

کاربرد طیفسنجی غیرمخرب میکرورامان در مشخصه‌یابی گوهرسنگ‌های لاجورد، لعل، یاقوت، زمرد و گارنت افغانستان

رحمت الله اندیشمند، حمید مطهری*

دانشکده فیزیک، دانشگاه یزد، یزد، ایران

(دریافت مقاله: ۱۴۰۲/۷/۲۵، نسخه نهایی: ۱۴۰۲/۱۰/۲۰)

چکیده: در این پژوهش، طیفسنجی میکرورامان به عنوان یک روش غیرمخرب و سریع برای شناسایی سنگ‌های قیمتی افغانستان همچون لاجورد، لعل، یاقوت، زمرد، و گارنت استفاده شد. افغانستان از مهمترین مراکز سنگ‌های قیمتی و نیمه‌قیمتی در جهان است و شناسایی سریع این نمونه‌ها به روش غیرمخرب اهمیت بسیاری دارد. نمونه‌ها از مناطق مختلف شامل بدخشان، پنجشیر، کابل و نورستان تهیه شدند. سپس طیف میکرورامان آنها ثبت و بررسی شد. قله‌های اصلی طیف رامان هر نمونه مشخص گردید. نتایج نشان می‌دهد که لاجورد، لعل، یاقوت، زمرد و گارنت به ترتیب دارای قله‌های اصلی در حدود ۵۳۶، ۴۲۰.۸، ۴۰.۹، ۴۲۰، و ۹۰.۷ cm^{-1} هستند. سرانجام برای مقایسه و اطمینان از نتایج، پراش پرتوی x (XRD) پودر نمونه‌های گارنت، لعل و لاجورد که امکان خردایش آنها وجود داشت، بررسی شد. این نمونه‌ها از معدن مشخص در افغانستان به کمک طیفسنجی میکرورامان به سرعت قبل تشخیص هستند.

واژه‌های کلیدی: گوهرسنگ؛ افغانستان؛ طیفسنجی رامان؛ زمرد؛ یاقوت؛ گارنت آلماندین؛ لاجورد.

مقدمه

دارد [۶]. طیف میکرورامان یک پراکنده‌گی ناکشسان بین نور با ماده محسوب می‌شود و در زمان بسیار کوتاه و بدون آماده‌سازی دشوار، قادر به ارزیابی مناسبی از نمونه و ساختار مولکولی و در اصل شناسایی سنگ‌های قیمتی همچون الماس، یاقوت، زمرد و لعل است [۷، ۸]. در برخی موارد چون الماس، طیف میکرورامان یک اثر انگشت کاملاً آشکار و شاخص دارد که براحتی در کمتر از چند ثانیه و بدون هیچ‌گونه تخریب نمونه یا نیاز به آماده‌سازی به طور دقیق با قله مشخصه شناخته می‌شوند [۹، ۱۰]. از سوی دیگر، کشور افغانستان با دارا بودن بیش از شصت نوع سنگ نیمه‌قیمتی و قیمتی و گران‌بها از بهترین کشورهای جهان در این زمینه است که برخی از معادن آن در سطح جهان نیز از نظر نوع ساختار بلوری یا ویژگی‌های فیزیکی و شیمیایی از بهترین معادن شناخته می‌شوند. این کشور در همسایگی ایران، معادنی چون زمرد، یاقوت، لعل،

طیف سنجی به عنوان روشی که از اندرکنش نور با ماده استفاده می‌کند، شناخته شده است. بواسطه استفاده از تابش امواج الکترومغناطیسی یا نور لیزر یا چشم‌های تابشی دیگر، روش‌های طیفسنجی برای شناسایی کانی‌ها و سنگ‌های طبیعی و معدنی بسیار مناسب هستند. این روش‌های مشخصه‌یابی می‌توانند در بسیاری از موارد به طور غیر مخرب به شناسایی مناسبی از سنگ‌های گران‌بها و قیمتی و کانی‌ها کمک نمایند. طیفسنجی میکرورامان به عنوان یکی از بهترین روش‌های شناسایی غیرمخرب، امروزه برای شناسایی سنگ‌های تریینی و قیمتی به طور فزاینده‌ای در پژوهش‌ها و در صنعت استفاده می‌شود [۱۵-۱]. از سوی دیگر، طیف رامان توانمندی مناسبی در تشخیص مشخصه‌های فیزیکی و شیمیایی سنگ‌های نیمه‌قیمتی و تشخیص نمونه‌های مصنوعی از طبیعی

