

نقش زهاب اسیدی در تشکیل کانی‌های زیست محیطی (کانی‌های ثانویه) در معدن زغال‌سنگ گلندرود و باطله‌های کارخانه‌ی زغال‌شویی وطنی، استان مازندران

مسلم آقائی کریق^{*}، مصطفی رقیمی^۱، غلامحسین شمعانیان^۱، محسن قلی پور^۲

۱- گروه زمین‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه گلستان گرگان

۲- دانشگاه آزاد اسلامی گرگان، باشگاه پژوهشگران جوان

(دربافت مقاله: ۸۹/۴/۷، نسخه نهایی: ۸۹/۷/۲۸)

چکیده: اکسایش کانی‌های سولفیدی موجود در زغال‌سنگ و باطله‌های معدنی آن منجر به تشکیل زهاب اسیدی معدن می‌شود. تبخیر، اکسایش، رقيق‌شدگی و خنثی‌سازی زهاب اسیدی تولید شده باعث تشکیل کانی‌های ثانویه خواهد شد. این کانی‌ها به دلیل گستردگی زیاد سطحی توان ذخیره‌سازی سولفات و بسیاری از فلزات را دارند. برای بررسی‌های کانی‌شناسی و ژئوشیمی کانی‌های زیست محیطی تشکیل شده از محل انباست باطله‌ی کارخانه زغال‌شویی وطنی و معدن زغال‌سنگ گلندرود نمونه‌برداری شد. براساس نتایج پراش پرتوی ایکس کانی‌های اپسومیت، هگزاهریت، ژیپس، هالیت، گوتیت، دولومیت، سیدیریت، کافولینیت، مونت‌موریولونیت، ایلیت و کوارتز در فاز اصلی و ژاروسیت در فاز فرعی شناسایی شدند. نتایج تجزیه‌ی ژئوشیمیایی حاکی از غنی‌شدگی MgO و عناصر جزئی Pb, Cr, Co و Rb در کانی‌های ثانویه نسبت به نمونه‌ی معدن زغال و باطله‌های است. از طرفی عناصر Zn, Ni, Pb, Cu, Cr و Co در کانی‌های زیست محیطی نسبت به میزان کلارک و میانگین زغال‌سنگ‌های چین، آمریکا و جهان غنی‌شدگی دارد. کاتیون‌ها و آنیون‌های موجود در زهاب‌های باطله کارخانه‌ی زغال‌شویی کانی‌های گوتیت، هیدروکسیدهای آهن، کلسیت و مدل اشباع‌شدگی هیدروژئوشیمیایی، در زهاب‌های باطله کارخانه‌ی زغال‌شویی کانی‌های گوتیت، هیدروکسیدهای آهن، کلسیت و دولومیت در حال اشباع و سولفات‌های آهن مانند ملانتریت و ژاروسیت تحت اشباع هستند.

واژه‌های کلیدی: زهاب اسیدی معدن؛ کانی‌های زیست محیطی؛ استان مازندران؛ زغال‌سنگ گلندرود.

و نیز شکل‌گیری بعدی کانی‌های غنی از آهن (به‌طور خاص به صورت هیدروکسید فریک^۳ Fe(OH)₃) می‌شود، که این کانی‌های ثانویه به طور خاص رسوبات AMD خوانده می‌شوند [۴]. برخی از این کانی‌ها که از نظر زیست‌محیطی حائز اهمیت‌اند، به کانی‌های زیست محیطی معروف‌اند. این کانی‌ها شامل تشکیل فراورده‌های ثانویه نیمه پایدار فری‌هیدریت

مقدمه
اکسایش کانی‌های سولفیدی موجود در مواد زغالی و باطله موجب پیدایش بزرگترین و حساس‌ترین مسئله زیست محیطی امروزی بنام زهاب اسیدی معدن (AMD) شده است [۱, ۲]. رخداد اکسایش پیریت طی چندین مرحله [۳]، موجب تولید آلودگی بالا (وابسته به تولید اسیدیته، سولفات و انحلال فلزی)

با وجود بررسی‌های فراوانی که در خصوص اثرهای زغال‌شویی، معدنکاری زغال‌سنگ و باطله‌های کارخانه‌ی زغال‌شویی در ایران صورت گرفته است، تاکنون توجه کمتری به تشکیل کانی‌های زیست محیطی (ثانویه) معطوف شده است. لذا هدف از انجام این پژوهش کانی‌شناسی، ژئوشیمی، پیداپیش و پتانسیل آلودگی رسوب‌های اخراجی وابسته به زهاب اسیدی معدن در بخش‌هایی از منطقه‌ی زغالی گلندروود و کارخانه‌ی زغال‌شویی وطنی است. همچنین ویژگی‌های هیدروژئوشیمی‌ای آب‌های زهکش شده از باطله‌ی کارخانه زغال‌شویی نیز مورد توجه قرار گرفته است.

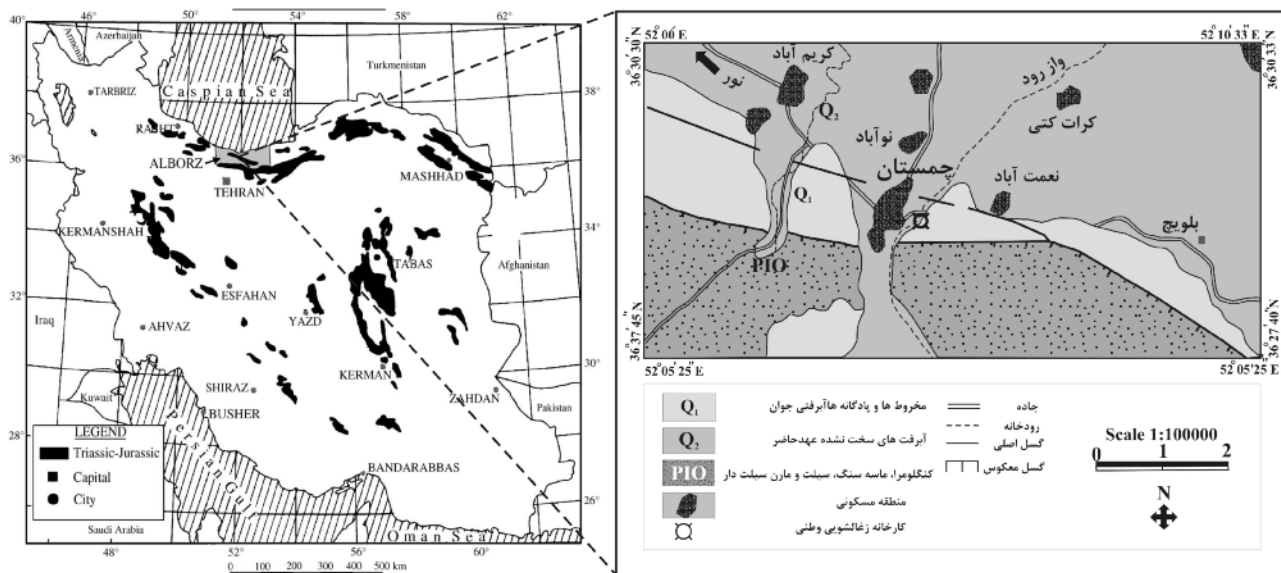
ویژگی‌های منطقه‌ی مورد بررسی

معدن زغال‌سنگ گلندروود با موقعیت جغرافیایی $53^{\circ} 53'$ طول شرقی و $36^{\circ} 27'$ عرض شمالی در دامنه‌ی شمالی رشته کوه‌های البرز در فاصله‌ی ۲۰ کیلومتری شهرستان نور استان مازندران قرار گرفته است. این معدن که از نظر زمین‌شناسی روی بخش ایرانی-افغانستانی کمربرند چین خورده-رورانده‌ی آلپ-هیمالیا قرار گرفته است، از سنگ‌های رسوبی کربناته کرتاسه و تریاس و دنباله‌ی رسوبی آواری زغالی (سازند شمشک) بین آن‌ها تشکیل شده است (شکل ۱). سن این معدن تریاس پسین و ژوراسیک پیشین است [۱۳]. منطقه‌ی زغال‌دار مورد نظر منطقه‌ای کوهستانی است که ارتفاع بیشینه‌ی آن از سطح دریا $1800-1500$ متر و حداقل آن $500-600$ متر است. آب و هوای این ناحیه معتدل و میزان بارندگی سالیانه در آن بیش از 800 میلی‌متر است [۱۳].

کارخانه زغال‌شویی وطنی واقع در 40 کیلومتری معدن رغال‌سنگ گلندروود، یکی از کارخانه‌های زغال‌شویی در منطقه زغالی البرز مرکزی استان مازندران است که در سال 1375 با ظرفیتی سالانه 50000 تن به بهره‌برداری رسیده است. این منطقه در ارتفاع 150 متری از سطح دریا قرار گرفته است، که دارای دمای متوسط سالانه حدود $16/1$ درجه سانتی‌گراد و بارندگی سالیانه 665 میلی‌متر است. متوسط ماهیانه رطوبت نسبی ماهانه در این منطقه حداقل 78% در خرداد و حداقل 81% در ماه‌های اردیبهشت، آبان، بهمن و اسفند است [۱۴]. همچنین اندازه‌گیری حداقل تبخیر-تعرق پتانسیل به روش تورنت وايت نشان داد که حداقل و حداکثر تبخیر-تعرق پتانسیل به ترتیب $11/67$ در بهمن ماه و $143/59$ میلی‌متر در تیرماه است [۱۴].

