カオリナイトへのヒドラジンのインターカレーショ ン

著者	森元 千博, 富田 克利, 河野 元治
雑誌名	鹿児島大学理学部紀要.地学・生物学
巻	29
ページ	21-34
別言語のタイトル	Intercalation of Hydrazine into Kaolinite
URL	http://hdl.handle.net/10232/00003940

カオリナイトへのヒドラジンのインターカレーション

森元千博¹) · 富田克利¹) · 河野元治²)

(1996年9月5日受理)

Intercalation of Hydrazine into Kaolinite

Chihiro MORIMOTO¹⁾, Katsutoshi TOMITA¹⁾ and Motoharu KAWANO²⁾

Abstract

The purpose of this study was to investigate the influences of crystallinity of kaolinites on intercalation of hydrazine. Using natural kaolinites from Irikimine, Kagoshima Prefecture, Kampaku-mine, Tochigi Prefectuer, Ibusuki, Kagoshima Prefecture, and from Georgia of America, experiments of intercalation were carried out for unheated samples and heated samples at various temperatures up to 500°C to know the heating effects on intercalation.

The 7.2Å spacing of kaolinite layer expands to 10.4Å after intercalation. The degree of intercalation is given by the ratio $\alpha = I_{10}/(I_{10}+I_7)$, where I_{10} and I_7 represent the integrated intensities of the peaks 10.4 and 7.2Å, respectively.

Results of experiments for unheated samples show that the degrees of intercalation of high crystallinity kaolinites were higher than those of lower crystallinity kaolinites. Results of experiments for samples heated at higher than 400° showed that the degree of intercalation decreased as compared to that of unheated samples. These results indicate that hydrazine could intercalate eisily in interlayers of unheated kaolinites having higher crystallinity. It is considered that interlayers of kaolinte having lower crystallinity have some distortions and it is more difficult to penetrate hydrazine into interlayers of kaolinite having lower crystallinity than those of kaolinite having higher crystallinity. The crystallinity of kaolinite after heating at higher than 400° decreased. The reason is considered as follows. Distortion occured after heating and penetration of hydrazine became difficult.

Key words: Intercalation, Hydrazine, Kaolinte, Heating, Crystallinity.

¹⁾ 鹿児島大学理学部地学教室 〒890 鹿児島市郡元1丁目21-35

Institute of Earth Sciences, Faculty of Science, Kagoshima University, 1-21-35 Korimoto, Kagoshima 890, Japan

²⁾ 鹿児島大学農学部生物環境学教室 〒890 鹿児島市郡元1丁目21-24 Department of Environmental Sciences and Technology, Faculty of Agriculture, Kagoshima University, 1-21-24 Korimoto, Kagoshima 890, Japan

1. はじめに

カオリナイトなどの粘土鉱物は層間化合物を形成するためにある有機分子を吸収することが 知られている.カオリナイトに直接インターカレートするゲスト分子として、ホルムアミド、 カリウム酢酸塩、ヒドラジン、ジメチルスルホキシド、N – メチルホルムアミド、ジメチル ホルムアミドなどがある (Wada, 1961; Ledoux and White, 1966; Olejnik *et al.*, 1970; Olejnik *et al.*, 1971a, 1971b; Adams *et al.*, 1976; Adams, 1978a, 1978b; Churchman *et al.*, 1984; Theng *et al.*, 1984).

これらの分子はカオリナイトからハロイサイトを区別する方法として用いられる.また,こ れらをインターカレートさせた層間化合物は,カオリナイトなどの粘土の層間に直接入らない 有機分子をインターカレートさせて新たな層間化合物を形成するための中間ステップとして用 いられている.このようにして形成された新たな層間化合物は,もともと鉱物が持っていた性 質とはまったく異なる性質を持つようになることが報告されている.そのため種々の機能性を 持った材料として使用できるのではないかということで,直接層間に入らない有機分子をイン ターカレートさせて新しい層間化合物をつくる研究はよくなされている.しかし,一方では元 の結晶(ホスト種)と直接インターカレートする有機分子(ゲスト種)の関係についてはまだ 詳しくわかっていないことが多い.そこで今回は,カオリナイトの結晶度の違いによるヒドラ ジンのインターカレーションへの影響およびカオリナイトをいくつか異なる温度で加熱した後 ヒドラジンをインターカレートさせ,加熱によるインターカレーション反応率の変化について 研究した.

