

سال بیست و ششم، شمارهٔ سوم، پاییز ۹۷، از صفحهٔ ۶۸۹ تا ۷۰۲



شیمیکانی و زمین دماسنجی اسفالریت و گالن در ذخیره فراگرمایی چنگوره، شمال غرب تاکستان-رهیافتی بر نوع کانی سازی

کمال سیاہ چشم*۱، لیلا علی جانی۱، علی اصغر کلاگری۱، بھروز آھین۲

۱- گروه علوم زمین، دانشکده علوم طبیعی، دانشگاه تبریز ۲- شرکت زمین فن آوران پویا، تبریز

(دریافت مقاله: ۹۶/۵/۷ نسخه نهایی: ۹۶/۱۰/۲۷)

چکیده: ذخیره چنگوره در ۲۵ کیلومتری شمال غرب تاکستان، در پهنه فلزرائی ترشیاری طارم سفلی واقع است. تزریق نفوذیهای مونزوگرانیتی تا گرانودیوریتی به درون مجموعه آندزیتی- داسیتی ائوسن در منطقه سبب ایجاد دگرسانی گرمابی گسترده آرژیلی و سیلیسی و کانیزائی رگه-رگچهای درونزاد سولفیدی گالن، اسفالریت، پیریت و به ندرت کالکوپیریت و تتراهدریت- تنانتیت بهمراه کانیهای ثانوه برونزاد سولفاتی (آنگلزیت)، کربناتی (سروزیت، مالاکیت، آزوریت)، سولفیدی (کوولیت) و اکسیدی (هماتیت، گوتیت)، کانیهای ثانوی برونزاد سولفاتی (آنگلزیت)، کربناتی (سروزیت، مالاکیت، آزوریت)، سولفیدی (کوولیت) و اکسیدی (هماتیت، گوتیت) کنیهای ثانوه برونزاد سولفاتی (آنگلزیت)، کربناتی (سروزیت، مالاکیت، آزوریت)، سولفیدی (کوولیت) و اکسیدی (هماتیت، گوتیت) در پهنه اکسیدان شده است. در این پژوهش از زمین شیمی و زمین دماسنجی اسفالریت و گالن برای تعیین شرایط سولفیدشدگی، دمای سیال کانهدار و نوع کانیزایی استفاده شده است. حضور دو نسل گالن) رگچهای برشی شده الف دما بالا دربردارنده میانبارهای تراهدریت و ب) دما- پلیین همراه با اسفالریت کلوفرمی از ویژگیهای کانیشناسی شاخص این ذخیره بشمار میآید. براسان بررسی-مای سیال کانهدار و نوع کانیزایی استفاده شده است. حضور دو نسل گالن) رگچهای برشی شده الف دما بالا دربردارنده میانبارهای اسی های می یال کانهدار و نوع کانیزایی استفاد شده است. حضور دو نسل گالن) رگچهای برخی شده الف دما بالا دربردارنده میانبارهای مای شیمی کانی نمونههای اسفالریت کی ترومی او ویژگیهای کانیشناسی شاخص این ذخیره بشمار میآید. براساس بررسی-های شیمی کانی نمونههای اسفالریت کوفرمی از ویژگیهای کانیشناسی شاخص این ذخیره بشمار میآید. براساس در سی مولی ۱۳۸۰ و میانگین نسبتهای کار کار عناصر DA و Ga و ۲۵٫ بر یعنه زمایی گرمابی (۵/۱۰ – تا ۱۳/۵–۱) براساس درصد مولی ویلی سیال کانهدار را در گستره ک³ و ۲۵٫۵ و عولی و گرمابی چنگوره پیشنهاد می کاد. با توجه به نتایج زمین دمانیجی نهی سیال کانهدار را در گستره کاه Da وی سیال گرمابی (۵/۱۰ – تا ۱۳/۵–۱) براساس درصد مولی Sb/Bi و زمینشیمی اسفالریت آمجموع گوگرد احیا کاری نسبتاً پایین، تراکم متوسط کا (۱۶۵٫مایی دما-میولی Sb/Bi و زمینشیمی اسفالریت آمجموع گوگرد احیا کانهدار در ذخیره چنگوره با ذخایر فراگرمایی دما-میولی مارم میانگین کارار داند.

واژههای کلیدی: اسفالریت؛ گالن؛ Ga/Ge، زمین دماسنجی؛ چنگوره؛ تاکستان.

مقدمه

تاکستان، در نقشههای ۱:۱۰۰۰۰۰ زمینشناسی تاکستان و ابهر واقع است. اکتشاف مقدماتی بعمل آمده در گسترهای به مساحت حدود ۲۰ کیلومتر مربع شواهد کانیزایی پراکنده عناصر سرب، روی، مس، نقره و طلا در بخشهای مختلف منطقه مورد بررسی را نشان میدهد [۱]. شاخص سرب با منطقه مورد بررسی را نشان میدهد [۱]. شاخص سرب با الویت اکتشافی بالا دارای مختصات "۱۲ '۲۹ °۴۹ طول جغرافیایی و "۱۵ '۱۳ °۳۶ عرض جغرافیایی بوده و در

منطقه طارم سفلی واقع در پهنه فلززایی ترشیری البرز باختری- آذربایجان با داشتن سیستم گسترده دگرسانی گرمابی از جمله مناطق پتانسیلدار برای اکتشاف فلزات پایه است که از آن جمله میتوان به کانسارهای مس باریک آب، زاجگان سفلی، رشیدآباد و چهرآباد اشاره کرد. منطقه مورد بررسی در ۷۰ کیلومتری غرب قزوین و در ۲۵ کیلومتری شمال غرب

حدفاصل دهستانهای قاقازان غربی و شرقی و در جنوب روستای چنگوره واقع است (شکل ۱ الف). در حالت کلی، تفاوت در شرایط فیزیکوشیمیایی و ترمودینامیکی سیالهای گرمابی سازنده انواع ذخایر سرب و روی عامل اصلی تعیین کننده میزان جانشینی Cd اسفالریت و رهیافت زمینشیمیایی مناسبی برای تعیین نوع و دمای تشکیل ذخایر سرب و روی مناسبی برای تعیین نوع و دمای تشکیل ذخایر سرب و روی بحساب میآیند. اهمیت اسفالریت در بررسیهای زمین-شناسی ناشی از ماهیت دیرگداز آن و قابلیت این کانی برای ثبت ویژگیهای فیزیکی و شیمیایی محیط تشکیل یا ثبت ویژگیهای فیزیکی و شیمیایی محیط تشکیل یا (۲]. برخی ازعناصر جزئی، جانشین روی در اسفالریت شده و برخی نیز در میانبارهای کوچک کانیهای دیگر حضور دارند [۳]. حضور عناصری مانند کبالت، گالیم، ژرمانیم و قلع میتواند ناشی از جانشین شدن این عناصر یه جای روی باشد [۵،۴].

تراکم برخی از عناصر جزیی در اسفالریت این کانی را برای بررسیهای زمین دماسنجی مناسب نموده است. تنها پژوهش اصولی در نزدیکی منطقه، بررسی سنگزمین شاخص چندفلزی هفت صندق (در فاصله دو کیلومتری) با تأکیدی بر روش فرکتالی با هدف شناسایی نواحی مستعد کانی سازی است که منجر به شناسائی ناهنجاری سه عنصر Cu، هاو Ag شده منجر به شناسائی ناهنجاری سه عنصر ای معرفی جنبه-ماست [۶]. ما در این پژوهش برای نخستین بار به معرفی جنبه-های مختلف زمینشناسی، کانیشناسی و شرایط نشکیل نهشته های مختلف زمینشناسی، کانیشناسی و شرایط فیزیکوشیمیایی میپردازیم. در این جا به منظور بررسی شرایط فیزیکوشیمیایی سیال کانهدار؛ درصد مولی FeS، نسبتهای میانگین Zn/Cd سیال کانهدار؛ درصد مولی Sb/Bi نسبت مای میانگین و نوع ذخیره جهت تعیین حالت سولفیدشدگی، دمای تشکیل و نوع ذخیره چنگوره مورد استفاده قرار گرفته است.



