Ànatas mineralinÎE X-isinlari difraktometresi île nicel analizi için bir yöntem

Hulusi Kargı, Gümüşhane Mühendislik Fakültesi, Jeoloji Mühendisliği Bölümü, Gümüşhane

X-ışınları difraktometresi ile klasik yöntemlerle nicel minera! analizlerinde genellikle toz halinde örnekler kullanılmakta olup bu örneklerin kalınlığı X-ışınının işleme derinliğine göre sonsuzdur. Kil mineralleri ile ilgili denevsel calişma ve **nitel** analizlerde ise çoğunlukla vönlü örnekler kullanılır. Yönlü örneklerde klasik nicel mineral analiz yöntemlerinin uygulaması oldukça sinirlidir, Bu nedenle, kil örnekleri içerisinde yaygın olarak bulunan anatas mineralinin nicel analizi için yönlü ve sonlu- örnek kalınlığı kullanılarak bir yöntem geliştirilmiştir« Değişik oranlarda anatas içeren smektit örneklerinden süspansiyonlar hazırlanıp, alüminyum slayt üzerinde kurutulmuştur. Örnekler bakır - Ka radyasyonuna tabi tutularak, örnek göreceli kütle soğurma katsayıları ve dolayısıyla anatas piklerinin düzeltilmiş şiddetleri belirlenmiştir. Düzeltilmiş şiddetlerin örnek içerisindeki anatas yüzdesine karşı regresyon analizi ile verilere en iyi uyan eğrinin denklemi bulunmuştur. Bu eğrinin denklemi: %Anatas 0.0582393 x Anatas pikinin düze itilmiş pikleri -1.058.

Giriş

X-ışınlan ile nicel mineral analizi, uzun zamandan beri çalışmacılara, konu olmuştur (Bıomberger ve Hayes, 1966; Hubbard ve diğerleri, 1976; Möwe, 1968; Spurr ve Myers, 1957),. Yaygın olarak kullanılan nicel analiz yöntemlerinden birisi içsel standartla .mineral analizidir.

İçsel standartla mineral analizi Alexander ve Klug (1943) tarafından ortaya atılmış olup, bu yöntemle ana-

liz için örnek, içerisine, belli miktarda standart: olarak kullanılabilecek bir minerali eklemek gerekmektedir. Yöntemin, LİF içsel standard, kullanarak rutil için uygulaması, Eren ve Kargı (1995)'da verilmiştir. Klasik içsel standart yönteminden başka, özel durumlar için bazı yazarlar tarafından değişik analiz yöntemleri ortaya, alılmış olup bu yöntemler Alexander ve Klug (1.974) tarafından özetlenmiştir..,

X-ışınlan difraktometresi ile mineral analizi yöntemlerinde kullanılan örnekler genellikle toz halinde olup, X-ışınının örneği geçip örnek altındaki metale ulaşamayacak kadar kalın olmaktadır. Bazı çalışmalar için örneklerin hazırlanma şekli, klasik toz örneklemelerinden farklıdır,. Örneğin, killerle ilgili deneysel çalışmalar için, alüminyum veya. cam. slayt üzerinde sedimante edilmiş yönlü örnekler kullanılır. Bu yönlü örneklerde, içsel standart yöntemi ise pek. tercih edilmez çünkü içsel standart olarak çoğunlukla, kütle soğurma katsayıları düşük olan alkali kristalen bileşikler (LİR Ca.F, vb.) kullanıldığında, bunlar kil minerallerinde katyon değişimi, şişebilMik özelliğini etkileme gibi islenmeyen etkiler yapabilirler. Alkali kristalen bileşikler dışında bazı minerallerde kil analizlerinde içsel standart olarak kullanılabilir ancak bu örneklerin, hazırlanmasında bazı zorluklar vardır ve dolayısıyla analizlerde hata payının artoiası sözkonusudur. Bu içsel standartlar ve neden oldukları .zorluklar Moore ve Reynolds (1989) tarafından verilmiştir.

Slayt üzerinde oluşturulan yönlü, örnekler yeteri kadar- ince olduğunda, gelen X-ışını örneği geçip slayta kadar ulaşabilmektedir. Dolayısıyla difraktometre kağıdında veya bilgisayarda metal slayta ait piklerde görülebilmektedir. Slayt üzerindeki örneğin miktarı sabitse, bir örnekten diğer örneğe,, metal slayta ait piklerin şiddetlerinin farklı olması nedeniyle, örnek bileşenlerinin fonksiyonu olarak, örneklerin kille soğurma katsayılarının farklı olmasından kaynaklanmaktadır. Dolayısıyla örnek altındaki metal slayta ait. piklerin şiddetleri, örneğin göreçeli 'kütle soğurma, katsayısını vermektedir. Bu düşünce ile, kil deneyleri yapılırken aynı zamanda, killer içerisinde bulunabilen anatas (TİO2) mineralinin miktarını belirlemek amaciyla,,» sonlu örnek yöntemi, kullanılarak yönlü örnekler¹ için bir yöntem geliştirilmiştir.