دانشکده فیزیک دانشگاه یزد شدند. در این پژوهش توان قابل کنترل چشممه تابشی لیزری دستگاه طیفسنجی از ۱۰ تا ۱۰۰ میلی وات و لیزر با طول موج ۵۳۲ نانومتر از نوع ND:YAG بوده است و تنها خطوط استوکس رامان آشکارسازی شد و به عنوان طیف نهایی میکرورامان استفاده گردید. طیفسنج طیف‌سنج رامان مورد استفاده از شرکت تکسان، مدل Takram بود. عکس‌برداری با میکروسکوپ‌های نوری و الکترونی روبشی (SEM) در بزرگنمایی‌های مختلف، به همراه پراش پرتوی ایکس (XRD) نیز برای تکمیل پژوهش انجام شدند. هدف اصلی این کار، مشخصه‌یابی، ارزیابی و شناسایی نمونه گوهرسنگ‌های زمره، یاقوت، لعل، لاچورد و گارنت افغانستان با طیفسنجی میکرورامان بود. طیفسنجی میکرورامان نیاز به آماده‌سازی ویژه نمونه‌ها ندارد و تنها تمیز بودن سطح آنها کافی است. از این رو، بی‌درنگ نمونه‌ها با اندازه از چند صد میکرون تا چندسانتی‌متر طیفسنجی شدند و طیف‌ها و پس از حذف نوکه و پس زمینه بررسی شدند. لاچورد نمونه‌برداری شده، از معدن سرسنگ بدخشنان افغانستان در شمال شرق افغانستان بوده است که در مرکز کوههای هندوکش، در کرانه راست رودخانه کوکچه به ارتفاع ۳۵۰۰ تا ۵۵۰۰ متر قرار دارد و در شکل ۱ موقعیت آن دیده می‌شود. کوکچه از تلاقی رودخانه‌های انجمن و منجان شکل گرفته و به دریای آمو می‌ریزد. نمونه دوم گوهرسنگ استفاده شده در این پژوهش و مقاله، گوهر لعل نمونه‌برداری شده از معدن اشکاشم بدخشنان افغانستان است که موقعیت آن در شکل ۲ دیده می‌شود. این معدن لعل در منطقه غاران، اشتیو (زاک) شهرستان اشکاشم بدخشنان افغانستان قرار دارد. پس از الماس، زمرد و یاقوت، با ارزش‌ترین گوهرسنگ قیمتی در بازارهای جهان از نظر تامین منبع خام گوهرسنگ، لعل بدخشنان است. نمونه دیگر این پژوهش یاقوت کابل است. معدن یاقوت کابل برای بیش از ۷۰۰ سال فعال است. محل ذخایر یاقوت سرخ در افغانستان، امروزه منطقه معدن جگلک در بخش جنوبی منطقه سروبی در ۶۰ کیلومتری شرق کابل است و می‌توان از دو مسیر از کابل، در حدود چهار تا شش ساعت با خودرو به آن رسید که در شکل ۳ دیده می‌شود.

لاچورد و گارنت دارد که از مرغوب‌ترین مراکز و معادن این سنگ‌ها در سطح جهان هستند [۱۱]. مفاهیم عمیق زمین‌شناسی در تشریح پیشینه شکل‌گیری گوهرسنگ‌ها و کانی‌ها از موضوع‌های اساسی محسوب می‌شوند که برای شناسایی معادن ملاک هستند و از این رو، هر کشور، منطقه یا معادن، دارای کانی‌ها یا گوهرسنگ‌های ویژه خود است [۱۲، ۱۳]. سنگ لاچورد از قدیمی‌ترین سنگ‌های قیمتی بوده که از چندهزار سال پیش در افغانستان استفاده شده است [۲]. از آنجا که اشیاء هنری تولید شده با لاچورد ارزشمند هستند، فقط می‌توان بررسی‌های غیرمخرب را برای شناسایی خاستگاه مواد اولیه انجام داد. افغانستان پیش‌ترین منبع تولید این سنگ در جهان است [۲]. از سوی دیگر، رامان در سال ۱۹۳۰ جایزه نوبل فیزیک را برای کار در زمینه پراکندگی نور و کشف اثری که امروزه به نام خودش شناخته می‌شود، دریافت کرد [۱۴]. در این روش طیفسنجی غیر مخرب، اگر یک مولکول تحت تأثیر میدان الکتریکی \vec{p} باشد، یک گشتاور دوقطبی الکتریکی p در آن القا می‌شود و منشا پیدایش طیف رامان خواهد بود [۱۵]. طیف رامان در پژوهش‌های متعددی در سطح جهان برای سنگ‌های گران‌بها استفاده شده اما بر نمونه‌های کشور افغانستان به دلیل شرایط سخت این کشور، نبود تجهیزات و دانش کافی، وجود جنگ‌های داخلی طولانی مدت و مالکیت معادن به دست افراد غیرمتخصص، بررسی‌های مناسبی انجام نشده است. لذا این پژوهش توانست با تهیه و تامین نمونه‌ها و انتقال به آزمایشگاه و انجام پژوهش‌های طیفسنجی رامان آنها اقدام نماید.