$(Fe_{16}O_{16}(OH)_{10}(SO_4)_3 \cdot 9H_2O)$ ، شورتمانیت ($5Fe_2O_3 \cdot 9H_2O$) گوتیت ($FeOOH$) و فراورده‌های ثانویه پایدار ژاروسیت ($KFe_3(SO_4)_2(OH)_6$) و هماتیت (Fe_2O_3) اند، که تشکیل آن‌ها به شرایط ژئوشیمی‌ای محیط وابسته است [۵]. رسوب‌های AMD در نتیجه‌ی تبخیر، اکسایش، هیدرولیز و رقیق شدگی زهاب اسیدی نهشته می‌شوند [۷، ۶، ۴، ۳]. تبخیر موجب تشکیل شوره زنی‌های کانیایی [۸] در درزو شکاف سنگ‌های سولفیدی، بستر رودخانه، سطوح انباش‌ها و حوضچه‌های باطله می‌شود [۷]. به دنبال تغییر شرایط آب و هوایی انحلال سولفات‌های فلزی قابل حل نقش مهمی در آزاد سازی فلزها و گسترش قدرت اسیدی و تشکیل زهاب اسیدی ناپایدار و زود هنگام خواهد داشت. هم سولفات‌های قابل حل فلزی و هم کانی‌های آهن سه ظرفیتی به صورت نمک‌های شکfte^۱ (شوره‌زن) تشکیل نهشته‌های اخراجی را می‌دهند [۴]. بررسی این نهشته‌های اخراجی از اهمیت بسزای برخوردار است، به طوری که سولفات‌های قابل حل فلزی دارای قابلیت آزاد سازی فلزات، قدرت اسیدی و انحلال در اثر بارش را دارند [۹، ۴] و می‌توانند شیمی‌آب‌های سطحی و زیرزمینی را در صورت فراوانی تحت تاثیر خود قرار دهند. اما کانی‌های آهن سه ظرفیتی، کانی‌های با انحلال‌پذیری کمتری هستند که اغلب فازهای غیربلورین با منطقه‌ی سطحی گسترش داشته و تحرک‌پذیری فلزات سمی را کاهش می‌دهد و در بر گیرنده‌ی فلزات و شبه فلزاتی هستند که با جذب سطحی و پذیردهی هم‌رسوبی، فلزات را در خود نگه می‌دارند [۱۰، ۴].

علیرغم اثرهای زیست محیطی شناخته شده‌ی نمک‌های شکfte^۱ روی شیمی آب‌ها، بیشتر پژوهش‌های گذشته روی AMD و فرایندهای اکسایشی سولفیدها معطوف بوده است [۱۱]. در صورتی که بررسی کانی‌های ثانویه می‌تواند اطلاعات با ارزشی را در خصوص کانی‌های اولیه و ترکیب محلول‌هایی که از آن‌ها شکل گرفته‌اند را ارائه کنند و بیانگر شرایط تعادلی غالب بر انبارهای باطله باشد [۴]. از سوی دیگر به منظور شناخت شیمی آب و ارائه راهکارهای اصلاحی، شناخت سازوکارهای حذف فلزات به وسیله‌ی این رسوب‌های اهمیت به سزاوی دارد و چگونگی رفتار آلاینده‌ها را با بلوغ این فازهای جامد نشان می‌دهد [۱۲].



شکل ۱ نقشه‌ی ساده شده زمین‌شناسی محل کارخانه زغال‌شویی وطنی و نقشه پرآگندگی مناطق زغال‌دار در ایران [۱۵].

شده روی سطوح باطله‌های جدید و قدیمی به روش فلورئوسانس پرتوی ایکس (XRF) فیلیپس مدل PW 2400 با توان ۳۰۰۰ وات، ولتاژ ۶۰۰۰۰ ولت، جریان ۱۲۵ میلی آمپر، ۸ بلور پراش دهنده و ۳ آشکارساز و تیوب نوع رودیوم (رودیوم) شرکت کانسaran بینالود استفاده شد. لازم به یادآوری است که برای تهیه‌ی خاکستر از خوارک همگن کارخانه و مواد باطله از روش استاندارد روسی (GOST) استفاده شد [۱۵]، و زغال‌سنگ و باطله زغالی به مدت ۳ ساعت در دمای ۸۵۰ سانتی گراد گرما داده شد. همچنین به منظور ارزیابی ویژگی‌های هیدروژئوژیمیایی، نمونه‌برداری از آب زهکش و نشت شده از انبارهای باطله و آب‌های زیرزمینی و سطحی (رودخانه) صورت گرفت. برای جلوگیری از جذب عناصر به مواد معلق موجود در آب، نمونه‌های آب از فیلترهای ۰/۷ میکرون عبور داده شد و به طور جداگانه در ظرف‌های پلی اتیلنی یک لیتری و در دمای کمتر از ۴ درجه نگهداری شدند. به منظور اندازه‌گیری کاتیون‌ها و اسیدی کردن نمونه‌ها از اسید نیتریک (HNO_3) با درجه خلوص ۶۵ درصد استفاده شد و pH آب به کمتر از ۲ کاهش یافت [۱۶]. از طرفی برای تعیین خاستگاه آنیون-

میزان زغال شستشو شده در روز ۱۰۰-۱۲۰ تن است که از این حجم ۱۵-۲۰ درصد به صورت باطله‌ی زغالی در حریم رودخانه‌ی واژرود دپو می‌شود. مواد اولیه‌ی کارخانه زغال‌شویی از معادن مختلف از جمله گلندرود، آتش افروز، کریمی، بابل و تعاونی تامین می‌شود. مواد باطله حاصل از زغال‌شویی بلا فاصله در حاشیه‌ی رودخانه دپو می‌شود. تخلیه‌ی این مواد باطله در حریم رودخانه‌ی واژرود سطوح خشن و ناهمواری را ایجاد کرده که شواهد صحرایی بیانگر آبشویی شدید از سطوح این مواد باطله است.

روش بررسی

برای بررسی کانی‌شناسی به ترتیب چهار و دو نمونه از کانی‌های ثانویه (زیستمحیطی) تشکیل شده روی انبارهای باطله زغالی و لایه‌های زغال‌دار منطقه گلندرود در زمستان ۱۳۸۷ برداشت شده است. بررسی کانی‌شناسی این نمونه‌ها با پراش سنج پرتو ایکس (XRD) فیلیپس مدل 1800 PW در شرکت کانسaran بینالود انجام شده است. برای اندازه‌گیری اکسیدهای اصلی و برخی از عناصر جزئی در نمونه‌ی زغال‌سنگ معدن گلندرود، خاکستر مواد باطله با سن‌های متفاوت (جدید، متوسط و قدیمی) و کانی‌های زیستمحیطی تشکیل

طوری که در مواد باطله قدیمی کانی‌های ثانویه ایلیت، کوارتز، اپسومیت و ژیپس در فاز اصلی و ژاروسیت و کائلولینیت در فاز فرعی شکل گرفته‌اند (شکل ۴ و جدول ۱). در مواد باطله‌ی جدید کانی‌های هگزا‌اپتیت، سیدریت، هماتیت، گوتیت، مونت موریویلونیت، اپسومیت و کوارتز در فاز اصلی و ژیپس، کائلولینیت و ایلیت در فاز فرعی مشخص شده‌اند (شکل ۵ و جدول ۱). این کانی‌ها به صورت پوشش آردگون روی سطوح باطله‌ها قرار گرفته‌اند که بازتاب دهنده‌ی اکسایش سولفیدهای موجود در مواد باطله است، که در اثر نفوذ آب و اکسایش بعدی سولفیدهای تشکیل شده‌اند. تشکیل این کانی‌های ثانویه بازتاب دهنده‌ی pH خنثی تا قلیایی در منطقه و غلظت سولفات حل شده در اثر اکسایش سولفیدهای است. همچنین این کانی‌ها در فرونشاندن جریان‌های اسیدی انباسته از فلات موثر هستند زیرا به دلیل گستردگی سطحی زیاد توان بالایی برای حل آلاینده‌ها دارند [۱۸]. براساس نتایج بدست آمده کانی‌های زیستمحیطی تشکیل شده در معدن گلندرود و کارخانه‌ی زغال‌شویی وطنی به چهار دسته قابل تفکیک‌اند که به ترتیب اهمیت شامل کانی‌های سولفاتی فلزی، کانی‌های آهن سه ظرفیتی، کانی‌های کربناتی و سیلیکاتی است.

