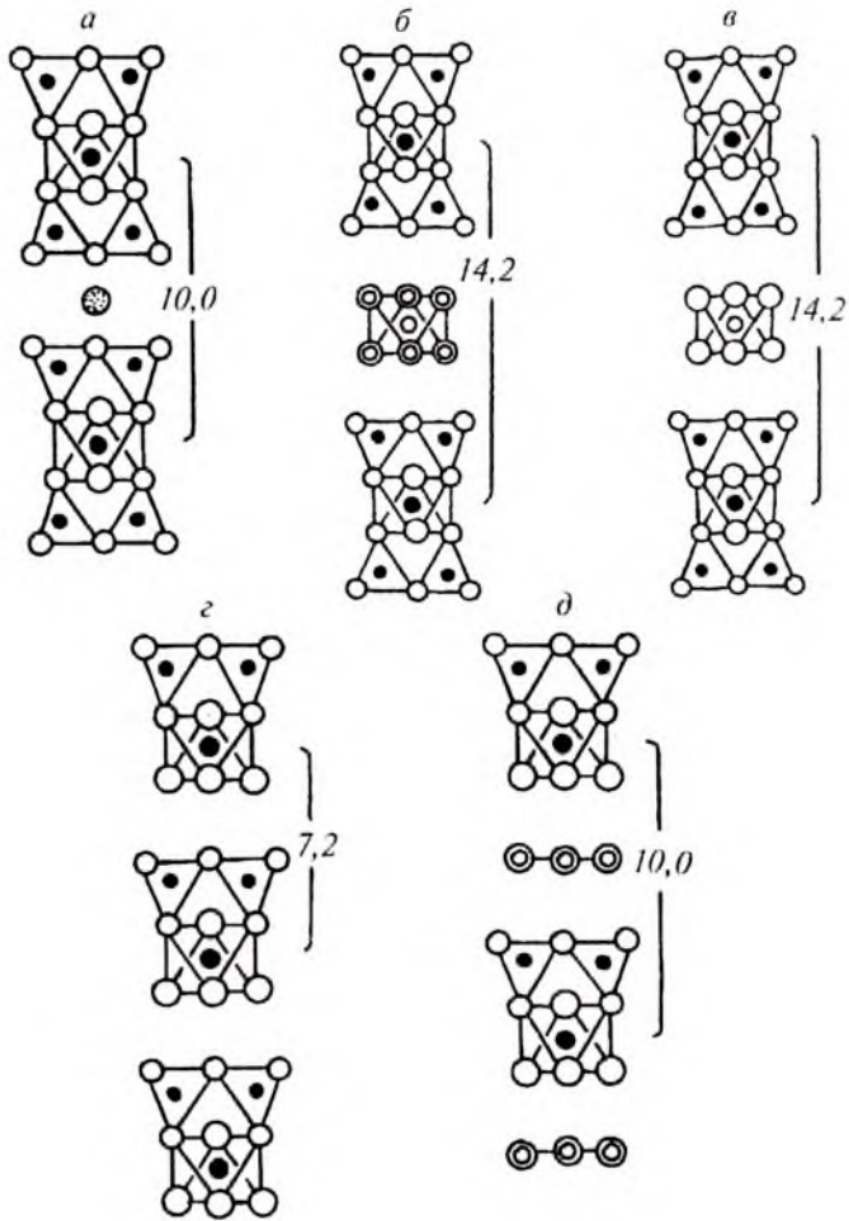
96-расм.

лишга эга бўлган силикат ва алюмосиликат минераллардаги силиций-оксиген “вараклар”нинг фарқини кўндаланг кесимиға қараб ҳам билиш мумкин (98-расм).



97-расм.

4. Силиций-оксигендан иборат тетраэдрлар уч йўналиш бўйича учлари билан тулашиб, шу тетраэдрларнинг узлуксиз давом этиши натижаси сифатида “тўқима” ҳосил қиласди. Масалан, SiO_2 бирикмалари – кварц, тридимит, кристобалит ва дала шпатлари гуруҳига мансуб минералларнинг кристаллари шундай тузилишга эга. 99-расмда силиций-оксиген тетраэдрларининг уч ўлчамли тўқимасидан ташкил топган кристобалитнинг ички тузилиши тасвирланган; у кубик сингонияда кристалланади: $\text{O}_h^7 - \text{Fd}3m, Z = 8$. Бунда



● Si ● Al ● K ○ O ○ OH ○ H₂O

○

98-расм.

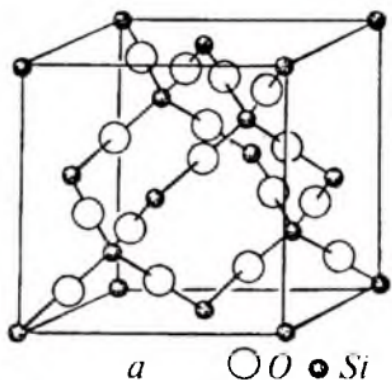
Si атоми түртта оксиген билан үралган, координация иоли-эдри тетраэдр қиёфасида, сони 4, оксиген ҳар қайси жуфт силиций атомларининг орасида жойлашган — координация сони 2 га teng (14-жадвал).

Силикаттарнинг кристаллокимёвий турлари

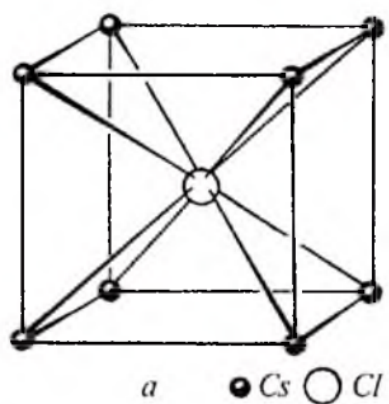
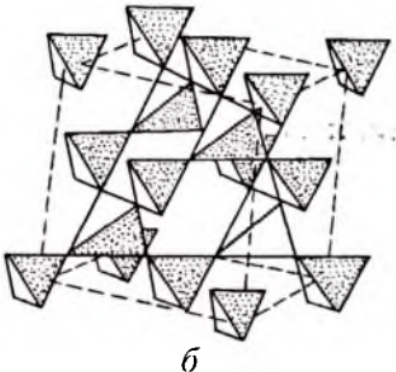
А. Чексиз силиций-оксиген тетраэдрларидан иборат гурухлар

	Силикатларнинг турлари	Силиций-оксиген гурухи	Мисодлар
1.	Силиций-оксиген тетраэдрларининг уч ўлчамли тўхмасидан иборат	$[SiO_2]_{\infty}^3$	SiO_2 модификациялари; α — кварц; SiO_2 тригонал β — кварси гексагонал дала шартлари: ортоклааз $[AlSi_3O_8]$ микроклин $[AlSi_3O_8]$ плалиоклазлар. Альбит $Na[AlSi_3O_8]$ анорит $Ca[Al_2Si_3O_8]$ содалит $Na_3[AlSiO_4]_nCl_2$ гиллар; каолин $Al_2[SiO_3](OH)_4$ монтмориллонит, галуазит, пирофиллит $Al_2[SiO_{10}](OH)_2$ слюдалар; мусковит $KAl_2[AlSi_5O_{10}](OH)_2$ биотит, лепидоллит, магнийли силикатлар; антигорит $Mg_6[SiO_{10}](OH)_2$; тальк $Mg_3[Si_4O_{10}](OH)_2$
2.	Силиций-оксиген тетраэдрларининг узлуксиз икки ўлчамли текис түридан иборат варактланган силикатлар	$[SiO_2]_{\infty}^2$	
3.	Икки қатор силиций — оксиген тетраэдрларидан иборат лентасимон тузилишдаги силикатлар	$[Si_4O_{11}]_{\infty}$	трекмолит $Ca_2Mg_5[Si_4O_{11}]_2(OH)_2$
4.	Бир қаторли силиций-оксиген тетраэдрлардан иборат занжирсимон тузилишдаги силикатлар; Ҳалкасимон силикатлар	$[SiO_3]_{\infty}^1$	пироксенлар: диопсид $MgCa[Si_2O_6]$ энстатит; $Mg_2[Si_2O_6]$ пироксеноидлар: волластонит — $Ca_3[Si_2O_6]$
a)	уч тетраэдрли ҳалқадан иборат	$[Si_1O_9]_{\infty}^V$	бенитоит $BaTi[Si_3O_9]$; Вадиет $K_2Zr[Si_3O_9]$
б)	тўрг тетраэдрли ҳалқадан иборат	$[Si_4O_{12}]_{\infty}^0$	баотит $Ba[TiN6]_8O_{16}[Si_4O_{12}]Cl$

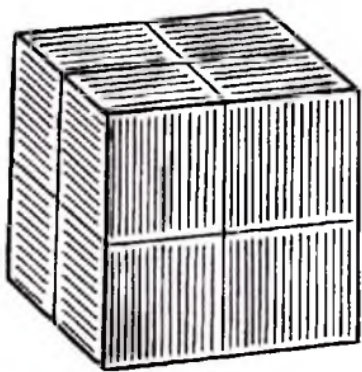
	в) олти тетраэдри халқадан иборат	$[\text{Si}_6\text{O}_{18}]^0$	берилл $\text{Be}_2\text{Al}_2\text{Si}_6\text{O}_{18}$ диоптаз $\text{Cu}_6[\text{Si}_4\text{O}_{10}]_6\text{H}_2\text{O}$ турмалин $\text{NaCaMg_3\text{Al}_6\text{B}_1(\text{Si}_6\text{O}_{18})(\text{O}_4\text{OH})_{12}}$
	е) иккиланган олти тетраэдри халқадан иборат	$[\text{Si}_6\text{O}_{18}]^0$	митларит $\text{K}(\text{Be}, \text{Al})_3\text{Ca}_2[\text{Si}_{12}\text{O}_{30}]$
д)	Мураккаб халқалардан иборат		эпидот $\text{Ca}_2\text{Al}_2\text{FeO}[\text{SiO}_4][\text{SiO}_7](\text{OH})$
5.	Якка-якка силиций оксиген тетраэдрлардан иборат ортасиликатлар	$[\text{SiO}_4]^0$	форстерит $\text{Mg}_2[\text{SiO}_4]$ циркон $Zr[\text{SiO}_4]$ гранат $\text{Al}_2\text{Ca}_3[\text{SiO}_4]^0$ топаз $\text{Al}_2(\text{SiO}_4)(\text{F}, \text{OH})_2$ каламин $\text{Zn}_2[\text{SiO}_4]\text{H}_2\text{O}$
6.	Иккиланган силиций-оксиген тетраэдрлардан иборат диортосиликатлар	$[\text{Si}_2\text{O}_7]^0$	торвейтит $\text{Sc}_2[\text{Si}_4\text{O}_7]$ куспидин $\text{Ca}_4[\text{Si}_2\text{O}_7]\text{F}_2$ ильвант $\text{CaFe}_{10}[\text{Si}_2\text{O}_7]\text{OOH}$



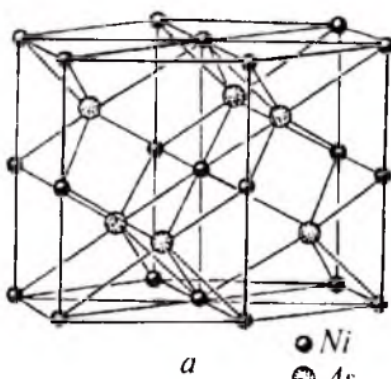
99-расм.



100-расм.



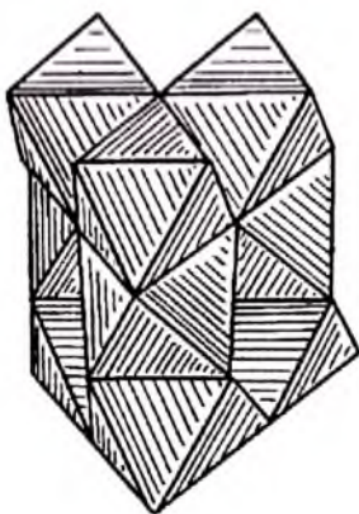
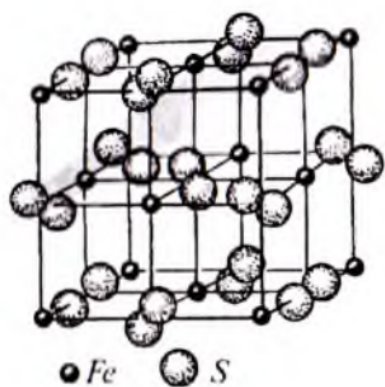
Табиатда күп тарқалған минераллар кристалл тизимларининг турларига мисоллар



101-расм.