روش بررسی

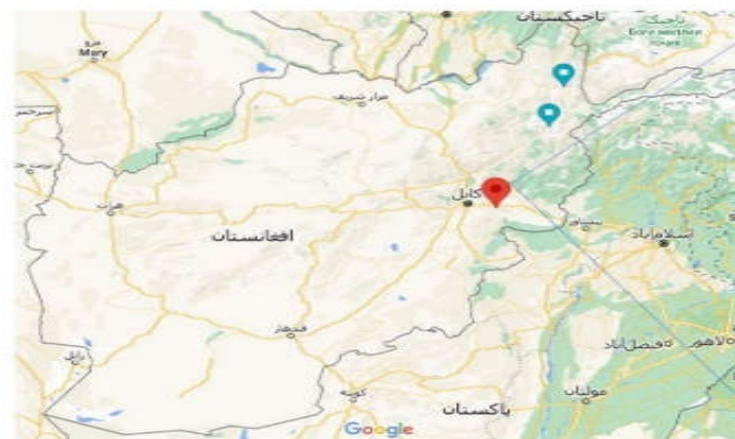
این پژوهش مبتنی بر مشخصه‌یابی سریع و غیرمخرب میکرورامان بر روی نمونه‌های تهیه شده از کشور افغانستان می‌باشد. از این رو، نخست تعدادی از سنگ‌های قیمتی معادن افغانستان از نقاط مختلف این کشور با مراجعه حضوری و تهیه تصویر از محل معادن و چگونگی فعالیت آنها انتخاب شدند. آنها خریداری شده یا از کارگران معادن جمع‌آوری گردیده و به ایران منتقل شدند. در ادامه، این نمونه‌ها با آب شستشو و تمیز شده و آماده مشخصه‌یابی در آزمایشگاه طیفسنجی رامان



شکل ۱ (الف) کوههای هندوکش که گوهر سنگ لاجورد در آن قرار دارد؛ (ب) نقشه منطقه جغرافیایی معدن سرستگ بدخشن افغانستان که از جنوب هم مرز با چترال پاکستان و از شمال با تاجیکستان و از شرق به چین وصل است.



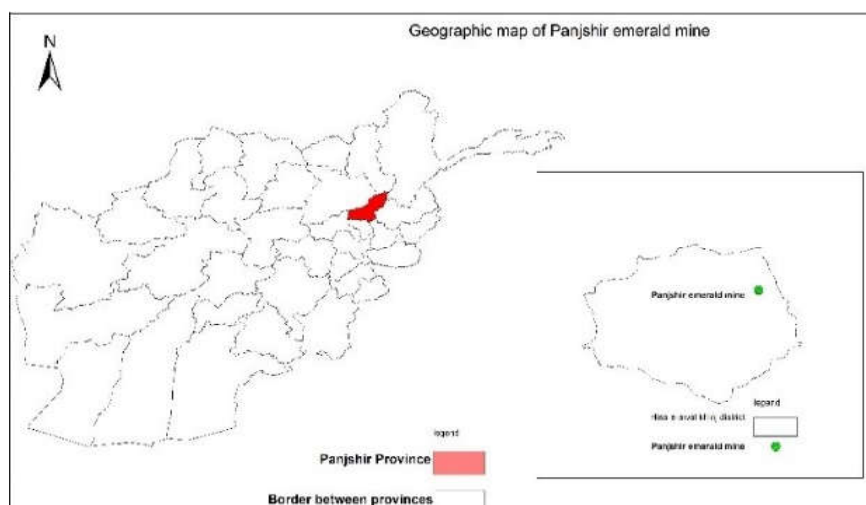
شکل ۲ (الف) کارگر معدنچی ایستاده بر صخره‌ای از کوههای هندوکش، (ب) موقعیت جغرافیایی اشکاشم بدخشن افغانستان.