شکل ۱ الف) موقعیت جغرافیایی و راههای دسترسی به منطقه مورد بررسی و ب) نقشه پهنههای ساختاری- رسوبی شمالغرب ایران [۸،۷] و موقعیت منطقه در پهنه البرز غربی- آذربایجان.

روش پژوهش

بررسیهای صورت گرفته شامل مطالعات و برداشتهای دقیق صحرایی به منظور تهیه و تکمیل نقشه زمین شناسی در مقیاس ۱:۱۰۰۰۰ و نمونه برداری از رگچههای کانی سازی شده است. تعداد زیادی نمونههای دربردارنده رگچههای کانیسازی شده جمع آوری شدند و پس از تهیه ۱۲ مقطع نازک-صیقلی (در کارگاه مقطع زنی دانشگاه تربیت مدرس)، مورد بررسی کانه-نگاری قرار گرفتند. برای تعیین کمّی عناصر فرعی و کمیاب در ساختار اسفالریت و گالن، این کانیها در سه مقطع منتخب با نشانگر علامت گذاری شده و جهت تجزیه با ریز پردازنده الكترونى (EPMA) به آزمايشگاه مركز تحقيقات فرآورى مواد معدنی ایران ارسال شدند. این پژوهش، تلاشی برای مشخص نمودن ترکیب شیمیایی کانیهای سولفیدی با بررسیهای جدید ریزپردازنده الکترونی در این ذخیره است. تجزیه EPMA بر روی مقاطع نازک- صیقلی با پوشش کربنی و با استفاده از دستگاه Cameca SX100 با ۵ طیفسنج صورت گرفت. ولتاژ شتابدهنده ۱۵ kV، جریان ۲۴ nA، قطر باریکه الکترونی ۳m-۱۰ µ و زمان شمارش ۱۲ تا ۱۵ ثانیه برای

اندازهگیری عناصر اصلی و ۲۰ تا ۲۵ ثانیه برای اندازهگیری عناصر کمیاب موجود در نمونههای سولفیدی در نظر گرفته شده است.

زمین شناسی

براساس تقسیمبندی مراجع [۸،۷]، منطقه چنگوره بخشی از پهنه ساختاری رسوبی البرز –آذربایجان محسوب میشود (شکل ۱ ب). رخنمون واحدهای سنگ چینهای در مقیاس ناحیهای شامل سازندهای با سن ائوسن معادل سازند کرج، بصورت توالی به نسبت ستبری از توفهای سبزرنگ، سنگهای رسوبی و گدازههای آتشفشانی است [۷] که تقریباً همه گستره منطقه مورد بررسی را پوشش میدهد. واحدهای سنگی در رخنمون وسیعی از منطقه متشکل از سنگهای آندزیتی-بازالت، آندزیت و داسیت، همراه با میان لایههای پیروکلاستی و توفهای آندزیتی- داسیتی سبز و قرمز است که در قسمتهای شمال غرب خارج منطقه به رخساره آتشفشانی –رسوبی توف و لایههای آهکی تغییر یافته و مجموعه توسط رسوبات آبرفتی دوران چهارم و پوشش گیاهی یا زمینهای کشاورزی پوشیده شده است (شکل ۲).



شکل۲ نقشه زمین شناسی ذخیره چنگوره و پیرامون آن با مکان نمایی حفرههای اکتشافی.

کانیزایی در سنگ میزبان تراکی- آندزیتی واقع در عضو آمند، بخش بالایی معادل سازند کرج، تشکیل شده است [۹]. در منطقه طارم سفلی تودههای نفوذی و نیمه نفوذی پس برخوردی الیگومیوسن با ترکیب غالب مونزوگرانیتی تا گرانودیوریتی و سیالهای گرمابی ناشی از آنها نقش مهمی در گسترش پهنههای دگرسانی آرژیلی پیشرفته، سیلیسی، آلونیتی، سریسیتی و پروپیلیتی در سنگهای آتشفشانی -آذرآواری داشتهاند [۱۰] بطوریکه در منطقه یوزباش چای بیشترین گسترش دگرسانی آرژیلیک پیشرفته آلونیتی دیده می شود و به سمت منطقه چنگوره گستردگی دگرسانی های سیلیسی و سریسیتی شدن نمود بیشتری دارد. کانیسازی اصلی روی و سرب در ارتباط با دگرسانی سیلیسی در منطقه است. بررسیهای صحرایی نشان میدهد که منطقه علاوه بر دگرسانی، به شدت دستخوش دگرشکلیهای ساختاری و تشکیل گسلها و درزههای با سازوکار متفاوت شده است. تحلیل ساختاری منطقه بر اساس آرایه گسلهها و درزههای غیر مرتبط و مرتبط با کانهزایی صورت گرفته است [۱۱]. براین اساس، تنشهای اصلی تأثیرگذار بر منطقه دارای راستاهای NW-SE و NE-SW و NW-SE و درزههایی با روندهای شمال شرق- جنوب غرب و شمال غرب - جنوب شرق شده است. بررسی آماری گسلههای منطقه نشان میدهد که دو سیستم شکستگی شامل رگه-رگچههای کانه دار قابل شناسایی است [۱۱]: الف) گسل F1 همراستا با تونل، دارای شیب ۸۰ درجه بسمت جنوبشرق و طول ظاهری ۵۵۰ متر، که منطبق بر رگه کانیزایی اصلی سرب در منطقه بوده و تونل اکتشافی حفر شده نیز در امتداد این رگه و گسله است؛ ب) گسل فرعی F2 دارای زاویه سمت ۱۲۱ درجه و شيب قائم و طول ۵۷۳ متر با آغشتگی سطحی آنگلزيت و سروزیت دربردارنده بقایای کانیهای سولفیدی است. به نظر میرسد که این گسلها با فعالیت خود باعث برشی شدن سنگهای دو طرف شده و شرایط را برای نفوذ سیال کانهدار و ترسیب ماده معدنی فراهم کردهاند. می توان گفت که کانی-سازی سولفیدی سرب، روی و مس در چنگوره زیر کنترل عوامل ساختاری در سنگ میزبان با ترکیب غالب آندزیت -بازالت ائوسن رخ داده است. شواهد بررسیهای کانینگاری بیانگر کانیشناسی ساده رگههای کانیسازی شده بوده و به طور عمده از مجموعه کانیهای درونزاد سولفیدی شامل گالن،

اسفالریت، پیریت به همراه کانیهای برونزاد آنگلزیت، گوتیت و سروزیت است.

کانی سازی

شواهد بررسیهای کانه نگاری میکروسکوپی نشان دهنده کانی شناسی به نسبت ساده ذخیره است. رگههای کانیسازی شده به طور عمده از مجموعه کانیهای درونزاد سولفیدی شامل گالن، اسفالریت، پیریت و به ندرت کالکوپیریت و تتراهدریت-تنانتیت به همراه کانیهای برونزاد آنگلزیت، گوتیت –هماتیت، سروزیت و مالاکیت است.