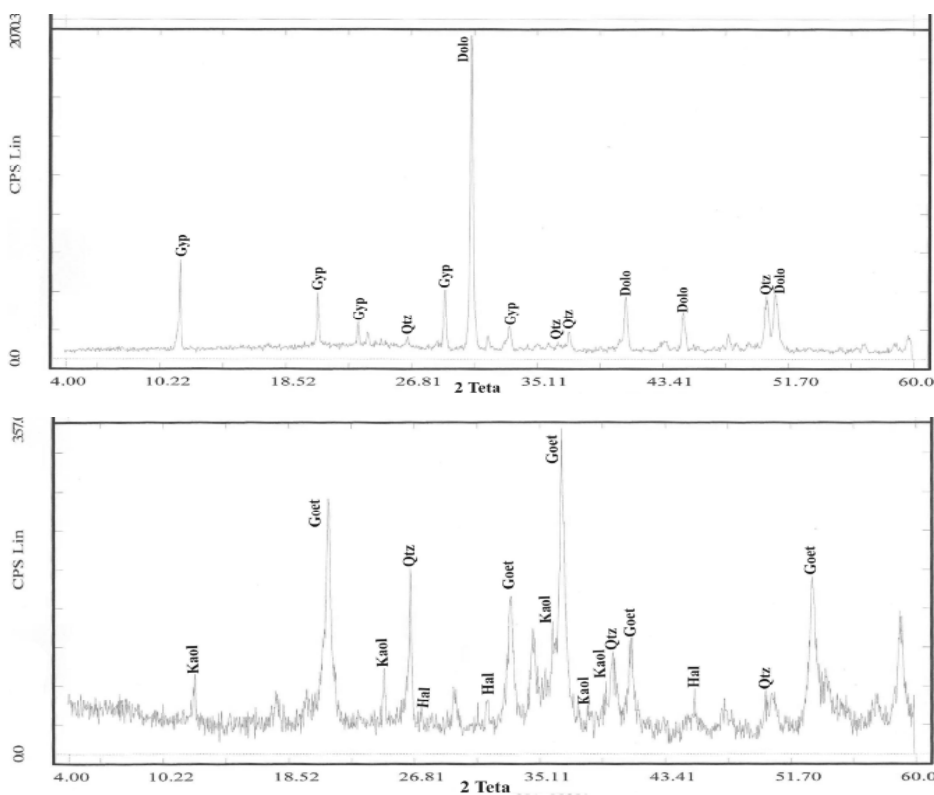
ها و کاتیون‌های اصلی از مدل گیبس استفاده شد [۱۷]. بررسی کیفی داده‌های حاصل از تجزیه شیمیایی، با استفاده از نرم افزار (Version 1) AqQA برای انجام شد. برای تفسیر بهتر، نمودارهای پاییر و مثلثی رسم شدند و از کد کامپیوتری (Version 2.6) PHREEQC I برای تجزیه و تحلیل داده‌های هیدروشیمیایی استفاده شد.

بحث و بررسی کانی‌شناسی

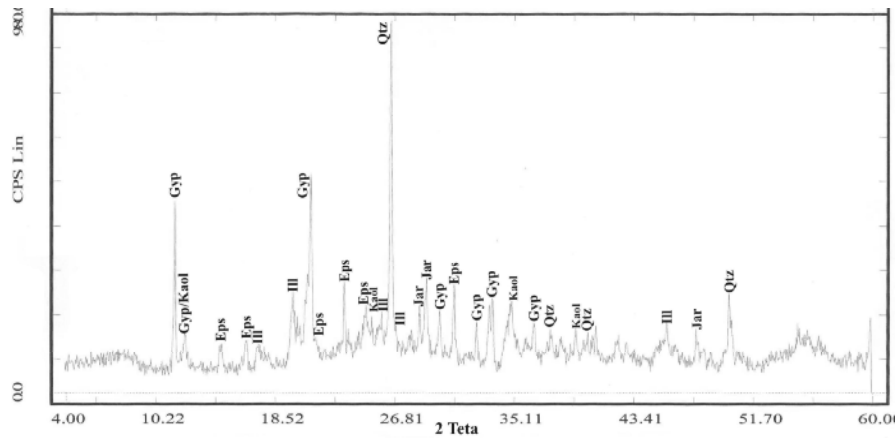
اکسایش مواد زغال‌دار در منطقه‌ی معدنی گلندرود و محل انبار باطله کارخانه‌ی زغال‌شویی وطنی منجر به تشکیل کانی‌های ثانویه شده است. این کانی‌ها به رنگ قهوه‌ای متمایل به قرمز، زرد متمایل به قهوه‌ای و سفید به صورت پوششی روی سطوح لایه‌های زغال‌دار و در درز و شکستگی‌های آن و نیز روی سطوح انبارهای باطله تشکیل شده‌اند (شکل ۲). بررسی‌های کانی‌شناسی کانی‌های ثانویه به روش پراش پرتو ایکس در معدن زغال‌سنگ گلندرود بیانگر حضور گوتیت، دولومیت، ژیپس و کوارتز در فاز اصلی و کائلولینیت و هالیت در فاز فرعی است (شکل ۳ و جدول ۱). این در حالی است که کانی‌های زیستمحیطی با گسترش بیشتری در محل انبارهای باطله جدید و قدیمی کارخانه زغال‌شویی وطنی تشکیل شده‌اند. به-



شکل ۲ تشکیل کانی‌های ثانویه (زیست محیطی) بر روی انبارهای باطله‌ی کارخانه زغال‌شویی وطنی.



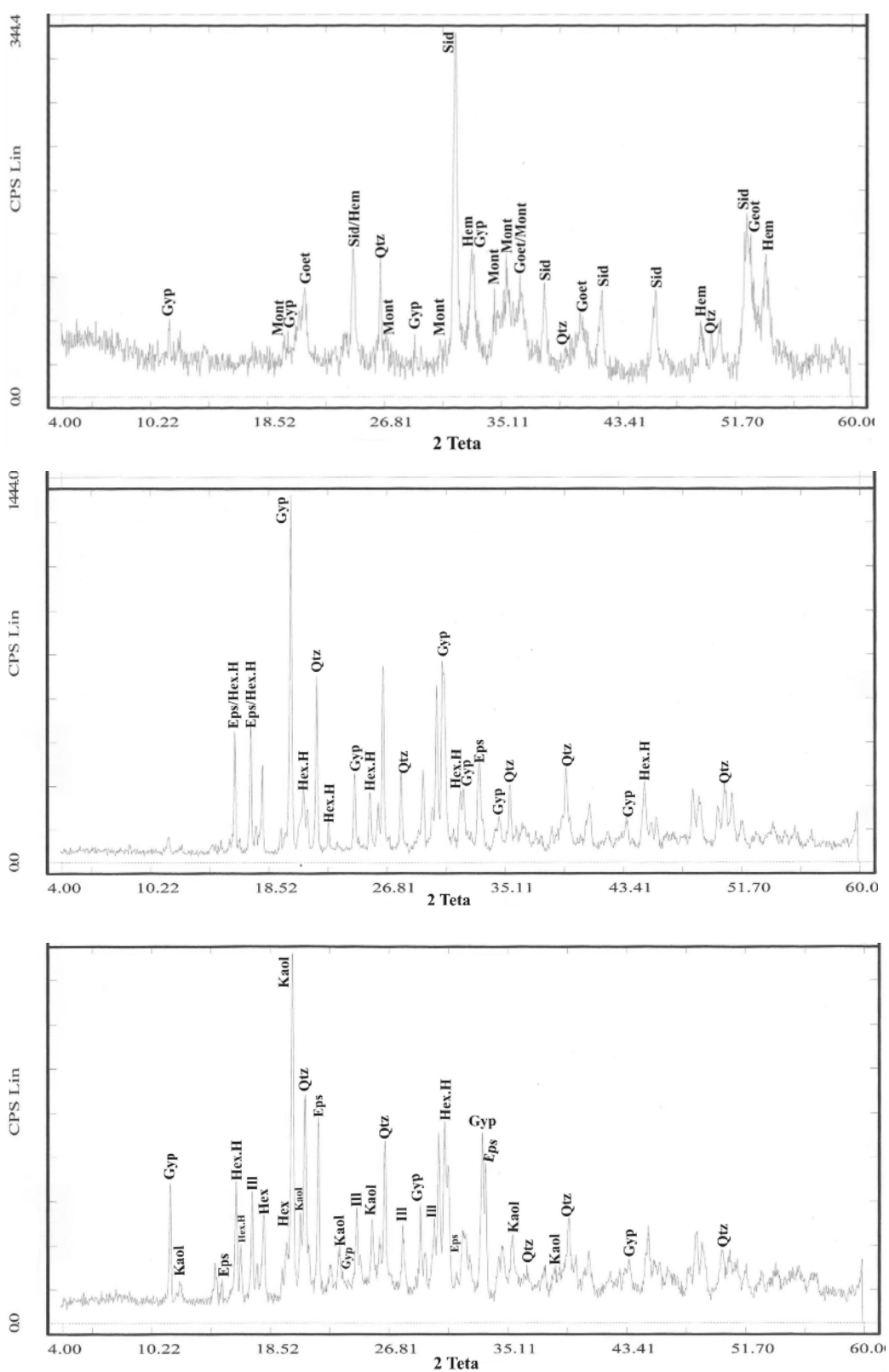
شکل ۳ الگوی‌های پراش پرتو ایکس (XRD) دو نمونه از کانی‌های ثانویه (زیست محیطی) نهشته شده در معدن زغال‌سنگ گلندرود (ژیپس=Gyp، دولومیت=Dolo، کوارتز=Qtz، کاولینیت=Kaol، گوتیت=Goet، هالیت=Hal).



