



Vol. 12, No. 2, 1383/2004 Fall & Winter

Mineralogy, chemistry and genesis of bentonite of the Eocene sediments at Aftar region, western Semnan

K. Bazargani-Guilani¹, M.S. Rabbani²

 1- Department of Geology, Faculty of Science, Tehran University, Iran
 2- Department of Chemistry, Faculty of Science, Tehran University,Iran E-mail: mrabbani@chamran.ut.ac.ir

(Received: 16/11/2003, received in revised form: 22/06/2004)

Abstract: The bentonites of Aftar region, with average of 15 meters thickness and about 10 km long, are volcanoclastic sequence of Semnan Formation that formed in a shallow sea water environment. Based on the field, XRD data, microscopic and scanning electron microscopic (SEM) studies, as well as chemistry, the bentonite beds contain zeolites (clinoptilolite and mordenite), gypsum, calcite, celestine, opal, quartz, crystobalite and aragonite associated with clay minerals. XRD data of air-dried, glycolated and heated of clay fractions show the majority of the clay minerals are of swelling and of dioctahedral, smectite types. FTIR spectra, in agreement with chemical analyses data, reveal that the smectites are of Wyoming type (SWy-2) montmorillonite. The structural formula unit of representative clay of Aftar region, based on 11 oxygens, is:

 $(Ca_{0.057}Na_{0.270}K_{0.030})(Al_{1.515}Mg_{0.313}Fe_{0.109}Ti_{0.010})(Si_{4.015}O_{10})(OH)_2.$

Based on the composition of tuff and bentonites, the bentonites appear to be derived from alteration of acidic (dacitic to rhyolitic) tuffs of Eocene age in a relatively basic environment. Relatively stable smectites and zeolites are formed by dissolutim of less stable glass of vitric ash that was present in tuff during variation in basic environmental conditions.

Keywords: bentonite, smectite, montmorillonite, zeolite, tuff, SEM, FTIR, XRD, Aftar, Semnan.

[Downloaded from ijcm.ir on 2025-06-26]



سال دوازدهم، شمارهٔ ۲، پائیز و زمستان ۸۳، از صفحهٔ ۱۶۹ تا ۱۸۸



کانی شناسی، مشخصات شیمیایی و تکوینی بنتونیت تهنشستهای ائوسن منطقهٔ افتر، غرب سمنان

کمال الدین بازرگانی گیلانی^۱، محمد صادق ربّانی^۲

۱ – دانشگاه تهران، دانشکده علوم، گروه زمینشناسی ۲ – دانشگاه تهران، دانشکده علوم، گروه شیمی پست الکترونیکی: mrabbani@chamran.ut.ac.ir

(دریافت مقاله ۱۳۸۲/۸/۲۵ ، دریافت نسخه نهایی ۱۳۸۳/۴/۱)

چکیده: بنتونیتهای متورم شونده شمال افتر، به ضخامت متوسط ۱۵ متر و طول حدود ۰۱کیلومتر در یک توالی آذرآواری، سازند سمنان را در محیطی کم عمق تشکیل داده است. بر مبنای مطالعات میدانی، دادههای پراش پرتو ایکس، مطالعات میکروسکوپیکی و میکروسکوپ الکترونی روبشی، و شیمی، لایههای بنتونیتی حاوی زئولیتهای کلینوپتیلولیت و موردنیت، ژیپس، کلسیت، دولومیت، سلستین، اوپال، کوارتز، کریستوبالیت و آراگونیت همراه کانیهای رسی است. دادههای پراش پرتو ایکس کانیهای رسی در شرایط هوای خشک، اتیلن گلیکولی، و در دمای 2°۰۵۵، نشان میدهد که این کانیها عمدتاً از گروه رسهای متورم شونده (اسمکتیتها) و دو هشت وجهی، هستند. طیف فروسرخ FTIR، در توافق با دادههای تجزیه شیمیایی نشان میدهد که اسمکتیتهای مورد مطالعه از نوع مونتموریونیت وایومینگ (2-Swy) اند. واحد فرمول شیمیایی کانی رسی شاخص منطقه، بر مبنای ۱۱ اکسیژن به صورت راک(O1)(OH).

بر مبنای ترکیب توف و بنتونیتها، به نظر میرسد که بنتونیتها از تبدیل توفهای اسیدی (ریولیتی تا داسیتی) با سن ائوسن در محیط تقریبا قلیایی تشکیل شده است. اسمکتیت و زئولیتهای نسبتاً پایدار از طریق انحلال شیشهٔ ناپایدار موجود در توفها به صورت درونزادی با تغییر شرایط در محیط قلیایی صورت گرفته است.

واژههای کلیدی: بنتونیت، اسمکتیت، مونتموریونیت، زئولیت، توف، میکروسکپ الکترونی، طیف سنجی فرو سرخ، پراش پرتو ایکس، افتر، سمنان.

مقدمه

بنتونیتها سنگهایی هستند که بخش اعظم آنها را کانیهای رسی تشکیل داده اند. سازمان زمین شناسی ایران اطلاعاتی گسترده و کلی در مورد بنتونیتهای ایران، بدون اشارهٔ اختصاصی به بنتونیتهای افتر، گردآوری و منتشر کرده است[1]. پیجوییهای خاک صنعتی (زئولیت و بنتونیت) منطقهٔ افتر توسط افتخارنژاد[۲] انجام شده است. کانیهای رسی یکی از مهمترین مواد تشکیل دهنده ته نشستهاست. رسها ذرات ریزی به ابعاد کمتر از ۲μ۳ ۲ دارای ساختاری صفحه مانند بوده و از نظر جذب آب به دو صورت متورم شونده و نامتورم شونده عمل می کنند. رسهای متورم شونده را اسمکتیت می گویند[۳]. شناسایی رسها در ابتدا با استفاده از میکروسکوپهای نوری صورت می گرفت، اما امروزه شناخت کانیهای رسی با استفاده از پرتو ایکس(XRD)، طیفسنجی IR، میکروسکوپ الکترونی روبشی و عبوری (KEM و روبای کاری کاری و TEM)، تریا می می رادیواکتیو (K-Ar)، و نرم افزارهای کامپیوتری برای تحلیل داده ها صورت می گیرد.

شناسایی کانیهای رسی به خاطر کاربردهای مختلفی که در کشاورزی، کاغذسازی، لاستیک، پلاستیک، سرامیک، سیمان، و فرایند تولید روغن خوراکی، و غیره دارد ضروری است. در امور مرتبط با مخازن نفت، مطالعهٔ میزان نفوذپذیری و خلل و فرج کانیهای رسی، تأثیر آب و یا مواد اسیدی مورد استفاده در هنگام استخراج نفت بر روی رسهای موجود در مسیر، و پیشربینی پیامدهای این آثار الزامی است. در زیرسازی راهها، ساختمانها و سایر تأسیسات، مطالعهٔ پایداری شیبها، پیشربینی پیامدهای ناشی از تورم، لغزندگی، شستشو و آب بردگی بسترهای رسی اهمیت شناخت کانیهای رسی را افزون میکند. در سطح بین المللی، مجلات علمی متعددی نتایج پژوهشهای مربوط به کانیهای رسی را منتشر میکنند. اسامی تعدادی از آنها در مراجع این مقاله ذکر شده است.