کانیسازی درونزاد

- گالن فراوانترین کانی سولفیدی اولیه در رگه-رگچههای منطقه چنگوره است. در مقاطع بررسی شده، این کانی بیشترین هم یافتی را با اسفالریت نشان میدهد (شکلهای ۳ پ تاج). دیگر سولفیدها در مقیاس میکروسکوپی بحالت میانبار در گالن دیده می شوند که از مهمترین آنها می توان به پیریت و به ندرت کالکوپیریت و تتراهدریت- تنانتیت اشاره کرد. که با توجه به حالت نیمه خودشکل آنها بنظر میرسد که پیش از گالن تشکیل شده و در آن حبس شدهاند. دو نسل گالن در این ذخیره قابل تشخیص است: الف) گالنهای ریز بلور که بصورت رگچهای و دارای بافت برشی هستند و شامل میانبارهای سولفیدهای مختلف مانند پیریت و کالکوپیریت و به ندرت سولفوسالت (شکلهای ۳ ت و چ) بوده و اغلب توسط اسفالریت جایگزین شدهاند (شکلهای ۳ ث و ج) و بنابراین در دمای بالاتری تشکیل شده و قدیمی تر اند؛ ب) گالنهای درشت بلور بهمراه اسفالریت با بافت کلوفرم که در دماهای پایین تر تشکیل شدهاند (شکلهای ۳ پ، ث).

 sb^{+3} یا Bi^{+3} یا Bi^{+3} یا Bi^{+3} یا Bi^{+3} یا Bi^{+3} یا Bi^{+3} در ساختار جایگزینی Ag^+ در جایگاه هشتوجهی بجای Pb^{+2} در ساختار گالن براساس رابطه $2Pb^{+2} \leftrightarrow 2Pb^+$ صورت می-گیرد [۱۳، ۱۳]. Cd و مقادیر بسیار جزئی Hg نیز در شرایط گرمابی دما پایین میتوانند بصورت هم ظرفیت در شبکه گالن جایگزین شوند (+2 $Pb^{+2} \leftrightarrow Pb^-$) [۱۴]. با توجه به نتایج جایگزین شوند (+Pb² $e^{+2} \leftrightarrow Pb^{-1}$) یا توجه به نتایج جایگزین شوند (+Pb² $e^{+2} \leftrightarrow Pb^{-1}$]. با توجه به نتایج ترتیب ۶۵۰ در کال (Cd, Hg) میانگین عناصر اصلی S و Pb در گالن به ترتیب ۱۱٬۰۶ درصد و ۲۱٬۰۹ درصد است. بیشترین فراوانی عناصر S ما در S در گالن به ترتیب ۹۰۰، ۱۵۰۰ و ما در S و S در گالن به ترتیب ۹۰۰، در ما ما در S و S و S در گالن مو دارند. کاهش ما در مقادیر بسیار جزئی در شبکه گالن حضور دارند. کاهش

دما منجر به جدا شدن تتراهدریت از گالن میشود و حضور این کانی در گالن نشان دهنده محلولهای با دمای بالاتر از ۲۱۰

درجه سانتیگراد است [۱۵] و دمای بالاتر تشکیل گالنهای نسل اول را توجیه میکند.



شکل۳ تصاویر میکروسکوپی از کانی سازی در منطقه مورد بررسی؛ الف) گالن با بافت برشی و ایجاد ریزشکستگیها در امتداد آرایه پیتهای مثلثی؛ ب) هوازدگی برونزاد گالن و تشکیل آنگلزیت؛ پ) نوارهای تیره و روشن اسفالریت با بافت کلوفرم و همیافتی آن با گالن دماپایین؛ ت) میانبار تنانتیت گالن؛ ث و ج) تصاویر BSE از جانشینی میانبار تنانتیت گالن؛ ث و ج) تصاویر BSE از جانشینی سولفوسالت ها (تنانتیت – تتراهدریت) بجای کانیهای پیریت و کالکوپیریت. علائم اختصاری کانیها بر گرفته از [۲۲].

جدول ۱ نتایج آنالیز EPMA یازده نقطه از نمونههای گالن در رگههای ذخیره چنگوره.

تجزيه	• 1 - 1	۰۲-۱	۰ ۳- ۱	۰۴-۱	۰۵-۱	۰۶-۱	۰۷–۱	۰۸–۱	۰۹-۱	۱۰-۱	11-1
کانی	Gn	Gn	Gn	Gn	Gn	Gn	Gn	Gn	Gn	Gn	Gn
Wt.%											
Ag	•	•	۳.,۰	•	•	•	•	•	•	٣٠٬٠	۰٬۰۳
S	۱ <i>۰</i> ٬۶۱	۵٬۰۱	۱ <i>۰,</i> ۶۷	۱۰٫۷۱	۷۷٫۰	۱۰٫۵۱	11,84	11,84	11,191	11,81	۱۱٫۶۱
Au	• , • A	•	•	•,•۶	•	•	•	•	•	•	•
Mn	•	•	•	•	•	• ,•)	•	•	٠٬٠٢	۰,۰۱	۰,۰۲
Pb	۸۸٫۳۵	۸۹/۱۴	۴ ۲۷٫۰	۶۴/۸۸	۶۴/۸۴	۶۹,۲۴	XY,42	٨٧,٢٣	۸۷٫۳۳	٨٧,٧٣	۸۷٫۷۳
Bi	•	•	۰,۰۱	۰,۰۱	•	۰,۰۱	۰,۰۱	•	۰,۰۱	•	•
Zn	۳ • ر	• ,•)	•,•17	۵ • ، •	۲, ۰	•	• , • A	٠٫١	•	٠٫١	1 ۲ / ۰
Fe	۰,۰۲	• ,•)	۰,۰۳	•	•	۰,۰۱	۰,۰۳	۰,۰۲	•	۴,۰۴	•,•۶
Ni	•	•	۰,۰۱	•	•	•	•	•	۰,۰۱	•	•
Cu	•	•	۰,۰۲	•	•	•,• ١	•	•	۶، _ا	•	•
Co	•	• , •)	۰,۰۲	•	•	•	۰,۰۲	•	۰,۰۳	•	•
Cd	۰,۰۲	•	•,1٣	۰٬۰۵	•,•۴	۰,۱۵	• , • Y	۰,۱۲	۰,۰۲	•,1	٠,١٢
As	•	•	۰,۰۱	•	•	•	•	۰,۰۱	۰,۰۱	•	•
Sb	۰,۰۳	۰,۰۲	۰, • ۹	۰,۰۴	•	۰,·۹	۰,۰۹	۰,۰۲	۰,۰۳	۰,۰۲	•
Sn	•	•,•۴	•	•	۰,۰۱	•	•	•	•	•	١
Ga	۰,۰۲	•,•۴	•	•	•	•	• , •	• , • A	•,1٣	•	•,1
Ge	•	•	•	•	•	•	۰,۰۲	•	•	•	•
V	۰,۰۲	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Si	•	۰,۰۳	•	۰٬۰۵	•	٠٫١	•	•	۰,۰۲	•	۰,۰۲
مجموع	٩٩,١٨	٩٩٫٨٠	٩٩٫١٨	۹۹ <i>٫</i> ۶۱	۹ <i>۸_/۶۶</i>	۱۰۰٫۱۳	۹٩,۴٨	۹۹ _/ ۲۲	۹۹٫۰۸	۹۹ <i>٫</i> ۶۴	۱۰۰٫۹۰
Elements (At.%)											
Ag	•	•	•,•۴	•	•	•	•	•	•	•,•۴	•,•۴
S	48,80	۴۳٬۱۹	۴۳٫۸۳	43,V4	۴۴,• V	۴۳٬۰۷	48,00	48,11	40,8m	۴۵٫۸۸	۴۵٫۷۵
Au	۵ • ، •	•	•	٠,٠۴	•	•	•	•	•	•	•
Mn	•	•	•	•	•	۰,۰۲	•	•	۰٬۰۵	۰,۰۲	۰٬۰۵
Pb	۵۶٬۱۸	۵۶٬۷۳	۵۵٫۳۹	۵۶٬۰۱	۵۵٬۴۸	۵۶٬۵۸	۵۳٬۵۱	۵۳٬۴۷	۵۴,۰۴	55,84	۵۳٫۴۹
Bi	•	•	•,• ١	• ,• 1	•	•,• ١	•,• ١	•	۰,۰۱	•	•
Zn	•,•۶	۲	•,74	•,\•	•,*•	•	۰,۱۶	٠٫١٩	•	٠٫١٩	٠,۴١
Fe	۵ ۰ ٫۰	۰,۰۲	• , • Y	•	•	۰,۰۲	• , • Y	۵ • ٫	•	۰,۰۹	•,14
Ni	•	•	۰,۰۲	•	•	•	•	•	۰,۰۲	•	•
Cu	•	•	•,•۴	•	•	۰,۰۲	•	•	•,17	•	•
Со	•	۰,۰۲	•,•۴	•	•	•	•,•۴	•	• , • Y	•	•
Cd	۰,۰۲	•	۰,۱۵	۰,·۶	۵ ۰٫۰	• ، ۱۸	• , • A	•,14	۰,۰۲	•,11	۰٫۱۳
As	•	•	۰,۰۲	•	•	•	•	۰,۰۲	۰,۰۲	•	•
Sb	۰,۰۳	۰,۰۲	•,1•	•,•۴	•	•,\•	۰,·۹	۰,۰۲	۳.,۲	۰,۰۲	•
Sn	•	•,•۴	•	•	۰,۰۱	•	•	•	•	•	۶ ۱
Ga	•,•۴	• , • A	•	•	•	•	•،۱۸	۰,۱۵	•,74	•	٠٫١٨
Ge	•	•	•	•	•	•	•,•٣	•	•	•	•
V	۰,۰۵	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Si	•	•,14	•	•,٣٣	•	•,*Y	•	•	۰,·۹	•	۰,۰۹
مجموع	۱۰۰٬۰۹	1,78	۱۰۰ /۰۰	۳۳,۰۰۱	۱۰۰٬۰۱	۱۰۰,۴۷	۲۲٫۰۰۲	۱۰۰٬۱۵	۳۳ ، ۰ ۰ ۱	<u>۱۰۰٬۰۰</u>	1.1,84
نسبت های اتمی											
Pb	۵۶,۳۰	۵۶٬۷۸	۵۵٬۸۰	۵۶,۱۵	۵۵٫۷۳	۵۶٬۷۸	۵۳٬۷۵	۵۳٫۶۹	54,77	۵۳٬۹۰	۵۳٬۹۰
S	۴۳٫۷۰	۴۳ _/ ۲۲	44,7.	۴۳٬۸۵	44,41	۴۳ _/ ۲۲	48,70	۴۱٫۳۱	۴۵٫۷۸	48,10	48,10
مجموع	1	\ /	۱۰۰ /۰۰	۱۰۰٬۰۰	۱۰۰ /۰۰	\ .	۱۰۰ /۰۰	۱۰۰ /۰۰	۱۰۰٬۰۰	<u>۱۰۰٬۰۰</u>	۱۰۰ /۰۰