شکل ۴ الگوی پراش پرتو ایکس (XRD) کانی‌های ثانویه (زیست محیطی) تشکیل شده در سطوح انبارهای باطله قدیمی کارخانه زغال‌شویی وطنی (ژیپس=Gyp، کاولینیت=Kaol، اپسومیت=Eps، ایلیت=Ill، کوارتز=Qtz، ژاروسمیت=Jar).

جدول ۱ فهرست کانی‌های زیست محیطی شناسایی شده به روش پراش پرتوی ایکس در معدن زغال‌سنگ گلندرود و کارخانه زغال‌شویی وطنی.

کانی‌های فرعی	کانی‌های اصلی	محل تشکیل کانی‌های زیست محیطی (ثانویه)
کاولینیت، هالیت	گوتیت، اکسید آهن غیربلورین، دولومیت، ژیپس	معدن زغال‌سنگ گلندرود
ژاروسمیت، کاولینیت	اپسومیت، ژیپس، ایلیت، کوارتز	باطله قدیمی کارخانه زغال‌شویی وطنی
ژیپس، کاولینیت، ایلیت	هگزاهدریت، اپسومیت، هماتیت، گوتیت، سیدریت، مونت موریوبولونیت، کوارتز	باطله جدید کارخانه زغال‌شویی وطنی



شکل ۵ سه نمونه از الگوی‌های پراش پرتو ایکس (XRD) کانی‌های ثانویه (زست محيطی) تشکیل شده در سطوح انبارهای باطله‌ی جدید کارخانه زغال‌شویی وطنی (ژپس=Gyp، مونت موریلینیت=Mont، گوتیت=Goet، سیدریت=Sid، هماتیت=Hem، کوارتز=Qtz، اپسومیت=Eps، هگزاهدریت=Hex-H، کاٹولینیت=Kaol، یلیت=Ill).

در گسترش زهاب اسیدی ندارند [۱۹]. علاوه بر کانی‌های سولفاتی، حضور هالیت در مناطق مورد بررسی مشخص شد. این کانی از نظر حلایت بالا مشابه گروه اول است که صرف نظر از شرایط pH محیط، از زهاب‌های با شوری بالا رسوب کرده است.

کانی‌های آهن سه ظرفیتی

کانی‌های گروه دوم شامل اکسیدها و هیدروکسیدهای آهن گوتیت و هماتیت است. این گروه نسبت به گروه اول دارای انحلال پذیری کمتری است و اغلب کانی‌های نابلورین با منطقه‌ی سطحی گستردگی را تشکیل می‌دهند. گوتیت در pH کمتر از ۶ و در غلظت سولفات‌کمتر از ۱۰۰ میلی گرم شکل می‌گیرد [۲۱، ۲۰]. این کانی نسبت به فری هیدریت پایدارتر و در pH بالاتری نسبت به شورتمانیت تشکیل می‌شود. بررسی‌های انجام شده روی ۴۴ رسوب اخترائی وابسته به زهاب اسیدی معدن در نقاط مختلف جهان مانند استرالیا، فنلاند، آلمان و آمریکا بیانگر تشکیل گوتیت در گستره‌ی pH ۲/۵ تا ۷/۵ است [۲۰].

کانی‌های کربناتی و سیلیکاتی

کانی‌های این گروه شامل سیدریت، دولومیت، کوارتز، کائولینیت، ایلیت و مونتموریلونیت است، که در واقع در بردارنده‌ی دو گروه کانی متفاوت ولی با خاستگاه اولیه یکسان است. این کانی‌ها در واقع همان کانی‌های موجود در زغال‌سنگ هستند که در طی اکسایش بدون تغییر باقی مانده‌اند و دارای خاستگاه اولیه‌اند. کانی رسی کائولینیت و کوارتز پیش از فرآیند دگرگونی زغال‌سنگ وارد مرداب‌های زغالی می‌شوند و خاستگاه آواری دارند [۲۴]. این در حالی است که در بررسی نرم‌های زغالی کارخانه‌ی زغال‌شویی زیرآب کانی‌های کوارتز، کائولینیت و ایلیت شناسایی شده‌اند [۲۵]. همچنین بر اساس نتایج پراش پرتو ایکس از خاکستر باطله‌های زیرآب حضور کانی‌های کوارتز، مونتموریلونیت، شاموزیت، مسکویت و آناتاز مشخص شده است [۲۶].

ژئوشیمی

نتایج تجزیه‌ی شیمیایی اکسیدهای اصلی و برخی از عناصر جزئی مربوط به نمونه همگن کارخانه زغال‌شویی، مواد باطله‌ها با سن‌های متفاوت و کانی‌های زیست محیطی در جدول ۲ ارائه شده‌اند. همچنین شکل ۶ و ۷ نمودار پراکنده‌ی این اکسیدها

کانی‌های سولفاتی فلزی

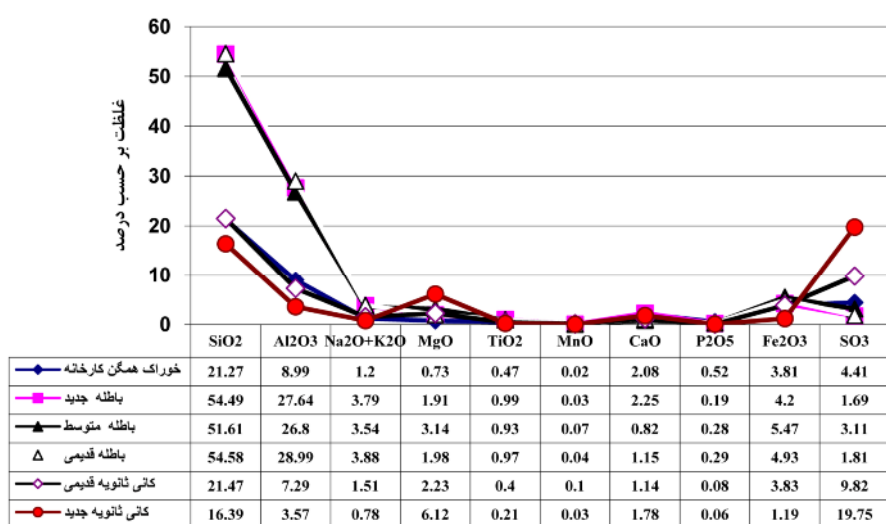
کانی‌های سولفاتی قابل حل آهن، منیزیم، آلومینیم از معمولی‌ترین کانی‌های تشکیل شده در زهکش‌های اسیدی است [۱۹]. بر اساس این بررسی، نمک‌های سولفات‌تشکیل شده در معدن زغال‌سنگ گلندرود و باطله‌های کارخانه‌ی زغال‌شویی وطنی به دو دسته تقسیم می‌شوند. دسته‌ی اول کانی‌های سولفاتی فلزی قابل حلی هستند که در بردارنده‌ی سولفات‌های فلزی آبدار ساده با کاتیون دو ظرفیتی‌اند و شامل هگزاهدریت، اپسومیت و ژیپس است. دسته‌ی دوم کانی‌های سولفاتی فلزی با حلایت کمتر و با کاتیون‌های سه ظرفیتی آهن مانند ژاروسیت $(\text{KFe}_3(\text{SO}_4)_3(\text{OH})$) است که به رنگ زرد برآق مایل به قرمز تنها در سطوح باطله‌های قدیمی‌تر تشکیل شده‌اند، در حالی که در سطوح باطله‌های جدید و نیز در معدن گلندرود شناسایی نشد. براساس مدل بیوشیمی و بیوژئوشیمی، تشکیل ژاروسیت در شرایط اسیدی بالا و در بالاترین غلظت سولفات‌امکان پذیر است- $(\text{pH}=3-4, \text{SO}_4^{2-}=1000-3000\text{mg/l})$. بین این دو گروه، گروه اول یعنی کانی‌های منیزیم‌دار نوع $\text{MgSO}_4, \text{nH}_2\text{O}$ مانند اپسومیت $(\text{MgSO}_4, 7\text{H}_2\text{O})$ و هگزاهدریت $(\text{MgSO}_4, 6\text{H}_2\text{O})$ به فراوانی در انبارهای باطله زغالی تشکیل شده‌اند. کانی‌شناسی و ترکیب شیمیایی این گروه از کانی‌های زیست محیطی بازتاب دهنده‌ی گونه‌های یونی و ترکیب آبهایی است که از آن‌ها شکل گرفته‌اند. برای مثال ملانتریت $(\text{Fe}^{2+}\text{SO}_4\text{H}_2\text{O})$ تنها می‌تواند از آبهای غنی از Fe^{2+} تشکیل شود [۲۲]. آهن و گوگرد مورد نیاز برای تشکیل سولفات‌های آهن‌دار از طریق اکسایش کانی‌های سولفیدی به ویژه پیریت موجود در زغال‌سنگ و مواد باطله تامین شده است. از طرفی خنثی‌سازی اسید تولید شده به‌وسیله‌ی کلسیت و دولومیت، عناصر کلسیم و منیزیم مورد نیاز برای تشکیل ژیپس و کانی‌های منیزیوم ساده را فراهم می‌آورد. ژیپس سولفات کلسیم آبدار ساده‌ای است که از واکنش بین محلول‌های اسید سولفوریک رقيق با رسوب-های غنی از Ca^{2+} تشکیل می‌شود [۲۳]. بنابر این، این کانی در مقایسه با گروه‌های کاتیونی سه ظرفیتی انحلال‌پذیری کمتری دارد و به محض رسوب یا انحلال باعث تولید اسید نمی‌شود. همچنین ژیپس و سولفات‌های منیزیم در حضور دولومیت کافی به‌دلیل خاصیت خنثی‌کنندگی کربنات‌ها نقشی

نسبت به زغال‌سنگ بیانگر فرایند اکسایشی کانی‌های سولفیدی است. این امر منجر به تمرکز SO_4^{2-} در منافذ ریز انبارهای باطله می‌شود. اسید حاصل با کانی‌های کربناتی واکنش داده و سبب افزایش pH می‌شود، این فرایند موجب کاهش اکسیدهای CaO, MgO در باطله‌های زغالی شده است.