1. Цезий хлорид $CsCl$ туридаги кристалл тизими. Кубик сингонияда кристалланади. $I - O_h - P_m3_m$; $Z = 1$. Cs ионлари 8 та Cl ионлари билан ва аксинча қуршовда бўлади. $CsCl$ қуршов шакли куб қиёфасида бўлиб, ўзаро ёнлари орқали туташади (100-расм).

2. Галит $NaCl$ туридаги кристалл тизими. Кубик сингонияда кристалланади.

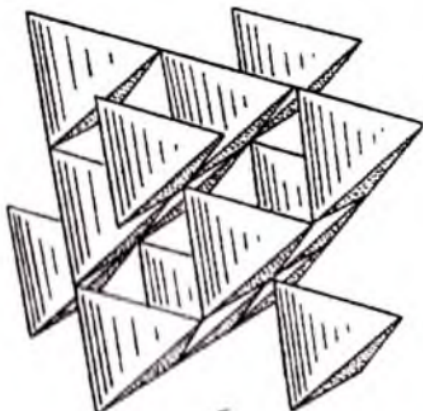
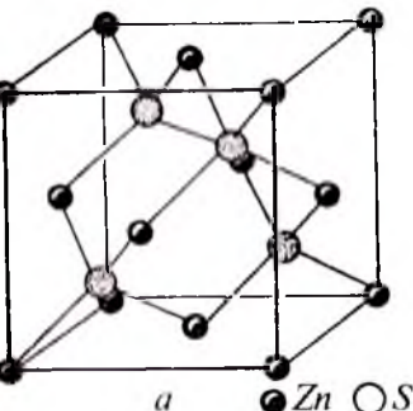


102-расм.

б

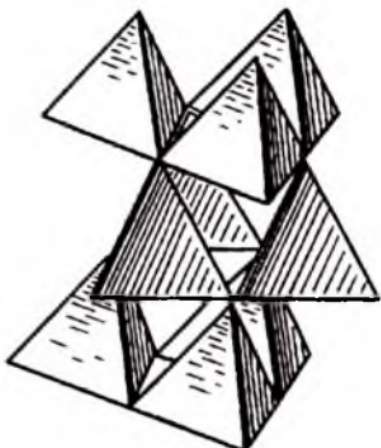
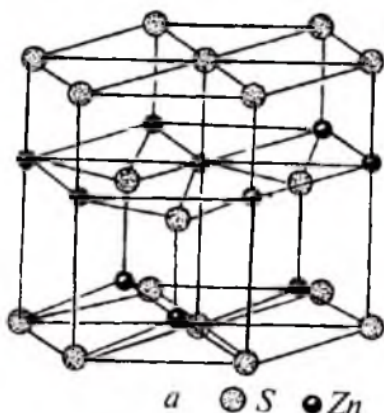
I – O_h^5 – $Fm\bar{3}m$; $Z = 4$; На ионларининг маркази кубик зич жойланиш қонунига мувофиқ ўрнашган. Куршов сони Na ва Cl учун ҳам 6 га тенг. $NaCl_6$ қуршов шакли октаэдр қиёфасида бўлиб ўзаро қирралари билан туташади (65-расмга к.).

3. Никелин NiAs туридаги кристалл тизими. Гексагонал сингонияда кристалланади. I – D_{6h}^4 – $P6_{3/m}\bar{m}$; $Z = 2$. Атом марказлари гексагонал зич жойланиш қонунига мувофиқ ўрин олган. Ҳар қайси Ni ва As атомлари 6 тадан қўшни атомлар билан ўралган. $NiAs_6$ қуршов шакли октаэдр қиёфасида бўлиб, қирралари ва икки ёни билан ўзаро туташади (101-расм).



103-расм.

б



104-расм.

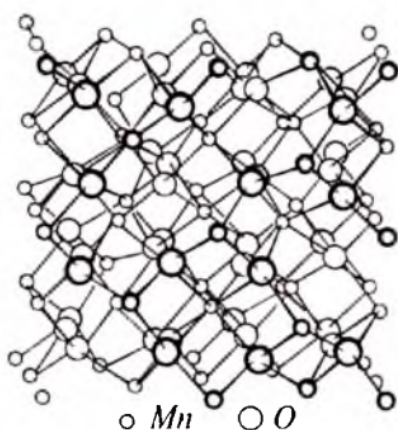
б

4. Пирит FeS_2 туридаги кристалл тизими. Кубик сингонияда кристалланади. I – D_h^6 – Pa^3 ; $Z = 4$. Умуман Галит кристалл тизимига ўхшаш. На ўрнида Fe, Cl-ўрнида жуфт S_2 атомлари жойлашади. Fe ва S_2 нинг атомларининг қуршов сони 6 га teng, шакли октаэдр қиёфасида бўлади (102-расм).

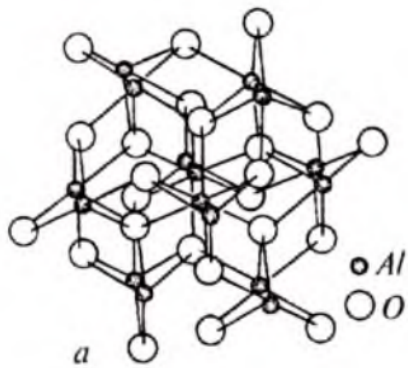
5. Сфалерит ZnS туридаги кристалл тизими. Кубик сингонияда кристалланади. I- T_d^2 -F3m; $Z=4$, кубик зич жойлашиш қонунига мувофиқ Zn ва S учун ҳам қуршов сони 4, шакли тетраэдр қиёфасида бўлиб, ўзаро учлари орқали бирлашади. Шу билан бирга ҳар қайси учида 4 тетраэдр туташган бўлади (103-расм).

6. Вюрцит ZnS туридаги кристалл тизими. Гексагонал сингонияда кристалланади. I – C_{6v}^4 – $\text{P}6_3\text{mc}$; $Z = 2$. Гексагонал зич жойлашиши қоидасига мувофиқ, қуршов сони ва шакли сфалеритга ўхшаш. Ҳамма тетраэдрларнинг учи с бўйича бир йўналишга қаратилган (104-расм).

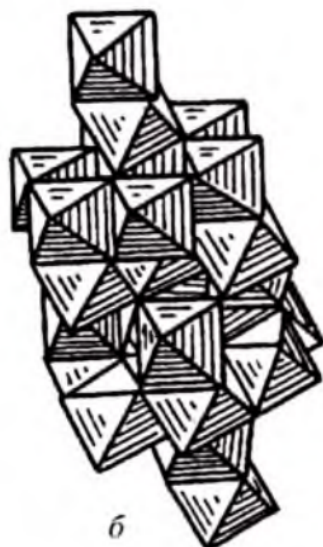
7. Биксбиит Mn_2O_3 туридаги кристалл тизими. Кубик сингонияда кристалланади. I – T_h^7 – $\text{Ja}3$; $Z = 16$. Mn атомларининг қуршов сони 6 га teng,



105-расм.



106-расм.

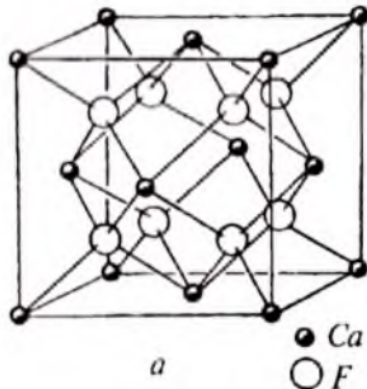


б

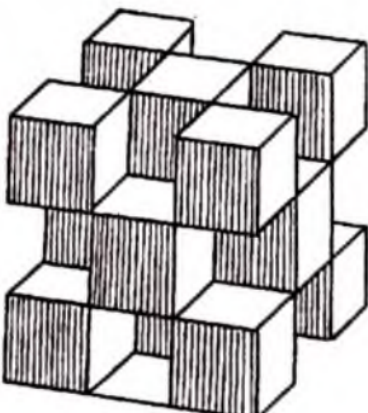
шакли октаэдрга ўхшаш. О атомлари 4 Mn билан қуршалған (105-расм).

8. Корунд Al_2O_3 туридаги кристалл тизими. Тригонал сингонияда кристалланади. $I - D_{3d}^6 - R\bar{3}c; Z = 6$. Al — атомлари олтита O ва O атомлари түрттә Al атомлари билан қуршалған. AlO_6 құршов шакли октаэдрлари қирралари билан туташиб ҳалқа ҳосил қиласы (106-расм).

9. Флюорит CaF_2 туридаги кристалл тизими. Кубик сингонияда кристалланади. $ID_h^5 - Fm\bar{3}m; Z_4$. Ҳар қайси Ca иони 8F билан, F эса –4 Ca билан қуршалған. CaF_8 — куб қиёфасидаги құршов шакли ўзаро қирралари орқали туташиб ҳалқа ҳосил қиласы (107-расм).



107-расм.



б

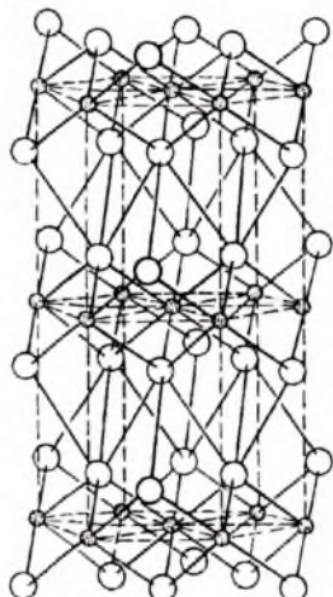
10. Рутил TiO_2 туридаги кристалл тизими. Тетрагонал сингонияда кристалланади.

I – D_{4h}^{14} – 42mmm; Z = 2 . Ҳар кайси Ti атоми олтита O, O атоми эса – 3 та Ti атоми билан қуршалған. TiO_6 қуршов шакли октаэдрга үхашаш қиёфага зәға бўлиб, улар ўзаро қирралари билан туташиб, С ўқи йўналиши бўйича чўзиқ кўринишга зәға (108-расм).

11. Брусит $Mg(OH)_2$ туридаги кристалл тизими. Тригонал сингонияда кристалланади.

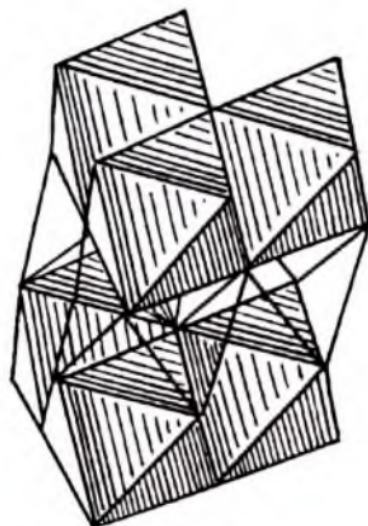
I – D_{3d}^1 – P $\bar{3}$ mm; Z = 1 . Гексагонал зич жойлашиш қонунига мувофиқ қават-қават тизим ҳосил қиласди. Бунда $Mg(OH)_2$ октаэдр шаклидаги қуршов шаклининг ўзи 3 ўқи с йўналишига мос равишда жойлашган (109-расм).

12. Кадмий хлорид $CdCl_2$ туридаги кристалл тизими. Тригонал сингонияда кристалланади. I – D_{3d}^5 – R $\bar{3}m$; Z = 3 . Кубик зич жойлашиш қонунига мувофиқ қават-қават тузилған. Бунда $CdCl_2$ қуршов шакли-октаэдрлари умумий қирралари билан туташиб қават ҳосил қиласди (110-расм).



\circ Mg \circ OH

109-расм.