اسفالریت از نظر فراوانی دومین کانی سولفیدی ذخیره را تشکیل میدهد. این کانی در مقاطع نازک-صیقلی به صورت بلورهای نیمه شکلدار با اندازه ۲٫۲ تا ۴ میلیمتر به رنگ زرد- عسلی تا زرد- قهوهای و به صورت پراکنده همراه با گالن دیده میشود. همچنین همرشدی گالن با اسفالریت دارای پیوند کلوفرمی نیز مشهود است (شکلهای ۳ پ و ث). اسفالریت با بافت کلوفرم از نوارهای نازک تیره و روشن تشکیل شده است و این ویژگی میتواند در ارتباط با دمای پایین تشکیل ذخیره باشد [۱۲٬۱۶]

سایر سولفیدها: پیریت سومین کانی سولفیدی فراوان در رگچه-های کانیزایی شده است. از نظر شکل بلورشناسی، این کانی بصورت بلورهای نیمه شکلدار تا بیشکل با بافت غربالی و خرد شده حضور دارد (شکل ۳ ح) و همرشدی و جانشینی مشخصی با کالکوپیریت، اسفالریت و گالن نشان میدهد (شکل ۳ ت). انواع خرد شده آن نیز در داخل رگچههای برشی شده دیده میشود و برآمده از شکستگی و بازشدگی مکرر رگچههای پیشین هستند. در مقاطع صیقلی کالکوپیریت به صورت بلورهای ریز با فراوانی کم دیده میشود که میتواند در اثر افزایش Hf و کاهش گریزندگی اکسیژن از سیال نهشته شده باشد [۱۸]. بر پایه بررسیهای میکروسکوپی در ارتباط با ترتیب تبلور کانیهای سولفیدی چنین دریافت میشود که ابتدا اسفالریت نهشته شدهاند.

- سولفوسالت ها (تتراهدریت- تنانتیت) در حجم کمتر از ۱٪ در داخل رگچههای سولفیدی دیده میشوند بطوریکه جانشین کانیهای سولفیدی پرعیار مس مانند کالکوپیریت و بورنیت شدهاند (شکلهای ۳ ت و ح). این کانیها ایزوتروپ هستند و از نمکهای سولفیدی Cu-As مراحل پایانی فعالیت گرمایی محسوب میشوند. نتایج بدست آمده از تجزیه با ریزپردازشگر الکترونی فرمول شیمیایی Subsyla (As,Sb)4S13) را برای این کانیها پیشنهاد میکند. تتراهدریت در قیاس با کالکوپیریت، مقادیر بالایی Subsyla (از ۲۴٫۸ تا ۲۲٫۸۲درصد وزنی) و تنانتیت تراکم بالایی از As (۲۱٫۴–۱۷٫۸ درصد وزنی) در حانشین جانشین S شدهاند. آنها همچنین دارای مقادیر جزئی سرب و آنها پایین است.

کانیسازی برونزاد

کانیهای سولفیدی مختلف نرخ واکنش پذیری متفاوتی در برابر هوازدگی دارند و فراوردههای اکسایشی متنوعی ممکن است بر سطح سولفیدها تشکیل شوند. پیریت در اصل واکنش پذیرترین سولفید است و اکسایش آن میتواند سیالات با pH پایین تولید کند. واکنش پذیری سایر سولفیدها از جمله پایین تولید کند. واکنش پذیری سایر سولفیدها از جمله زیری تولید کند. واکنش پذیری سایر سولفیدها از بمله پایین تولید کند. واکنش پذیری سایر سولفیدها از بمله پایین تولید کند. واکنش پذیری سایر سولفیدها از بمله پایین تولید کند. واکنش پذیری سایر سولفیدها از بمله پایین تولید کند. واکنش پذیری سایر سولفیدها از بمله کم مانند سروزیت یا آنگلزیت بر آنها که از اکسایش بیشتر جلوگیری می کند [۱۹].

آنگلزیت

سرب موجود در گالن در محیط اسیدی میتواند براساس رابطه زیر به طور مستقیم به آنگلزیت اکسیده شود:

PbS +2O₂ \rightarrow PbSO₄ تشکیل آنگلزیت سبب کدر شدن سطح بلورهای گالن شده که در نور بازتابی به رنگ زرد تا قهوهای دیده می شود (شکل ۳ γ). رخداد نسبتاً فراوان آنگلزیت در مقایسه با سروزیت (PbCO₃) در ذخیره چنگوره به اکسایش وسیع پیریت و پایین بودن نسبی PH سیالات نسبت داده می شود چراکه در حضور Fe⁺³ و یونهای سولفات، ترجیحاً آنگلزیت تشکیل خواهد شد [۲۰]. رها شدن مس از میانبارهای کالکوپیریت و تتراهدریت-تنانتیت درون گالن در تماس با یونهای سولفات محیط موجب تشکیل کوولیت برونزاد نیز شده است:

PbS + CuSO₄ = CuS + PbSO₄ اکسید-هیدروکسیدهای آهن: طی هوازدگی پیریت، محیط اسید-سولفاتی شده و یونهای آهـن فـرو (Fe⁺²) بـه فریـک (Fe⁺³) اکســیده مــیشـود. آبکافــت Fe⁺³ موجــب تهنشــینی هیدروکسـیدهای فریـک (Fe(OH)³) و اکسی هیدروکسـیدها (FeOOH) در PH بالاتر از ۳ میشود به این ترتیب، هیـدروژن بیشتری تولید شده و اکسایش پیشرونده پیریت ادامه مـییابـد [11]:

 $\begin{array}{l} Fe^{+3}{}_{(aq)}\!\!+ 3H_2O = Fe(OH)_{3(s)} + 3H^{+}{}_{(aq)} \\ Fe^{+3}{}_{(aq)}\!\!+ 2H_2O = FeOOH_{(s)} + 3H^{+}{}_{(aq)} \end{array}$

بیشتر نمونهها دارای رگچههای پیریتی با بافت برشی هستند که در اثر محلولهای برونزاد اکسید شده و گوتیت در حجم وسیعی جانشین پیریت شده است. تشکیل گوتیت فراوان در ارتباط مستقیم با شستشوی اسیدی ضعیف در پهنه اکسیدان بوده و گویای آن است که اسیدیته سیالهای پایینرو چندان

زیاد نبوده است. این امر گویای فراوانی کم پیریت در پهنههای کانیسازی شده چنگوره است.