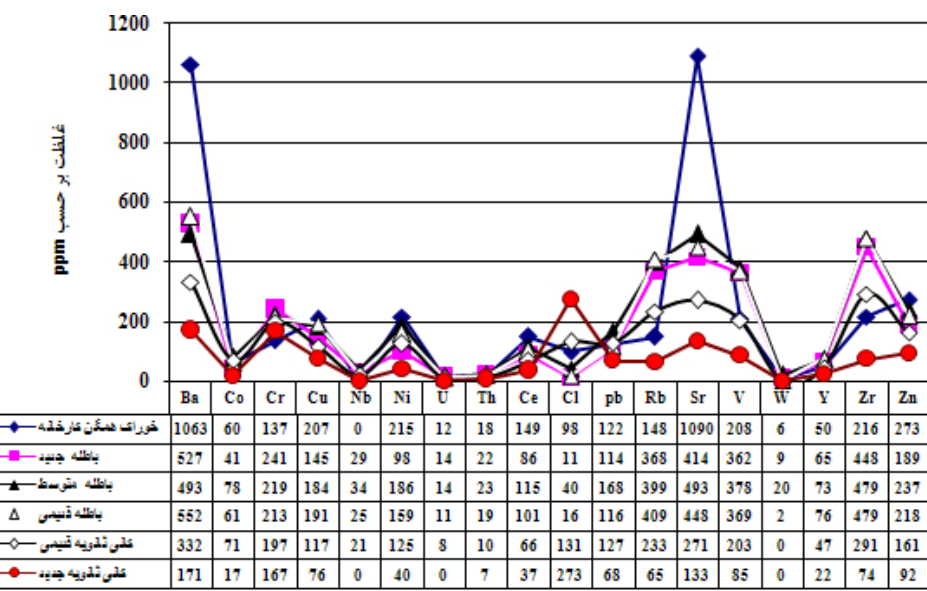
را نشان می‌دهند. به طوری که مشاهده می‌شود درصد $\text{Zr}, \text{V}, \text{Rb}$ و عناصر جزئی $(\text{Na}_2\text{O} + \text{K}_2\text{O}), \text{Al}_2\text{O}_3, \text{SiO}_2$ باطله‌های زغالی نسبت به نمونه‌ی زغال‌سنگ همگن کارخانه، $\text{Zn}, \text{Sr}, \text{MgO}, \text{Ca}, \text{SO}_3$ و عناصر جزئی Fe_2O_3 تهی شدگی نشان می‌دهد. کاهش $\text{Cl}, \text{Ni}, \text{Cu}, \text{Ba}$ و فلزات سنگین مانند $\text{Pb}, \text{Ni}, \text{Co}, \text{Cu}, \text{Zn}$ در باطله‌ها SO_3 و فلزات سنگین مانند

جدول ۲ غلظت عناصر جزئی در خوارک همگن کارخانه، باطله‌های زغالی، کانی‌های ثانویه در منطقه‌ی مورد بررسی و مقایسه آن با میانگین زغال‌سنگ‌های چین، آمریکا و جهان^{*، **} [۲۸*، ۲۷**].

عنصر بر حسب خوارک همگن کارخانه ppm	باطله جدید	باطله با سن متوسط	باطله قدیمی	کانی ثانویه قدیمی	کانی ثانویه جدید	کانی ثانویه	کلارک	زغال‌سنگ چین	زغال‌سنگ آمریکا	زغال‌سنگ جهان	میانگین میانگین
۱۰۶۳	۵۲۵	۴۹۳	۵۵۲	۳۳۲	۱۷۱	۴۵۲	۴۵۲	۱۶۹,۰۱	۶/۷۲	۶/۱	۱۷۰
۶۰	۴۱	۷۸	۶۱	۷۱	۱۷	۲۵	۲۵	۶/۷۲	۳۴,۸۷	۱۵	۵
۱۳۷	۲۴۱	۲۱۹	۲۱۳	۱۹۷	۱۶۷	۱۰۰	۱۰۰	۲۸,۲۲	۲۸,۲۲	۱۵	۱۰
۲۰۷	۱۴۵	۱۸۴	۱۹۱	۱۱۷	۷۶	۵۵	۵۵	-	۲۲,۰۶	۹/۵	۴/۷
۲۱۵	۹۸	۱۸۶	۱۵۹	۱۲۵	۴۰	۷۵	۷۵	۲۲,۶۲	۲۲,۶۲	۱۴	۱۵
۱۲	۱۴	۱۴	۱۱	۸	-	۱/۸	۱/۸	۷,۵۲	۷,۵۲	۲/۱	۳
۱۸	۲۲	۲۲	۱۹	۱۰	۷	۷/۲	۷/۲	۶,۹	۶,۹	۲/۲	۶/۳
۲۱۵	۸۶	۱۱۵	۱۰۱	۶۶	۳۷	۶۰	۶۰	۴۹,۸	-	۲۱	۱۱/۵
۹۸	۱۱	۴۰	۱۶	۱۳۱	۲۷۳	-	۲۷۳	۴۰,۴۵۸	۶۱۴	۱۰۰	۱۰۰
۱۲۲	۱۱۴	۱۶۸	۱۱۶	۱۲۷	۶۸	۱۳	۱۳	۲۴,۷۷	۱۱	۲۵	۲۵
۱۴۸	۳۶۸	۳۹۹	۴۰۹	۲۳۳	۶۵	۹۰	۹۰	۲۰,۶۸	۲۱	۱۶	۱۶
۱۰۹۰	۴۱۴	۴۹۳	۴۴۸	۲۷۱	۱۲۳	۳۷۵	۳۷۵	۱۷۵,۹۶	۱۳۰	۱۳۰	۱۳۰
۲۰۸	۳۶۲	۳۷۸	۳۶۹	۲۰۳	۸۵	۱۳۵	۱۳۵	۹۴,۱۱	۲۲	۲۵	۲۵
۶	۹	۲۰	۲	-	-	۱/۵	۱/۵	۲,۳۵	۱	۲,۳۵	۶
۵۰	۶۵	۷۳	۷۶	۴۷	۲۲	۳۳	۳۳	۱,۷۸	۰/۹۵	۰/۹۵	۴۱
۲۱۶	۴۴۸	۴۷۹	۴۷۹	۲۹۱	۷۴	۱۶۵	۱۶۵	۲۴۶,۷۵	۲۷	۲۷	۴۱
۷۷۷	۱۸۹	۲۳۷	۲۱۸	۱۶۱	۹۲	۷۰	۷۰	۴۳,۲۴	۰۳	۰۳	۵۰



شکل ۶ پراکندگی اکسیدهای اصلی در خوارک همگن کارخانه، کانی‌های ثانویه و باطله‌های با سن‌های مختلف.



شکل ۷ پراکندگی عناصر جزئی و نادر در خوراک همگن کارخانه، کانی‌های ثانویه و باطله‌های مختلف.