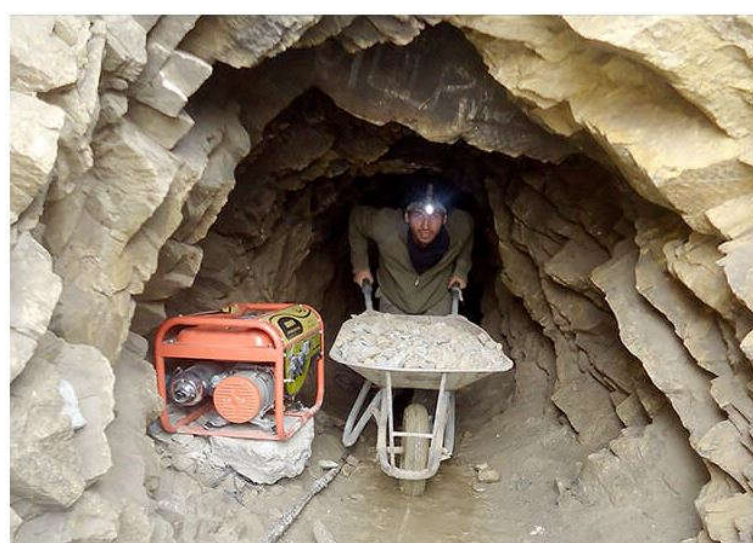
شکل ۳ محل ذخایر یاقوت سرخ در افغانستان در منطقه معدن جگلک در بخش جنوبی منطقه سروبی در ۶۰ کیلومتری شرق کابل که می‌توان با وسیله نقلیه از کابل در مدت حدود چهار ساعت به آن رسید.

دیده می‌شود. با این حال، در سراسر این منطقه از مواد منفجره برای تونل زدن، شکستن سنگ میزبان و آزادسازی زمردها نیز استفاده می‌شود. عمل انفجار کنترل نشده پیامدهای مخربی برای گوهرسنگ‌های زمرد دارد. در شکل ۶، نمونه‌های زمرد پنجشیر، لاچورد بدخشان و لعل زاک افغانستان مورد استفاده در این پژوهش دیده می‌شوند. از آنجا که پراش پرتوی ایکس XRD نیازمند پودرسازی و تخریب کامل نمونه‌هاست، نمونه‌های گارنت، لعل و لاچورد برای انجام XRD با کیفیت بالا خردایش شده و با الک کمتر از ۲۰۰ میکرومتر جداسازی شدند.

برپایه برخی نقل قول‌های محلی و پژوهش‌ها، در این معدن حدود ۷۵ درصد یاقوت کبود صورتی، ۱۵ درصد یاقوت سرخ، ۵ درصد کوروندوم آبی و قرمز تا صورتی و ۵ درصد یاقوت کبود آبی تولید می‌شود [۱۶]. چهارمین نمونه مورد بررسی در این پژوهش گوهرسنگ زمرد پنجشیر است که برای هزاران سال استخراج می‌شود و به یکی از با ارزش‌ترین منابع سنگ‌های قیمتی جهان تبدیل شده است. این گوهرسنگ به طور سنتی استخراج می‌گردد که برای استخراج آن از ابزارهای به صورت منفرد و ساده‌ای چون کلنگ و بیل توسط معدنچیان به ترتیب ۴ و ۵ گاهی گروهی استفاده می‌شود که در شکل‌های ۴ و ۵ به ترتیب موقعیت و یک نمونه از نوع فعالیت غیرحرفه‌ای در این معدن



شکل ۴ نقشه جغرافیایی شهرستان حصه اول دره پنجشیر که معدن زمرد در آن وجود دارد.



شکل ۵ تصویری از یک کارگر معدنچی دره پنجشیر که به شکل غیر حرفه‌ای در حال استخراج زمرد است.



شکل ۶ (الف) زمردسبز پنجمی، (ب) لاجورد آبی بدخسان و (پ) لعل قرمز معدن زاک افغانستان، استفاده شده در این پژوهش.

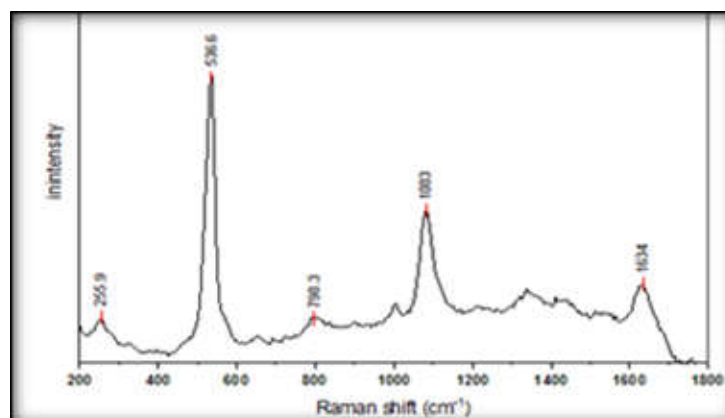
گوهرستگ است [۱۱].