بحث و بررسی

زمین شیمی اسفالریت

عامل ترکیب کنترل کننده ی اصلی یک کانی گرمابی به طور مشخص تراکم عناصر در سیال گرمابی طی تهنشست کانی است که در هر زمان توسط واکنش سیال با سنگهای همبر، دما و فشار حاکم، و نسبتهای سیال به سنگ کنترل می-شود [۲۲،۲۳]. عوامل دیگری نیز بر شرکت عناصر جزیی در کانیهای سولفیدی گرمابی تأثیر میگذارند که میتوان به نرخ تهنشست کانی [۲۴]، ضریب جدایش عنصر جزیی بین سیال و کانی و تفکیک کانیهای همزاد [۲۵] اشاره کرد.

اسفالریت با داشتن فرمول ساده، می تواند طیفی وسیعی از عناصر كمياب از قبيل كادميم، منگنز، كبالت، مس، گاليم و ژرمانیم را از طریق جانشینی ساده بجای Zn در ساختار خود داشته باشد [۲۷،۲۶]. باتوجه به نتایج EPMA، اسفالریتهای تودهای داخل رگچهها به رنگ زرد روشن و کم آهن هستند ولی بخشهای تیره در بافت کلوفرم دارای آهن بیشتر و در بخشهای روشنتر کم آهن بوده و به نسبت غنی از کادمیم هستند. متوسط مقادیر عناصر Ga ،Cd ،Fe و Ge اندازه گیری شده در شبکه اسفالریت به ترتیب ۳۹۶۰، ۵۸۷۰، ۹۷۰ و ۱۳۸۰ ppm است و میانگین نسبتهای Zn/Cd و Ga/Ge به ترتیب ۱۶۵٬۴ و ۱/۳۹ بدست آمد (جدول ۲). به روشنی دیده می شود که همبستگی آهن با کادمیم منفی است، بطوریکه مقدار کادمیم در اسفالریتهای به رنگ روشن تر بیشتر از انواع تیرهتر است. از سوی دیگر، همبستگی مثبت بین کادمیم با روی دیده میشود و این عناصر همبستگی منفی با آهن دارند يعنى با افزايش مقدار آهن اسفالريتها، تراكم عناصر روى و كادميم كاسته مي شود (جدول ۲).

زمیندماسنجی اسفالریت و گالن

زمین دماسنج نسبت گالیم به ژرمانیوم (Ga/Ge) در اسفالریت برمبنای دو فرض پایه گذاری شده است [۲۳]: الف) انسجام زمین شیمیایی قوی گالیم -آلومینیوم (Ga-Al) و ژرمانیوم-سیلیسیم (Ge-Si) به منظور قابل استفاده کردن ثابتهای تعادل برای واکنشهای آبپوشی در دماهای مختلف و ثابتهای تعادل برای واکنشهای آبپوشی در دماهای مختلف و قابل توجه گالیم-ژرمانیم طی تشکیل آنها. با فرض آنکه نسبت گالیم به ژرمانیم در سیال مساوی این نسبت در

اسفالریت باشد [۲۳]. استفاده از آن به منظور برآورد دمایی که در آن فلزها به وسیله یک سیال گرمابی از سنگهای خاستگاه آنها شسته شدهاند و بهویژه برای ارزیابی دمای تهنشست اسفالریت پیشنهاد شده است. نتایج تجزیه نمونههای اسفالریت (جدول ۲) نشان میدهد که تغییرات نسبت Ga/Ge در گستره (جدول ۲) نشان میدهد که تغییرات نسبت Log(Ga/Ge) دمای تشکیل در گستره ۱۷۰ تا ۲۲۰ درجه سانتیگراد برآورد می شود [۲۸] (شکل۴).

مقدار Bi و Sb در گالن نیز وابسته به دمای تشکیل است. آنتیموان عیار به نسبت بالائی در ذخایر دما پایین دارد [۲۹] به طوریکه اگر نسبت معرّف Sb/Bi کمتر از ۶/۰ باشد گالن در دمای بالا و اگر بین ۶ تا ۱۳ باشد در دمای پایین تشکیل شده است[۱۵]. نتایج تجزیه ده نقطه از کانیهای گالن ذخیره مورد بررسی با ریزپردازشگر الکترونی در جدول ۱ نشان داده شده است. میانگین نسبت Sb/Bi در نمونههای گالن چنگوره برابر با ۱۴٫۷ بوده که نشان دهنده تشکیل آن در دمای نسبتاً پائین مشابه ذخایر فراگرمایی دما پایین است.

Fe اصلی ترین عنصر قابل جانشینی به جای Zn در اسفالریت است. اسفالریت با آهن بیشتر به رنگ تیرهتر و در نمونههای با آهن کمتر روشنتر است [۳۰]. در شرایط تشکیل كانسنگ مقدار آهن اسفالريت رابطه مستقيم با فعاليت گوگرد و فشار حاکم دارد. با افزایش دما، مقدار FeS در اسفالریت با ثابت بودن فشار افزایش می یابد و با ثابت بودن دما، به ازای افزایش فشار مقدار FeS كاهش مىيابد [۳۱]. همچنين سرعت پايين انتشار در كانى اسفالريت مىتواند موجب حفظ تركيب اوليه شود [۳۲،۳۱]. مقدار تراکم آهن در ترکیب اسفالریت میتواند شاخصی از دما و فشار تشکیل آن باشد. بر اساس نتایج شیمی کانی نمونههای اسفالریت چنگوره، تراکم آهن در گستره ۵۱، ۰ -۰،۲۱ درصد وزنی قرار می گیرد؛ از اینرو گستره تغییرات درصد مولی FeS در اسفالریت بین ۰٬۳۳ تا ۰٬۸۰ محاسبه می شود. با رسم درصد مولی FeS در نمودار log aS₂-T آ، مقدار log سیال نیز در گستره ۱۱٬۵ – تا ۱۳٬۵– قرار می گیرد aS_2 (شکل۵). جهت تعیین درجه سولفیدشدگی سیالات کانهساز در این ذخیره از نمودار شکل ۶ استفاده شده است [۳۴]. در این نمودار با تعیین میزان فعالیت گوگرد و با توجه به همبرزایی کانیهای سولفیدی رایج، میتوان نتیجه گرفت که ذخیره چنگوره از نوع فراگرمایی با شرایط سولفیدشدگی حدواسط است. وجود اسفالریتهای کم آهن در منطقه، نیز نشانگر سولفیدشدگی حدواسط است [۳۵].

جدول ۲ ترکیب عناصر اصلی و جزئی نمونههای اسفالریت ذخیره چنگوره.