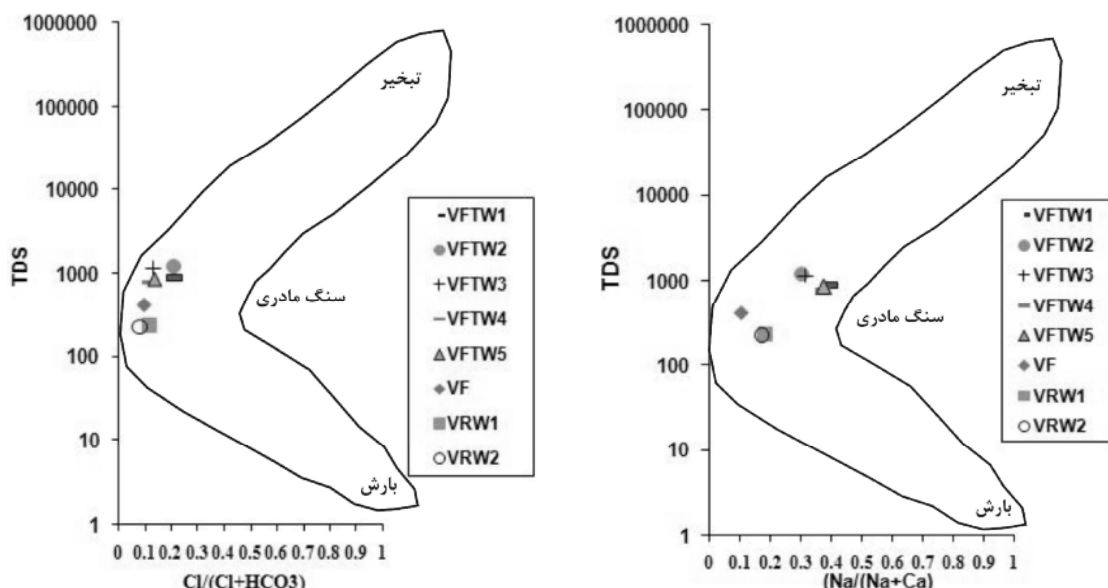
ژاروسیت در شرایط اسیدی بالا، مهمترین دلیل غنی‌شدگی عناصر جزئی نسبت به سولفات‌های فلزی دو ظرفیتی است که در شرایط اسیدی کمتر تشکیل شده‌اند. در واقع کاهش شدید فلزات کمیاب در زهاب‌های اسیدی خنثی تا قلیایی بیشتر واپسیت به pH است، بهطوری که با کاهش pH کاتیون‌ها به وسیله‌ی هیدروکسیدها و اکسیدهای آهن جذب می‌شوند در حالی که با افزایش pH جذب کاتیون‌ها کاهش می‌یابد [۳۰]. همچنین عدم حضور سولفات‌های آلومینیم چون هالوتريچیت-پیگرینگیت بین کانی‌های ثانویه مناطق مورد بررسی، بیانگر این امر است که افت pH در این مناطق زیاد نبوده است. زیرا سولفات‌های آلومینیم طی انحلال بسیار آهسته آلومینوسیلیکات‌ها در pH پایین تشکیل می‌شوند. به طوری که در یک بررسی حضور این کانی در معدن زغال‌سنگ زیرآب و در منطقه‌ای که دارای زهاب اسیدی است گزارش شده است [۲۶].

هیدروژئوشیمی آب‌های زهکش شده از باطله کانی‌های سولفیدی (به ویژه پیریت)، کربنات‌ها و کانی‌های رسی مهم‌ترین کانی‌های موجود در مواد باطله زغالی هستند، که نقش کلیدی در کنترل شیمی آب‌های زهکش شده از مواد باطله را بر عهده دارند. بهمین منظور برای تعیین خاستگاه آنیون‌ها و کاتیون‌های اصلی موجود در آب از مدل گیبز [۱۷] استفاده شد. این مدل با استفاده از تغییرات نسبت Cl/(Cl+HCO₃) و Na/(Na+Ca)

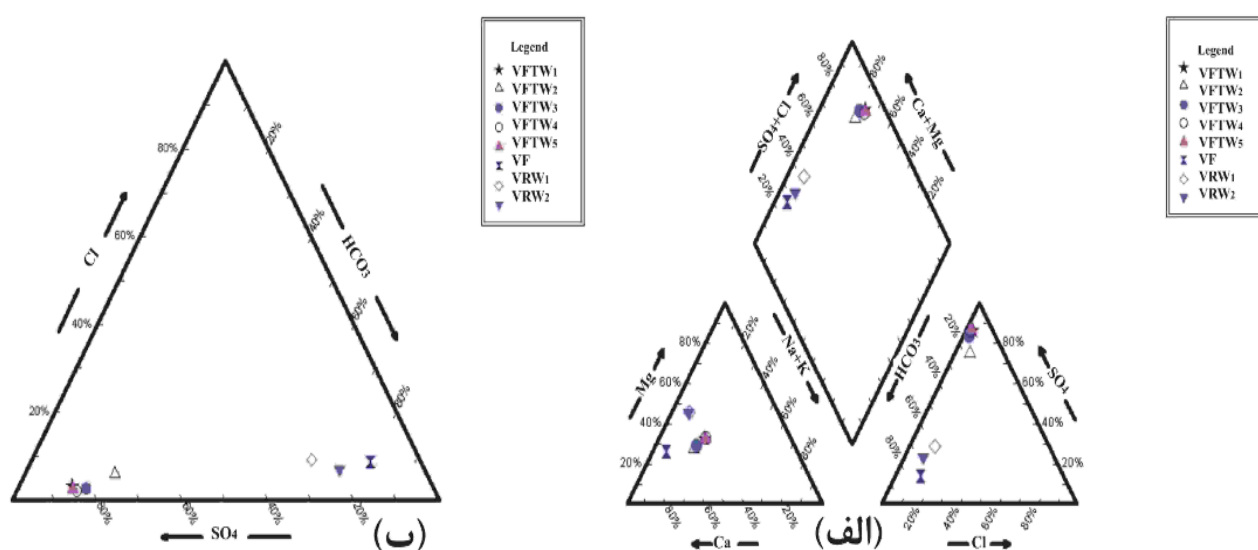
درصد SO₃ و MgO در کانی‌های ثانویه جدید و قدیمی نسبت به باطله‌های زغالی و نمونه‌ی همگن کارخانه و عناصر جزئی Co, Cr, Pb, Rb در کانی ثانویه قدیمی نسبت به خوراک همگن کارخانه غنی‌شدگی دارد. از طرفی عناصر Ni, Zn, Pb, Cu, Cr, Co میزان کلارک و میانگین زغال‌سنگ‌های جهان، آمریکا و چین [۲۸, ۲۷] غنی‌شدگی نشان می‌دهد. این در حالیست که نسبت SO₃/Fe₂O₃ در کانی‌های ثانویه به شدت کاهش نشان داد، به‌طوری که این نسبت در کانی‌های ثانویه جدیدتر کاهش بیشتری را از کانی‌های قدیمی نشان می‌دهد. دلیل این غنی‌شدگی گوگرد در کانی‌های زیست محیطی، جذب سطحی SO₄²⁻ به‌دلیل منطقه‌ی سطحی گستره‌ی این کانی‌هاست [۲۹]، که منجر به غنی‌شدگی بسیاری از این عناصر گوگرد دوست بر روی سطوح این کانی‌ها شده است. SO₃ در کانی‌های ثانویه به صورت کانی‌های سولفاتی دو ظرفیتی چون هگزاہدریت، اپسومیت، ژیپس ظاهر می‌شود. کانی‌های سولفاتی فلزی دو ظرفیتی فاز غالب در کانی‌های ثانویه هستند. این در حالی است که کانی ثانویه قدیمی علاوه بر داشتن سولفات دو ظرفیتی دارای هیدروکسی سولفات آهن سه ظرفیتی در (ژاروسیت) در فاز فرعی هستند. غنی‌شدگی عناصر جزئی در کانی‌های ثانویه قدیمی نسبت به کانی ثانویه جدید احتمالاً به دلیل حضور کانی سولفاتی سه ظرفیتی ژاروسیت است که این عناصر را بیشتر در ساختار خود حفظ کرده است. تشکیل

Ca-Mg-Na-SO₄-HCO₃) VFTW₄, VFTW₅) از نوع Ca-Mg-Na-SO₄-HCO₃ است که با مقادیر بالای سولفات و کاتیون‌های غالب مشخص می‌شوند (شکل ۹ الف). این در حالی است که آب‌های سطحی (رودخانه) و زیرزمینی (چاه) (نمونه‌های VRW₁, VRW₂, VRW₃) از نوع Ca-Mg-HCO₃ (VRW₁, VRW₂, VRW₃) از طرف دیگر براساس نتایج نمودار مثلثی (شکل ۹ ب) سولفات، آنیون غالب در آب‌های زهکش شده از باطله است که این زهاب‌ها را در گسترهٔ تولید زهاب اسیدی قرار می‌دهد [۳۱].

محلول (TDS) سه گسترهٔ بارش، تبخیر و سنگ مادری را به عنوان خاستگاه آنیون‌ها و کاتیون‌های اصلی آب مشخص می‌کند. براساس این مدل نمونه‌های مورد بررسی در این پژوهش در گسترهٔ لیتولوژیک قرار گرفت که نشانگر خاستگاه لیتولوژیک برای اجزای شیمی‌آب است و نقش سنگ مادر را به عنوان خاستگاه آنیون‌ها و کاتیون‌ها نشان می‌دهند (شکل ۸). همچنین براساس نتایج حاصل از نمودار پایپر، آب‌های زهکش شده و نشت از باطله‌ها (VFTW₁, VFTW₂, VFTW₃, VFTW₄, VFTW₅) نشان می‌دهند.



شکل ۸ نمودارهای گیز [۱۷] آب‌های زهکشی و نشت یافته از باطله‌ها و آب‌های زیرزمینی و سطحی.



شکل ۹ الف-نمودار پایپر، ب- نمودار مثلثی آب‌های زهکشی و تراوش شده از مواد باطله‌ها و آب زیرزمینی و سطحی.