2. 実験方法

2.1 試料

実験に用いた試料は、ジョージアカオリナイト(KGa-1, USA)、関白カオリナイト(栃木県)、入来カオリナイト(鹿児島県)および指宿カオリナイト(鹿児島県)である.これらの 試料の化学分析値を Table 1 に示す.これらの原土をメノウ乳鉢で指頭に感じなくなる程度に 軽く摩砕し、水に懸濁させ超音波分散した後、沈降法による粒径分別を行ない < 5 μ mの部分 を回収した.回収した試料をガラス板に薄くはりつけ風乾させたものをX線粉末回折分析用の 定方位試料とした.カオリナイトにインターカレートさせる試薬にはヒドラジン(hydrazine, NH₂・NH₂)を用いた.

2.2 実験

定方位試料にヒドラジンを滴下し、1~192時間反応させたものをX線粉末回折(XRD)分析した.XRD分析時以外は試料の乾燥防止のため密閉容器にいれ保管した.得られた回折ピークからヒドラジンの時間変化に伴うインターカレーション反応率(α)を求めた.インターカレーション反応率は井上・奥田(1973)の方法に従い、カオリナイト001反射(d=7.2Å)の積分強度($I_{1,2}$)とヒドラジンのインターカレートにより生じた001反射(d=10.4Å)の積分強度($I_{10,4}$)を測定し、インターカレーション反応率(α)= $I_{10,4}/(I_{10,4}+I_{7,2})$ の式から求めた.

ヒドラジンの濃度によるインターカレーションへの影響は、蒸留水で10,30,50,70%濃度 に希釈したヒドラジンを試料に滴下し、時間に対するインターカレーション反応率を調べた. 加熱によるインターカレーションへの影響は、試料をそれぞれ300℃、400℃、450℃、および 500℃で1時間加熱した後、最も反応率のよい濃度のヒドラジンを試料に滴下し1~192時間反

	GEORGIA ¹	KAMPAKU ²	IRIKI ³	IBUSUKI ⁴
 SiO ₂	44.20	44.59	44.95	44.30
$A1_2O_3$	39.70	35.75	38.49	34.70
TiO ₂	1.39	0.33	0.55	0.17
Fe_2O_3	0.13	0.20 ر	^{1.99} ر	2.38
FeO	0.08	}	}	tr.
MnO	tr.	n.d.		tr.
MgO	0.03	0.04	0.01	0.55
CaO	n.d.	2.75	n.d.	tr.
Na ₂ O	0.01	0.60	0.06	tr.
K ₂ O	0.05	0.40	0.04	0.01
P_2O_5	0.03			tr.
$H_2O(+)$	12.60	14.56	14.06	15.30
$H_2O(-)$	1.18	0.35	0.01	2.10
F	0.01			
Total(%)	99.41	99.57	100.16	99.51
 1. /				

Table 1. Chemical composition of kaolinite.

¹ van Olphen and Fripiat(1979).

² Tomita(1967).

³ Kawano and Tomita(1991).

⁴ Tomita *et al.*(1994).

n.d. : not determined.

応させてインターカレーション反応率を求めた. 試料の結晶度は, Hinckley (1963) 法および Hughes and Brown (1979) による方法を用いて XRD パターンから, また赤外線吸収スペク トルの3695cm⁻¹と3620cm⁻¹の OH 基の伸縮振動バンドの割合(Paker, 1969) から推定した. XRD 分析は理学電機製ガイガーフレックスを用い, 加速電圧30kV, 電流15mA の出力条件 で CuK *a* 線を使用した.示差熱分析 (DTA) は理学電機ミクロ熱分析装置を用い, 10℃/min の昇温速度で室温から1100℃まで加熱測定した.赤外分光(IR)分析は, JASCO A-302

Infrared Spectrophotometer を用い, KBr 錠剤法により5040~330cm⁻¹の範囲を測定した.

3. 結果及び考察

ヒドラジンをインターカレートさせる前のカオリナイトの XRD パターン, DTA 曲線, IR スペクトルを Fig. 1 に示す. 結晶度のよいカオリナイトに特徴的な 3 組の三重非底面反射(4. 46-4. 36-4. 18Å, 2.56-2. 53-2. 49Å, 2.38-2.34-2.29Å)が XRD ピークから認められる. DTA 曲線ではカオリナイトの構造中の OH 基の脱水による吸熱ピークが510~534℃にみられ, IR スペクトルではその OH 基の伸縮振動による吸収バンドが 3 本(3696, 3654, 3622cm⁻¹)見られ る.