در این مقاله برای اولین بار تشکیل و گسترش بنتونیت منطقهٔ افتر، شناسایی کانیهای درونزادی همراه آن، نوع کانیهای رسی و خاستگاه آنها بررسی می شود.

زمين شناسى منطقه افتر

گسترهٔ مورد مطالعهٔ افتر به وسعت تقریبی ۱۰ کیلومتر مربع در ۳۵ کیلومتری غرب سمنان قرار دارد (شکل ۱). چینهشناسی کلی ائوسن منطقه با توجه به نقشه زمین شناسی ۱:۱۰۰۰۰ نبوی [۴] و نیمرخهای مربوط به شمال تا شمال غرب افتر (شکل ۲)، به ترتیب از پایین به بالا شامل سازندهای کرج، سمنان، و کُند است (جدول ۱). نیمرخهای منطقه مورد مطالعه نشان میدهد که بنتونیتها در بالاترین بخش سازند سمنان جای گرفته و با سازند کُند پوشیده شده است. بنتونیتها با ضخامتها و رنگهای متنوع، اما با تغییرات درونزادی اندک، دیده می شوند. قدر مسلم این است که شیشههای آتشفشانی و یا اجزای شیشهای توفها به همراه توالی فوق در محیط دریایی به صورت لایههای بسیار نازک تا بسیار ضخیم ریخته شده است. تحقیقات متعدد نشان داده است که ترکیب ولکانیزم ائوسن اسیدی تا متوسط و بیشتر سنگها از ریولیتی تا داسیتی تغییر میکنند. گسترهٔ شمال افتر از سه رخسارهٔ سنگی عمده، به ترتیب از جدید بـه قدیم، شامل رخسارهٔ تبخیری، رخسارهٔ بنتونیتی و توالی بنتونیتدار و رخسارهٔ شیلی-زئولیتی پوشیده شده است. رخساره بنتونیتی کـه معمولاً زئولیتدار است، با دولومیتها، گرهکهای سیلیسی، رگههای چرتی و گاهی رگهها و لایههای ژیپسی همراه میشوند. اطلاعات دقیقتر در مورد سازند کُند را در مرجع [۵] میتوان یافت. سازندهای مزبور در شمال افتر یال ناودیس پوشیده ای را تشکیل دادهاند که شیب آن به سمت جنوب و بین ۲۰ تا ۸۰ درجه متغیر بوده و در امتداد تقریبی شمال- شمال غرب قرار دارد.



چهارگوش سیاه در پایین نقشه مشخص شده است. بر گرفته از نقشه زمین شناسی ۱:۱۰۰۰۰۰ چهار گوش سمنان که با توجه به مطالعه میدانی نمونه های منطقه، زمان ولیتولوژی توالی ها اندکی نسبت به نقشه اصلی تغییر داده شده است. ۱- نهشته های رودخانه و کال مربوط به عهد حاضر، ۲- نهشته آبرفت چلیم، ۳- بازمانده های آبرفت قدیم چلیم، ۴- گچ و آهک سازند کُند (ائوسن بالایی)، ۵- زئولیت، بنتونیت، شیل و ماسه سنگ سازند سمنان (ائوسن میانی)، ۶- شیل، ماسه سنگ، آهک، توف و توف زئولیت دار سازند سمنان (ائوسن میانی)، ۷- توف وشیل سازند کرج (ائوسن زیرین)، ۸- ناودیس افتر، ۹- بخشی از راه سمنان به فیروزکوه، ۱۰-سیل بازیک.



شکل ۲ نیمرخهای تهیه شلاه از ساردهای کند زارین و آسمنان ۲ بالایی در منطقه شمال غرب افتر. ۱- ژیپس و ژیپس مارن دار، ۲- آهک دولومیت دار و یا دولومیت آهک دار، ۳- کنگلو مرا، ماسه سنگ و آهک سلستین دار، ۴- بنتونیت، ۵- پوشش آلوویال، ۶- مارنهای توفی سبز رنگ، همراه درون لایههایی از ماسه و سیلت، ۷- زئولیت، ۸- بین انگشتی با ماسه سنگ، کنگلومرا و آهک سلستین دار. شمارههای سمت چپ نیمرخ ها مربوط به شماره نمونهها در متن مقاله است

جدول ۱ چینه شناسی کلی سازندهای ائوسن از منطقهٔ شمال و شمال غرب افتر.

مشخصات	سازند	زمان
لایههای ضخیم ژیپس، ژیپس مارن دارهمراه با بین لایههای آهکی، ماسه سنگ، آهک	νŕ	
ماسهدار و کنگلومرا	200	
ماسه سنگ توفی، ماسه سنگ و شیل همراه لایههای توف، توف زئولیـتدار و زئولیـت.	. 1.	۱. ۱
شیل و بنتونیت در بالا	سمتان	انوسن
توف (حاوی سیل بازیک در قاعده)، شیلهای سیاه به همراه توفهای نازک لایـه در		
وسط، انواع توفها در بالای توالی، بعلاوه آنالسیم و آلبیت بیش از ۲۵ درصـد سـنگ	كرج	
های لایه های توفی سبز رنگ قاعده را تشکیل می دهد.		

بنابر مطالعات نبوی [۴] و مشاهدات صحرایی، گسلهای مهم گسترهٔ افتر عبارتند از: گسل بشم در شمال منطقهٔ افتر که گسلی رورانده بوده و موجب شده است که مجموعهٔ پالئوزوییک و مزوزوییک پسین در کنار سازندهای کوارترنری قرار گیرد. جابهجایی این گسل حدود ۴۰۰۰ متر تخمین زده شده است. در جنوب منطقه افتر، گسل سمنان با امتداد شمال شرق- جنوب غرب قرار دارد که آن نیز یک گسل رورانده با میزان جابهجایی حدود ۱۵۰۰ متر بوده و مرز البرز مرکزی و ایران مرکزی را در منطقه نشان میدهد. در شرق منطقه افتر و در شمال سمنان، گسل در جزین گسترهٔ افتر را در برگرفته است. این گسل چپ گرد، جدیدتر از گسل سمنان است و آن را قطع میکند. با توجه به جابهجاییهای ناشی از گسلها، به ویژه در حوضهٔ شرق افتر (شکل ۳)، تاثیر آنها در اختلاط آبهای سطحی، زیرزمینی و محیطهای کم عمق منطقه در سنوزوییک دور از انتظار نیست.



شکل ۳ منطقه افتر وگسل های محدوده افتر (نقل از نقشه ۱:۱۰۰۰۰ چهارگوش سمنان).