به صورت فازهای شکفته طی تبخیر تشکیل می‌شوند و می‌تواند به صورت تک فلزی یا انباسته‌های کانی‌ای ظاهر شوند [۴]. این گروه از نظر زیست محیطی دارای پتانسیل آلودگی وابسته به تولید اسیدیته، سولفات و انحلال فلزی هستند، که به عنوان ذخیره ساز عناصر کمیاب عمل می‌کنند و در نتیجه، شروع بارندگی می‌تواند منجر به آزاد سازی این عناصر شود [۳۳]. بدین ترتیب میزان عناصر جزئی در کانی‌های ثانویه تشکیل شده در انبارهای باطله‌ی کارخانه زغال‌شویی نسبت به کلارک و میانگین زغال‌سنگ‌های جهان، آمریکا و چین غنی شدگی نشان می‌دهد. آزاد سازی این عناصر به محیط می‌تواند اثرهای زیست محیطی به بار آورد. اثرهای زیست‌محیطی این کانی‌ها در منطقه‌ی مورد بررسی به خصوص در فصل تابستان که مقدار آب رودخانه واژرود به شدت کاهش می‌یابد بایستی مورد توجه قرار گیرد. به طوری که تبخیر طولانی در هوای گرم تابستان می‌تواند باعث تشکیل گسترده‌ی کانی‌های ثانویه شود که انحلال این کانی‌های شکل گرفته در اثر بارش‌های بعدی نگرانی زیست‌محیطی ایجاد خواهد کرد. البته در موقع بارندگی سنگین و طولانی به دلیل رقیق شدگی نگرانی زیست‌محیطی کاهش می‌یابد. گروه دوم شامل کانی‌های سه ظرفیتی‌اند که به صورت رسوب‌های اخرائی تشکیل می‌شوند و حاصل فرایندهای اکسایشی و خنثی‌سازی هستند که از آهن سه ظرفیتی نامحلول تشکیل شده‌اند [۴].

مدل سازی هیدروژئوشیمیایی

به منظور ارزیابی پتانسیل رسوب یا انحلال کانی‌ها از فاز محلول از مدل هیدروژئوشیمیایی PHREEQC I 2.6 استفاده شد [۳۲]. براساس این مدل شاخص درجه‌ی اشباع شدگی (SI) برای هر یک از نمونه‌های آب مورد بررسی، محاسبه و در جدول ۳ ارائه شده‌اند. نتایج مدل سازی هیدروژئوشیمیایی بیانگر دو روند متفاوت از شاخص اشباع شدگی است. مقادیر SI مشبت برای کانی‌های گوتیت، هیدروکسید های آهن، هماتیت، کلسیت و دولومیت بیانگر ابر اشباع بودن محلول از این کانی‌ها است، که از نظر ترمودینامیکی رسوب آن کانی‌ها امکان پذیر است. همچنین مقادیر SI منفی برای کانی‌های پیریت، مکیناویت، ملانتریت، ژاروسیت، هالیت، زیپس و انیدریت حاکی از تحت اشباع بودن و انحلال این کانی‌هاست. این در حالی است که تعییرات شرایط جوی می‌تواند کانی‌های سولفات آهن-داری چون ژاروسیت و ملانتریت کاملاً تحت اشباع را تحت تاثیر قرار داده و با طولانی شدن دوره‌ی تبخیر باعث تشکیل کانی‌های ثانویه زیست‌محیطی شوند.

کانی‌های زیست‌محیطی و پتانسیل آلودگی در منطقه از میان چهار گروه کانی زیست‌محیطی تشکیل شده در منطقه-ی معدنی گلندرود و انبارهای باطله کارخانه زغال‌شویی وطنی، دو گروه از نظر زیست‌محیطی دارای اهمیت‌اند. گروه اول شامل کانی‌های سولفاتی فلزی قابل حل دو ظرفیتی و هیدروکسید های سولفات‌های سه ظرفیتی است. این گروه

جدول ۳ شاخص درجه‌ی اشباع شدگی زهاب‌های معدنی زهکش شده از باطله‌های زغالی کارخانه زغال‌شویی وطنی.

VFTW5	VFTW4	VFTW3	VFTW2	VFTW1	فرمول شیمیایی	فاز
-1	-0,76	-0,8	-0,92	-1,44	CaSO ₄	انیدریت
-0,08	0,19	0,32	-0,09	0,03	CaCO ₃	آرگونیت
0,07	0,34	0,47	0,06	0,18	CaCO ₃	کلسیت
0,02	0,46	0,68	0	0,15	CaMg(CO ₃) ₂	دولومیت
1,94	1,77	1,76	1,81	1,83	Fe(OH) ₃	هیدروکسید آهن
7,54	7,36	7,36	7,41	7,43	FeOOH	گوتیت
-0,75	-0,52	-0,55	-0,68	-1,19	CaSO _{4,2} H ₂ O	زیپس
-7,48	-7,16	-6,83	-7,21	-7,92	NaCl	هالیت
17,05	16,7	16,69	16,78	16,82	Fe ₂ O ₃	هماتیت
-2,72	-2,81	-2,92	-2,87	-4,5	KFe ₃ (SO ₄)(OH) ₃	ژاروسیت
-63,17	-62,49	-62,54	-62,73	-63,07	FeS	مکیناویت
-7,17	-7,06	-7,1	-7,13	-7,47	FeSO _{4,7} H ₂ O	مانتریت
-10,203	-10,07	-10,08	-10,116	-10,186	FeS ₂	پیریت
-1,68	-1,53	-1,41	-1,72	-1,43	FeCO ₃	سیدریت

سطح باطله‌های قدیمی کارخانه زغال‌شویی تشکیل شده است. درصد اکسیدهای MgO و SO_3 و عناصر جزئی Co, Cr, Pb, Rb , در این کانی‌ها نسبت به نمونه‌های زغال‌سنگ معدن گلندروود و باطله‌ها با سن‌های متفاوت غنی شدگی دارد. همچنین غلظت عناصر جزئی Co, Cr, Zn, Pb, Cu در کانی‌های ثانویه نسبت به میانگین این عناصر در زغال‌سنگ جهان، آمریکا و چین بیانگر غنی شدگی آن‌ها در این کانی‌هاست. لذا این کانی‌ها به دلیل داشتن منطقه‌ی سطحی بالا توانایی ذخیره سازی سولفات‌ها و عناصر جزئی را دارند که می‌تواند در اثر تغییرات شرایط اقلیمی منجر به تشکیل زهاب اسیدی زود هنگام شوند. با وجود این، برآورد دقیق اثرهای نامطلوب تشکیل کانی‌های ثانویه و آب‌های زهکش اسیدی از باطله‌ها در مناطق مورد بررسی نیازمند بررسی گسترش‌های است که برای رسیدن به این هدف باستی بررسی‌ها در هر دو فصل پر آب و کم آب صورت گیرد. همچنین به منظور حفظ محیط زیست در منطقه، باستی تدبیری اساسی در راستای مدیریت باطله در منطقه صورت گیرد. به طور کلی توجه به تشکیل کانی‌های ثانویه در معدن و محل انبارهای باطله معرف خوبی برای بررسی پتانسل آلایندگی ناشی از فعالیت‌های معدنکاری روی محیط زیست است که اهمیت به سزاگی در حراست از منابع آبی و خاکی از آلودگی ناشی از فعالیت‌های معدنکاری خواهد داشت.

مراجع

- [1] Evangelou V. P., "Pyrite Oxidation and its Control", CRC Press, New York (1995) 293.
- [2] Lottermoser TTERMOSER B. G., "Mine Wastes: Characterization, Treatment and Environmental Impacts", Springer, Berlin (2003) 304.
- [3] Bernhard D., "Basic Concepts of Environmental Geochemistry of Sulfide Mine-Waste", Centre d'Analyse Minérale, Université de Lausanne, Switzerland (2005) 31.
- [4] Valente T. M., Gomes C. L., "Occurrence, properties and pollution potential of environmental minerals in acid mine drainage", Science of the total Environmental 407 (2009) 1135 – 1152.
- [5] Nordstrom D. K., Jenne E.A., Ball J.W., "Redox equilibria of iron in acid mine waters. In: Jenne, E.A. (Ed.): Chemical modeling in aqueous systems", Am. Chemical Society Symposium. Washington, D.C., Series 93(1979) 51-79.

بین کانی‌های ثانویه مورد بررسی، هیدروکسیدها، کربنات‌ها، سولفات‌ها و سیلیکات‌ها به ترتیب فراوان‌ترین گروه کانی ثانویه شکل گرفته در منطقه‌ی زغالی گلندروود است. سولفات‌ها، هیدروکسیدها، سیلیکات‌ها (کانی‌های رسی) و کربنات‌ها به ترتیب بیشترین کانی‌های ثانویه شکل گرفته روی سطوح انبارهای باطله زغالی کارخانه زغال‌شویی هستند که به دلیل تخلیه این مواد باطله در حریم رودخانه واژرود و همچنین نزدیکی محل انبار باطله به مناطق مسکونی و زمین‌های کشاورزی از نظر زیست‌محیطی پایستی مورد توجه قرار گیرد. نیز شوری بالای آب‌های زهکش و نشت شده از باطله‌های زغالی علاوه بر اینکه باعث گسترش کانی‌های ثانویه در شرایط خشک می‌شوند خود می‌تواند به عنوان عامل آلاینده، در منطقه‌ی مورد بررسی مطرح باشند. از طرف دیگر لغزش مواد باطله در جهت شبیه دامنه در اثر نیروی گرانش باعث ورود حجم عظیمی از مواد باطله به درون رودخانه می‌شود که کفیت شیمیایی و فیزیکی آن را می‌تواند تحت تاثیر قرار دهد. بنابراین، تغییرات فصلی آب و هوایی (کنترل کننده شرایط تبخیر و دسترسی آب)، توپوگرافی و فرسایش، ترکیب زهاب اسیدی تولید شده و نیز چگونگی زهکش‌های سطحی و عمقی که باعث سرعت جریان‌های نشتی می‌شوند، از طرفی کنترل کننده‌ی توزیع و پاراژنز کانی‌های زیست‌محیطی‌اند [۴] و از طرف دیگر مطابق با رخداد این شرایط، اثرهای زیست‌محیطی آشکار می‌شوند.