Fig. 1 X-ray powder diffraction patterns (1), differential thermal analysis curves (2) and infrared absorption spectra (3) of kaolinites. Labels Q and A signify diffraction peaks of quartz and alunite, respectively. (a): Georgia; (b): Kampaku; (c): Iriki; (d): Ibusuki.



Fig. 2 X-ray powder diffraction patterns of kaolinites at various stages of intercalation with hydrazine. Numbers indicate the age of intercalates in hours.
(a) Georgia; (b) Kampaku; (c) Iriki; (d) Ibusuki.





●: Georgia; ▲: Kampaku; ■: Iriki; ♦: Ibusuki.

3.1 反応時間によるインターカレーションへの影響

前述の4つのカオリナイトにヒドラジンをインターカレートさせた. XRD 分析から,カオ リナイトの001反射(7.2Å)に対して層間が3.2Å広がった10.4Åのカオリナイトーヒドラジン 複合体の回折ピークが得られた.

ヒドラジンの反応時間に対する XRD パターンを Fig.2に、インターカレーション反応率を Fig.3に示す.ジョージアカオリナイトは、ヒドラジンに1時間反応させた時にはすでに7.2 Åの回折ピークは完全に消失し、10.4Åの強い回折ピークが現れている.これらの回折ピーク の強度比から求めるインターカレーション反応率は1.0であり、ヒドラジンの完全なインター カレーションが起こっていることがわかる.関白、入来および指宿のカオリナイトでは、1時 間の反応後は10.4Å、7.2Åの両方の回折ピークが認められる.時間の経過に対する回折ピー クの強度をみると、7.2Åの強度に変化はほとんどみられないが、10.4Åは次第に強くなって いる.インターカレーション反応率を見ると、ヒドラジンに反応させはじめてから24時間以内 に急激な上昇が起こり、それ以後は緩やかな上昇をしている.192時間後のインターカレーショ ン反応率は約0.9で、表示していないが400時間後の反応率も約0.9とほぼ一定していることか ら、関白、入来および指宿カオリナイトはヒドラジンに対して192時間後には平衡になってい ると推定できる.またこのことから関白、入来および指宿カオリナイトはヒドラジンに対して 完全なインターカレーションをしないと考えられる.

それぞれのカオリナイト試料でヒドラジンに対する反応率が異なることについては、以下に 述べるカオリナイトの結晶度によるインターカレーション反応率への影響のところで触れる.



Fig. 4 The effect of contact time on hydrazine intercalation (complex formation) by kaolinite under various concentration of aqueous hydrazine solution.
(a) Georgia; (b) Kampaku; (c) Iriki; (d) Ibusuki.
●: 100%; ▲: 70%; ■: 50%; ◆: 30%; x:10%.

3.2 濃度によるインターカレーションへの影響

インターカレートするヒドラジンの濃度による影響については,10,30,50,および70%に 希釈したヒドラジンをカオリナイトにインターカレートさせる実験を行なった.カオリナイト へのヒドラジンの各濃度におけるインターカレーション反応率を Fig.4 に示す.

ジョージアカオリナイトは、ヒドラジンの濃度が50,70%でも2時間後には完全なインター カレーションがおこっている.濃度が30%になると、カオリナイトへのヒドラジンの反応速度 は極端に遅くなり、実験をはじめてから24時間以上経ってはじめてインターカレーションがお こっている.インターカレーション反応率も極端に低くなり、192時間後でも約0.2である.濃 度10%では、ヒドラジンは192時間後でもまったくインターカレートしていない.

関白,入来および指宿カオリナイト試料は、ヒドラジンの濃度を50,70%にして反応させる と、濃度が低い程インターカレーション反応率も低くなる傾向が見られる.それでも192時間 反応させると、濃度が100%のときの反応率とほぼ同じ結果が得られている.30%濃度になる と、ジョージアカオリナイトのときと同様ヒドラジンに対する反応速度が極端に遅くなり、ま た反応率が小さくなり192時間後で0.1~0.2程度である.30%濃度でのインターカレーション 反応率の時間変化を見ると、関白カオリナイトと入来カオリナイトは、192時間後にはヒドラ ジンに対して平衡になっているように見えるが、ジョージアカオリナイトと指宿カオリナイト では192時間後も反応率が上がり、ヒドラジンのインターカレーションが進行しているように 見える.この反応率の変化から、反応時間を延ばしていくとヒドラジンのインターカレーショ ンがさらに進み、50%以上の濃度で得られる結果と同程度の反応率が得られるかもしれない.