روش های تجربی

از پی جوییهای صحرایی در منطقهٔ شمال و غرب افتر، بیش از ۵۰ نمونه شامل بنتونیت و سنگهای زیر و روی آنها در امتداد ۱۰کیلومتر از بیرونزدگیهای بنتونیتی در ۱۲ نیمرخ A تا L برداشته شد که مشخصات شش نیمرخ میانی آنها در شکل ۲ نشان داده شده است. حدود ۳۰ مقطع نازک برای مطالعات میکروسکپیکی تهیه گردید. پس از شستشوی نمونههای بنتونیتی با آب مقطر، به منظور نمکزدایی و جلوگیری از انعقاد، جداسازی ذرات رسی با قطر کمتر از پرتو ایکس (XRD) با استفاده از دستگاه زیمنس مدل ۵۰۰ – D با پرتو همدت آرمایش پراش نمونههای رسی به موج قانون استوک، Stoke از و در Cu-K وی برتو ی پودر پرتو ایکس (XRD) با استفاده از دستگاه زیمنس مدل ۵۰۰ – D با پرتو Δ۵۰۸ به مدت یک ساعت، نمونههای رسی به سه صورت هواخشک، اتیلن گلیکولی شده و در C[°] ۵۰ به به مدت یک ساعت، انجام گرفت. آزمون پراش پرتو ایکس عادی بر روی بنتونیتها نیز انجام گردید. تشخیص ایلیت و (دی اکتاهدرال) با مطالعهٔ مقادیر جدایش سطوح (۰۶۰) ابر روی کانیهای رسی صورت گرفته است. طیف فروسرخ بنتونیتها و رسهای مربوطه روی حدود ۲۵ میلی گرم نمونهٔ خشک شده در دمای ۲۵۰۵ به مدت ۱۶ ساعت، به روش KBr در گسترهٔ ۴۰۰ تا ۲۰۰۰ ۲۰۰۰، با استفاده از دستگاه طیف سنج فروسرخ Shimadzu مدل ۴۳۰۰ به دست آمده است. تجزیهٔ شیمیایی سنگهای نابنتونیتی، بنتونیتها و رسهای جداسازی شده از آنها به روش تجزیهٔ شیمی تر در سازمان زمین شناسی و مرکز تحقیقات شیمی و مهندسی شیمی انجام گرفته است. سطوح تازه شکستهٔ قطعات سنگ بستر در ابعاد تقریبی ۵ میلی متر در دمای اتاق خشک شده و با طلا به ضخامت حدود ۵۰ نانومتر در خلا پوشش داده و با میکروسکوپ الکترونی روبشی زایس (Zeiss) مدل DMS۹۶۰A مد

مشخصات بنتونيت

با توجه به لیتولوژی سازند سمنان و فسیلهای موجود درآنها، Truncorotaloides، Turborotalia و Porticulasphaera مجموعه تهنشستهای توالی ائوسن میانی منطقهٔ افتر تا در جزین، به محیط کم عمق مربوط بوده و وجود لایههای ژیپس در این سازند سرشتی رسوب گذاری در محیط تبخیری است.

در طول حدود ۱۰ کیلومتر، در زیر لایههای ژیپس، ماسه سنگ آهکدار و در مواردی در زیر کنگلومرای (شکل ۴) قاعده سازند کُند (شکل ۵)، بنتونیتها قابل ردیابی هستند. بنتونیتها در بعضی نقاط گسترهٔ مورد مطالعه به علت رانش زمین با ضخامت ظاهری بیشتری رخنمون شدهاند. در این نقاط گاهی تپههای به ظاهر گسسته، به تعداد ۵ و یا ۶ تپه، منظره گنبد مانندی در کنار هم ایجاد کردهاند. به نظر میرسد که ضخامت واقعی آنها در بخش غربی حدود ۳۰ متر، در بخش مرکزی حدود ۴۰ متر و در سمت شرقی به حدود ۲ متر برسد. رنگ بنتونیتها از قهوهای، سبز و خاکستری تا سفید تغییر میکند. عموماً گونههای مرطوب رنگی بوده و پس از خشکشدن به رنگ سفید و خاکستری در میآیند. با توجه به ترکهای ایجاد شده در بیرونزدگیهای بنتونیتی در فصول خشک سال (شکل ۶)، آنها را میتوان جزء بنتونیتهای متورم شونده دانست. لایههای ناهوازده بنتونیتها به صورت تودهای و تودهای دانهدار بوده و در مواردی به صورت تیغهای و یا شمشیری ظاهر می شوند. به نظر می رسد که گونههای تیغهای و شمشیری حاوی ناخالصی ژیپس رشتهای باشد که ترکهای بنتونیتی را پر میکنند. بهعلاوه رگههای سیلیسی (کالسدونی) در بیرونزدگیهای بنتونیت منطقه مرکزی دیده میشوند. ضخامت رگههای ژیپسی و سیلیسی حداکثر تا ۵ سانتیمتر است. در بخش غربی بلوردانها و گرهکهای کوارتزی بیش از سایر مناطق بنتونیتدار وجود دارد. در بعضی نقاط لایههای ظریفی از بنتونیت و زئولیت (عمدتا کلینوپتیلولیت) در آنها یافت می شود. در این گونه موارد بههم ریختگیهای شدیدی در لایهبندیها مشهود است که رگهها و شکستگیهای ایجاد شده در آنها با ژیپسهای رشتهای ثانویه پر شده است. در زیر لایهٔ بنتونیتی، شیلها و مارنهای سبز رنگ به ضخامت حدود ۳۰۰ متر، حاوی لایه نازکی از آهک ماسهدار، ماسه آهکدار، بنتونیت به ضخامتهای میلیمتری تا سانتیمتری و لایههای زئولیتی قرار دارد. در زیر این مجموعه سه لایهٔ زئولیت تقریباً خالص یکی به ضخامت حدود ۱۰۰ متر و دو لایه دیگر جمعاً به ضخامت ۸۰ متر قابل مشاهده است.

شکل ۴ کنگلومرادر قاعده سازند کُند با جورشدگی و گردشدگی بد. جنس اکثر دانهها از سازند کرج تشکیل شده است. نزدیک به برخوردگاههای بنتونیتهای افتر و ژیپس روی آن. محل، در حدود ۱٫۵ کیلومتری غرب پاسگاه پلیس راه سمنان به فیروز کوه.



شکل ۵ منطقهٔ بنتونیتدار در زیر لایههای ژیپس همراه با بین لایههایی از آهک در سراسر قسمت راست و بالای عکس قرار دارد. در زیر آن شیل های توفی و سپس زئولیت ها (مرکز عکس) دارای بیرون زدگی هستند. شیب تمام لایه ها به سمت جنوب است.



شکل ۶ ترکهای پدید آمده در اثر از دست دادن آب از بنتونیت متورم شده (سمت چپ عکس). برداشت لایهای به ضخامت حدود ۵ سانتیمتر بنتونیت تودهای و دانهدار آشکار میشود (در سمت راست عکس).