طیف رامان لاجورد نشانه‌هایی از سایر اجزایمعدنی چون پیریت و کلسیت را نیز نشان می‌دهد. لاجورد می‌تواند با فازهایی چون لازولیت، سودالیت یا آزوریت، اشتباه گرفته شود و همچنان امروزه در بازارهای جهانی برای مثال سنگ‌های مرمر دولومیتی (یشم کوهی یا هولیت) را با رزین آبی رنگ کرده و با روغن جلا می‌دهند. گاهی پودر خاکستری مایل به قهوه‌ای یشم را طی فرآیند آبی کرده و به عنوان لاجورد سوئیسی در بازار بین‌المللی می‌فروشنند. از این رو برای تشخیص و شناسایی سنگ‌های طبیعی قیمتی و تزیینی چون لاجورد و تفکیک آنها از سنگ‌های مصنوعی، امروزه روش طیف‌سنجی رامان مورد توجه بیشتر قرار گرفته است. هر چند در صورت امکان تهیه پودر از برخی نمونه‌ها، می‌توان از XRD نیز برای شناسایی آنها کمک گرفت که طیف RDX نمونه لاجورد مورد بررسی در شکل ۹ دیده می‌شود. لاجورد معدن سرسنگ دارای دو فاز مهم دیوپسید با فرمول شیمیایی $\text{Ca}_3\text{KMg}_3\text{AlSi}_7\text{O}_{24}$ و سیستم بلوری مونوکلینیک، لازوریت با فرمول شیمیایی $(\text{Na},\text{Ca})_8\text{Al}_6\text{Si}_6\text{O}_{24}(\text{S},\text{SO})_4$ و دارای ساختار بلوری اورتومبیک است.

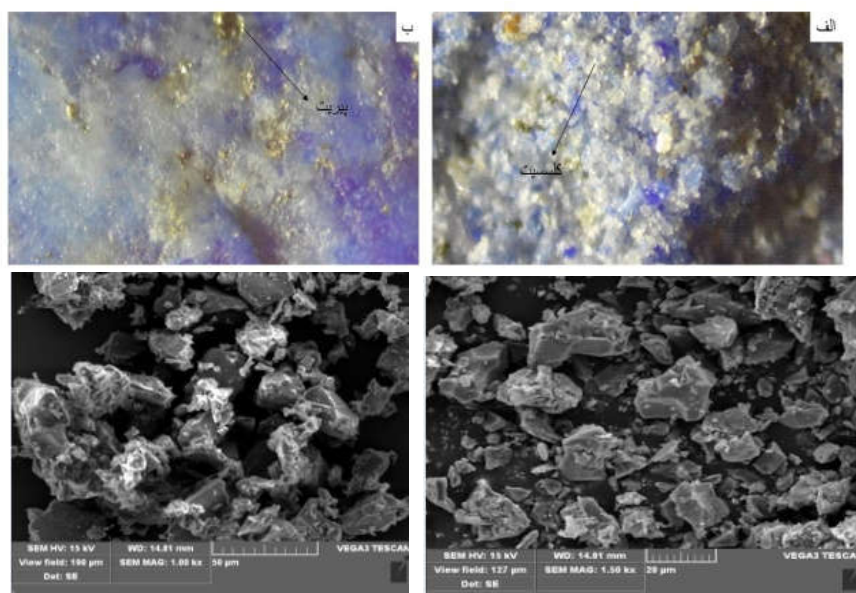
بحث و بررسی

طیف میکرورامان لاجورد در شکل ۷ نشان می‌دهد که نمونه تهیه شده قله‌هایی در ۱۰۸۳، ۵۳۶، ۷۹۸ و 1634 cm^{-1} دارد. قله 536 cm^{-1} (مد کششی متقارن) به عنوان قله اصلی طیف رامان و قله 1083 cm^{-1} به عنوان هماهنگ دوم آن، بارزترین قله‌های طیف رامان لاجورد هستند. رنگ آبی و سبز به یون‌های S3- در نمونه مربوط می‌شود و یون‌های S-2 که منشاء رنگ سبز بوده و در طیف رامان نیز به قله 583 cm^{-1} نسبت داده می‌شود، در طیف میکرورامان نمونه لاجورد معدن سرسنگ این قله دیده نمی‌شود و لذا نمونه لاجورد افغانستان دارای رنگ سبز نمی‌باشد.