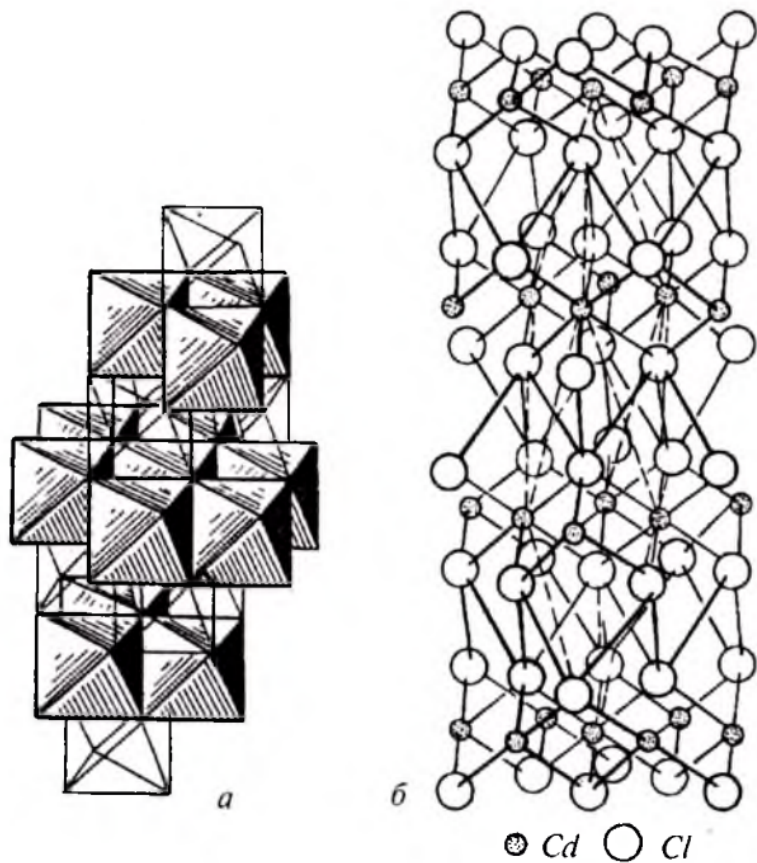


108-расм.

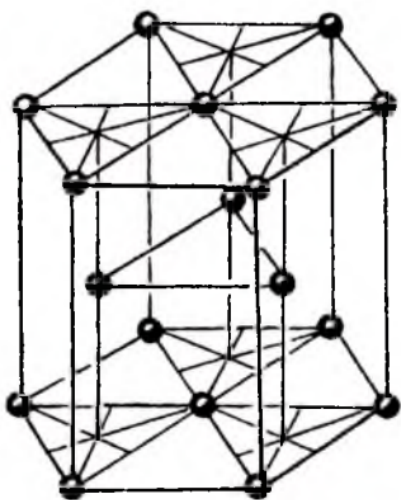
13. Кубокристобалит SiO_2 туридаги кристалл тизими. Кубик сингонияда кристалланади. I – O_h^7 – Fd $\bar{3}m$; Z=8 Бунда Si атоми тўрттадан 0 атомлари билан қуршалған. 0 атомлари эса иккита Si атомлари орасида жойлашган бўлади (99-расмга к.).

14. Магний Mg туридаги кристалл тизими гексагонал сингонияда кристалланади. Қуршов сони 6. Фазовий гуруҳи: D_{6h}^4 – C $\bar{6}mm$ c; Z = 2 . Гексагонал зич жойлашган (111-расм).

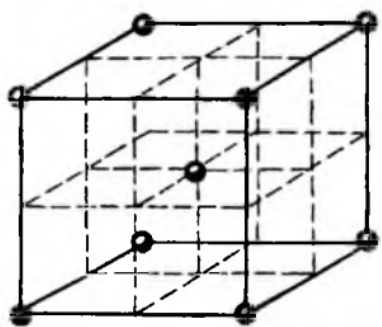
15. Таантал Ta кристалл тизими кубик сингонияда кристалланади. Фазо-



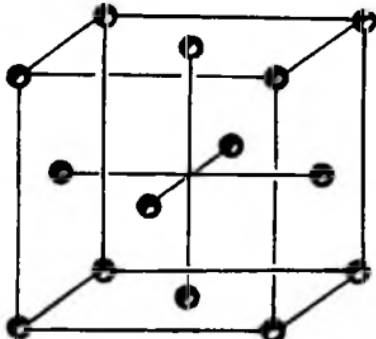
110-расм.



111-расм.



112-расм.



113-расм.

вий гуруҳи: O_h^9 – $I\bar{m}3m$; $Z = 2$. Куршов сони 6 га тенг. Кубик зич жойлашган (112-расм).

16. Халкит Cu туридаги кристалл тизими. Кубик сингонияда кристалланади. Фазовий гуруҳи: O_h^5 – $F\bar{m}3m$; $Z = 4$. Cu атомлари кубик зич жойлашиш қонуни бүйича ўрнашган. Куршов сони 12, ёnlари марказлашган кубик элементтар ячейкаси (113-расм).

17. Олмос С туридаги кристалл тизими. Кубик сингонияда кристалланади. Фазовий гуруҳи: O_h^7 – $Fd\bar{3}m$; $Z = 8$. Кубик зич жойлашган. Куршов сони 4 га тенг (66-расмга қаранг).

ХУЛОСА

Ушбу қисмда баён этилган маълумотлар кристалларнинг кимёвий таркиби, физик хусусиятлари билан геометрик белгилари орасидаги узвий боғланиш борлигидан далолат беради. Жумладан, ҳар қайси кимёвий бирикманинг тури учун ўзига хос симметрия воситалари бўлиб, шунга мувофиқ геометрик шакл ва ташқи қиёфага эга бўлади. Масалан, кристаллнинг фазовий панжарасида учинчи даражали симметрия ўқи ва шу симметрия ўқи устида жойлашган атом ёки иони бўлар экан, бу кимёвий бирикманинг таркиби AB_2 кўринишига эга бўлиши мумкин эмас. Чунки симметрия ўқи устида ўрнашган атом ёки ион битталигича қолаверади, шу ўқатрофида жойлашган бошқа атом ёки ион ўша ўқнинг симметриялик даражасига мувофиқ 3 мартадан такрорланади. Демак, бундай симметрия ўқига эга бўлган кимёвий бирикманинг тури AB_3 кўринишида бўлиши мумкин.

Шунингдек, пъезоэлектрик ва пироэлектрик хусусиятларга эга бўлган кристалларда қутбланган йўналиш билан мос йўналган симметрия ўқи бўлиши шарт, шу билан бирга ўша симметрия ўқига тик йўналган симметрия текислиги ва умуман бу шаклда симметрия маркази бўлиши мумкин эмас. Акс ҳолда, бундай шаклли модда электрланиш хусусиятга мутлақо эга эмас.

Кристалларнинг геометрик шакли билан унинг ички тузилиши орасида ҳам узвий боғланиш мавжудирки, шунга кўра унинг геометрик шаклига қараб, кимёвий таркиби ҳамда кристалл тузилиши ҳақида фикр юритиш мумкин. Масалан, кристаллнинг фазовий панжарасида 4 даражали симметрия ўқи бўлмас экан, у тетрагонал пирамида, дипирамида ёки призма қиёфасида мутлақо учрамайди.

Булардан ташқари, кристаллнинг ташқи қиёфаси, геометрик шакли ўша кристалл пайдо бўлаётган муҳит билан боғлиқ равишда ёки ўша шароитдаги кимёвий муҳит таъсирида бошқа-бошқа қиёфаларда кристалланиши мумкин.

Жумладан, пентагон додекаэдр билан гексаэдр комбинациясидан иборат мураккаб шаклга эга бўлган пиритда, айрим ҳолларда пентагондодекаэдр, бошқа ҳолларда гексаэдр ривожланган бўлиб, биринчи ҳолда гексаэдри ва иккинчи ҳолда пентагон додекаэдри кўринмайди.

Умумий қилиб айтганда, минераллнинг кристалл шаклига қараб кимёвий таркиби, физик ва кимёвий хусусиятлари кристалл тизимининг ўзига хос тузилиши — тартиби, ўша минерал пайдо бўлаётган муҳитнинг физик-кимёвий хусусиятлари, кимёвий таркибидаги аралашма-ўзгаришлар ҳақида фикр юритиб, ўша минералдан ташкил топган маъданни қандай мақсадда ишлатиш мумкинлиги ҳақида ўйлаб кўрилади, яъни унинг тақдири ҳал қилинади.

Демак, кон қидиувчи, конларнинг захирасини ҳисоблаши зарур бўлган мутахассис — муҳандис геолог ўз олдига қўйилган вазифани талабга жавоб бера оладиган даражада бажармоғи учун ушбу қўлланмада баён этилган назарий-амалий билимларни чукурроқ таҳлил этмоғи лозим. Юқорида келтирилган маълумотларга ижодий ёндошиб, ўзининг иш фаолияти давомида ундан самарали фойдаланса, юксак иқтисодий, илмий натижаларга эришиши муқаррар.

III бўлим

ФИЗИК КРИСТАЛЛОГРАФИЯ

МУҚАДДИМА

Ушбу бўлим кристалларнинг физик хусусиятлари таърифини ўз ичига олади. Шу билан кристаллография фанини ўқитишда назарда тутилган биринчи бўлимда бошланган, иккинчи бўлимда давом эттирилган билим ниҳоясига етади.

Биринчи бўлимда кристаллар ҳақида умумий тушунчалар билан уларнинг геометрияси-симметрияси ва геометрик шакли ҳақида, шунга оид баъзи бир назарий масалалар ҳамда қонун-қоидалар баён этилган эди. Иккинчи бўлимда кристалларнинг ички тузилиши — тизимга оид маълумотлар келтирилган. Аввал кристалларнинг ички тузилишининг тасвири — чексиз геометрик шаклларнинг таркиб топиши, шакли, симметрияси ва шуларга тааллуқли назариялар ҳақида фикр юритилади. Шундан кейин кристалл тизими билан кимёвий таркиби орасидаги муносабатларни мантиқий-назарий асослари ҳақида гап боради. Шундай қилиб, иккинчи бўлимда кимёвий кристаллографиянинг энг оддий, шу билан бирга энг муҳим масалаларига оид маълумотлар келтирилади. Учинчи бўлим эса кристалларнинг физик жисм қаторида таҳдил этишга қаратилган. Лекин мана шу физик жисмларни таҳдил этишда уларнинг ўзига хос кристалл тизими ички тузилиши тадқиқотчи — талаба эътиборидан узоқлашиб-четлашиб кетмайди. Кристалларнинг геометрик шакли — симметрияси кимёвий таркиби ва физик хусусиятлари орасидаги узвий боғланиш кўзга яққол ташланиб туради. Шунинг учун фанни тадқиқ этишда аввал биринчи, кейин иккинчи ва шундан кейингина учинчи бўлимни мутолаа қилиш тавсия этилади.

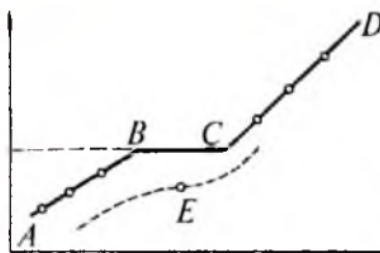
Кристалл яхлит анизотроп физикавий муҳитдир. Кристаллар ҳақида сўз борар экан, биринчи бўлимнинг бирин-

чи бобидан бошлаб, уларни бир жинсли, узлуксиз давом этадиган моддий нүқталардан ташкил топган анизотроп мұхит әканлиги қайта-қайта тақрорланды. Жумладан, бир бутун кристаллни исталған нүқтасидаги кимёвий таркиби билан физик хусусиятлари текшириб күрилар әкан, олин-ған натижа доимо бир хил бўлиб қолаверади. Лекин кристал тизимида айрим маълум нүқсонлар бўлған кристаллар бундан мустаснодир. Яна шуниси ҳам маълумки, кристалларнинг айрим хусусиятлари муайян йўналишлар бўйича бир хил, бошқа йўналишлар бўйича бошқача бўлади, яъни улар анизотроп моддалардир. Бундай хусусиятларнинг физик моҳиятини — қийматини векторлар билар ифодалаш, векторларнинг узунилиги ва йўналишини координата (кристаллографик) ўқларига нисбатан тасвир этиш мумкин. Кристалланган моддаларнинг шундай физик хусусиятлари ҳам борки, улар ўша мұхитнинг айрим йўналишлари билан боғлиқ эмас. Масалан, зичлиги, иссиқлик ўтказувчанлиги каби хусусиятлар йўналишларга қараб ўзгармайди, яъни булар скаляр хусусиятлар бўлади.