برداشت

اسایش کانی‌های سولفیدی به ویژه پیریت در معدن زغال‌سنگ گلندروود و در محل انبارهای باطله کارخانه‌ی زغال‌شویی وطنی موجب شکل‌گیری کانی‌های ثانویه (زیست محیطی) شده است. کانی‌های ثانویه شکل گرفته در این مناطق معرف ترکیب شیمیایی زهاب‌هایی است که از آن‌ها تشکیل شده‌اند. اکسیدها و هیدروکسیدهای آهن و سولفات‌های دو ظرفیتی به ترتیب مهم‌ترین کانی‌های ثانویه تشکیل شده در این دو منطقه اند که به صورت رسوب‌های اخرائی و کانی‌های شکفتی نهشته شده‌اند. هگزاهدریت، اپسومیت و ژیپس مهم‌ترین کانی‌های سولفاتی دو ظرفیتی و ژاروسیت کانی سولفاتی با کاتیون سه ظرفیتی آهن به ترتیب فاز غالب و فرعی از کانی‌های سولفاتی را در مناطق مورد بررسی به خود اختصاص می‌دهند. کانی ژاروسیت به رنگ زرد براق مایل به قرمز تنها در

- the Donghae mine Korea”, Environmental Geology* 42 (2002)19-31.
- [17] Gibbs R. J., “Mechanisms controlling world water chemistry”, *Science* 17 (1970) 1088-1090.
- [18] Jane M., Hammarstrom R., Seal A. L., Meier . J. C., “Weathering of sulfidic shale and copper mine waste: secondary minerals and metal cycling in Great Smoky Mountains National Park, Tennessee, and North Carolina, USA”, *Environmental Geology* 45 (2003) 35–57.
- [19] Blowes D., Ptacek C. J., “The Geochemistry of Acid Mine drainage”, *Treatise on Geochemistry Volume 9* (2003)149-204.
- [20] Bigham J. M., Schwertmann U., Carlson L., “Mineralogy of precipitates formed by the biogeochemical oxidation of Fe(II) in mine drainage. In: Biomineralization Processes of Iron and Manganese – Modern and Ancient Environments (Eds HCW Skinner and RW Fitzpatrick)”, *Catena Supplement* 21 (1992) 219-232.
- [21] Schwertmann U., Bigham J.M., Murad E., “The first occurrence of schwertmannite in a natural stream environment”, *European Journal of Mineralogy* 7(1995) 547-552.
- [22] Frau F., “The formation-dissolution-precipitation cycle of melanterite at the abandoned pyrite mine of Genna Luas in Sardinia, Italy: environmental implications”, *Mineralogical Magazine* 64 (2000) 995 –1006.
- [23] Deer W.A., Howie R.A., Zussman J., ”An Introduction to the Rock-forming Minerals, Longman”, Harlow/Wiley, New York (1992) 696.
- [24] Merritt R. D., “Thermal alteration and rank variation of coals in the Matanuska field, south-central Alaska”, *International Journal of Coal Geology* 14 (1990) 255-276.
- [۲۵] رضایی ب، مهردادی ن، ”مطالعه و بررسی کاهش اثرات زیست محیطی ناشی از پساب کارخانه زغالشویی زیرآب“، مجله محیط شناسی شماره ۲۵ (۱۳۷۹) ص ۲۸-۲۳.
- [۲۶] قلی پور، مظاہری الف، رقمی م، شمعانیان غ.م، ”بررسی اثرات زیست محیطی زهاب اسیدی معدن در باطله‌های کارخانه زغالشویی زیرآب، استان مازندران“، مجله بولوشناسی و کانی‌شناسی ایران، شماره ۲ (۱۳۸۸) ص ۱۷۳ - ۱۸۶.
- [27] Ren D., Zhao F., Wang Y., Yang S., “Distribution of minor and trace element in Chinese Coal”, *Coal Geology* 40 (1999) 109-118.
- [6] Alpers C.N., Blowes D.W., Nordstrom D.K., Jambor J.L., “Secondary minerals and acid mine-water chemistry”, In: Jambor J.L., Blowes D.W., ”(Eds) The environmental geochemistry of sulfide mine-wastes”, Mineralogical Association of Canada, Short Course Handbook, vol 22 (1994) 247-270.
- [7] Harris D L., Lottermoser B G., Duchesne J., “Ephemeral acid mine drainage at the Montalbion silver mine, north Queensland”, *Australian Journal of Earth Sciences* (2003) 797-809.
- [8] Jambor J. L., Nordstrom D. K., Alpers C. N., ”Metal-sulfate salts from sulfide mineral oxidation”, In: Alpers C. N., Jambor J. L., Nordstrom D. K., eds. “Sulfate Minerals: Crystallography, Geochemistry, and Environmental Significance”, *Reviews in Mineralogy and Geochemistry* 40 (2000) 303–350.
- [9] Buckley T., Black S., Coleman M.L., Hodson M.E., “Fe-sulphate-rich evaporative mineral precipitates from the Rio Tinto, southwest Spain”, *Mineral Mag* (2003)78-263.
- [10] Smith K.S., Ranville J.F., Plumlee G.S., Macalady D.L., “Predictive doublelayermodeling of sorption inmine drainage systems”, In: Jenne EA, editor, *Adsorption of metal by geomedia – Variables, mechanisms and model applications*”, Academic Press (1998) 48-522.
- [11] Evangelou V.P., Zhang Y.L., “A review: pyrite oxidation mechanisms and acid mine drainage prevention”, *Crit Rev Environ Sci Technol* 25 (1995)141–99.
- [12] Patricia A., Clara T., Carlos A., “Effect of schwertmannite ageing on Acid Rock Drainage geochemistry”, 9th International Mine Water Congress 67-73.
- [۱۳] شرکت مهندسی هریس بی کوه، ”طرح تجهیز زغال سنگ گلندرود، زمین شناسی و اکتشافات“، چاپ نشده (۱۳۸۱) ۳۵۰ ص.
- [۱۴] شرکت مهندسین مشاور خزر آب، ”مطالعات تامین، انتقال، ذخیره سازی و شبکه توزیع آب شهرهای نور، رویان، ایزد، چمستان، گزارش هواشناسی و هیدروژئولوژی، جلد اول (۱۳۷۹) ۱۱۹ ص.
- [15] Yazdi M., Esmaeilnia A. S., “Geochemical properties of Coal in the Lushan Coalfield of Iran”, *Coal Geology* 60 (2004) 73-79.
- [16] Kim J. J., kim S. J., Tazaki K., “Mineralogical characterization of microbial ferrihydrite and Schwertmannite and mon-biogenic AL-sulfate precipitates from acid mine drainage in

وطنی، استان مازندران، بیست و هفتمین گردهمایی علوم زمین و سیزدهمین همایش انجمن زمین شناسی ایران، ۷-۱ (۱۳۸۸) ص.

[32] Parkhurst D.L., Appelo C.A.J., "User's Guide to PHREEQC (Version 2), a computer program for speciation, batch reaction, one-dimensional transport, and inverse geochemical calculations, Water Resources Research Investigations", Report 99-4259 (1999) 312.

[33] Keith D.C., Runnels D.D., Esposito K.J., Chermak J.A., Levy D.B., Hannula S.R., Watts M., Hall L., "Geochemical models of the impact of acidic groundwater and evaporative sulfate salts on Boulder Creek at Iron Mountain, California", Applied Geochemistry 16 (2001) 947–961.

[28] Christanis K., Georgako Poulos A., Freandez Turiel J. L., Bouzinos A., "Geological factors influencing the concentration of trace element in the Philippi peatland, eastern Macedonia, Greece", Coal Geology 36(1998) 295-313.

[29] Bigham J. M., Schwertmann U., Carlson L., Murad E., "A poorly crystallized oxyhydroxysulfate of iron formed by bacterial oxidation of Fe(II) in acid mine waters", Geochimica Cosmochimica Acta 2743 (1990) 54-58.

[30] Rose S., Ghazi A. M., "Experimental Study of the stability of metals associated with iron oxyhydroxides precipitated in acid mine drainage", Environmental Geochemical (1998) 364-370.

[۳۱] آقائی م، رقیمی م، شمعانیان غ. ح، قلی پور م، "هیدروئوژنیکی آبهای زهکش شده از باطله کارخانه زغالشویی"