Yöntem

Değişik miktarlarda anatas ile sm.ek.tit mineralleri kanştmlarak %2, %10, %20, %30 ve %40 anatas içeren toz 'örnekler hazırlandı. Hazırlanan bu örneklerin. 0.25 gramı 20 mi saf su içeren, şişeler içerisine boşaltıralaräk süspansiyonlar oluşturuldu. Ultrasonik banyo yardımı ile- süspansiyon içerisindeki taneler dağıtıldı. Şişeler el ile sallandıktan hemen sonra, pipetler yardımıyla süspansiyonlardan birer mi alınarak,, alüminyum slaytlar üzerindek bir inç (yaklaşık 2.54- cm) çaplı bileziklerle sınırlandırılmış alanlara boşaltıldı, ve 24 saat. açık havada bekletilerek süspansiyonlar kurutuldu. 24 saat sonra alüminyum slaytlar üzerinde çok ince ömek tabakaları oluştu.

Aliim.in.yuro slaytlara, yüklenmiş örnekler ve boş slaytlar;, Philips marka bir- difraktometrede 2° 26 / dakika tarama hızı kollanılarak, nikel ile filtrelenmiş Cu -Ka radyasyonu ile çekim yapıldı. Boş slaytan ve örnekli slayttan, elde edilen, difraktometre kağıdı üzerindeki, alüminyumun en. büyük pikinin (d=2.34A) şiddetleri, ve örnekli slaytlardan elde edilen anatasın en büyük pikinin (d=3,52A) göreceli integre şiddetleri (mm² olarak pik alanı) ölçülüp kaydedildi. Elde- edilen, veriler¹ Grapher 1,21 bilgisayar programıyla değerlendirildi,

Nicel Anatas analizi Teori

Bir X-lsl.nl demeti herhangi, bir madde içerisinden geçtiğinde,, o maddenin özelliği, ve kalınlığının fonksiyonu olarak, geçen X-ışınının şiddetinin (I) gelen X-

(D
$$\frac{I}{\Gamma_{o}} = e^{i \pi t t}$$

ışınının şiddetine (10) oranı Beer yasası ile ifade edilir.

Lt, doğrusal kütle soğurma katsayısı, t ise X-ışınının madde içerisinde- izlediği yolun uzunluğudur (Ladd ve Polmer, 1985).

Bir alüminyum slayt üzerinde. X-ışınının .geçip alüminyum slayta ulaşacak kadar incelikte bir örnek tabakası oluşturulursa, ve bu. örnek bir difraktometrede Xışınına tabi tutulursa., alüminyumun belli bir¹ hkl yansımasının şiddeti, benzer şekilde,, aşağıdaki denklemle ifade edebilir...

(21
$$\mathbf{V} = \mathbf{I}^{\wedge}$$

Iö, örnekleri slayttaki, alüminyumun hkl yansımasının, şiddeti; Ib, 'boş slayttaki alüminyum hkl yansımasının şiddetidir (Williams, 1959). Gelen ilk X-ışını *(ta)* alüminyum slayta ulaşıncaya kadar¹ soğurıılup ve alüminyum slaytta difrakte olup tekrar örnek içerisinden geçerken, soğurulacağından, denklemin sağ tarafındaki üssel ifade 2 ile çarpılmıştır.

•Skyt, üzerindeki, örnek, tabakasının kalınlığına x dersek., 2., denklemi gelen X-ışınının açısının fonksiyonu olarak, şu şekilde düzenleyebiliriz.

(3) $I\ddot{o} = Ibe^{fuix}/SioO^{-}$

 Q_{M} , alüminyum hkl düzleminin difraksiyon açısıdır. Denklemin doğal lo.garitinası alınıp, |i çekilirse.

ifadesi elde edilir,

(4)

Alüminyum slayt üzerindeki örnek tabakası içerisinde bulunan anatas mineralinin beli bir hkl yansımasının şiddetini bulmak, için öncelikle örnek - slayt sınırındaki kalınlığı dx, hacmi dV olan. bir birim hacimden difrakte olan X-ışınmı form.tili.ze etmek gerekir. Örnek içerisindeki .anatasın hacimsel keski v^ve soğurmanın olmadığı varsayılan bir durumda birim hacimden difrakte olan X-ışınının gelen. X-ışımna oranı KA» ise, hacimden difrakte olan X-ışınmın şiddeti (dİAn):

$$131$$
 Ol An $\rightarrow V$ UVAu JLm c OV

8An, anatas hkl sinin difraksiyon açısıdır... Gelen Xışınına dik kesitin alanına A dersek dV hacırîi.ûi şu şekilde ifade edebiliriz:

(6)
$$dV = \frac{A}{\sin \Theta_{An}} ek$$

5. denklem. dx kalınlığının fonksiyonu olarak yazıldığında:

(7)
$$di_{An} = \frac{V^* K AL}{Sie6_{An}} e^{****} dx$$

Bu eşitlik sıfır (0) dan. x kalınlığına kadar integre edilirse, örnek içerisindeki aoa.ta.sin x kalınlığı boyunca hkl düzlemlerinden, difrakte olan X-isinlanmn toplam şiddeti (IAU) bulunur.