نتايج پراش پرتو ايكس

بررسی طیف پراش پرتو ایکس در بازتابهای مبنایی^۱، [۱۸] کانیهای جداسازی شده از بنتونیتهای افتر نشان میدهد که فواصل لایهای (۵۰۰۱) نمونههای هواخشک از ۱۲٫۳ تا ۱۸٫۳۹ Å متغیر است. فواصل مزبور پس از عمل با اتیلن گلیکول به حدود ۱۶٫۹۷ تا Å ۱۸٫۱۹ افزایش یافته و برای نمونهٔ خشک شده در دمای °۵۵۰۵ (به مدت ۱ ساعت) این فواصل به مقادیر ۹۰٫۹ تا Å ۲۰٫۰۹ کاهش مییابند. طیفهای XRD مربوط به یکی از نمونهها، (Af31)، در هر یک از شرایط مذکور، در شکل ۷ نشان داده شدهاند. مشخصات ذکر شده نشان میدهد که بخش عمدهٔ کانیهای رسی در منطقه افتر از گروه اسمکتیتها (رسهای متورم شونده) هستند. تعدادی از نمونهها با قلههای شاخص ایلیت با شدتهای نسبی کم دیده میشوند.

فواصل لایهای (۹۰۶۰) رسهای مورد مطالعه در حدود Å ۱٬۵۰ است (شکل ۸) که با پیش بینی مرجع [۸] (۱٬۹۹ تا ۸ ۱٬۵۰ مطابقت دارد. با توجه به فقدان فواصل لایهای (۹۶۰) بیش از ۱٬۵۱ که از سرشتهای اسمکتیتهای سه هشت وجهی (تری اکتاه درال) است[۹]، به نظر می رسد که اسمکتیتهای متورم شونده افتر دوهشت وجهی (دی اکتاه درال) باشند. دادههای XRD نیز نشان می دهد که کانیهای همراه اسمکتیتها به تفاوت شامل یک یا دو کانی کلینوپتیلولیت، کوارتز و اوپال-CT، کربنات (کلسیت یا دولومیت) و ژیپس اند. در مواردی نیز دو کانی دولومیت و کوارتز و یا کلسیت و کوارتز به مقادیر تقریباً یکسان همراه اسمکتیتها وجود دارند (جدول ۲). در نمونههای Af27 و Af31 سلستین و آراگونیت نیز دیده شدهاند. طیفهای XRD و موقعیت نمونهها در نیمرخها نشان می دهد که اسمکتیت، کانی رسی غالب و فراوان بخشهای بنتونیتدار منطقه است (شکل ۲).

كد نمونه	Clin	Mor	Орст	Q	Ca	Do	Gyp
Af27	٢	-	١	۵	۵	-	-
Af31	۵	١	۵	-	١	١	-
Af51	-	-	-	۵	١	۵	-
Af56	۵	-	۲	١	-	-	٣
Af73	۵	-	٣	۲	-	٣	-
Af99	۵	-	۵	١	-	١	١
Af100	۵	٢	۵	١	-	-	-

جدول ۲ کانی های همراه اسمکتیتها در ۵ نمونه که محل آنها در نیمرخهای شکل ۲ نشان داده شده است.

کلینوپتیلولیت: Clin، موردنیت: Mor، اوپال-CT: CT، کوارتز: Q، کلسیت: Ca، دولومیت: Do، ژیـپس: Gyp، اعداد ذکر شده شدت ییکها را به تناسب از ۱ تا ۵ نشان می دهد.

1- Basal reflections.





 $\mathbf{\hat{m}}$ کل ۸ قله شاخص اسمکتیت دی اکتاهدرال با فواصل لایه های $\mathbf{d}(\cdot \mathbf{6} \cdot \mathbf{1})$ از $\mathbf{d}(\cdot \mathbf{6} \cdot \mathbf{1})$ تا به ترتیب از بالا به پایین مربوط به نمونه های Af56 ، Af99 و Af54 میباشد.

شکل ۷ طیف های XRD مربوط به اسمکتیت mathandrow mathan Action A

دادههای میکروسکوپ الکترونی

مشاهدهٔ بنتونیتها با میکروسکوپ الکترونی نشان میدهد که شیشه بخش اصلی بنتو نیتها را تشکیل میدهد. شیشههای شمشیری شکل در نمونه Af31 (شکل ۹-الف)، انحلال شیشه و تشکیل تدریجی اسمکتیت لانه زنبوری در نمونه Af51 از لایه بنتونیتدار نیمرخ G (شکل ۹-ب)، تشکیل یک بلور زئولیت درجازا (شکل ۹-پ)، تبدیل شیشه به اسمکتیت در نمونه Af99 (شکل ۹-ت)، تشکیل اوپال در کنار اسمکتیت، موردنیت رشتهای شکل، اسمکتیت و باقی ماندهای از شیشه در نقاط دیگری از نمونه Af31 (شکل ۹-ث)، اسمکتیت لانه زنبوری و نیز تشکیل تدریجی اوپال (شکل ۹-ج)، نشان میدهند که به طور کلی شیشهها در شرایط پیرامونی خود ناپایدار بوده و به تدریج به گونههای پایدارتری مانند اسمکتیت، موردنیت و اوپال تبدیل شدهاند. مشاهدات مشابهی هم در مرجع [۱۰]گزارش شده است. به نظر می رسد که آپایت پیش از اسمکتیت تشکیل میشود (شکل ۹-چ). فسیل دیاتومه با پوستهٔ سیلیسی (شکل۹-ح) در نمونهٔ Af11 نیز نشان میدهد که سیلیس مورد نیاز دیاتومهها در آب دریا فراهم بوده است. فسیل گلوبژرینا^۲ با پوستهٔ آهکی در نمونهٔ اخیر نیز دیده می شود. مشاهدات مشابهی نیز در مرجع[۱۱] گزارش شده است. تبدیل شیشه به اسمکتیت و زئولیت (موردنیت و/یا کلینوپتیلولیت) مقادیری سیلیس به صورت بی شکل، اوپال (شکل ۹-چ)، یا کریستوبالیت بهجا می گذارد. وجود سیلیس به صورت کوارتز و اوپال-CT در نمونهها، رگهها و ژئودها نیز در توافق با نتیجه گیری مزبور بوده و به نظر می رسد که تبدیلات مزبور مربوط به مراحل درونزادی باشد.

