



UNIwersytet
WARSAWski

Wydział Chemii



Warszawa, dnia 18.03.2020 r.

WCH.1210-2/2020-1

Ogłoszenie o konkursie

na stanowisko **adiunkta (grupa pracowników badawczych)** w ramach projektu OPUS z NCN pod tytułem: „**Przejścia fazowe w minerałach indukowane ciśnieniem i badane za pomocą eksperymentalnych rozkładów gęstości elektronowej - studium wykonalności**”.

Kierownik projektu: **Prof. dr hab. Krzysztof Woźniak**

Osoba zatrudniona w ramach niniejszego konkursu będzie odpowiedzialna za realizację zadań w ramach w/w grantu naukowego przyznanego przez NCN decyzją: **NR DEC-2019/33/ B/ST10/02671**. Będzie prowadził działalność w obszarze nauk ścisłych i przyrodniczych.

Liczba dostępnych etatów: **1**

Zakres obowiązków: adiunkt (ekspert krystalograficzny): osoba ta będzie odpowiedzialna za zbieranie wysokorozdzielczych rentgenowskich danych dyfrakcyjnych dla minerałów w warunkach atmosferycznych oraz pod ciśnieniem, procesowanie danych, udokładnienie struktur, udokładnienie eksperymentalnych gęstości elektronowych, analizę uzyskiwanych gęstości elektronowych minerałów, komplementarne obliczenia kwantowe dla układów periodycznych, programowanie drobnych fragmentów programów, opiekę nad doktorantami i studentami.

Kwalifikacje kandydata/teki:

- tytuł doktora nauk w zakresie krystalografii, mineralogii, chemii, fizyki, informatyki, matematyki lub dziedzin pokrewnych, uzyskany w ciągu ostatnich 7 lat,
- praktyczna umiejętność udokładnienia eksperymentalnych gęstości elektronowych oraz/i w badaniach kryształów pod wysokim ciśnieniem,
- doświadczenie w obliczeniach kwantowych dla układów periodycznych,
- znajomość krystalografii, mineralogii, fizyki ciała stałego, struktur nieorganicznych, badań ciśnieniowych kryształów,
- doświadczenie w inicjowaniu, przeprowadzaniu i raportowaniu wyników badań interdyscyplinarnych
- bardzo dobra znajomość języka angielskiego w mowie i piśmie
- zdolność do pracy zarówno zespołowej jak i samodzielnej
- doskonałe zdolności analityczne oraz umiejętność rozwiązywania problemów
- potwierdzone umiejętności pisania tekstów naukowych

Mile widziane:

- doświadczenie w krystalografii kwantowej
- doświadczenie w metodach ab-initio obliczeniowej chemii kwantowej i w metodach ab initio włącznie z obliczeniami dla układów periodycznych.

Kandydat/ka musi spełniać wymagania zawarte w art. 113 ustawy - Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce z dn. 20.07.2018 (Dz. U. z 2018 r., poz. 1668 z późn. zm.).

Zgłoszenie powinno zawierać:

- list motywacyjny
- życiorys (CV),
- informacja o przetwarzaniu danych osobowych oraz oświadczenie o zapoznaniu się z procedurą konkursową (wzory do pobrania ze strony: <http://www.chem.uw.edu.pl/oferty-pracy/>),
- spis publikacji (i/lub wykonanych programów) z podkreśleniem 3 najważniejszych prac
- krótki opis 3 najważniejszych osiągnięć
- 1 opinia konfidenjalna opinia promotora (lub szefa), pod którego kierunkiem wykonywało się pracę naukową wysłana, wysłana bezpośrednio na adres e-mailowy: mincryst@chem.uw.edu.pl

Warunki zatrudnienia:

Zatrudnienie na pełnym etacie. Praca od **1.05.2020r.** do **31.03.2023r.**, na Wydziale Chemii Uniwersytetu Warszawskiego.

Termin składania dokumentów upływa z dniem: **19.03.2020r.**

Zgłoszenia należy przesyłać na adres: mincryst@chem.uw.edu.pl z dopiskiem: „**Mincryst Adiunkt 1**”

Całkowite wynagrodzenie przed opodatkowaniem (brutto/brutto) 10 000PLN/miesiąc

Dokumentacja złożona przez kandydatów zostanie oceniona przez komisję, której przewodniczy kierownik projektu **prof. Krzysztof Woźniak**. **Wybrani kandydaci zostaną zaproszeni na spotkanie do 23/03/2020r.** Końcowa decyzja komisji będzie przedstawiona kandydatom za pomocą poczty elektronicznej/telefonicznie do **16.04.2020r.**

Procedura rekrutacji jest 2-stopniowa. W pierwszym etapie oceniane są przez Komisję Rekrutacyjną dokumenty złożone przez aplikantów i na ich podstawie wybranych będzie do 6 osób, które zaproszone będą na rozmowę kwalifikacyjną. W uzasadnionych przypadkach rozmowa ta może także odbyć się drogą internetową. Tylko osoby, które złożą kompletną dokumentację będą rozważane w procedurze rekrutacyjnej.