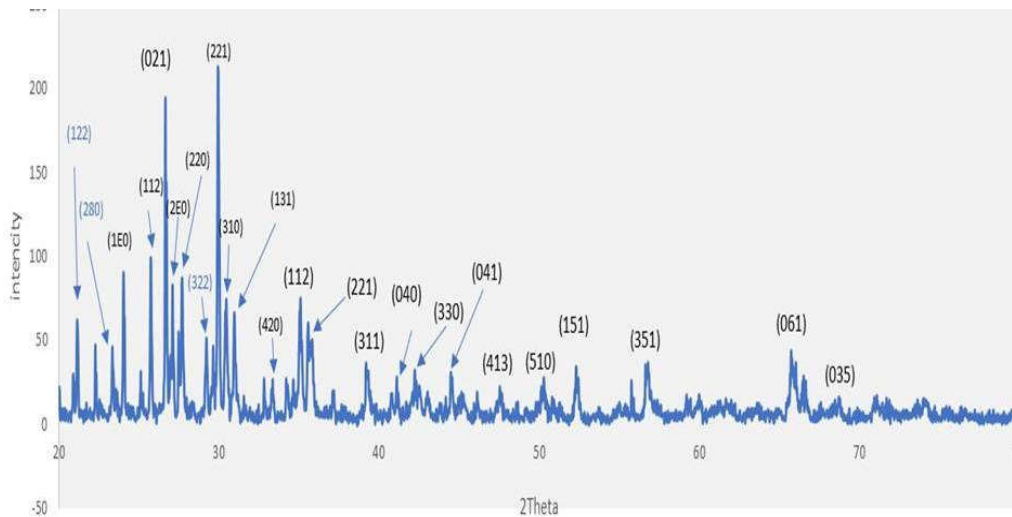
شکل ۸ تصاویر گرفته شده از سطح نمونه لاجورد بدخسان افغانستان با دوربین میکروسکوپ رامان و نیز میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) را نشان می‌دهد. آشکارا دیده می‌شود که نمونه تهیه شده دارای ناخالصی‌های دیگری است که حدس زده می‌شود کلسیت، و پیریت و لازوریت با اندازه‌های دانه متغیر باشند. لاجورد اغلب با ترکیب شیمیایی ناخالصی‌ها تشکیل می‌شود. لازوریت باعث رنگ آبی روشن



شکل ۷ طیف رامان نمونه لاجورد تهیه شده از معدن سرسنگ



شکل ۸ تصاویر الف و ب) میکروسکوپ نوری دستگاه رامان و پ و ت) میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) از پودر لاجورد بدخشان.



شکل ۹ طیف XRD لاجورد افغانستان.

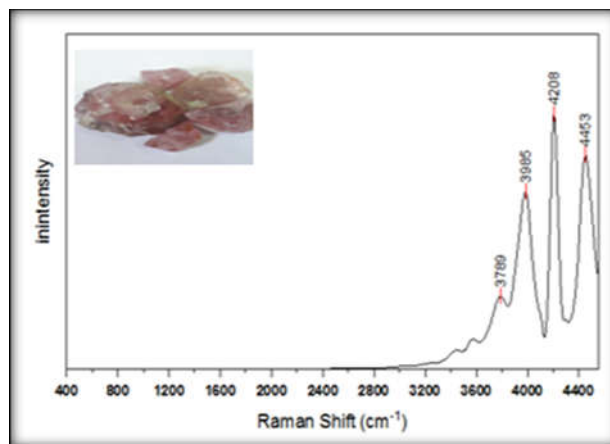
چون میانمار و افغانستان مورد پژوهش بوده‌اند [۶]. نتایج پراش اشعه ایکس نمونه پودر لعل نشان می‌دهد که این نمونه لعل دارای دو فاز با قله‌های XRD در گستره زاویه‌ای $2\theta = 18/97$ مربوط به صفحه‌های (111) با فاصله 4.67 انگستروم و $2\theta = 20/20 = 25.32^\circ$ مربوط به صفحه‌های (135) با فاصله 2.44 آنگستروم است (شکل ۱۱).

لعل بدخشان گوهرسنگ قیمتی قرمز رنگی است که در شکل ۱۲ تصویر آن دیده می‌شود. لعل به رنگ‌هایی چون