طيفهاى جذبى فروسرخ

طیف جذبی فروسرخ بنتونیتها و کانیهای رسی حاصل از آنها تهیه و با یک دیگر مقایسه شدند. شکل ۱۰، طیف فروسرخ یک نمونه بنتونیت و رس جداسازی شده از آن، Af31، را نشان میدهد. نوارهای جذبی شاخص [۱۲] به همراه نوارهای جذبی نمونههای مورد مطالعه در جدول ۳ نشان داده شده است. تفاوت آشکار بین طیفها، مربوط به پهن بودن نسبی نوارهای جذبی بنتونیتها در مقایسه با رسهاست. پهنی نوارهای جذبی به طور کلی مربوط به گروههای شیمیایی مشخص اما تنوع بیشتر پیوندهای متصل به آن گروهها در بنتونیتهاست. به بیان دیگر نوارهای جذبی در پهنای گستردهٔ قلههای بنتونیتها قابل تفکیک نخواهند بود. در مقابل، نوارهای جذبی رسهای جداسازی شده باریکتر بوده و بهتر از نمونههای مادر قابل تمیزند. باریکی نوارهای جذبی را می توان به یکدست بودن بلورها نیز نسبت داد. مقایسهٔ نوارهای جذبی نمونهها و مرجع نشان میدهد که لرزشهای مربوط به گروههای Si-O ،O-H و Al-O به طور مشخص در همهٔ نمونهها قابل تشخیص است. نوار جذبی لرزشهای کششی گروه OH ساختاری در حدود ¹-۳۶۲۷cm در همهٔ نمونهها قابل مشاهده است. همچنین نوار جذبی مربوط به گروه OH مولکولهای آب در نواحی۳۴۲۴ و¹⁻۱۶۳۴ cm نیز در کلیهٔ نمونهها دیده می شود. در حالی که نوارهای جذبی مربوط به گروههای Si-O-Si و Al-O-Si هم با شدتهای متفاوت در همهٔ نمونهها وجود دارد، نوارهای جذبی گروههای AlMgOH ،AlAlOH و AlFeOH در همهٔ نمونهها دیده نمی شود. جایگزینی یونهای Al با Fe نوار جذبی را در نواحی۸۴۶ و^{I-}۹۱۵cm به سمت بسامدهای کمتر متمایل میکند [۱۳]. نوارهای جذبی در بسامدهای ۸۴۰ و¹⁻۹۰۸cm در طيف نمونهٔAf31، می تواند مربوط به ورود مقادير بسيار کمی از يونهای آهن در ساختار مزبور باشد (شکل۱۰). به نظر می سد که جایگزینی مزبور ناچیز بوده به طوری که به تشکیل نوار مستقل و قابل مشاهدهای در ناحیهٔ ۹۰۸cm^{-۱} منجر نشده است. نوارهای جذبی در نواحی

2- Gelobigerina.



۲۹۵، ۱۱۱۱ و^{۱-} ۱۱۴۲ در نمونهٔ Af56 را که شامل نوارهای پهنی است، با اندکی جابهجایی نسبت به قلههای مورد تشخیص [۱۳]، به تریدیمیت موجود در رسها میتوان نسبت داد.

اطراف آن، پ) تشکیل بلور در جازا در کنار اسمکتیتها، ت) تبدیل تدریجی شیشه به اسمکتیت از سمت راست به سمت چپ، ث) بدیل تدریجی اسمکتیت به موردنیت رشته ای شکل، ج) اسمکتیت لانه زنبوری و شیشه در سمت چپ وتبدیل بخشی از آن به اوپال در سمت راست، چ) یک بلور آپاتیت به همراه اسمکتیتهای اطراف آن، ح) فسیل دیاتومه با پوسته سیلیسی. شمارهٔ نمونهها، مقیاس و ضرایب بزرگ نمایی در حاشیهٔ عکسها ذکر شدهاند.

3- Authigenic



جدول ۳ موقعیت نوارهای جذبی فروسرخ (بر حسب ¹-cm) برای کانیهای رسی منطقهٔ مورد مطالعه در مقایسه با نوارهای جذبی مرجع [۱۳].

-	- (-)	S C	<i>.</i>		
Af 100	Af 99	Af 56	Af 31	تشخيص	مرجع
86	3880	86	8888	کشش گروه OH ساختاری	3877
3441	849.	84	846.	کشش گروه OH آب	3447
1441	1984	1984	1984	تغيير شكل گروه OH آب	1984
1.41	١٠٣٩	1.47	1.74	کشش Si-O	1.41
-	918	۹۱۵	٩٠٨	تغيير شكلAlAlOH	۹۱۷
-	-	-	-	تغيير شكلAlFeOH	٨٨۵
-	٨۴٠	-	٨۴٠	تغيير شكلAlMgOH	747
۶۱۸	97.	۶۲۳	978	جفت شدنAl-OوSi-O	۶۲۰
۵۲۰	۵۲۵	۵۱۸	574	تغيير شكل Al-O-Si	574
480	48.	499	490	تغيير شكل Si-O-Si	499

شيمي بنتونيتهاي مورد مطالعه

بنابر نظریه کادروس و آلتانر^۴ [۱۴] شیمی رسها متفاوت با شیمی سنگهای اصلی است. تشخیص ترکیب دقیق سنگهای اصلی مربوط به رسهای منطقه مورد مطالعه، فراتر از اهداف این مقاله است. ولی مقایسهٔ ترکیب شیمیایی رسها و سنگهای بستر مربوط میتواند اطلاعات مفیدی را در مورد جابهجایی یونها از سنگهای اصلی به رسها و سایر کانیهای موجود در بنتونیت، به دست دهد. نتایج تجزیه شیمیایی بنتونیتها و رسهای جداسازی شده از آن به

4- Cuadros and Altaner.

بازرگانی گیلانی، ربانی

همراه تجزیه یک نمونه توف، به عنوان سنگ اصلی تقریبی، و تجزیهٔ شیمیایی نمونهٔ مونتموریونیت نوع وایومینگ [۱۵] را در جدول ۴ می توان دید. در این جدول همچنین تعداد یونهای موجود در صفحات چهاروجهی، هشت وجهی و میزان بار لایهای و بین لایهای دو نمونهٔ منتخب از رسها و نمونهٔ مونتموریونیت وایومینگ محاسبه و مقایسه شده است. لازم به یادآوری است که پراکندگی سنگ اصلی بسیار محدود بوده و لزوماً ترکیب شیمیایی آن بدون تغییر باقی نمانده است. به همین دلیل اطلاعات اندکی در مورد ترکیب شیمیایی سنگ اصلی در دسترس است. مقایسهٔ ترکیب شیمیایی رسها و سنگ بستر آنها نشان میدهد که در همهٔ موارد مقادیر SiO_r و CaO در رسها نسبت به سنگهای بستر کمتر بوده و در مقابل اکسیدهای آلومینیوم، منیزیم و آهن در گونههای رسی بیشتر است. محتوای اکسیدهای سدیم، پتاسیم و تیتانیوم در تجزیههای انجام شده روند مشخصی را نشان نمی دهند. به طور کلی، بالا و پایین بودن بعضی از عناصر در گونههای رسی به پایداری نسبی آن عناصر در ساختار گونههای رسی و سایر کانیهای موجود در بنتونیت مربوط می شود. تغییرات مذکور در جزئیات نیز قابل توضیحاند. پایین بودن مقدار SiO_۲ در گونههای رسی در مقایسه با محتوای کلی SiO_۲ در بنتونیتهای مربوط، به تبدیل بخش متنابهی از SiOr موجود در شیشه به اوپال، کالسدونی و یا كريستوباليت نسبتاً پايدارتر نسبت داده مي شود. پايين بودن نسبي مقدار يون كلسيم در کانیهای رسی با توجه به وجود سایر کانیهای کلسیمدار که احتمالاً پایداری نسبتاً بیشتری دارند، مانند ژیپس، کلسیت و زئولیتهای کلسیمداری مثل کلینوپتیلولیت موجود در بنتونیت، قابل توضیح است. میزان کاتیونهای Fe و Mg در کانیهای رسی تا حدودی بیشتر است. به نظر می سد که ورود این کاتیونها در ساختار هشت وجهی، همان گونه که در بخش طیفهای فروسرخ گفته شد، در شرایط تشکیل رسها به پایداری بیشتری در مقایسه با سایر کانیهای موجود در بنتونیت میرسند.