Fig. 5 The effect of concentration of hydrazine on intercalation of kaolinite samples.
●: Georgia; ▲: Kampaku; ■: Iriki; ♦: Ibusuki.

濃度が10%では関白,入来,指宿の3試料ともまったくヒドラジンをインターカレートしてい ないが,濃度が30%のときと同様ヒドラジンに長時間反応させることでインターカレーション がおこり,高い反応率を示すかもしれない.

ヒドラジンの濃度に対する192時間後のインターカレーション反応率(Fig. 5)をみると,30%以下の濃度ではカオリナイトへヒドラジンのインターカレーションはほとんど起こらず,濃度が30~50%で反応率が著しく上昇し,50%以上の濃度になると反応率はかなり高い割合で一定になっている.これより,ヒドラジンの濃度を50%以上にして実験を行なうと,完全あるいはほぼ完全なインターカレーションをすることがわかる.ヒドラジンの濃度の違いでインターカレーション反応率に変化がおきるのは,ヒドラジンの物理的性質が関係していると考えられる.ヒドラジンは水との結合力が強く水化物(N₂H₄·H₂O)をつくるという物理的性質を持っている.このことから,ヒドラジンは濃度の低い水溶液中では水化物として存在するためカオリナイトにインターカレートしない,あるいはしにくくなるということが考えられる.

インターカレートしたヒドラジンがカオリナイトとどのように結合しているかについては, IR 分析を行なって調べた. それぞれの試料について,未処理のカオリナイトとヒドラジン処 理後の3400~3800cm⁻¹の領域の IR スペクトルを Fig. 6 に示す. 未処理の試料 (Fig. 6a) で は OH 基の伸縮振動による吸収バンドが3696, 3654, 3622cm⁻¹ にあり, ヒドラジン処理をす ると (Fig. 6b),未処理のカオリナイトに見られる 3 つの吸収バンドのほか3680cm⁻¹ 付近あ るいは3670cm⁻¹付近に新たな吸収バンドが認められる.

粘土に有機分子を反応させる実験については Theng (1974) が報告しており, それによると ゲスト分子の多くはカオリナイトの八面体の外側にある OH 基と水素結合をすることで層間 に固定され,その結果カオリナイトの OH 基の伸縮振動バンドのうち3695,3670,および3655 cm⁻¹の3つが乱されるとしている.今回の実験結果は Theng (1974)の報告とは一致しなかっ た.しかし,ヒドラジンとの反応でカオリナイトの OH 基の吸収バンドに変化が生じている

28



Fig. 6 Infrared absorption spectra in the OH-stretching region of some kaolinite samples (1: Georgia; 2: Kampaku; 3: Iriki; 4: Ibusiki) after various treatments.
(a) raw kaolinite, (b) kaolinite-hydrazine intercalation compound, (c) kaolinite heated at 450°C for 1 hour, and (d) kaolinite-hydrazine intercalation compound heated at 450°C for 1 hour.



Fig. 7 The effect of contact time on hydrazine intercalation (complex formation) by kaolinite after various heating temperatures.

- (a) Georgia; (b) Kampaku; (c) Iriki; (d) Ibusuki.
- ●: unheated; ▲: 300°C; ■: 400°C; ◆: 450°C; x: 500°C.

ことから, ヒドラジンはカオリナイト粒子の表面に吸着しているのではなく, カオリナイト層間に入り込み八面体の外側にある OH 基とヒドラジンが水素結合をしたために新しい吸収バンドが現れたと推定できる.

3.3 加熱によるインターカレーションへの影響

カオリナイトを300℃,400℃,450℃,および500℃で1時間加熱した後ヒドラジンをインター カレートさせ、加熱処理によるインターカレーション反応率への影響を調べた.それぞれの温 度で加熱した試料のヒドラジンの反応時間に対するインターカレーション反応率を Fig.7 に 示す.