تجزيه	• 1-1	۰۲-۱	۰۳-۱	۰۴-۱	۰۵–۱	۰۶-۱	۰۷–۱	۰ ۸– ۱	۰۹-۱	11
کانی	Spl	Spl	Spl	Spl	Spl	Spl	Spl	Spl	Spl	Spl
Wt. 9	6									
Ag	•	۰٬۰۵	•	۰,۰۲	• ,• ٣	• ,• ۴	•	• ,• ٢	• ,• ۴	۰٬۰۳
S	۳۲٬۵	۳۳٫۲۳	۳۳٬۱۹	۳۲,۹۶	۳۲٫۸۳	۳۳٬۵۶	۳۳٫۸۳	٣٣٫٨٧	87,88	۳۳/۵۷
Au	•	•	•	•,•۴	• ,• ۴	• ,• ٢	•	•	•	•
Mn	۰,۰۲	۰,۰۲	۰,۰۲	• ,• ٣	۰,۰۱	• /• ١	• /• ١	۰,۰۱	• /• 1	•
Pb	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Bi	• ,• ٣	۰,۰۱	•	•	•	•	•	٠٬٠٩	•	•
Zn	۶۵,۴۸	۶۵,۲۲	88,AV	88,48	۶۵,۰۳	84,48	88,98	84,98	۶۵,۴	84,41
Fe	•,44	•,۴٩	•,77	٠,٢٧	•,49	•,44	۴,۰	•,44	۰۵۱	٠٫٢١
Ni	•	•	•	۰,۰۱	•	•	•	•	•	۰,۰۱
Cu	•	•	•	•	•	•	•	•,•۶	۰,۰۱	•
Со	•	۰,۰۱	•	•	•	•	•	•	• /• 1	•
Cd	۶ ۷	٠,٩٩	۰,۳۶	۰,۴۸	۰,۷۶	٠٨۴	۰٫۵۳	• ,87	٠٫١	۰٫۵۱
As	•	• ,• ۴	•	•	• ,• ٣	• ,• ٢	• /• ١	•	•	۰,۰۱
Sb	۰,۰۱	۰,۰۳	۰,۰۱	۰,۰۱	• ,• ٣	• ,• ٣	•	۰,۰۱	•	۰,۰۲
Sn	•	•	۰,۰۱	•	•	•	• /• ١	•	•	•
Ga	•	•	•	•	• ,• ٣	•	•	•	• ,• ٢	•
Ge	•	•	•	•	٠٬٠٩	•	• ,• ٢	• / ١٣	• ,• ٣	•
V	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Si	۰,۰۱	۰,۰۱	•,• ۴	۰,۰۲	•	•	•	•	•	۰,۰۱
Zn/Cd	٩٧,٧٣	۶۵٬۸۸	۱۸۷,۷۵	131/48	λ۵,ΔY	٧۶,٧٠	170,84	1.7	804	178,79
Ga/Ge	•/17	•,1٧	٠,٢٢	٠,٢٠	• ,٣٣	۵,۰	۳/۳۳	۳٬۸۴	•,٣٣	٠,٣٠
مجموع	۹۹ ,۱۹	1	٧٧, • • ١	۱۰۰/۳۰	99,74	१ ९,٣٩	۹۸٫۷۵	۱۰۰٬۱۹	۹۸٬۵۷	۹۸٫۷۸
Ag	•	۰,۰۲	•	۰,۰۱	• / • 1	۰,۰۲	•	• / • 1	۰,۰۲	۰,۰۱
S	49,9m	5.44	۵۰,۱۰	۵۰٬۰۳	۵۰,۳۲	۵۱٬۰۹	۵۱٬۵۹	۵۱٬۱۶	۵۰٬۰۲	۵۱/۳۰
Au	•	•	•	• /•)	• /•)	•	•	•	•	•
Mn	٠٫٢	• ,• ٢	۰,۰۲	۳.,۰۳	• /•)	۰,۰۱	۰,۰۱	• /•)	• /•)	•
Pb	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Bi	۰,۱	•	•	•	•	•	•	•,• ٢	•	•
Zn	49,88	۴۸,۵۸	49,49	49,4V	۴۸ _/ ۸۸	۴۸,۱۰	۴۷,۸۱	۴۸,۱۰	49,40	41,79
Fe	•,41	•,4٣	• , ٣٣	•,74	•,*•	۸۳٫ ۰	۰,۳۵	۰٫۳۸	•,۴۵	۰,۱۸
Ni	•	•	•	۰,۰۱	•	•	•	•	•	۰,۰۱
Cu	•	•	•	•	•	•	•	۰,۰۵	•,• 1	•
Со	•	۰,۰۱	•	•	•	•	•	•	•,• 1	•
Cd	•,٢٩	•,4٣	۰,۱۵	•/71	۳۳/	۲ ۶, ۳۶	•,٢٣	•,۲۷	•,• ۴	۲۲/۰
As	•	۰٬۰۳	•	•	• /• ۲	۰,۰۱	۰,۰۱	•	•	۰,۰۱
Sb	•	۰,۰۱	•	•	۰,۰۱	۰,۰۱	•	•	•	۰,۰۱
Sn	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Ga	•	•	•	•	٠,٠٢	•	•	•	• /• 1	•
Ge	•	•	•	•	• • • •	•	۰,۰۱	٠,٠٩	•,• ٢	•
V	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Si	۰,۰۲	۰,۰۲	• ,• Y	۰,۰۳	•	•	•	•	•	۰,۰۲
مجموع	1	1	١٠٠,٠٧	۲۰۰٬۰۳	۸۰۰٬۰۸	<u>۱۰۰</u> /۰۰	1	۱۰۰,•۹	۰۰۰٬۰۳	۱۰۰٬۰۲
نسبت های اتمی										
Zn	۴٩,٧٠	49,04	۴٩,٧٠	49,VY	49,7V	۴۸,۴۹	۴۸,۱۰	۴۸,۴۵	49,V1	۴۸,۴۸
S	۵۳٫۳۰	۵۰٬۹۶	۵۰,۳۰	۵۰٫۲۸	۵۰٫۷۳	۵۱٫۵۱	۵۱٬۹۰	۵۱٬۵۵	٥٠,٢٠	۵۱٬۵۲
Total	۱۰۰٬۰۰	۱۰۰٬۰۰	۱۰۰٬۰۰	۱۰۰٬۰۰	۱۰۰٬۰۰	<u>۱۰۰٬۰۰</u>	<u>۱۰۰٬۰۰</u>	۱۰۰٬۰۰	1	۱۰۰٬۰۰



شکل۴ نمودار وابستگی دمای تشکیل اسفالریت و نسبت log Ga/Ge در آن. قسمت هاشور خورده به دمای تشکیل اسفالریت های ذخیره چنگوره در گستره دمایی ۲۲۰°۲۰-۱۷۱ اشاره دارد [۲۸].



شکل۵ نمودار ارتباط فازی در سیستم Fe-Zn-S [۳۳]؛ نوار خاکسنری نشان دهنده گستره تغییرات درصد مولی FeS در نمونههای اسفالریت ذخیره چنگوره با توجه به دمای تشکیل آنها را نشان می دهد. گستره تغییر Log aS₂ سیال از روی نمودار تعیین شده است.



شکل۶ نمودارLog fS2 نسبت به دما برای توصیف شرایط سیال تشکیل دهنده انواع ذخایر گرمابی [۳۴]. با توجه به گریزندگی گوگرد برآورد شده، تشکیل ذخیره چنگوره از نوع فراگرمایی با شرایط سولفیدشدگی حدواسط تعیین می شود.