تبدیل ایلیت - اسمکتیت که در حوضههای رسوبی دنیا شناخته شده است و به فراهم بودن یون پتاسیم، دما و زمان بستگی دارد، طبق واکنش زیر عمل میکند[۱۶]:

Smectite + Al^{۳+} +K⁺ → Illite + Si^{۴+} میزان K₇O موجود در ترکیب شیمیایی رسها را میتوان به میزان ایلیت موجود در لایهٔ اختلاتی نسبت داد [۱۷]. بر این اساس، درصد ایلیت در نمونههای Af50، Af31، مf100، Af56، Af31 و Af99 و مونتموریونیت نوع وایومینگ (SWy-2) بهترتیب ۲٫۶۴، ۱۸٫۰۴، ۹٫۲۲، ۱۸٫۰۴ و ۱۸٫۰۴ محاسبه شده است. با توجه به ترکیب شیمیایی رسها، فرمول ساختار سلول واحد آنها به ازای ۱۱ اتم اکسیژن بنا بر روش مور و رینولد^۵ [۱۸]محاسبه شده است. اما با توجه به وجود درصدی از ایلیت در ساختار اسمکتیت نمونهها، ارائهٔ فرمول ساختار سلول واحد به تناسب محتوای ایلیت مربوطه تردید آمیز خواهد بود. در عین حال، از میان نمونههای مورد مطالعه، نمونهٔ Af31 با کمترین مقدار ایلیت، ۲٬۶۴ درصد، فرمول شیمیایی نسبتاً معتبری خواهد داشت که با فرمول شیمیایی مونتموریونیت مرجع، به صورت مقایسهای در ذیل ارائه شده است:

جدول ۴ ترکیب شیمیایی بنتونیتها و رسهای جداسازی شده آنها (با ابعاد 2μm>) در مقایسه با یک نمونه توف منطقه (Af 119) و بنتونیت نوع وایومینگ، Swy-2، [۶].

			1		-	-		-	-	1
Sample	Af 31	Af 31C*	Af 56	Af 56C	Af 99	Af 99C	Af 100	Af 100C	Af 119	SWy-2
SiO ₂	٧٠٫١٠	87,74	۶۴,۸۰	۵۹	۶۵٫۷۷	۵۷٬۳۶	۶۵٫۲۵	ΔΥ/ΔΥ	۵۷٬۸۱	81,48
Al ₂ O ₃	۱۵٫۷۸	१९ /९४	۱۵٬۱۱	۱۶٫۸۹	17,81	22/12	۱۲٬۰۵	۲۰٫۶۵	14/11	۲۲٬۰۵
Fe ₂ O ₃	۱,۲۰	۲,۲۴	۰,۸۸	۲٫۷۱	۱,۹۹	۲٫۲۸	۳۰۱	۲٫۳۶	۱,۷۴	۴,۳۷
TiO ₂	•,18	۲, •	۴۱ ا	۴,۰	٠٫١٨	٠٫٢	•,77	•,٢٩	۰٫۳۱	۰,۰۹
MgO	۱,۴۰	۳,۲۵	۲ ۴۲ ر	۱,۶۶	۴۳/۱	٣٫٣٢	۰,γ۸	٣,٢٢	۰٫۸۴	۲/9۴
CaO	۴,۱۰	۰٫۸۲	۴٬۹۰	٣,٠٨	۲٫۳۲	٩؍٢	٣,۶٩	۱٫۵	۱۰٬۵۹	۱/۱۸
Na ₂ O	۲٫۱۹	۲,۱۶	١,٧١	۳,4۶	٣,٣٧	۲٫۴۳	1,49	1,147	١,٧٩	١,۴٧
K ₂ O	۱٬۰۸	۰,۳۶	۰٬۸۶	• ,YY	١,٨٧	۱,۱۶	۱,۸۰	۲٫۲۹	۲,۰۲	٠,٢٠
LOI	۶ ₁ 8۰	A,AY	٩٫۵٣	۱۱/۹۱	٩,٩۵	۱۱,۳۸	۱۱,۷۰	١٠٫٩٧	۵۱۱/۰۵	۵,۷۶
Sum	۱۰۲/۶۱	۰۰٬۰۶	۹ <i>۸</i> ,۶۲	٩٩٫٨٨	۹۹ ٫۴۹	۱۰۱٫۶۵	۹۸٬۰۱	۲۲٬۰۰۱	۱۰۰٬۰۵	۹۹,۵۲

: مربوط به رسهای جداسازی شده از نمونههای مربوط است. ${\mathbb C}$

5- Moore and Reynolds.

	SWy2	Af31	Af100
Ca	• , • A	۰,۰۵۷	۰,۱۰۸
Na	۰,۱۸	•,77•	۰,۱۸۵
K	۰,۰۱۶	•,• • •	۰,۱۹۶
L. charge	-•,٣٩٧	-•,۴•۶	-• _/ ΔλΔ
I. charge	۰,۳۵۶	•,۴١٣	۰ _/ ۵۹۶

ادامه جدول ۴ کاتیونها در ساختار بین لایهای در منتخبی از نمونهها.

بر مبنای تعداد کاتیونهای موجود در ساختارهای چهار وجهی، هشت وجهی و بین لایهای[۳] کانی اسمکتیت مورد مطالعه مونتموریولیت است. ساختار شبکهٔ بلورین کانی اسمکتیتهای دوهشت وجهی دارای باری معادل ۲٫۲- تا ۲٫۶- به ازای هر واحد سلولی است [۳]. بر اساس دادههای مقدار بار لایهای و بین لایهای^۶ برای دو نمونه با کمترین و بیشترین محتوای ایلیت در مقایسه با SWy-2 نیز در جدول فوق الذکر آورده شدهاند.