КРИСТАЛЛАРНИНГ ФИЗИК ХУСУСИЯТЛАРИ

Муайян шароитларда текис-силлиқ ёнлар билан чеклана оладиган, яъни маълум геометрик шакл қиёфасига эга бўла оладиган қаттиқ, бир жинсли, анизотроп модда кристалл дир. Назарий жиҳатдан қараганда, фақат кристалларгина ҳақиқий қаттиқ жисмлар бўла олади. Моддаларнинг кристалланган ҳолати шу моддаларни ташкил этувчи моддий нүқталарнинг уч йўналиш бўйича даврий тақрорланиши оқибати бўлиб, бу ўз ўрнида ўша моддаларнинг кристалланган ҳолатини тасдиқловчи асосий белги бўлади.

Аслида фақат суюқ жисмларгина аморф моддалардир. Лекин суюқ кристаллар мавжудлигини ҳам унутмаслик кепрак. Қаттиқ аморф жисмларни ҳаддан ташқари катта ёпиш-қоқликка эга бўлған ўта совиган суюқлик леб ҳисоблаш мумкин. Ташқи қиёфаси бир хил бўлиб кўринган қаттиқ аморф жисм билан кристалланган жисмнинг физик хусусиятлари бир-биридан кескин фарқ қиласи. Шу кристалланган ва аморф моддаларнинг эриш эгри чизиги 114-расмда тасвирланган. Кўриниб турибдики, АВД эгри чизигининг



114-расм.

чизиги сарфланган иссиқли бир чеккадан эриб бориши талланган жисмларнинг физик солда кўрсатилганидек, бир Демак, қуйида баён этилган сталлар учун хос бўлиб, улар моддалардан (гарчи уларни ҳам) фарқ қиласди. Бунинг сидий нуқталарнинг маълум ташниятлар асосида жойланиши силжиш йўналиши бўйича макткорланиши, шу моддий кучининг хилма-хиллиги билал талларнинг ҳаммаси ҳам мактусиятига эга бўлиб қолади. Бунинг кимёвий таркиби, пайкараб турлича намоён бўлади. Айян физик хусусиятлари билал келтирилади.

Маълумки, физика фанининг ринчи қисми механика дейиши ва магнетизмни ўз ичига олди га оидdir. Шунга қўра кристалири механик хусусиятларидан интилик хусусиятидан кейин олган якунланади.

1. Кристалларнинг

Кристалларнинг механик

лиқдир. Таъсир этувчи кучга кўрсатилаётган қаршилик асосан қуидагича бўлади.

1. Қайишқоқлик хусусияти. Кристаллнинг ҳолати маълум куч таъсирида ўзгариши — эгилиши мумкин. Шу билан бирга ўша куч таъсири йўқолганидан кейин, у асли ҳолига қайтади.

Моддий нуқталарнинг (атом, ион, молекулаларнинг) мажмуидан иборат бўлмиш кристалларнинг механик хусусиятлари қонуний равишда даврий такрорланадиган ўша моддий заррачаларнинг ўзаро таъсир кучига боғлиқдир. Улар орасидаги масофа орта бориши билан шу куч сусаяди. Бунда ўзаро тортилиш кучи секинлик билан камаяди. Заррачалар аро мувозанат сақланадиган масофа улар орасидаги тортилиш ва итарилиш кучларининг тенглиги билан мос келади. Кристаллга ташқи куч таъсир этар экан, шу кучлар орасидаги мувозанат бузилади. Заррачалар сурилади, панжаранинг ўлчамлари ўзгаради. Лекин шу пайтда ҳосил бўладиган кучланиш жисмларнинг аввалги мувозанат ҳолатини сақлашга сарфланади. Панжара ўлчамининг кўзга кўринадиган даражада ўзгариши қайишқоқликни, заррачалараро куч мувозанатининг бузилиши кучланишни юзага келтиради.

2. Эгилувчанлик хусусияти. Муайян куч таъсирида кристаллнинг ҳолати ўзгариши, у эгилиши мумкин, бироқ ўша куч таъсири йўқолиши билан яна асил ҳолига келмайди.

3. Кристалларнинг пишиқлиги ва синиш. Кристалларнинг пишиқлик хусусияти — уларнинг ташқи куч таъсирида парчаланиб — майдаланиб кетиши — синишга қараб аниқланади. Бундай хусусиятларни тадқиқ этишда шу кристаллга таъсир этаётган кучнинг миқдори билан йўналишини аниқлаш керак. Чунки таъсир этаётган кучнинг йўналишига қараб, баъзи бир модда кристаллари турлича қаршилик кўрсатади.

Демак, кристалл пишиқлиги унинг ташқи куч таъсирида парчаланиш, синиш, фазовий панжараси, кристалл тизими бузилишига, маълум йўналишда силжишига кўрсатган қаршилик кучини англатади. Бу тўғрида кристалларнинг қаттиқлик хусусияти баёнида батафсил фикр юритилади. Кристалларнинг физик хусусиятлари, шу жумладан механик хусусиятлари ҳам ўша жисмни — кристални ташкил этувчи моддий нуқталар ион, атом ва молекулаларнинг ўзига хос хусусиятлари билан, улардан ташкил

топған занжир, текис түрлари ва ниҳоят кристалл тизими — ички тузилиши билан бөглиқдир. Маълумки, кристалларнинг шу ички тузилишига хос хусусиятлари тақоррланиш йўналиши ва масофаси ҳақидаги тушунчаларга асосан маълум симметрияга эга, яъни кристалларнинг физик хусусиятлари ҳам симметриялик даражасига ва ўша кристалл тизимида мавжуд симметрия воситаларининг сони — сифатига қараб турлича бўлади.

Кристаллар, юқорида айтилганидек, эгилувчанлиги — эгилиши маълум меъёрга етгач, ўша шароит ва ўша муҳитда у ортиқча эгилмайди, балки синади. Қаттиқ жисмнинг ташқи куч таъсирида синмасдан асл ҳолатини сақлаб қолиш хусусияти унинг пишиқлиги дейилади. Назарий жиҳатдан қараганда, ташқи кучланиш атомлараро боғланиш кучидан ортиқ бўлгандагина кристалл синади. Жисмнинг сатҳ бирлигига тўғри келадиган кучланишнинг қўймати — кристалл пишиқлиги дейилади ва у маълум чегарага етганда ўша кристалл тизимида портлаш юз берган каби парчаланиш содир бўлади. Бироқ кристаллардаги бу ҳодиса осойишталик билан кечадики, бальзан бундай портлаш сезилмай қолади. Аммо кристалл синади — майдаланади.

4. Кристалларнинг мўртлиги. Металлар эгилувчан, букилувчан, юпқаланадиган, пачақланадиган бўлса, мўрт эмас дейилади. Кристаллнинг айрим қисмлари ташқи куч таъсирида бир-бирига нисбатан сурилади-силжийди. Бундай силжиш кристалл тизимида зич жойлашган шарлар қаватининг бир-бирига нисбатан маълум йўналиш бўйича сурилиши демакдир. Зич жойлашган шарлар қавати бошқа йўналиш бўйича силжиган ҳолда, бир қаватнинг шарлари бошқа қават шарлари орасидаги бўшлиқларга тушиб кетади. Бу эса металларнинг мўртлик хусусиятини оширади. Шунинг учун ҳам ҳажми марказлашган қубик тизимга эга металлга қараганда ёnlари марказлашган қубик тизимли металлар нисбатан камроқ мўрт бўлади.

Металл буюмлар доимо чексиз, майда ва бетартиб жойлашган кристалл заррачаларидан иборат. Металларнинг мўрт ва мўрт эмаслиги шарларнинг зич жойлашиш текислигига тик ўтган йўналишлар сонига боғлиқ. Бундай йўналиш гексагонал зич жойлашиш тизимига эга бўлган кристалларда битта, қубик зич жойлашиш тизимига эга кристалларда

түртта, яъни ҳар қайси учинчи даражали ўқقا тик йўналишида ўтади. Демак, гексагонал зич жойлашини тизимига эга кристалларнинг муртлиги ортиқроқдир. Кубик зич жойлашиши тизимига эга кристалларда аксинча муртлик камроқдир.

5. Кристалларнинг қаттиқлиги. Кристалларнинг қаттиқлиги деб, сиртининг чизилиш-тирналишига кўрсатган қаршилигига айтилади. Кристаллнинг силлиқ текис сирти ўзидан кўра қаттиқроқ жисмнинг ўткир учи билан тирналар экан, ўша чизилган сиртда кукун билан бирга из қолади. Кристаллнинг қаттиқлиги кукуннинг ажралишига, яъни сиртида из қолдириш учун сарф этилган куч билан ўлчаниди. Демак, кристалларнинг қаттиқлиги шу сиртни ташкил этувчи кристалл тизими бирликлари орасидаги боғланиш кучини кўрсатади ва бу қиймат ҳар бир модда кристали учун хосдир, унинг симметрияси билан боғлиқ равишда йўналишлар бўйича ўзгарувчан хусусиятга айланади. Шу билан бирга, юқорида айтиб ўтилганидек, кристалларнинг анизотроилик хусусиятини ҳисобга оладиган бўлсак, шу аниқланган қиймат бир хил модда кристаллининг ўзида ўтказилган чизиқнинг йўналишига қараб ҳар хил бўлиши мумкин. Лекин бу қийматлар орасидаги фарқ унчалик катта бўлмайди ва аксарият амалиётда эътиборга олинмайди. Айрим ҳоллардагина бундай анизотроилик хусусият кўзга яққол ташланади. Масалан, дистен кристаллининг қаттиқлиги ўқи бўйича энг кичик (4-5), X ва У ўқи бўйича катта (6-7) қийматга эга. Кристалларнинг қаттиқлиги минеролог-геологлар томонидан амалий иш пайтида нисбий — бирини иккинчиси билан чизиб кўриш йўли билан аниқланади. Бунинг учун табиатда энг кўп тарқалган ўнта минералдан иборат, австриялик олим Моос (1773—1839) томонидан фанга киритилган қаттиқлик қатори мавжуд (15-жадвал). Бундай тартиб билан ёзилган минералларнинг ҳар бири ўзидан олдингисини чизади, ўзидан кейингиси эса у билан чизилмайди. Ҳар бир минералнинг тартиб сони шу минералнинг нисбий қаттиқлигини кўрсатади.

Баъзан қаттиқлиги аниқланадиган кристалл майдага ёки кукун ҳолатида бўлиши мумкин. Бундай ҳолда минерал кукунини бош бармоққа ёпишитириб, шу бармоқ билан

Минералларнинг қаттиқлик тартиби (Моос бўйича)

Қаттиқлиги	Минералнинг номи ва таркиби	Қаттиқлиги аниқланган сирт белгиси
1	тальк $Mg_3[OH]_2 \cdot [Si_4O_{10}]$	(001)
2	гипс $Ca[SO_4] \cdot 2H_2O$	(010)
3	кальцит $Ca[CO_3]$	(011)
4	Флюорит CaF_2	(111)
5	Апатит $Ca_5[PO_4]_3[F,Cl]$	(0001)
6	Ортоклаз $K[AlSi_3O_8]$	(001)
7	кварц SiO_2	(1011)
8	Топаз $Al_2[F,OH}_2[SiO_4]$	(001)
9	Корунд Al_2O_3	(1120)
10	Олмос С	—

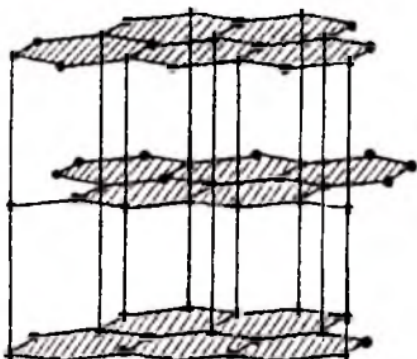
бошқа минерал сиртига ишқаланади. Агар минерал қукуни бармоқ билан ишқаланган кристаллдан қаттиқ бўлса ўша кристаллнинг сирти тирналиб — хиралашиб қолади. Акс ҳолда қууннинг қаттиқлиги кичик бўлса, ишқаланган минерал сирти чизилмайди — ялтироқлигича қолади. Кристалларнинг аниқ ҳақиқий қаттиқлиги билан боғлиқ амалий-илмий масалаларни ҳал этишда бунинг учун мосланган маҳсус микротвердометр-склерометрдан фойдаланилади. Склерометр — уни пирамида ёки конус шаклида бўлган олмос игна ўрнатилган маҳсус асбобидир.