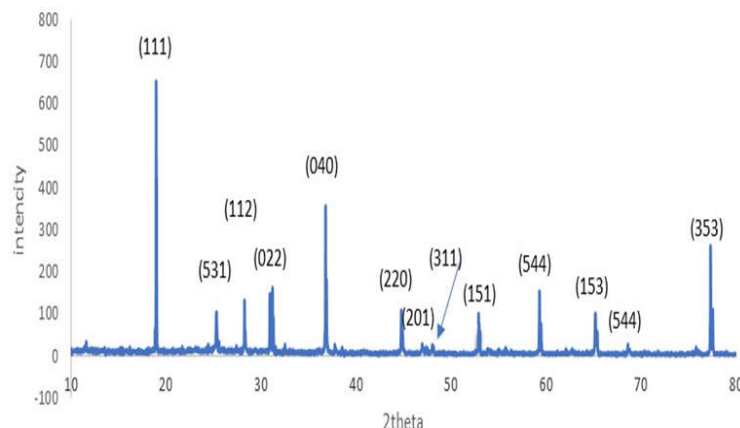
نمونه گوهرسنگ دیگر این پژوهش از معدن اشکاشم بدخشان، لعل قرمز کشور افغانستان است. طیف میکرورامان لعل بدخشان که در شکل ۱۰ آورده شده است، نشان می‌دهد که این لعل دارای قله‌های رامان پرشدتی در حدود 4208 , 3985 و 4452 cm^{-1} است، هرچند قله با شدت نسبی کمی در 3789 نیز وجود دارد. براساس جستجوهای این پژوهش، سابقه‌ای از بررسی طیف رامان لعل بدخشان در دنیا بدست نیامد، هرچند نمونه‌هایی از قبیل اسپینل و گارنت از کشورهایی

شیمیایی، ویژگی‌های فیزیکی و آرایش اتم‌های درون این بلورها بسیار متفاوت هستند. لعل دارای ترکیب شیمیایی $MgAl_2O_4$ است که بسیاری از ترکیب‌ها به شکل MB_2X_4 ، در آن امکان اشتراک دارد [۱۷].

صورتی، بنفش و آبی نیز دیده می‌شود، اما به طور عمدۀ قرمز رنگ است. لعل با رنگ قرمز اغلب با یاقوت سرخ اشتباه گرفته می‌شود و بسیاری از سنگ‌های قیمتی قرمز بزرگ در جواهرها و تاج‌های قرون وسطی به نام یاقوت شناخته می‌شوند. اگر چه یاقوت و لعل در ظاهر شبیه هم هستند، اما از نظر ساختار



شکل ۱۰ طیف رامان گوهرسنگ لعل بدخshan افغانستان.



شکل ۱۱ طیف XRD لعل بدخshan افغانستان.

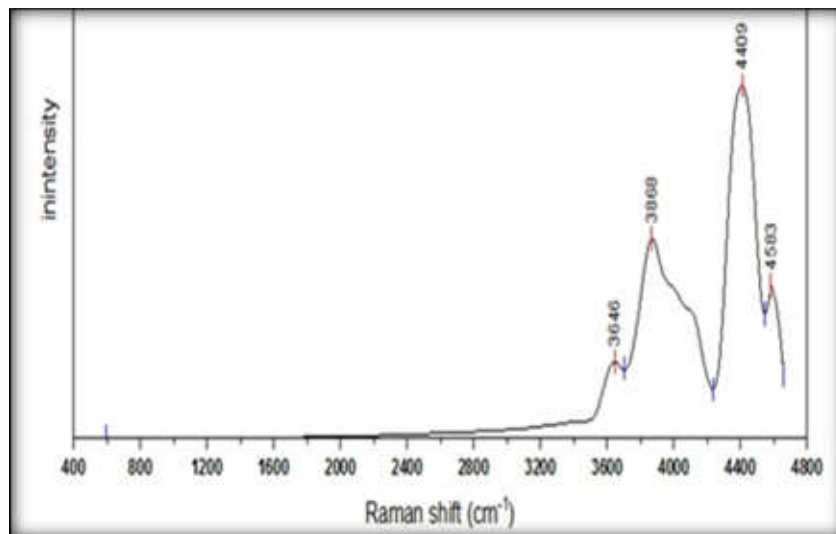


شکل ۱۲ تصویر سطح لعل بدخshan افغانستان با دوربین میکروسکوپ رامان.