بار لایهای در نمونهٔ رسهای جداسازی شده و مونتموریونیت مرجع در گسترهٔ ۲/۰۰ تا ۲/۰۰ قرار داشته و در نمونهٔ مرجع، 2-SWy، نمونهٔ با ایلیت کم، Af31 و نمونهٔ با ایلیت بیشتر، Af100، به ترتیب افزایش نشان میدهد. در عین حال، در هر سه مورد تفاوت آنها با بار بین لایهای، اندک بوده و در مجموع خنثی بودن شبکه تا حدود زیادی تأمین میشود. با توجه به اینکه تعداد سیلیکون موجود در صفحات چهار وجهی نزدیک به عدد چهار است، این صفحات عملاً در تأمین بار لایهای تأثیر ناچیزی داشته و لذا بار لایهای بیشتر از صفحات ساختاری هشت وجهی، همانگونه که در مرجع [۳] پیشبینی شده است تأمین میشود.

بحث و برداشت

بنابر گزارش [۱۹]، توفهای Yucca Mountain واقع در نوادای آمریکا در دو منطقهٔ مورد بررسی آنها به اسمکتیت، اوپال، کریستوبالیت، کلینوپتیلولیت و کوارتز تبدیل میشود و از آن میان اسمکتیت و اوپال جزء اولین کانیهایی هستند که با شیشه تشکیل میشوند. بر مبنای مرجع [۲۰]، روابط کلی کانیشناسی نشان میدهد که شیشههای آتشفشانی طی واکنشهایی به نوبت به اسمکتیت، کلینوپتیلولیت و سپس آنالسیم تبدیل میشوند. نتایج [۲۱] نیز نشان داده است که در مرحله اول پوشش ناز کی از اسمکتیت روی شیشههای سوزنی تشکیل شده، سپس با انحلال شیشه، اسمکتیت و اندکی اوپال اغلب حفرهها را پر میکند.

6- Layer and interlayer charge.

با توجه به ترکیب شیمیایی نمونههای توالی بنتونیتدار و توف منطقهٔ مورد مطالعه (جدول ۴)، شیشهها و سوزنهای آتشفشانی و سنگ مادر توالی مورد نظر دارای ترکیب یک سنگ اسیدی از نوع ریولیتی و یا داسیتی است. تشکیل اسمکتیت، اوپال، کوارتز، کریستوبالیت، موردنیت و کلینوپتیلولیتهای منطقهٔ مورد مطالعه، ناشی از تبدیل توف و یا شیشه و تغییرات متعاقب آن است.

وجود ژیپس و سلستین در توالی مورد مطالعه [۲۲] نشان میدهد که سنگهای آذرآواری و توفها در یک حوضه دریاچهٔ نمکی- قلیایی با pH تقریبی ۸٫۵ – ۷ رسوب کرده است. با توجه به این که در محلول قلیایی مورد اشاره آلومینا نامحلول تر از سیلیکاست [۳]، اختلاط آبهای سطحی با آبهای دریایی منجر به کاهش pH در لایه بنتونیتدار شده و تغییرات درونزادی به دنبال تغییر در pH ادامه می یابد.

وجود آهک ماسهدار همراه با کنگلومرا نشان میدهد که تغییرات درونزادی و آذرآواری در محیطی کم عمق و حتی در مواردی بیرون از آب صورت گرفته است. بر مبنای تقسیم بندی مرجع [۲۳]، کانی رسیAf31 باتوجه به تعداد اتمهای Mg، Al و Fe موجود در واحد فرمولی آن در مرز گسترهٔ مونتموریونیت وایومینگ قرار می گیرد. ولی با توجه به تطابق نسبی نوارهای جذبی طیفهای فرو سرخ نمونه مورد مطالعه با مونتموریونیت تیپ وایومینگ [۱۲] و توافق نسبی تجزیه شیمیایی آن با ترکیب شیمیایی همین کانی [۱۵] نوع کانی مزبور به احتمال بسیار مونتموریونیت تیپ وایومینگ (SWy-2) است که تمام مؤلفین این نوع بنتونیت را حاصل ریزش خاکسترهای آتشفشانی در دریا، و در مورد سازند نیوکاسل در یک دریاچه، میدانند [۲۴].

تغییرات درونزادی در محیط نسبتاً قلیایی اولیه با انحلال سیلیس همراه بوده و سیلیس جدا شده نهایتاً به صورت کریستوبالیت و یا تریدیمیت رسوب می کند. تبدیلات موازی دیگر موجب تشکیل اسمکتیت (مونتموریونیت تیپ وایومینگ)، موردنیت و کلینوپتیلولیت میشود. بنابرنظریهٔ کریستیدیس^۷ [۲۳] شیشههای آتشفشانی، به دلیل ناپایداری نسبی، ماده اولیهٔ اسمکتیت و موردنیت را تشکیل داده و ترکیب شیشه با محصول نهایی مربوطه دارای شباهتهایی بوده و ترکیبات حاصل در اثر واکنش با آبگونها به میزان محدودی تغییر مییابند. در مورد سازوکار تشکیل مونتموریونیت، موردنیت و یا کلینوپتیلولیت که در طیفهای XRD و یا تصاویر SEM نمکها موندمواده مورد مطالعه دیده شده است، با توجه به تغییر H و غلظت نمکها به نظریهٔ سوردام و پارکر^۸ [۲۵] و طرح پیشنهادی او (شکل ۱۱) می توان مراجعه کرد. منینگ^۹

8- Surdam and Parker.

⁷⁻ Christidis

و همکارانش در مرجع [۲۶] نیز دو مسیر واکنش برای تشکیل کانیهای رسی پیشنهاد کردهاند. در یکی از مسیرها کانیهای محلول و ناپایدار (آلومینوسیلیکاتها، اوپال،هیدروکسیدهای آهن در شرایط کاهندگی) حل شده و مواد کم محلول تر مانند رسهای با پایداری بیشتر از طریق آب حفرهای رسوب میکنند. در مسیر دیگر، در آغاز فازهای حاوی آلومینیم و سیلیسیم ناپایدار حل شده و به مرحلهٔ میانی میرسد که در آن سیلیسیم، آلومینیوم و منیزیم حل شده به وسیلهٔ اکسی هیدروکسیدهای آهن و آلومینیوم جذب (سطحی) میشوند. گذر زمان بر اکسی هیدروکسیدها به انحلال، رسوب گذاری و نهایتاً تشکیل کانیهای رسی میانجامد. بنا بر این نظریه، ترکیب واکنشگرها ترکیبات ناپایدار و تشکیل محصولات (رسهای درجازا) از طریق انحلال در، و رسوباز، فاز آبگونی به هم مربوط میشوند.