6. Кристалларнинг уланиш текислиги. Кристалларнинг уланиш текислиги деб, кристалларнинг синишидан ҳосил буладиган силлиқ текис юзага айтилади. Баъзи моддаларнинг бирмунча йирик кристаллари ташқи куч таъсирида осонликча муайян йўналишлар бўйича ажралиб, бўлакларга бўлинади. Бўлакларнинг ажралишидан ҳосил бўлган юза жуда силлиқ-текис бўлади. Масалан, мусковит-битта йўналиши бўйича шундай текис юза бўйича юпқа варақчаларга ажralади. Галит — $NaCl$ кристалли синдирилганда (001), (010),

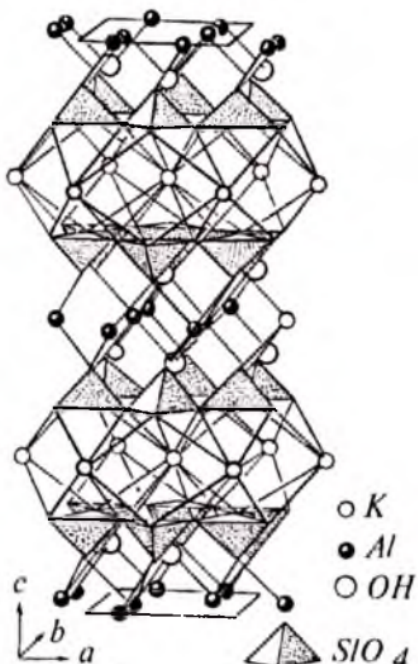
(100) йұналишлари бүйича, флюорит — CaF_2 , синдирилганла эса (111) бүйича текис-силлик юза ҳосил бўлади. Кристалларнинг синишидан ҳосил бўладиган юзанинг текислик-силликлик даражаси, кристаллографик ўқларга нисбатан ўтган йұналиши ҳар хил бўлиши мумкин. Юзанинг силликлик даражасига қараб: бир йұналиш бўйича (масалан, мусковитда) ўта мукаммал, уч йұналиш бўйича мукаммал (оштузи NaCl галитда, PbS галенитда); ўртача мукаммал (KAlSi_3O_8) дала шпатларида); мукаммал эмас (кварцда) дейилади. Уланиш текислиги номукаммал бўлган кристалларнинг синишидан ҳар бир минералнинг ўзи учун хос но-текис юза ҳосил бўлади. Бундай хусусият ҳар бир кристаллнинг кимёвий таркибиغا ва ички тузилиши — кристаллизимига хос бўлиб, табиий минералларнинг бирини иккинчисидан ажратишда муҳим белги ҳисобланади.

Уланиш текислиги кристалл тизимидағи мавжуд бўш боғланган йұналишлар бўйича ўтади. Шу бўш боғланган йұналишлар эса ўз ўрнида текис тўрлар орасидаги масофа катта бўлган йұналишларга мос келади. Шунингдек, бўш боғланган йұналиш ўзаро таъсир кучи кичик бўлган моддий нуқталар — атом ёки ионлар жойлашган текис тўрлар орасидан ҳам ўтади. 115-расмда графитнинг кристалл тизими тасвирланган. Бунда бўш боғланган йұналиш 1-1 йұналиш билан мос келади. Чунки бу текислик бўйича карбон атомлари орасидаги масофа 3,44 Å унга тик йұналган текислиқда шу атомлар орасидаги масофа 1,42-Å га tengdir. Слюдаларда бўш боғланган йұналиш силиций алюминий-оксиген тетраэдрлари жойлашган текис тўрлар орасидан ўтади (116-расм).

Уланиш текислиги нима эканлигини биринчилар қато-рида О. Бравэ изоҳлаб бермоқчи бўлган эди. У үзининг кристалл фазовий панжаралари ҳақидаги назариясини қўллаб, уланиш текислиги ретикуляр зичлиги оптика бўлган йұналишлар орасидан ўтади, деган фикрга келади. Чунки бундай йұналишлар бир-биридан бирмунча узокроқ жойлашган бўлади. Агар кристаллар изометрик бирликлардан ташкил топган бўлганида эди, бу назария ҳақиқатга тўғри келар эди, яъни кристалларни ташкил этувчи ўша бирликлар орасидаги узоқ масофа бўш боғланган йұналиш — уланиш текислиги йұналишга мос ҳолда ўтар эди. Табиий кристалларда ана шундай осонликча тушунилиши мумкин бўлган.



115-расм.



116-расм.

масалан, графитдагига ўхшаш ҳоллар кам учрайди. Лекин табиий кристалларда бирмунча мураккаб ҳолатлар ҳам бор. Масалан, магнийнинг фазовий панжараси элементар ячейкасида $a = 3,20 \text{ \AA}$, $c = 5,20 \text{ \AA}$; $c - a = 1,62\text{\AA}$. Бунда магний атомлари элементар ячейканинг уларида жойлашган бўлиб, Бравэ назариясига мувофиқ уланини текислиги элементар ячейка асосига мос йўналишда намоён бўлиши керак эди. Ҳақиқатда эса магний кристаллида уланиш текислиги йўқ. Чунки унинг кристаллари шарларнинг гексагонал зич жойланиши қоидаси асосида тузилган бўлиб, унда ўқлар ўлчамининг нисбати $c : a = 1,633$ га тенгдир.

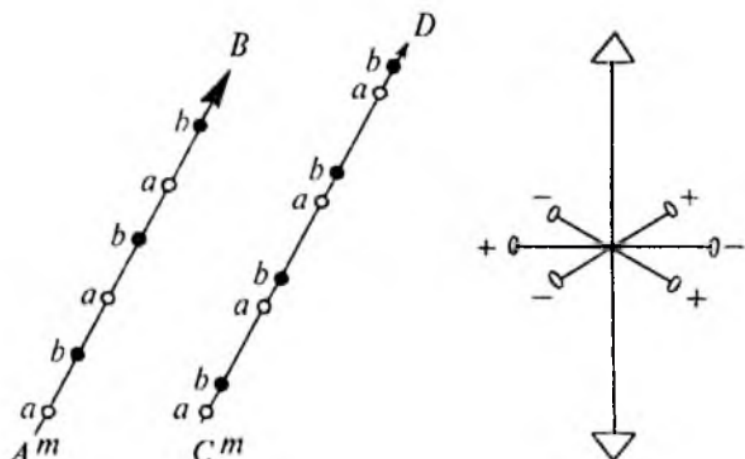
2. Кристалларнинг электрланиши хусусиятлари

Умуман, жисмларнинг электрланиши “электр ўтказиш, диэлектрик ва ярим ўтказгичлик“ каби хусусиятлари физика курсидан маълум. Қуйида шундай физик жисмлар қаторида, фақат айрим кристалларнинг ўзига хос кристалл тизими билан боғлиқ равишда ташқи энергия таъсирида намоён бўладиган электрланиш хусусиятлари баён этилади.

Пезоэлектрик хусусияти. Кристалларда механик куч таъсирида қўзғатиладиган электрланиш пезоэлектрик хусусият мавжуд. Кристалл механик куч таъсирида — босим остида эзилгандан ёки чўзилгандан, шу куч таъсирига тик йўналиш бўйича электрланади: бир учидаги мусбат, қарама-қарши иккинчи

учида манғий заряд юзага келади. Кристаллар таъсир этувчи күчга тик қутбланган йұналиш бүйича электрланиши мүмкін. 117-расмда кристалл тизимидағи қутбланган ва қутбланмаган йұналишлар тасвирланған. CD йұналишда a , b моддий нүқталар орасидаги масофа бир хил әмас, CD ва DC векторларининг физик мөжияти — қиймати бир хил әмас кристалл тизимидағи бундай йұналиш — қутбланган йұналиш бұлади. AB йұналишда a ва b моддий нүқталар орасидаги масофаларнинг ҳаммаси бир хил бұлғанлығы учун AB ва BC векторларнинг мәньносі — қиймати ҳам бир хил. Бу иккінчи AB йұналиш қутбланмаган йұналиш бұлади.

Кристалл тизимидағи мавжуд қутбланган йұналиш шу кристаллнинг симметрия воситалари билан боғлиқ. Жумладан: 1) Симметрия марказыға әга бұлған кристалларда қутбланган йұналишнинг, яғни пезоэлектрик хусусиятининг бўлиши мүмкін әмас. Чунки ҳар қайси моддий нүқта марказ орқали шу йұналиш бүйича ўз аксига әга бұлар экан, у ҳолда ўша моддий нүқталар орасидаги масофа 117-расмдаги каби тенг бўлиши керак. Маълумки, бу йұналиш қутбланган әмас. 2) Симметрия текислигига тик үтган йұналиш ҳам қутбланган әмас, чунки симметрия текислиги мавжуд бұлған жисмнинг бириңчи ярми иккінчи ярмининг акси бўлади. Йұналишнинг иккі томони бир-бирининг акси бўлар экан, у қутбланган йұналиш бўла олмайди. 3) Жуфт даражали симметрия ўқларига тик үтган йұналиш ҳам қутбланган йұналиш бўлмайди. Бунинг исботи ҳам аввалги ҳолатдагидек.



117-расм.

Демак, қутбланган йұналиши бўлиши мумкин бўлган геометрик шаклларни аввалдан айтиб қўйиш мумкин. Қуидагича симметрия кўринишга эга кристалларда пезоэлектрик хусусият намоён бўлиши мумкин:

1; 2; 3; 4; 5; 6; m, 2mm, 3m, 4mm, 6mm, 222, 32, 422, 622, 42m, 6m, 2,23, 43m.

Бу рўйхатдаги симметрия кўринишларидан бири — 32-кварц кристаллига мансубdir. Таъсир этаётган куч йұналиши 3 йұналиши билан мос қўйилиши керак. Бунда зарядланиш ўша асосий ўққа тик ўтувчи, иккинчи даражали симметрия ўқлари йұналиши билан мос келади, яъни шу иккинчи даражали симметрия ўқлари кварцнинг электрланиш ўқи бўлади. Чунки бу ўқлар йұналиши қутбланган, ўқнинг иккала учи учинчи даражали симметрия ўқи ёрдамида бири иккинчиси билан боғланмагандир.

Кварц кристалли учинчи даражали симметрия ўқи билан йўналган куч таъсирида иккинчи даражали ўқнинг бир учи мусбат, иккинчи учи манфий зарядланади. Шу кристалл учинчи даражали ўқ бўйича чўзилганда, аввалги ҳолда мусбат зарядланган ўқнинг учи манфий, аввал манфий зарядланган учи энди мусбат зарядга эга бўлиб қолади. Шу йұналиш бўйича ўзгарувчан электр токи таъсир эттирилганда кристалл учинчи даражали симметрия ўқ йұналиши бўйича гоҳ кенгаяди, гоҳ тораяди — кристалл тебранади.

1880 йили Пьер ва Жак Кюри кашф этган кристалларнинг бу хусусияти фан ва техникада кенг миқёсда қўлланилади. Бунинг учун шу бир жинсли, шаффоф кварц кристалидан қалинлиги сантиметрнинг ўндан-юздан бир чамаси улушкига teng келадиган, юзаси 3-4 кв. см. ташкил этадиган кесма тайёрланади. Ўзгарувчан ток электр майдонида шундай кесмалар секундига мингдан миллион мартагача сўнмасдан, бир меъёрда тебранади. Бундай хусусият ундан радиотехникада радио тўлқинлари стабилизатори сифатида фойдаланиш имконини яратади. Бусиз радиостанцияларнинг муайян радиотўлқинларда эшиттиришлар олиб боришини тасаввур этиб бўлмайди.

Кварц кристалли ўзи устига тушадиган босимнинг ўзгарувини ҳам “сезади”. Шундай кристалл кесманинг ҳар бир квадрат сантиметр сиртига тушадиган миллиграммдан то ўнлаб тоннагача бўлган оғирлик кучи таъсирини тез ва аниқ

ҳисобга олади. Чунки электрланиш ўқи бўйича ҳосил бўладиган ток заряди ўша кристалл сиртига таъсир этаётган оғирлик кучи билан мутаносибdir. Агар юзага келган электр заряди маҳсус электр асбоблар ёрдамида ўлчаб кўрилса, кристалл сиртига тушаётган оғирлик кучини аниқ билиш мумкин. Шу йўл билан ҳар қандай босим кучини пезоэлектрик кварц кесмаси орқали ўлчаш мумкин.