مدل کانی سازی ذخیرہ

عوامل مقدار Cd و نسبت Zn/Cd اسفالریت موضوع پژوهش-های اخیر جهت ردهبندی انواع ذخایر سرب و روی در چین [۳۶] بودهاند و بر اساس ۷۰ نمونه اسفالریت جدا شده (از ۹ کانسار شناخته شده) که مورد تجزیه به روش طیفسنجی نشر نوری پلاسمای جفت شده القایی (ICP-OES) قرار گرفتند این ذخایر به سه گروه دما بالا، دماپایین و بروندمی (متصاعدی-رسوبی یا SedEx) تقسیم شدهاند [۳۷] (شکل ۷): الف) سیستم دمابالا که طیف وسیعی از ذخایر گرمابی با خاستگاه وابسته به تودههای نفوذی، اسکارنی و سولفیدتودهای را دربرمی گیرد در شرایط دمایی $^{\circ}C$ ۲۵۰-۲۵۰ تشکیل شده است و متوسط تراکم کادمیم ۲۹۳۳ ppm و نسبت Zn/Cd نیز در گستره ۱۵۵ تا ۲۲۳ در تغییر است؛ ب) سیستم دما پایین به ذخایر نوع دره می سی سی پی (MVT) تعلق دارد که بطور مشخص در دمای کمتر از ۲۰۰[°]C تکوین یافتهاند و مقدار Cd بالا (۲۴۹۸۱ ppm) و نسبت Zn/Cd پایین-تر از سایر گروهها (۲۰۱–۱۷) دارند؛ و پ) سیستم ذخایر SedEx که با داشتن مقادیر ناچیز کادمیم (۲۵۹–۱۱۷۴ppm) و نسبت Zn/Cd قابل توجه (۲۱۱-۵۱۰) مشخص شدهاند. میانگین تراکم Cd در نمونههای اسفالریت چنگوره ۵۸۰۰ppm است و با داشتن نسبت Zn/Cd حدود ۱۶۵٬۴ می تواند در رده ذخایر فراگرمایی – رگهای وابسته به توده نفوذی قرار بگیرد (شكل٧).

تحلیل ترمودینامیکی مقدار Cd و نسبت Zn/Cd اسفالریت

جایگزینی Cd و Zn بین سیال و فاز جامد (کانی) براساس واکنش تعادلی زیر صورت میگیرد [۳۸]: $ZnS_{(S)} + Cd^{+2}_{(aq)} = CdS_{(s)} + Zn^{+2}_{(aq)}, K_{T} = [a cds][a cd^{2}] (*)$ (*)(*)به طور نظری، در نبود یونهای کمپلکسساز ضریب توزیع (KT)به طور نظری، در نبود یونهای کمپلکسساز ضریب توزیع (KT)با افزایش دما از ۲۵ تا ۳۰۰ درجه سانتیگراد افت سریعینشان میدهد (منحنی ۱ شکل ۸). از اینرو دماهای پاییننشان میدهد (منحنی ۱ شکل ۸). از اینرو دماهای پایینجانشینی Cd در شبکه اسفالریت را مساعد میکند اما درسیالهای گرمابی کمپلکسهای آبگین سرب و کادمیم بصورت $<math>M^{+2}$ و Cd^{+2} و لیگاندهای Sn^{+2}

< T <۴۵۰ $^{\circ}$ C) در گستره وسیعی از دما CdCl_m(H₂O)_n^{2-m} ۲۰)، اسیدیته (۱≤pH≤۸) و غلظت کلرید (mol/kgH₂O) ≤</t>≤۰٬۰۴≤mCl می تواند پایدار باشد. از اینرو علاوه بر دما، حضور کمیلکس های Cd، شوری (غلظت Cl)، تراکم کل گوگرد احیا ($\sum S_{red}$) و pH محلول های گرمابی عوامل اصلی میزان جانشینی Cd در اسفالریت بحساب میآیند. به توجه به شکل ۸، با در نظر گرفتن تأثیر عوامل کمپلکسساز، منحنی-های ۲ تا ۵ روند معکوسی را در مقایسه با منحنی ۱ به نمایش mCl^{-} و شوری (pH $\sum S_{red}$ و شوری (Dl^{-1})، تفاوت چندانی در K_T محاسبه شده در دماهای مشابه دیده نمی شود (منحنی های ۲و۳ یا ۴و۵). با این وجود، تراکم گوگرد احیایی سیال گرمابی تأثیر مستقیمی در ضریب توزیع Cd در اسفالریت دارد در حالیکه شوری و pH چندان نقشی ندارند. بالا K_T بالا $\sum S_{red}$ با می کند و موجب $\sum S_{red}$ تشکیل اسفالریت فقیر از Cd خواهد شد و برعکس، که به ترتيب با شرايط تشكيل ذخاير SEDEX و MVT سازگار است (شکل ۸).

در حالت کلی، تفاوت شرایط فیزیکوشیمیایی سیالات گرمابی سازنده انواع ذخایر سرب و روی عامل اصلی تعیین کننده تراکم Cd و تفاوت در نسبتهای Zn/Cd اسفالریت است [۳۶]. از اینرو با توجه به گستره دمای تشکیل و مقدار گوگرد نسبتاً پایین (درجه سولفیدشدگی متوسط) و تراکم میانگین Cd (۸۹۷۰ppm) و نسبت میانگین (۱۶۵/۴) در اسفالریتهای ذخیره چنگوره موقعیت آن در حدوسط ذخایر MVT و SedEx قرار داشته و شرایط ترمودینامیکی سیال آن با ذخایر گرمابی دما متوسط تا بالا همخوانی دارد (شکل ۸).



شکل۷ نمودار توزیع تراکم Cd و نسبت Zn/Cd در ۹ کانسار شناخته شده چین [۳۶] و موقعیت ذخیره چنگوره در آن. دادههای مربوط به سولفیدهای گرمابی زیردریایی برگرفته از مرجع [۳۷].



شکل۸ نمودار جدایش Zn-Cd بین سیال و اسفالریت همزیست بر اساس log K_T نسبت به دما در شرایط گرمابی متفاوت از نظر فعالیت -Cl، مجموع گوگرد احیا (Sred∑) و PH [۳8]. ذخیره چنگوره با گستره کانسارهای دما بالا تا متوسط همخوانی دارد.

on Economic Geology, University of Tabriz (2015), 90 p.

[7] Nabavi M., "*Preface to Iran Geology*". Geological Survey & Mineral Explorations of Iran (GSI) (1976) 109 p.

[8] Aghanabati E., "*Geology of Iran*". Geological Survey & Mineral Explorations of Iran (GSI) (2004) 586 p.

[9] Nabi T., Mehrania S. R., Eslami H., "Study of lead mineralization in the Changureh region - Northwest of Takestan (Qazvin province)". The ¹⁹th Iranian Geological Society conference and the ^{9th} National Geological Conference of Payame Noor University (2015).

[10] Azizi B., Makizadeh M.A., "The origin of hydrothermal alteration using stable isotopes in the Takestan region (lower Tarom zone)". Journal of Economic Geology, 1 (2009) 115-101.

[11] Alijani L., "Study of economic geology and genesis of Changureh polymetal with emphasis on Lead mineralization, Northwest of Takestan, Qazvin Province". M.s. thesis on Economic Geology, University of Tabriz (2015), 102 p.

[12] Costagliola P., Di Benedetto F., Benvenuti M., Bernardini G.P., Cipriani C., Lattanzi P.F., Romanelli M., "*Chemical speciation of Ag in galena by EPR spectroscopy*". American Mineralogist 88 (2003)1345–1350.

[13] Renock D., Becker U., "A first principles study of coupled substitution in galena", Ore Geology Reviews 42 (2011) 71–83.

[14] George L., Cook N. J., Ciobanu C. L., Wade B. P., "*Trace and minor elements in galena: A reconnaissance LA-ICP-MS study*". Am. Mineral. 100 (2015) 548-569.

[15] Amcoff O., *"The solubility of silver and antimony in galena"*. Neues Jahrbuch für Mineralogie Monatshefte 6 (1976) 247-261.

[16] Atanassova R., Bonev I. K., "*Two* crystallographically different types of skeletal galena associated with colloform sphalerite", Mineral. Petrol 44 (2006) 1–18.

[17] Barrie C. D., Boyce A. J., Boyle A., Williams P. C. K., Blake J. K., Wilkinson J. J., Lowther M., Mcdermott P., Prior D. J., "On the growth of colloform textures: a case study of sphalerite from the Galmoy ore body, Ireland", J. Geol. Soc. London 166 (2009) 563–582.