با توجه به سازوکارهای بالا در مورد نمونههای مورد مطالعه در این مقاله میتوان چنین برداشت کرد که شیشههای ناپایدار موجود در توفها، با ترکیب ریولیتی و یا داسیتی در محیطهای نسبتاً قلیایی و در مراحل درونزادی به اسمکتیت، موردنیت و/یا کلینوپتیلولیت تبدیل میشوند که تا این مرحله تبدیلات منطبق با سازوکارهای پیشنهادی بالا هستند. ولی تشکیل رگههای سیلیسی، بلوردانها و گرهکهای سیلیسی، که در نیمرخهای مرکزی و غربی در لایههای بنتونیتدار فراوان یافت شدهاند؛ مربوط به تبدیلات درونزادی به هنگام کاهش PH از مقادیر نسبتاً قلیایی نسبت داده میشود. به بیان دیگر با تغییر HP سیال در دورههای بعدی شرایط جدیدی برای انحلال بعضی و رسوب بعضی از مواد دیگر پدید میآید.



شکل ۱۱ بخشی از طرح سوردام و پارکر در مورد سازوکار تشکیل مونتموریونیت، کلینوپتیلولیت یا موردنیت از شیشه در pH های متفاوت [۲۵].

9- Manning.

تشكر و قدرداني

مراتب تشکر خود را از همکاران کارگاه تهیه مقاطع گروه زمین شناسی دانشکده علوم دانشگاه تهران، از سازمان زمین شناسی به جهت همکاری در تهیه طیفهای XRD و تجزیه شیمیایی، از آقای دکتر دانشیان در دانشگاه تربیت معلم به جهت تعیین سن توالی مورد مطالعه، از آقای دکتر کیمیایی در دانشگاه کالیفرنیا به جهت تشخیص دیاتومهها، از آقای مهندس رنجبر رئیس ایستگاه تحقیقات کویری و بیابانی مرکز سمنان به جهت فراهم آوردن امکانات محلی تحقیقات، از مرکز تحقیقات شیمی و مهندسی شیمی به جهت انجام تجزیههای شیمیایی، از مسئولین محترم آزمایشگاههای XRD و آنالیز دستگاهی گروه زمین شناسی و گروه شیمی و MES دانشکده علوم و از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه تهران به جهت حمایتهای مالی صمیمانه سپاسگزاری مینماید.

مراجع

[۱] حجازی مجتبی، قربانی منصور، *"بنتونیت-زئولیت"*، سازمان زمین شناسی، (۱۳۷۳) صفحه ۱۰۸.

[۲] افتخارنژاد جمشید، *"گزارش عملیات اکتشافی خاک صنعتی (زئولیت-بنتونیت) شمال غرب* هفدر، استان سمنان یا (۱۳۷۴) صفحه ۱۳۲.

[3] Velde B., "Introduction to clay minerals", Chapman and Hall (1992) p. 198.

[۴] نبوی محمد حسن، زمین شناسی ناحیه سمنان، چهارگوش شماره ۶۶۶۱ سری ۱:۱۰۰/۰۰۰ سازمان زمین شناسی کشور (۱۳۶۶).

[5] Hüber H., Mohafez S., "Geological reconnaissance in North Semnan area", GR. 334, NIOC. (1972) p. 34.

[6] Gibbs R.J., "Error due to segregation in quantitative clay mineral X-ray diffraction mounting techniques", American Mineralogist 50 (1965) 741.

[7] Gibbs R.J., "Clay mineral mounting techniques for X-ray diffraction analysis, A discussion", Journal of Sedimentary Petrology, 38 (1968) 242.

[8] Choo O.Ch., Chang T.W., "Characteristics of clay minerals in gouges of Dongrae fault, south eastern Korea, and implications for fault activity", Clays and clay Minerals 48 (2000) 1204.

[9] Colak M., Helvaci C., Maggetti M., "Saponite from Emet colemanite mines, Kütahya, Turkey", Clays and Clay Minerals 48, (2000) 409.

[10] Tomita K., Yamane H., Kawano M., "Synthesis of smectite from volcanic glass at low temperature", Clays and Clay Minerals 41, (1993) 655.
[11] Giresse P., Wiewióra A., "Origin and digenesis of blue-green clays and volcanic glass in Pleistocene of Côte d' Ivoire-Ghana Marginal Ridge (ODP)

leg 159, Site 959)", Sedimentary Geology 127, (1999) 247.

[12] Madejová J., Komadel P., "Baseline studies of the clay minerals society source clays: Infrared method", Clays and Clay Minerals 49, (2001) 410.

بازرگانی گیلانی، ربانی

[13] Wilson M.J., "Clay mineralogy: spectroscopy and chemical determination methods", Chapman and Hall (1994) p. 367.

[14] Cuadros J., Altaner S.P., "Characterization of mixed-layer illitesmectite from bentonites using microscopic, chemical, and X-ray methods: Constraints on smectite-to-illite transformation mechanism", American Mineralogist 83, (1998) 762.

[15] Mermut A.R., Cano A.F., "Baseline studies of the clay minerals society source clays: Chemical analyses of major elements", Clays and Clay Minerals, 49 (2001) 381.

[16] Son B.K., Yoshimur T., Fukasawa, H., "Diagenesis of dioctahedral and trioctahedral smectites from alternating beds in Miocene to Pleistocene rocks of Niigata Basin, Japan", Clays and Clay Minerals 42 (2001) 333.

[17] Spears D.A., Kanaris-Sotiriou Riley N., Krause P., "Namurian bentonites in Pennine Basin, UK-origin and magmatic affinities", Sedimentology 46 (1999) 385.

[18] Moore D.M., Reynolds Jr.R.C., "X-ray diffraction and identification and analysis of clay minerals", Oxford University Press (1989) p. 332.

[19] Broxton D.E., Bish D.L., Warren R.G., "Distribution and chemistry of digenetic minerals at Yucca mountain, New County, Nevada", Clays and Clay Minerals 35, (1987) 89.

[20] Masuda H., O'neil J.R., Jiang W.T., Peacor DR., "Relation between interlayer composition of authigenic smectite, mineral assemblages, I/S reaction rate and fluid composition in silicic ash of ankai trough", Clays and Clay Minerals 44, (1996) 443.

[21] Hay R.L., Guldman S.G., "Diagenetic alteration of silicic ash in searles lake, California", Clays and Clay Minerals 35 (1987) 440.

[۲۲] بازرگانی گیلانی کمال الدین، ربانی محمد صادق، *"نهشت سلستین چینه کران منطقه*

افتر، غرب سمنان"، فصلنامه علمی پژوهشی علوم زمین، در دست چاپ.

[23] Christidis G.E., "Formation and growth of smectites in bentonites: A case study from Kimolos island, Aegean, Greece", Clays and Clay Minerals 49 (2001) 204.

[24] Moll Jr.W.F., "Baseline studies of the clay minerals society source clays: Geological origin", Clays and Clay Minerals 49 (2001) 374.

[25] Surdam R.C., Parker R.D., "Authigenic aluminosilicate minerals in the tuffaceous rocks of the Green River Formation", Wyoming. Geol. Soc. of Am. Bull. 83 (1972) 689.

[26] Manning D.A.C., Hall P.L., Hughes C.R., "*Geochemistry of clay-pore fluid interaction*", Chapman and Hall (1993) p. 427.