Пезо кварц кесими товушни ҳам жуда яхши “сезади”, товуш тўлқинларини “эшитади”, маҳсус мосламалар ёрдамида ёзади, “гапиради”. Шунингдек, ультратовушни ҳам пезокристаллар “сезади”. Сув ости кемалари билан алоқа ўрнатишда, денгиз чуқурлигини ўлчашда (эхолотда), умуман ҳозирги замонда фан ва техникада кристалларнинг бу хусусияти, айниқса муҳим аҳамият кашф этади.

Кристалларнинг пироэлектрик хусусияти. Кристалларнинг ҳарорат ўзгариши билан боғлиқ равишда электрланиши пироэлектрик хусусият дейилади (пирос — юнонча олов деган маъно беради). Бундай хусусият кристалларда фақат қутбланган ягона йўналишга мос келадиган муайян йўналишлар бўйича юзага келиши мумкин. Бундай хусусият фақат қуйидаги симметрия кўринишига мансуб кристалларда 1; 2; 3; 4; 6; m ; $2mm$; $3m$; $4mm$; $6mm$ каби синфларда намоён бўлиши мумкин. Бу рўйхатдан кўрининича шу хусусиятга эга бўлган кристалларда симметрия маркази, шу қутбланган ягона йўналишга нисбатан тик йўналган ёки маълум бурчак ташкил қилиб ўтадиган симметрия текислиги ва юқори даражали ўқларга тик йўналган иккинчи даражали симметрия ўқи бўлмаслиги керак.

Шундай хусусиятга эга кристалларнинг энг аҳамиятли мисоли турмалиндир. Унда учинчи даражали симметрия ўқи билан, шу ўқ бўйлаб ўтувчи учта симметрия текислиги мавжуддирки, унинг симметрия кўриниши $3m$ шаклига эга. Бундаги учинчи даражали симметрия ўқи 3 қутбланган, ягона йўналиш билан мос ўтади. Шундай кристалл қиздирилганда бир учи манфий, иккинчи учи мусбат зарядланади; кристалл совутиб зарядсизлантирилса, унинг учлари қарама-қарши: мусбат учи — манфий, манфий учи мусбат ҳолда зарядланиб қолади. Буни қўрошин оксили $[Pb_3O_4]$ билан олтингугурт (S) аралашмасини сепиб қўриб билса ҳам бўлади. Кристаллнинг мусбат зарядли қисми ман-

фий зарядланган олтингугурт заррачаларини ўзига тортиб сариқ рангга бўялади. Манфий зарядланган қисми эса мусбат зарядланган оксид заррачаларини ўзига тортиб, қизил рангга бўялади. Пироэлектрик хусусиятининг фан ва техника тараққиётида аҳамияти жуда катта, айниқса у физикада кенг қўлланилади.

3. Кристалларнинг магнитланиш хусусияти

Табиатда ҳамма моддалар ҳам маълум даражада магнитлик хусусиятига эгадирларки, улар шу хусусиятларига кўра беш гуруҳга бўлинади; диамагнетиклар, парамагнетиклар, ферромагнетиклар, актиферромагнетиклар ва ферромагнетиклар — ферритлардир.

Ҳамма моддалар ҳам магнитлик хусусиятига эга экан, улардаги бу хусусиятни атомлар таркибига кирадиган элементлар заррачаларига боғлиқ, деб қараш мумкин. Ҳамма атомлар ҳам бир хил электронлар протонлар ва нейтронлардан ташкил топган. Ўтказилган тадқиқотлардан маълум бўлишича протон ва нейтронларнинг магнит моменти электронлар магнит моментидан бир неча ўн марта кичикдир. Шунинг учун ҳам магнитлик хусусият фақат электронлар билан боғлиқ, деб ўйлаш керак.

Ҳар қандай атом ядро ва электронлар “булут”идан ташкил топган мувозанатдаги тизимдир. Бунда ҳар бир электрон ўзининг магнитлик спин сонига эга. Бундан ташқари, атомнинг ичида электронларнинг қандайдир орбита бўйича ҳаракати — орбитал магнит майдонини келтириб чиқаради. Демак, атомнинг тўлиқ магнитлик моменти шу электронларнинг орбитал ва магнитлик спин сонларининг геометрик йифиндисидан иборат бўлади.

Диамагнетиклар. Диамагнитлик хусусияти магнит майдонининг атом ёки молекулалар электрон қаватларининг ҳаракатига таъсири натижасида юзага келади. Демак, бу хусусият атом ёки молекулаларга хосдир. Бундан атом ёки ионлари магнит моменти нолга teng бўлган моддаларда шундай хусусият намоён бўлади. Бунинг учун ўша моддаларда ҳамма орбитал ва спинларнинг магнит моменти мувозанатда бўлиши керак. Инерт газларда ва ионларнинг ташқи электрон қавати инерт газларники каби тузилган моддаларда масалан, Na, Cl каби элементларда шундай. Буларнинг ҳам-

масида ҳам спинларнинг магнит моменти нолга тенг, яъни электронларнинг сони жуфтадир. Шундай Pb, Zn, C, Hg, Si, Ge, S, CO₂, H₂O, шиша, мармар ва жуда кўп органик моддалар диамагнетиклар бўлади. Электрон қавати тузилиши бошқачароқ бўлган Cu ҳам шулар қаторига киради. Чунки унга парамагнитлик хусусиятини берадиган 4s —электроны — битта. Диамагнитлик хусусиятини берадиган 3d қавати электронларининг сони ўнта. Шунга кўра у кучсиз диамагнит бўлиб қолади.

Парамагнитизм. Парамагнитлик хусусиятига эга бўлган моддалар ташқи магнит майдони таъсирида ферромагнит моддалар каби жуда тез магнитланмайди, лекин магнитланганда ҳам ташқи магнит майдони йўналиши билан мос равишда магнитланади. Маълумки, ташқи магнит майдони таъсири бўлмаган жойларда айрим атомларнинг магнит майдони тартибсиз йўналган бўлади. Демак, атом ёки молекулаларнинг магнит моменти 0 дан бошқа қийматга эга бўлган моддаларгина парамагнитлик хусусиятига эга бўлиши мумкин. Бундай моддалар қаторига атом ёки молекулаларда тоқсонли электронлари бўлган элементлар киради. Бундай элементларнинг умумий магнит моменти нолга тенг эмас. Масалан, ишқорий металлар (Na, K ва ҳ.к.), Al, азот оксили (NO) ва бошқаларда. Бу қоиддан Cu, Ag мустаснодир. Улардаги ташқари ички электрон қаватлари тўлдирилмай қолган Cr, Mn, Pt каби Менделеев жадвалидаги ўткинчи гурӯҳ элементлари ва ишқорий ер элементлари ҳам парамагнитлик хусусиятига эга.

Парамагнетиклар магнит майдони йўналиши билан мос равишда магнитланиши натижасида тортилади, диамагнетиклар эса аксинча магнитланиш натижасида магнит майдонидан узоклашади.

Ферромагнетизм. Ферромагнит моддалар кучли магнитланиш хусусиятига эга бўлади. Тез магнитланади ва уларнинг магнитланганлиги осонликча билинади.

Ферромагнитизм лотинча Fertum — темир сўзидан олинган, чунки бундай хусусият биринчи марта темирда — темир маъданларида аниқланган эди. Ҳозирги вақтда бундай хусусият темирдан бошқа никел кобальт гадолиний, эрбий, диспрозий, тулий, голмий ва тербий каби элементларда ҳам мавжудлиги аниқланган. Сўнгти сийрак элементлар жуда паст ҳароратда магнитланади. Ферромагнитлик хусусиятига эга

Ферромагнитлик хусусиятининг йўқолиш ҳарорати

Моддалар	Ҳарорат С°
темир	770
кобальт	1127
никел	357
гадолиний	16
диспрозий	- 168
тербий	- 43
тулий	- 222
эрбий	- 253
марганец била висмутниң 50% қотишмаси	- 340

бўлган кимёвий элементларнинг сони 9 та бўлгани билан бундай моддаларнинг сони аслида жуда қўпdir. Чунки шу металларнинг бир-бири билан ва бошқа металлар, ҳаттоқи магнитлик хусусиятига эга бўлмаган металлар билан ҳам қотишмаси шундай хусусиятга эга бўлиши мумкин.

Баъзан айрим парамагнит моддалар ҳам ҳарорат пасайиши билан ферромагнит хусусиятини намоён этади. Ферромагнитларнинг асосий хусусиятлари қўйидагилардан иборат:

1. Ташқи магнит майдони таъсирида магнитланади.
2. Магнит майдони таъсири йўқолганидан кейин ҳам магнитланганича қолади.
3. Маълум ҳарорат таъсирида ферромагнитлик хусусиятини йўқотади. Ҳарорат янада юқори кўтарилиганда парамагнитлик хусусиятини намоён қиласи.

Бундан ташқари, ферромагнетикларнинг магнит моменти электронларнинг магнит моментлари спинларининг тартибли йўналганилиги билан боғлиқ.

Ферромагнитлик хусусиятига эга элементлар атомларининг магнит моментлари парамагнитлик хусусиятига эга бўлган элементларники билан деярли бир хил бўлишига

қарамай кучли магнит майдонларида ҳам парамагнитлар кучсиз, ферромагнетиклар эса кучли магнитланади.

Ферромагнетизмнинг спинлар билан боғлиқлиги маълум. Ферромагнетиклар атомларида электронларнинг спин магнит моментлари мувозанатда бўлмаган ҳамма ферромагнит элементларнинг тўлдирилмаган электрон қаватларида электронларнинг мувозанатга келмаган спинлари бўлади. Масалан, темирда 4 та, кобальтда — 3, никелда — 2 та мувозантга келмаган спин мавжуд.

Ферромагнетизмнинг юзага келиши учун фақат ўнинг ўзи кифоя қилмайди. Марганецда 5 та, хромда 4 та мувозанатга келмаган спинлар бор, лекин униси ҳам, буниси ҳам ферромагнитлик хусусиятига эга эмас. Демак, бу хусусият модданинг кристалл тизими билан ҳам боғлиқdir, яъни кристалл панжараси ўлчамларини мувозанатга келмаган спинли электрон жойлашган қават диаметри нисбатига боғлиқ. Бу қиймат $d : 2R > 1,5$ нисбатда бўлиши керак. Бунда d — панжара ўлчами, R — спинлари мувозанатга келмаган электрон қавати радиуси. Юқорида кўрсатилганидек, хром ва марганец учун бундай шарт бажарилмайди — демак, улар ферромагнит бўла олмайди. Шундай қилиб, моддаларни ферромагнитлик хусусияти кристалл тизими билан бевосита боғлиқdir.

Ферромагнетиклар кристалл тизимида ўз-ӯзидан магнитланган, жуда майда, магнит моменти турлича йўналган бўлиб, улар ташқи магнит майдони таъсирида умумий магнит майдонига эга бўлади, яъни магнитланади.

Антиферромагнетизм. Бундай хусусиятга MnO , MnS , $NiCr$, Cr_2O_3 , VO_2 каби бирикмалар эгадир.

Антиферромагнетиклар ва ферромагнетиклар маълум дарражагача қиздирилганда ҳароратнинг ортиши билан боғлиқ равишда антиферромагнетиклик хусусиятини йўқотиб, бирмунча ортикроқ қиздирилганда эса оддий парамагнитлик хусусиятига эга бўлиб қолади. Ҳозирча моддаларнинг бундай хусусиятлари техникада қўлланилмайди — ҳаётга татбиқ этилмаган.