[18] Zotov A.V., Kudri, A.V., Levin K.A., Shikina N.D., Varyash L.N., "Experimental studies of the solubility and complexing of selected ore elements (Au, Ag, Cu, Mo, As, Sb, Hg) in aqueous solutions", (1995) 95-132. In: Shmulovich K.I.,

گالن و اسفالریت همراه با مقداری پیریت و به ندرت کالکوپیریت و تتراهدریت– تنانتیت مهمترین کانیهای سولفیدی ذخیره گرمابی -رگهای چنگوره هستند. شیمیکانی نمونههای اسفالریت بیانگر جانشینی طیفی وسیع از عناصر کمیاب از قبیل، کادمیم، منگنز، کبالت، مس، گالیم و ژرمانیم بجای Zn در شبکه اسفالریت است. علاوه بر دما، حضور کمپلکسهای آبگین Cd، شوری (تراکم $^{-1}$ C)، تراکم کل گوگرد احیا (S_{red}) و H محلولهای گرمابی عوامل اصلی میزان احیا (S_{red}) و H محلولهای گرمابی عوامل اصلی میزان بانشینی Cd در اسفالریت بحساب میآیند. زمین دماسنجی اسفالریت و گالن به ترتیب براساس نسبتهای Ga/Ge و Sb/Bi اسفالریت و محاسبه Sb/Bi از ایرای درصد مولی FeS، شرایط دما و سولفیدشدگی متوسط را برای ذخیره گرمابی چنگوره پیشنهاد میکند. با توجه به گستره دمای تشکیل و مقدار گوگرد نسبتاً پایین و تراکم میانگین Cd

(۵۸۷۰ppm) و نسبت میانگین (۱۶۵٬۴) در اسفالریتهای ذخیره چنگوره موقعیت آن در حدوسط ذخایر MVT و SedEx قرار داشته و شرایط ترمودینامیکی سیال آن با ذخایر گرمابی دما متوسط تا بالا همخوانی دارد.

مراجع

[1] Zamin Fanavaran Poya., "Preliminary Report on prospecting and exploration of Changureh Pb deposit in the North of Takestan" (2004), 125 p.

[2] Scott S.D., "Chemical behaviour of sphalerite and arsenopyrite in hydrothermal and metamorphic environments", Mineral. Mag 47 (1983) 427-435.

[3] Deer F. R. S., Howie R. A., Zussman J., "*An introduction to the rock forming minerals*", Longman Scientific & Technical, Seventeenth impression (1378) 528p.

[4] Boyle R. W., Jambor J. L., "The geochemistry and geothermometry of sphalerite in the lead-zincsilver lodes of the Keno Hill-Galena Hill area, Yukon", Can. Mineral 7 (1963) 479–496.

[5] Viets J.G., Hopkins R.T., Miller B.M., "Variations in minor and trace elements in sphalerite from Mississippi Valley-Type deposits of the Ozark region: genetic implications", Economic Geology 87 (1992) 1897-1905.

[6] Ehtesham Z., "Lithogeochemical and Economic Geology Analysis of the Haft Sandogh district, North of Takestan, Qazvin Province" M.s. thesis

برداشت

[31] Barnes H. L., "Geochemistry of hydrothermal ore deposits" (1997) John Wiley Sons.

[32] Lusk J., Calder B.O.E., "The composition of Sphalerite and associated sulfides in reactions of the Cu-Fe-Zn-S, Fe-Zn-S and Cu-Fe-S systems at 1 bar and temperatures between 250 and 535°C", Chemical Geology 203 (2004) 319-345.

[33] Scott S.D., Barnes H., "Sphalerite geothermometry and geobarometry". Econ Geol 66 (1971) 653-669.

[34] Einaudi, M.T., Hedenquist, J.W., and Inan E.E., 2003. Sulfidation State of Fluids in Active and Extinct Hydrothermal Systems: transitions from Porphyry to Epithermal Environments. Society of Economic Geologists, Special Publication 10, 285-313.

[35] John D.A., Garside L.J., Wallace A.R., "Magmatic and tectonic setting of Late Cenozoic epithermal gold-silver deposits in northern Nevada, with an emphasis on the Pah Pah and Virginia Ranges and the Northern Nevada Rift" Geological Society of Nevada Special Publication 29 (1999) 64-158.

[36] Wen H., Zhu C., Zhang Y., Cloquet C., Fan H., Fu S., "Zn/Cd ratios and cadmium isotope evidence for the classification of lead-zinc deposits", Sci. Rep., (2016), doi:10.1038/srep25273.

[37] Schmitt A. D., Galer S. J. G., Abouchami W., "High-precision cadmium stable isotope measurements by double spike thermal ionization mass spectrometry". J. Anal. Atom. Spectrom 24 (2009) 1079–1088.

[38] Sverjensky D. A., Shock E. L., Helgeson H. C., "Prediction of the thermodynamic properties of aqueous metal complexes to 1000 °C and 5 kbar" Geochim Cosmochim Acta 61 (1997) 1359–1412.

[39] Bazarkina E. F., Pokrovski G. S., Zotov A. V., Hazemann, J.L., "*Structure and stability of cadmium chloride complexes in hydrothermal fluids*" Chem. Geol. 276 (2010) 1–17.

[40] Tagirov B. R., Seward T. M., "Hydrosulfide/sulfide complexes of zinc to 250 °C and the thermodynamic properties of sphalerite" Chem. Geol. 269 (2010) 301–311. Yardley B.W.D., Gonchar G.G., (eds.), Fluids in the Crust: Equilibrium and transport properties, Chapman and Hall, London, 323 p.

[19] Acero P., Cama J., Ayor C., "Rate law for galena dissolution in acidic environment", Chem Geol 245 (2007), 219-229.

[20] Szczerba M., Sawlowicz Z., "Remarks on the origin of cerussite in the Upper Silesian Zn-Pb deposits, Poland", Mineralogia 40 (2009) 53-64.

[21] Forghani Tehrani G., Gheshlaghi A., "Mining wastes: specification, purification and environmental impacts", Shahrood University of Technology (2016), 600 p.

[22] Whitney, D. L., & Evans, B. W. (2010). Abbreviations for names of rock-forming mineral. American mineralogist, 95(1), 185.

[23] Moller P., "Development and application of the Ga/Ge-Geothermometer for sphalerite from sediment hosted deposits", In Germann K. (ed.), Geochemical aspects for Ore Formation in Recent and Fossil Sedimentary Environments", (1985) 15-30.

[24] Geletii V.F., Chernishev L.V., Pastushkova T.M., "Distribution of cadmium and manganese between galena and sphalerite", Geologiia Rudnykh Mestoozhdenii 21 (1979) 66-75.

[25] Wu Y., Hagni R.D., Paarlberg N., "Silver distribution in iron sulphides at the Buick and Brushy Creek Mines, Viburnum Trend, southeast Missouri", Society of Economic Geologists 4 (1996) 577-587.

[26] Cook N. J., Ciobanu C. L., Pring A., Skinner W., Shimizue M., Danyushevsky L., Saini-Eidukat B., Melcher F., *"Trace and minor elements in sphalerite: A LA-ICPMS study"* Geochim. Cosmochim. Acta 73 (2009) 4761–4791.

[27] Ye L., Cook N. J., Ciobanu C. L., Liu Y. P., Zhang Q., Gao W., Yang Y. L., Danyushevsky L. V., "*Trace and minor elements in sphalerite from base metal deposits in South China: a LA-ICPMS study*" Ore Geol. Rev 39 (2011) 188–217.

[28] Marques de Sá, C., Noronha F., "Ga/Ge in Sphalerite Geothermometer - Aplication to Braçal Deposit", Comunicações Geológicas 99 (2012) 5-10.

[29] Song X., "*Minor Elements and Ore Genesis* of the Fankou Lead-Zinc deposit, China" Mineralium Deposita 19 (1984) 95-104.

[30] Monterio et al., 2005. Geology, "petrography, and mineral chemistry of the Vazante no sulfide and Ambrosia and Fagundes sulfide-rich carbonate-hosted Zn–(Pb) deposits, Minas Gerais", Brazil. Ore Geology Reviews, 34 p.