(8)
$$i_{Au} = \frac{1}{Le^{1}}$$

3. denklem yeniden düzlenip,

ve 8. denklemde verine konursa:

(10)
$$I_{An} = \frac{V^* K I A}{2 \pi V^*} \begin{bmatrix} t_{L} \\ 1 \\ 1 \\ V \end{bmatrix}$$

eşitliği elde edilir, jut yerine de 4. denklemdeki karşılığı konulduğunda denklem aşağıdaki şekle dönüşür.

$$\mathbf{X}\mathbf{V}^* \mathbf{K} \mathbf{T} \mathbf{A}$$
 /i $\mathbf{I}^{\overline{\mathbf{s}\mathbf{H}\mathbf{0}}\mathbf{A}\mathbf{n}}$

V,W,WAII sırasıyla; X-isioi demetinin etkin olduğu kısımdaki örneğin hacmi, ağırlığı ve anatasın ağırlığı veW[^] J*An sırasıyla; örnek içerisindeki anatasın ağırlıkça kesin ve anatasın özgül ağırlığı olarak tanımlanırsa, v[^]yi w[^] dönüştürmek için aşağıdaki denklemler yazılabilir.

(12a)
$$V = - ^{-} - x.$$

SinG
An
W
(12b) $^{A}A * . ^{-} - ^{A}$
(12c) $W^{A} = W^{*}_{Aj} W^{W}$
(12c) $W^{A} = W^{*}_{Aj} W^{W}$
(12c) $V^{*}_{4} = \frac{W^{*}}{P^{AU}} W^{W}$
(12e) $V^{*}_{4} = \frac{W^{*}}{-} ^{A}W$
(12f) $A^{Y}_{An} - \frac{A^{Y}_{An}}{-} ^{A}$

12f denklemindeki eşitliğin sağ tarafındaki ifade 11. denklemde yerine konup yeniden düzenlendiğinde

(13)
$$I_{An} = -4a - AjLjta \cdot |! - [0]$$

ve 13. denklemden w^ cekildiğinde- '

eşitliği elde edilir.

Uygulama:

14. denklem, sadece alüminyum slayt üzerindeki örnek tabakası içerisinde bulunan anatasın miktarını belirlemek için kullanılabilecek bir denklemdir ancak gerekli terimler değiştirildiğinde bütün minerallere ve slaytlara da uygulanabilir.

Denklemdeki PAH / WKAJO ifadesinde PAH ve KM genel sabitlerdir. L heritangi bir difraktometre için sabit, W ise örnekler hazırlanırken aynı miktarlarca ürnek kullanıldığı için bu çalışma için sabittir. Dolayısıyla bütün bu sabitler tek bir sabit altında toplanabilir (=b). Kullanılan alüminyum ve anatas piklerinin K açıları 19.25* ve 12.65° olduğundan SİBOAI. / *SİDBAB* nin değeri 1.505 dir. Deneysel çalışmalarda her zaman hata bekleneceğinden, denkleme C sabiti eklenip yeniden düzenlenirse aşağıdaki ifade oluşur.

(15)
$$W^{*}_{An} = b \begin{bmatrix} \mathbf{f} & \mathbf{f} \\ -1.505 & \mathbf{i} & \mathbf{i} \\ \mathbf{h} \end{bmatrix} + C$$

Bu eşitliğin sağ tarafındaki parantez içerisinde kalan kısım., anatas pikinin düzeltilmiş şiddeti, olarak düşünülebilir. Açıkça görüldüğü gibi bu dizelime, anatas pikinin gözlenen şiddetinin (IA«) örneğin göreceli kütle soğurma, katsayısına göre düzeltilmesi şeklindedir..