すべてのカオリナイトで加熱温度が高くなるにつれヒドラジンの反応時間に対するインター カレーション反応率が低くなる傾向にある.しかし192時間後の反応率を見ると、400℃加熱ま では加熱していないカオリナイトのインターカレーション反応率との差はさほど認められない. 加熱温度が450℃になるとヒドラジンのインターカレートしはじめる時間が遅くなり、192時間 後の反応率も低くなっている.また加熱温度が500℃になるとまったくインターカレートして いない.カオリナイトの加熱温度に対する192時間後のインターカレーション反応率(Fig. 8) をみると、400℃以上の加熱をすることで急激な反応率の減少が起こることがわかる.これよ り400℃以上の加熱をすることでカオリナイトとヒドラジンとの間になんらかの変化が生じて



Fig. 8 The effect of temperature on hydrazine intercalation of kaolinite samples.
●: Georgia; ▲: Kampaku; ■: Iriki; ◆: Ibusuki.

いることが推定できる.そこでインターカレーション反応率が減少している途中の温度におけ る IR 分析を行ない,加熱処理の前後でヒドラジンのカオリナイト層間での状態を調べてみた. それぞれの試料について、450℃加熱後、および450℃加熱-ヒドラジン処理後の3400~3800 cm⁻¹の領域の IR スペクトルを Fig. 6c-d に示す.450℃加熱後(Fig. 6c)の OH 基の吸収バ ンドは、ジョージア、関白,入来のカオリナイトで3696,3656,3,622cm⁻¹付近に、指宿カオ リナイトで3695,3671,3654,3622cm⁻¹にみられる.加熱前(Fig. 6a)と比較すると加熱後 のバンドの位置が若干ずれているようにみえる.これは加熱することでカオリナイトの結晶に わずかな歪みが生じたためであると考えられる.450℃加熱処理後の試料にヒドラジン処理を すると(Fig. 6d),450℃加熱後の試料にみられる3つの吸収バンドのほか、ジョージア、関 白、入来のカオリナイトで新たに3680cm⁻¹付近に新しい吸収バンドが現れている.これらの バンドの位置は未加熱試料をヒドラジン処理したとき(Fig. 6b)のバンドの位置とはずれて おり、このバンド位置のずれも加熱によってカオリナイトの構造に歪みが生じた結果であると 考えられる.これより400℃以上の加熱でカオリナイトの結晶構造に歪みが生じ、その歪みが ヒドラジンのインターカレーションに影響を与えるために反応率が悪くなっているということ が考えられる.

3.4 結晶度によるインターカレーション反応率への影響

カオリナイトの結晶度を表わす指標として,XRDパターンから求めるヒンクレー指数 (Hinckley, 1963) や Hughes and Brown (1979)による方法,IR スペクトルのOH 基の吸収 バンドから求める方法 (Parker, 1969)などがある.今回の実験に用いた4つのカオリナイト 試料についてそれぞれの方法より求めた結晶度指数をTable 2 に示す.3つの方法およびDTA 曲線 (Fig.1)より得られた結果を総合すると,結晶度はジョージアカオリナイト≒指宿カオ リナイト>入来カオリナイト>関白カオリナイトという関係になる.

未処理のカオリナイトへのヒドラジンのインターカレーション反応率についてみてみると (Fig. 3),反応率の良さはジョージアカオリナイト>指宿カオリナイト>入来カオリナイト>

		IR	
	Hinckley	Hughes & Brown	Parker
Kaolinite	(1963)	(1979)	(1969)
GEORGIA	0.41	13.4	1.32
KAMPAKU	0.32	12.6	1.09
IRIKI	0.41	8.4	1.26
IBUSUKI	0.50	10.9	1.30



Table 2 Measures of kaolinite crystalinity derived from XRD and IR patterns

Fig. 9 Degree of intercalation of hydrazine vs. crystallinity index of raw kaolinites.
●: Georgia; ▲: kampaku; ■: Iriki; ◆: Ibusuki.





- ●: Georgia; ▲: kampaku; ■: Iriki; ◆: Ibusuki.
- 1:300℃; 2:400℃; 3:450℃; 4:500℃.