Konkurs jest pierwszym etapem procedury zatrudnienia na stanowisku nauczyciela akademickiego, a jego pozytywne rozstrzygnięcie stanowi podstawę do dalszego postępowania.

Abstract: " Phase transitions in minerals induced by pressure and studied by experimental charge densities - feasibility studies".

Mineralogy and crystallography have common roots. For centuries the main subject of crystallographic studies were minerals. Only at the beginning of the twentieth century did these two branches of science separate. Crystallography focused mainly on the development of new research methods (including those based on X-ray diffraction), while mineralogy focused on the properties of minerals. Both these branches of science are combined in X-ray studies of the structure and properties of minerals. Almost all (ca. 99.7%) out of 1.5mln known crystal structures have been determined by applying a 100-year old spherical Independent Atom Model (IAM) in the refinement of X-ray data. This also includes almost all minerals (ca. 5500). IAM was proposed by W. H. Bragg in 1914. It is a great paradox that researchers use now sophisticated synchrotrons and diffractometer and then refine more than a century old model (IAM) of electron density in crystals/minerals.

There are only a few thousands of crystal structures refined by aspherical approaches such as quantitative Multipole Refinement (MR) of electron density or Hirshfeld Atom Refinement (HAR). This includes ca. 35 minerals refined within last 50 years by multipole refinement including published by us electron density of fluorite. We have just refined experimental electron density for single crystal of grossular under pressure **and up to our knowledge this is the very first successful refinement of quantitative electron density in minerals under pressure using multipole refinement.** These results and a new design of Diamond Anvil Cell with wider opening angle (up to 120° allowing for up to 50GPa pressure) opens completely new field of mineralogical studies.

So the aim of this project is to apply MR in pioneering combination of experimental charge densities with high pressure and variable temperature studies of minerals and processes they undergo. We plan to perform feasibility studies of phase transitions in model minerals induced either by applying pressure or temperature (or both stimuli). We want to select minerals which undergo phase transitions below 50GPa, diffract well enough at high diffraction angles (this is a must for experimental charge densities), and for which - at least for some of them – phase transitions have already been studied at the structural level by using routine methods. **We will practically demonstrate how far deeper insight can be gained by applying multipole refinement of experimental electron densities in minerals compering to routine structural studies.** This includes the following: -far better (more precise and more accurate) geometrical (bond lengths and valence angles) and thermal (ADPs) parameters of atoms in minerals; -possibility of tracing flow of charge (charge transfer) among ions in the crystal lattices of minerals under variable pressure or temperature, reliable experimental topology of charge distributions and charge and volumes of ions forming crystal lattices of different phases of minerals – this will allow for more reliable theoretical modelling of ionic crystals - and point and integrated electron density parameters at critical points of electron density distributions and at other key points of the mineral structures studied (for example deviations from sphericity of ions in crystal lattices of minerals); -reliable estimates of energy of electrostatic interactions, electrostatic potential (ESP) and its parameters in minerals, electric field gradient and, in general, all one electron properties of atom which can be correlated with different mineralogical and physicochemical properties of minerals; -we also want to explain the nature of changes of the most important interactions which determine phase transitions particularly at the level of changes of details of electron density and analyse the most important factors influencing phase transitions).

The phase transitions in the following minerals will be studied (of course only when different phases of these minerals diffract well enough at high diffraction angles): **Kyanite** [from Brazil and from the Kola Peninsula, Russia, Al_2SiO_5 , Triclinic, P-1], **Diopside** [Bazenowskoje, Russia, $\text{CaMgSi}_2\text{O}_6$, Monoclinic, C2/c], **Enstatite** [Kraubath, Austria, $\text{Mg}_2\text{Si}_2\text{O}_6$, Orthorhombic, Pbc], **Pyrope** [Czechia and Italian Alps, $\text{Mg}_3\text{Al}_2(\text{SiO}_4)_3$, Cubic, Ia3d], **Olivin, Forsterite** [from Vesuvius volcano and Norway Mg_2SiO_4], **Wollastonite** [(from Garby Izerskie, Poland, $\text{Ca}_3\text{Si}_3\text{O}_9$ Triclinic, P-1], **Brucite** [from N'chwaning II Mine, RSA, $\text{Mg}(\text{OH})_2$, Trigonal, P-3m], **Quartz** (α and β) [SiO_2], **Boracite** [$\text{Mg}_3\text{B}_7\text{O}_{13}\text{Cl}$, Orthorhombic, Pca2₁], **Diamond** and **Graphite** and other interesting minerals and new phases undergoing phase transitions.

This project is important for purely scientific reasons related to understanding the nature of phenomena occurring in minerals but also important for geophysicists describing methods of propagating seismic waves in the Earth's mantle and those dealing with various models of gravitational phenomena, mineralogists involved in modeling distribution of admixture of trace elements in minerals and ways to redistribute them during phase changes. Over 100 years after the Bragg research, we offer new possibilities in mineralogical research.