Analizlerde elde edilen, verilere, 15. denklem .kullanılarak» en küçük kareler yöntemi ile bir eğri uydurulduğunda aşağıdaki, değerler elde edilmiştir.

b: 0.0532393

C: -1.058

r² (deneştirme katsayısı): 0.999212

JEOLOJİ MÜHENDİSLİĞİ, Sayı49

r²nie değerinden görüldüğü gibi denklem, verileri oldukça iyi karakterize etmektedir... Yöntemim, hassasiyetinin oldukça iyi olduğa Tablo l'den ve Şekil l'den görülmektedir. Hesap yoluyla bulunan anatason ağırlıkça yüzdelerinin, örnek içerisindeki anatasın gerçek yüzdelerinden farklarının ortala.ma.smin mutlak değeri % 0.37 dir., Ix - xt{100 / x.) formülü ile bulun&n, analizlerin hassasiyeti ise ortalama % 6.13 olmasına rağmen, % 2 anatas içeren, örnek, hariç, diğer' örnekler için. % 1,66 her iki değerde- X-ışın!an dikraftometresi ile yapılan analizlerde- istenen hassasiyet sınırlan içerisinde yer almaktadır.

Sonuçlar

Alüminyum, slaytlar üzerinde çok. ince, yönlü tabakaları oluşturularak, bu. örnekler içerisindeki anatas mineralinin X-ışınlan difraktometresi ile nicel analizi yapılmıştır. Nicel analizlerin direk yapılmasını engelleyen kütle soğurma katsayısı,, örnek altındaki alüminyum slayta ait. piklerin şiddetleri ile göreceli olarak bulunarak anatas pikinin düzeltilmiş şiddetleri, belirlenmiştir.

Bu yöntemle hesaplanan örnek içerisindeki yüzde ağırlıkların, gerçek değerlerden, farkı % 0.18 ile % 0.48 arasında değişmektedir. Verilerle denklem arasındaki ilişkiyi veren deneştirme katsayısı (r^2) = 0.999212 dir. Bu bilgiler yöntemin., killer içerisindeki anatasın miktarını hassas bir şekilde tahmin edebileceğini açıkça, göstermektedir.

KATKİ BELİRTME

Be çalışma, A.B.D/de Texas Tech. Üniversitesi Jeoloji Bölümü,, X-ış.ınlan labaratuvannda killer içerisindeki titanyum mineraËerinio oluşumun Incelerfcen yapmış olduğum, bir çalışmadır. Bana bu çalışma imkanım sağlayan, çalışma 'boyunca, yardımlarım esirgemeyen. Prof. Dr. Necip Geven "e teşekkür ederim.

DEĞİNİLEN BELGELER

- Alexander, L. and Hug, H.P., 1.948, Hie basic aspects of X-ray absorption in quantitative diffraction analysis of powder mixture. Anal, Chem., 20., 886 - 889..
- Bromberger, I.S. and Hayes, J.B., 1966. Quantitative determination of calcule - dolomite - apatite mixtures by Xray diffraction. J. Sed. Petrolgy, 36,2,. 358 - 361.

Çizelge 1. Deneysel ve hesaplanan veriler. Sütun başlıkları için metine bakınız.

%W* _{aa} (kullanılan)	len.	4	la I	l _o / l _o	in(1 ₆ / 1 ₆)	Anatas pikinin düzeltilmiş şiddeti	%W _{An} (hesaplanan)	Fark
2	25	2010	483	0.240	-1.426	60,754	2.48	0.48
10	70	1960	400	0.204	-1.589	184,281	9.67	0.33
20	145	1550	360	0.232	-1.460	358.415	19.82	0.18
30	198	1450	290	0.200	-1.609	526,292	29.60	0.40
40	200	2150	402	0.197	4 674	712 406	40.44	0.44



Şekil 1. Anatasın örnek içerisindeki yüzdesi ile anatas pikinin düzeltilmiş şiddeti arasındaki ilişkiyi gösteren grafik.

- Hubbacd, C.R., Evans, E.H., and Smith., D.K., 1976,. The reference intensity ratio, 1/to» for computer simulated powder patterns. J. Appl. Cryist., 9,169 -174.
- Klug, H.P. and Alexan.der, L»E., 1974, X-ray diffraction, procédures for polycrystalline and amorphous materials¹ Iota Wiley and Sons, New York, 966 pp.
- Ladd, M.F.C, and Palmer, R.A., 1985, Structure determination, by X-ray crystallography, Plenum Press, New York, 502 pp.
- Moore,, CA., 1968, Quantitative analysis of naturally occuring moltlcomponent mineral systems by X-ray diffraction. Clays and Clay Min., 16,325 - 336..
- Moore* D.M. and Reynolds, R-C Jr., 1989, X-ray diffraction and the identification and analysis of clay minerals, Oxford University Press, New York, 332 pp.
- Sparr, R,A. and Myers, H., 1.957, Quantitative- analysis, of anatase - rutil mixtures with an X-ray diffractonieter. Anal. Chem., 29,5,760 - 762.
- Williams, P.P., 1959,, Direct quantitative diffractometric analysis. Anal, Chem,, 31» 1842 - 1844.