関白カオリナイトという順であった. この反応率のよさの結果とカオリナイトの結晶度のよさ のならびはほぼ一致している. このことから結晶度のよいカオリナイトほどヒドラジンに対す るインターカレーション反応率が高くなるということが考えられる. そこでカオリナイトの結 晶度とヒドラジンへの反応率についてみると (Fig. 9),ある程度正の相関関係のあることが 読み取れる. Parker (1969)の方法を用いて加熱処理後のカオリナイトについても結晶度を測 定し,加熱後の結晶度指数とヒドラジンへのインターカレーション反応率についても比較検討 してみた. その結果 (Fig. 10)は加熱前の試料で得られた結果と同様,相対的に結晶度が高 くなるにつれてインターカレーション反応率も高くなるという傾向が得られた. このことはカ オリナイトにヒドラジンをインターカレートさせることでカオリナイト試料の結晶度を知る上 での指標になると思われるが,天然に産する多くのカオリナイト試料を分析し同様の結果を得 る必要がある.

4. 謝辞

本研究を進めるにあたり, 鹿児島大学理学部地学教室の山本温彦助教授には有益なご指導, ご助言をいただいた.

末筆ながらここに謝意を表します.

文 献

- Adams, J. M., Reid, P. I., Thomas, J. M., and Walters, M. J. 1976. On the hydrogen atom positions in a kaolinite : formamide intercalate. *Clays and Clay Minerals* 24, 267-269.
- Adams, J. M. 1978a. Differential scanning calorimetric study of the kaolinite; N-methylformamide intercalate. *Clays and Clay Minerals* **26**, 169-172.
- Adams, J. M. 1978b. Unifying features relating to the 3D structures of some intercalates of kaolinite. *Clays and Clay Minerals* **26**, 291-295.
- Churchman, G. J., Whitton, J. S., Claridge, G. G. C., and Theng, B. K. G. 1984. Intercalation method using formamide for differentiating halloysite from kaolinite. *Clays and Clay Minerals* 32, 241-248.
- Hinckley, D. N. 1963. Variability in "Crystallinity" Values among the Kaolin Deposits of the Coastal Plain of Georgia and South Carolina. *Clays and Clay Minerals* **11**, 229-235.
- Hughes, J. C. and Brown, G. 1979. A crystallinity index for soil kaolinsand its relation to parent rock, climate and maturity. *Journal of Soil Science* **30**, 557-563.

井上圭吉·奥田進, 1973. 窯業協会紙 81, 353-357.

- 河野元治・富田克利, 1991. 鹿児島県入来カオリン鉱床産カオリナイトの鉱物学的性質と生成過程.粘土 科学 30, 229-239.
- Ledoux, R. L. and White, J. L. 1966. Infrared studies of hydrogen bonding interaction between kaolinite surfaces and intercalated potassium acetate, hydrazine, formamide, and urea. *Journal of Colloid Interface Science* 21, 127-152.
- Olejnik, S., Posner, A. M., and Quirk, J. P. 1970. The intercalation of polar organic compounds into kaolinite. *Clay Minerals* 8, 421-434.

Olejnik, S., Posner, A. M., and Quirk, J. P. 1971a. The IR spectra of interlamellar kaolinite-

amide complexes - I. The complexes of formamide, N-methylformamide and dimethylformamide. *Clays and Clay Minerals* **19**, 83-94.

- Olejnik, S., Posner, A. M., and Quirk, J. P. 1971b. The infrared spectra of interlamellar kaolinite-amide complexes II. Acetamide, N-methylacetamide and dimethylacetamide. *Journal of Colloid Interface Science* 37, 536-547.
- Parker, T. W. 1969. A classification of kaolinites by infrared spectroscopy. *Clay Minerals* 8, 135-141.
- Theng, B. K. G. 1974. The Chemistry of Clay-Organic Reactions. Adam Hilger, London, 243-260.
- Theng, B. K. G., Churchman, G. J., Whitton, J. S., and Claridge, G. G. C. 1984. Comparision of intercalation methods for differentiating halloysite from kaolinite. *Clays and Clay Minerals* 32, 249-258.
- 富田克利, 1967. 水熱条件下での水酸化ナトリウムと粘土鉱物との反応生成物. 岩石鉱物鉱床学会誌 58, 55-66.
- 富田克利・河野元治・鬼塚浩次・加川博敏・田中純朋, 1994. 鹿児島県指宿地域の粘土鉱物.粘土科学 34, 1-10.
- van Olphen, H. and Fripiat, J. J. 1979. Data Handbook for Clay Materials and Other Non-Metallic Materials, Pergamon Press, Oxford, 346 pp.
- Wada, K. 1961. Lattice expansion of kaolin minerals by treatment with potassium acetate. American Mineralogist 46, 78-91.