

**substance: FeSi<sub>2</sub>**

**property: coordination distances of the atoms in the orthorhombic phase**

From [71D]

T(1) –	2Si(1)	2.338 Å
	2Si(2)	2.338 Å
	2Si(1)	2.376 Å
	2Si(2)	2.385 Å
	2T(2)	2.967 Å
T(2) –	2Si(1)	2.333 Å
	2Si(2)	2.335 Å
	2Si(2)	2.429 Å
	2Si(1)	2.437 Å
	2T(1)	2.967 Å
Si(1) –	4T	2.333...2.437 Å
	Si(2)	2.499 Å
	Si(2)	2.512 Å
	Si(1)	2.529 Å
	Si(1)	2.561 Å
	Si(2)	2.587 Å
	4T	2.335...2.429 Å
Si(2) –	Si(2)	2.449 Å
	Si(1)	2.499 Å
	Si(2)	2.511 Å
	Si(1)	2.512 Å
	Si(1)	2.587 Å

**References:**

71D Dusauroy, Y., Protas, J., Wandji, R., Roques, B.: *Acta Crystallogr. B* 27 (1971) 1209.