Ферритлар қаттиқ эритмалардан — темир оксиди (Fe_2O_3) ва қандайдир бошқа металл оксиди қотишимасидан иборатдир. Бундай аралашмалар литий, рух, никел, кадмий, қурғошин, мис, магний, марганец ва бошқа металл оксидларидан иборат

булиши мумкин. Ферритларнинг умумлаштирилган оддий формуласини $M_xFe_yO_z$ шаклида ёзиш мумкин M — ўрнида бир ёки икки металл бўлади. Ферритлар ярим ўтказгичлар ҳам, яна улар электрон ҳисоблаш машиналарининг мантиқи ҳамда эслаб қолувчи қурилмаларида ҳам ишлатилади. Бундай кристаллар тизимлари икки хил ячейкалардан иборат бўлиб, уларнинг ҳар бири турлича антиферромагнит боғланишга ва турлича магнитлик моментига эгадир. Шунга кўра бундай кристалларнинг айрим жойлари икки ячейканнинг магнитлик моменти орасидаги фарқ борлиги учун магнитланади.

Атом, молекула ва кристаллар ичидаги содир бўлаётган жараёнларга қараб, улар юқорида санаб ўтилган бешта магнитлик хусусиятининг бирига мансуб, деб қаралади.

4. Кристалларнинг оптик хусусиятлари

Кристалланган моддаларни оптик хусусиятларига қараб аниқлаш услуби амалда кўп қўлланилди. Бу усул ёруғлик нурини кристалланган муҳитдан ўтиш қонуниятларига асослангандир. Унинг назарий асоси кристалларнинг ички тузилиши — кристалл тизими билан боғлиқ бўлиб, буюк рус олими Е. С. Федоров томонидан батафсил ишлаб чиқилган. Олимнинг бу соҳада амалга оширган ишлари бутун дунёга машҳур, деярли ҳамма минерал маҳсулотларни, тоғ жинсларини тадқиқ этувчи тажрибаҳоналарда унинг усулидан кент миқёсда фойдаланилди. Кристалларнинг оптик хусусиятларини ўрганиш ёруғлик нури ҳақида физика курсида баён этилган умумий тушунчалардан — физик қонунлардан бошланади.

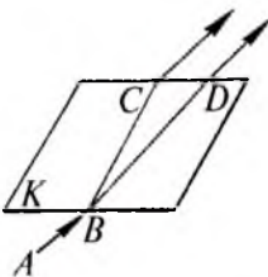
Табиий ва қутбланган нур. Ёруғлик нури ўз табиатига кўра шу нур йўналишига қўндаланг ўтган электромагнит тўлқинлари йиғиндинисидан иборат. У нур манбаидан чиқиб, изотроп муҳитда ҳамма йўналиш бўйича бир хил тарқалади. Лекин маълум муҳитда қутбланган, яъни электр ва магнит майдонининг ҳамма тебраниш векторлари муайян текислик юзаси бўйлаб ўтадиган нур хосил қилиши мумкин. Кристаллооптик усул мана шу қутбланган (чизиқли қутбланган) нурнинг хоссаларини ўрганишга асосланган.

Нурнинг кристалларда иккиланиб синиши. Баъзи кристалларга маълум йўналишда тушаётган нур кристалланган

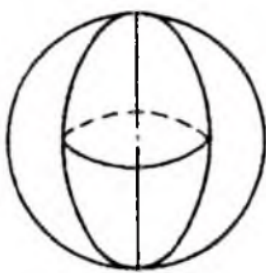
муҳитда иккига ажралади. Исланд шпатидаги бундай хусусият 118-расмда тасвирланган. Кристаллга тушаётган АВ нур, кристаллга ўтиш билан иккига ВС ва BD нурларга ажралади. Шунинг учун исланд шпати кристалли орқали тасвир иккита бўлиб кўринади. Физикада бундай ҳол кристаллга тушаётган нурнинг иккита қутбланган нурга ажралиши, кристаллининг иккилантириб синдириши дейилади. Шу йўналишлар орасидаги бурчак кристаллининг иккилантириб синдириш бурчаги, деб аталади.

Фақат кубик сингония (изотроп) кристалларининг ҳамма йўналишларида ҳам, паст ва ўрта табақа кристалларининг оптик ўқлар йўналиши бўйича ҳам, шу кристаллга тушаётган нур иккиланиб синмайди, яъни шу йўналишлар бўйича кристаллдан ўтаётган нур қутбланмайди. Бундан маълум бўлишича ҳамма сингония ва табақа кристалларининг оптик хусусиятлари бир хил эмас.

Симметрийлик даражаси юқори табақа — кубик сингония кристалларининг оптик хусусиятлари. Масалан, шу сингонияда кристалланадиган CaF_2 флюоритнинг оптик хусусиятларини кўз олдимиизга келтирайлик. Бунинг учун шу кристаллининг марказига нур тарқатувчи нуқта қўйилган, деб фараз қилиб, унинг синдириш кўрсаткичи ҳамма йўналишлар бўйича аниқлаб чиқилар экан, унинг синдириш кўрсаткичи — N қиймати ҳамма йўналишлар бўйича teng, яъни $N = 1,54$ бўлади. Бундан флюорит, умуман кубик сингония кристалларининг ҳаммаси оптик хусусиятлари жиҳатидан изотропдир, деган холосага келиш мумкин. Кейин аниқланган шу синдириш кўрсаткичлари йўналиш ва қийматини векторлар билан ифодалаб, чизмада тасвирланади. Натижада 119-расмда кўрсатилганидек, айлана ҳосил бўлади. Кристални синдириш кўрсаткичи йўналиши ва қийматлари шундай йўл билан ҳар қандай текисликка туширилган тасвири айлана шаклига эга бўлади. Демак, исталган йўналишда исталган текисликда тасвирланган синдириш кўрсаткичларининг қиймати ва йўналиши асосида қурилган векторлари ўша текисликда ётувчи айлана ҳосил қиласди. Геометрия фанидан маълум бўлганидек, шарнинг исталган текисликдаги кесмаси айлана кўринишида бўлади. Бундан синдириш кўрсаткичлари қиймати асосида қурилган фарзий шакл кубик сингония кристалларида доимо шар шак-



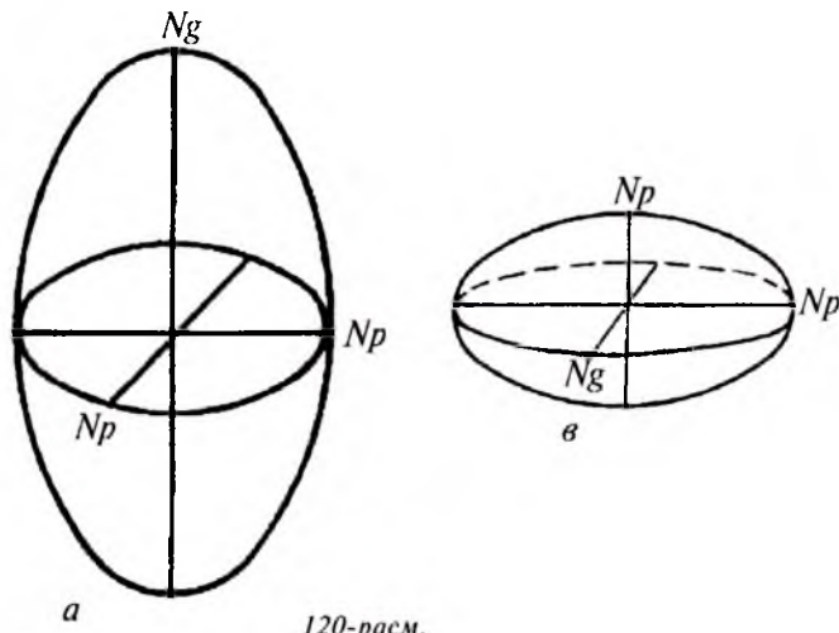
118-расм.



119-расм.

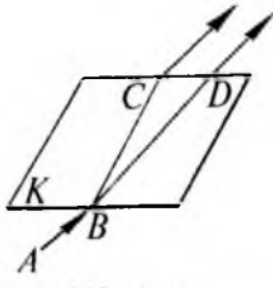
лида бўлади, деган холосага келиш мумкин. Фақат шундай шаклнинг исталган йўналишдаги кесмаси айланада ҳосил қилади. Шу ва шунга ўхшаш синдириш кўрсаткичлари асосида қурилган фаразий шакллар оптик индикатриса дейилади.

Симметриялик даражаси ўртача бўлган табақа кристалларининг оптик хусусиятлари. Маълумки, ўрта табақа кристалларида биттадан юқори даражали – 3, $\bar{3}$, 4, 4, 6, 6 симметрия ўқи мавжуд. Кристалларни ўрнатиш қоидасига кўра шу ўқ – кристаллографик Z ўқига мос қўйилади. Юқорида кўриб ўтганимиздек, кристаллар марказига нур тарқатувчи нуқта бор, деб фараз қилиб, шу нуқтадан тараляётган нурнинг синдириш кўрсаткичи қиймати аниқланиб, векторлар билан тасвирланади. Масалан, зумрад кристаллининг синдириш кўрсаткичи Z ўқига мос йўналиш бўйича $Ng = 1,568 - 1,605$ га ва X ҳам Y ўқлари йўналиши бўйича $Nr = 1,564 - 1,595$ га тенг. Шу қийматларни векторлар билан аввал чизма текислигида, кейин чизма текислигига тик йўналган текисликда ва ниҳоят, учинчи текисликдаги кесмаларини тасвирлаймиз. Биринчи икки кесмада (a) эллипс, учинчи кесмада (b) айланада шаклида бўлади (120-расм). Улар битта доиравий кесимга эга эллипсоиднинг кесмалари тасвиридир. Демак, ўрта табақа кристалларининг оптик индикатрисаси битта доиравий кесимга эга эллипсоиддан иборат. Доиравий кесимга тик ўтадиган йўналиш кристаллининг оптик ўқи дейилади. Шундай битта йўналишга эга бўлган ўрта табақа кристаллари оптик бир ўқлидир. Табиийки, баъзи кристалларда Ng қиймати Nr қийматидан кичикроқ бўлиши мумкин. У ҳолда кўрсатилган эллипсоид-оптик индикатриса ўқи бўйига “эзилган”, яъни ясси бўлиб қолади (120-в, расм). Бундай кристалл оптик манфий, бошқа қуриниши эса оптик мусбат ишорали дейилади. Холоса қилиб айтганда, ўрта табақа кристалларини ўрганишда синдириш кўрсаткичлари – Ng ва Nr қийматлари ҳамда оптик ишораларини аниқлаш кифоядир.

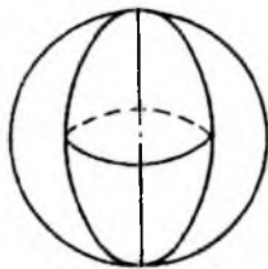


120-расм.

Симметриялик даражаси паст табақа кристалларининг оптик хусусиятлари. Юқорида кўрсатиб ўтилган табақалардаги каби паст табақа кристалларининг ҳам оптик хусусиятлари уларнинг симметриялик даражасига мувофиқdir. Бу сингония кристалларида синдириш кўрсаткичи кристаллографик ўқлар йўналиши билан мос равишда уч хил: Z ўқи йўналиши бўйича Ng (катта), у — ўқи йўналиши бўйича Nm (ўртача) ва X ўқи йўналиши бўйича Nr (кичик) қийматга эга. Шу йўналишлар бўйича аниқланган синдириш кўрсаткичи қийматлари аввалгидек векторлар билан ифодаланиб, чизмада тасвирланса, 121-расмда кўрсатилган каби эллипс кўринишидаги учта кесма юзага келади. Чунки улар уч ясси эллипсоиднинг кесмалариридир. Демак, симметриялик даражаси паст табақа кристалларининг оптик индикатрисаси ясси эллипсоид шаклидадир. Бу шаклда доиравий кесим ва шу доиравий кесимга тик йўналган оптик ўқлари иккита бўлганлиги учун бундай оптик индикатрисага эга бўлган кристаллар оптик икки ўқли, дейилади. Шу оптик ўқларнинг иккалasi ҳам NgNr текислигига ётади. Шундай қилиб, симметриялик даражаси паст бўлган табақа кристалларининг оптик хусусиятларини таърифланни учун учта синдириш кўрсаткичи — Ng, Nm, Nr қийматлари ва оптик ўқлар орасидаги бурчак — 2V аниқланади. Бунда синди-



118-расм.



119-расм.

лида бўлади, деган холосага келиш мумкин. Факат шундай шаклнинг исталган йўналишдаги кесмаси айлана ҳосил қиласди. Шу ва шунга ўхшаш синдириш қўрсаткичлари асосида қурилган фаразий шакллар оптик индикатриса дейилади.

Симметриялик даражаси ўртача бўлган табақа кристалларининг оптик хусусиятлари. Маълумки, ўрта табақа кристалларида биттадан юқори даражали — 3, $\bar{3}$, 4, 4, 6, 6 симметрия ўқи мавжуд. Кристалларни ўрнатиш қоидасига кўра шу ўқ — кристаллографик Z ўқига мос қўйилади. Юқорида кўриб ўтганимиздек, кристаллар марказига нур тарқатувчи нуқта бор,

деб фараз қилиб, шу нуқтадан тараляётган нурнинг синдириш қўрсаткичи қиймати аниқланиб, векторлар билан тасвиранади. Масалан, зумрад кристаллиниң синдириш қўрсаткичи Z ўқига мос йўналиш бўйича $Ng = 1,568 - 1,605$ га ва X ҳам Y ўқлари йўналиши бўйича $Np = 1,564 - 1,595$ га teng. Шу қийматларни векторлар билан аввал чизма текислигига, кейин чизма текислигига тик йўналган текисликда ва ниҳоят, учинчи текисликдаги кесмаларини тасвиirlаймиз. Биринчи икки кесмада (a) эллипс, учинчи кесмада (b) айлана шаклида бўлади (120-расм). Улар битта доиравий кесимга эга эллипсоиднинг кесмалари тасвиридир. Демак, ўрта табақа кристалларининг оптик индикатрисаси битта доиравий кесимга эга эллипсоиддан иборат. Доиравий кесимга тик ўтадиган йўналиш кристаллиниң оптик ўқи дейилади. Шундай битта йўналишга эга бўлган ўрта табақа кристаллари оптик бир ўқлидир. Табиийки, баъзи кристалларда Ng қиймати Np қийматидан кичикроқ бўлиши мумкин. У ҳолда қўрсатилган эллипсоид-оптик индикатриса ўқи бўйига “эзилган”, яъни ясси бўлиб қолади (120-в, расм). Бундай кристалл оптик манфий, бошқа қўриниши эса оптик мусбат ишорали дейилади. Холоса қилиб айтганда, ўрта табақа кристалларини ўрганишда синдириш қўрсаткичлари — Ng ва Np қийматлари ҳамда оптик ишораларини аниқлаш кифоядир.

Моноклин сингонияга мансуб кристалларда оптик ўқининг йўналиши иккинчи даражали симметрия ўқи — 2 йўналиши билан мос тушади, қолган иккитаси эса шу ўққа нисбатан кўндаланг йўналган текислик устида ётади. Шу билан бирга, оптик ўқларнинг йўналиши кристаллнинг (010) текислиги-га мос йўналган қирраси билан маълум бурчак ҳосил қиласди. Шу бурчакнинг қиймати шу сингонияда кристалланадиган моддаларнинг ҳар қайсиси учун хос белги бўлиб қолади.

Триклин сингония кристалларида эса симметрия ўқлари ва симметрия текислиги мутлақо бўлмайди. Шунинг учун кристаллдаги мавжуд ҳамма йўналишлар ягона йўналиш деб қаралади. Бунда ҳам оптик ўқлар билан кристалл қирралари орасида юзага келган бурчак қиймати шу кристаллни аниқлашида айниқса муҳим аҳамият кашф этади.

Бундан ташқари, айрим ҳолларда, кристаллни иккилантириб синдириш бурчаги ($Ng-Np$) қийматини аниқлаш зарурати ҳам туғилади. Бу қийматни аниқлаш имконияти бўлмаган шароитларда Ng ва Np қийматларини алоҳида-алоҳида аниқлаш талаб этилади.

Ўрта табақа кристалларида — гексагонал, тетрагонал, тригонал сингонияга мансуб кристалларда энг катта синдириш кўрсаткичи — Ng , энг кичик синдириш кўрсаткичи — Np ва иккилантириб синдириш бурчаги $Ng-Np$ қиймати аниқланади. Оптик индикатриса — эллипсоиднинг қиёфаси тушаётган нурнинг тўлқин узунлигига қараб, бир модда кристаллининг ўзида ҳам бирмунча ўзгарган кўринишда бўлиши мумкин. Шу билан боғлиқ равишда оптик ўқлар — Ng , Np , Nm қийматининг ўзгариши оптик индикатриса ўқларнинг дисперсияси дейилади. Бундай дисперсия моноклин ва триклин сингония кристаллари оптик хусусиятларида бирмунча мураккаб ўзгаришларни келтириб чиқаради.

Кристалларнинг оптик хусусиятлари поляризацион микроскоп ёрдамида ўрганилади. Бироқ табиатда топиладиган кристаллар нотўғри шаклли бўлиб, уларда кристаллографик ўқларнинг — X, Y, Z йўналишини, шунингдек, оптик индикатриса ўқлари — Ng , Nm , Np бўйича аниқланган синдириш кўрсаткичларининг йўналишини билиб бўлмайди. Уларни аниқлаш учун Е. С. Федоров 1892 йили маҳсус мослама яратди. Расмий поляризацион микроскопга ўрнатиладиган шу мослама ёрдамида кристалл донасидан тайёрланган шлиф (0,2 мм қалинликдаги ойнага ёпиширилган кесма-

си) икки ўқ атрофида исталган йұналишда, исталган бурчакка айлантирилиши мүмкін. Натижада кристаллдан тайёрланған бир кесмани ҳар томонлама текшириб күриш, белгиланған синдириш күрсаткіч йұналиши билан кристаллографик ўқлар йұналиши орасидаги боғланишни аниқлаш мүмкін. Бу Федоров столчаси деб юритиладиган мослама бутун дунёдаги ҳамма петрография, минералогия, кристаллография ва умуман геология тажриба-тадқиқот ишларида кенг миқёсда құлланилади.

Юқорида кристалларнинг оптик хусусиятлари ҳар бир кристаллнинг симметриялық даражаси билан боғлиқ равищда ўзи учун хос эканлиги, кристаллнинг симметриялық даражаси эса шу кристалл тизимида иштирок этаёттан моддий нұқталарнинг тури — сифати ва жойланиш тартиби билан боғлиқ эканлиги назарий жиҳатдан күриб ўтилди.

Тоғ жинсларини ўша тоғ жинслари таркибидаги минерал-кристалларнинг оптик хусусиятларыга қараб аниқлаш петрография дарсіда — кристаллооптик тажрибахоналаридан кенг миқёсда құлланилади.

ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАБИЁТЛАР

- Белов Н. В.
ра" М., 1976. — "Очерки по структурной минералогии". Изд. "Нед-
Бетехтин
Бокай Г.Б. Г. "Минералогия курси". "Үқитувчи", Т., 1969.
Бэмфорд Кристаллохимия. Изд. Наука, М. 1971.
М., 1969. В. "Промышленная кристаллизация". Изд. "Химия",
Вайнштейн
Вегман Е. "Наука", М., 1985.
минералогия, Руфанов Ю. Г., Федорченко И. Н. "Кристаллография,
вузов. -М., Метрография и рентгенография". Учебное пособие для
Годовиков Галлургия, 1990.
Н. 1979. А. "Кристаллохимия простых веществ". Изд. "Наука"
Желедев И.
М., 1987. С. — "Физика кристаллов и симметрия". Изд. "Наука"
Загальская лография". Изд. Ю. Г., Литвинская Г. П. — "Геометрическая кристал-
Захидов К. М. МГУ, М., 1973.
1987. С. — "Геометрик кристаллография". Изд. "ТашПИ". Т.,
"Идеи Е. С логии". Изд-в. Федорова в современной кристаллографии и минера-
"Кристалл "Наука", М., 1970.
ной сессии 1969) Графия и минералогия". (Труды Федоровской Юбилей-
Леммелейн Изд. "ЛГИ", Л., 1972.
М., 1973. Г. "Морфология и генезис кристаллов". Изд. "Наука"
Либау Ф.
Пикин С. А. структурная химия силикатов". Изд. "Мир" М., 1988.
М., 1982. Блинов Л. М. — "Жидкие кристаллы". Изд. "Наука",
Попов Г. М. шая школа" М. Шафрановский И. И. — "Кристаллография". Изд. "Выс-
Проблема 1972.
ука", М., 1971. "Проблемы кристаллографии". Изд. "Наука", М.,
"Проблемы кристаллографии". Изд. МГУ. Москва, 1971.
1979. И. — "Основы кристаллографии". Изд. "Наука", М.,
"Современ Шаскольская кристаллография". т. I-IV. Изд. "Наука", 1979-81.
Шафрановск М. П. — "Кристаллы". Изд. "Наука", М., 1978.
графии". Изд. Чий И. И., Алявдин В. Ф. — "Краткий курс кристалло-
Шубников А. Высшая школа" М., 1984.
Юшкин Н. В. "У истоков кристаллографии". Изд. Наука, М., 1972.
Л., 1971. "Механические свойства минералов". Изд. "Наука"
Уйттекер Э. "Кристаллография". Изд. "Мир", М., 1983.

МУНДАРИЖА

Мұқаддисма	3
Кристаллар ва кристаллография	5
Кристаллография фаны ва уннан вазифалари	7
I бүлім. ГЕОМЕТРИК КРИСТАЛЛОГРАФИЯ	
Чекалтсан кристаллографик шакилар геометриясы	
I б.б. Кристаллар симметрияси ва уни үрганиш	43
1. Симметрия воситалари	44
2. Симметрия воситаларинин геометрик усулда жамлаш	53
3. Симметрия воситаларининг табиий кристаллардаги қаторлари	55
4. Ягона іұпалиши кристалл шакилари симметрия воситаларини жамлаш	56
II б.б. Кристалларнинг геометрик шакилари	71
1. Очиқ сода шакилар	72
2. Ёниқ сода шакилар	75
3. Симметриялық даражаси наст табақа кристалларнинг геометрик шакилари	82
4. Симметриялық даражаси ўртача табақа кристалларнинг геометрик шакилари	84
5. Симметриялық даражаси юқори табақа кристалларнинг геометрик шакилари	88
6. Мураккаб шакилар ва уларда иштирок этайдан сода шакиларни анықлаш	92
III б.б. Кристаллографияның асосй қонулари	95
1. Бутун соншар қонуни ва кристаллографик белгилар	97
2. Кристалл ёnlарининг белгилари	100
II бүлім. КИМЁВИЙ КРИСТАЛЛОГРАФИЯ. ЧЕКСИЗ КРИСТАЛЛОГРАФИК ШАКИЛАР ГЕОМЕТРИЯСЫ	
I б.б. Фаннинг мантиқи асослари ва мазмуни	125
II б.б. Чексиз геометрик шакиллар симметрияси	143
1. Трансляция	143
2. Трансляцион симметрия текисликлари	145
3. Трансляцион симметрия үкілари	146
4. Федоровнинг фазовий түрухдәр	151
5. Трансляцион панжараалар	156
6. Элементар ячейкадаги атомларнинг сони	159
7. Тузилиш бирнекларининг жойланиш зичлігі	161
8. Кристалл тизими бирнекларининг зич жойлашиш қонуни	162
9. Фазовий панжара түрләри	164
10. Параллелөздөрлар назарияси	166
11. Рентген нүри ва кристалл тизими таҳлили	167
12. Фазовий панжара түрләри ва ўчамаларини анықлаш	171
13. Кристалл тизимларининг нұксонлари	173
14. Атом ва ион радиуслари	175
15. Координация сони ва полизэрлар	180
16. Атом ёки ион радиуслари билан координация сони орасидаги бөгләниш	182
III б.б. Кимёвий кристаллографияга оид назариялар	187
1. Кристалларнинг симметрияси билан кимёвий таркibi орасидаги бөгләниш	187
2. Изоморфизм ва араш кристаллар	196
3. Полиморфизм	200
4. Элементлар ва кимёвий бирнекларининг кристалл тузилиши	202
5. Ноорғанник бирнекмалар кристалл тизими	205
6. Силикатларнинг кристалл тизими	215
Хулоса	230
III бүлім. ФИЗИК КРИСТАЛЛОГРАФИЯ	
Мұқаддисма	232
1. Кристалларнинг механик хусусиятлари	233
2. Кристалларнинг электрланиш хусусиятлари	240
3. Кристалларнинг магнитланиш хусусияти	244
4. Кристалларнинг оптика хусусиятлари	248
Фойдаланылған адабиётлар	255

"ХОББИСТОЛ"