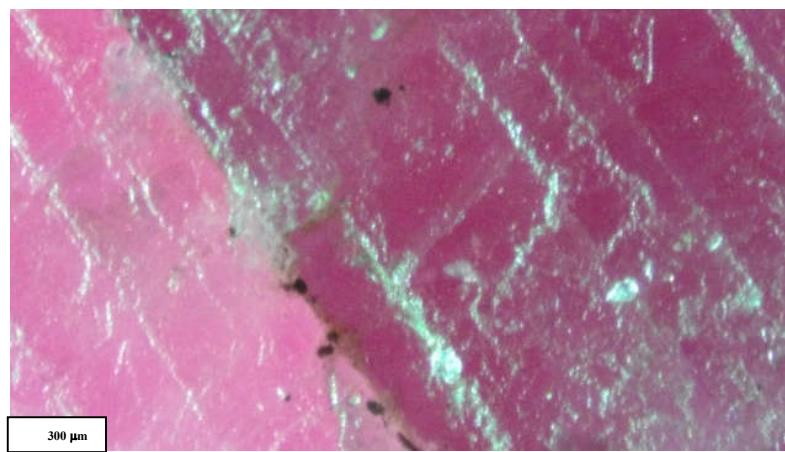
4120 cm^{-1} نشان می‌دهد. زمرد مهمترین سنگ قیمتی پس از الماس و یاقوت با فرمول شیمیایی $\text{Be}_3\text{Al}_2(\text{SiO}_3)_6$ است و با مقدار کمی کروم و وانادیوم، رنگ سبز زیبایی می‌باشد. عکس زیبای گرفته شده با استفاده از دوربین میکروسکوپ دستگاه رامان از سطح زمرد تهیه شده از پنجشیر افغانستان (شکل ۱۶) نشان می‌دهد که سطح تقریباً یکدست بوده و قادر حفره و خلل و فرج بوده و در برخی مکان‌ها به طور شفاف فازهایی وجود دارد و به طور یکدست نیز در ابعاد میکرومتری سبز است. احتمالاً این نمونه دارای ترکیبات اصلی بریل (زمرد) و کوارتز باشد که عامل رنگ سبز زمرد، وجود عنصر کروم در ساختار است.

نمونه دیگر مورد بررسی در این پژوهش، یاقوت قرمز از معدن جگدک کابل افغانستان است [۱۶]. در طیف میکرورامان نمونه در شکل ۱۳ قله‌های شدید طیفی در گستره 3868 cm^{-1} و 3646 cm^{-1} دیده می‌شود. این طیف که در اصل ناشی از پراکندگی طول موج‌های بزرگ گستره قرمز در مقایسه با هر طول موج دیگری است، براحتی دیده می‌شود. پژوهش‌ها اغلب نشان می‌دهند که یاقوت قرمز ساخته شده از اکسید کوراندوم و آلومینیوم و دارای فرمول شیمیایی Al_2CrO_3 است (شکل ۱۴).

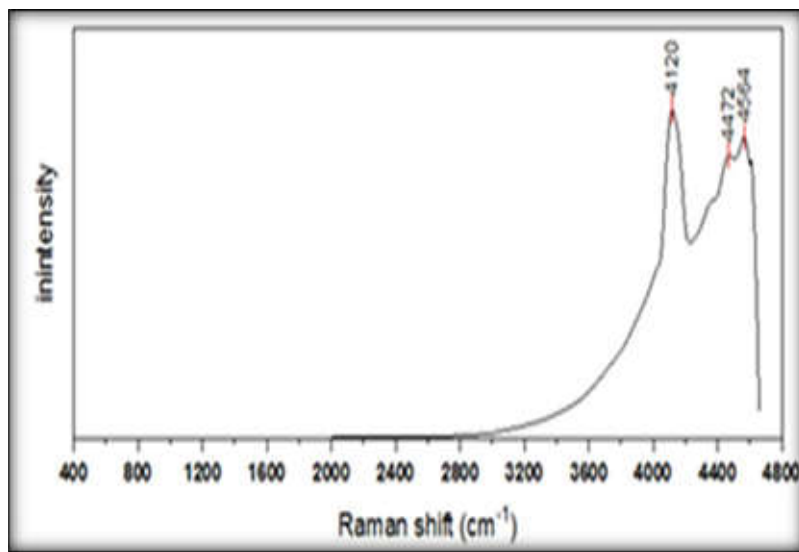
نمونه گوهرسنگ بالرزش دیگر از کشور افغانستان، زمرد پنجشیر است [۱۸]. با طیف میکرورامان نمونه زمرد به وزن $0,124\text{ g}$ ، در شکل ۱۵ قله رامان بسیار شدیدی در حدود



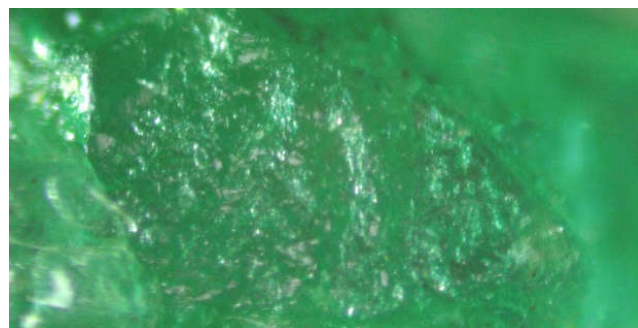
شکل ۱۳ طیف میکرورامان یاقوت معدن جگدک کابل افغانستان.



شکل ۱۴ عکس گرفته شده از سطح یاقوت معدن جگدک کابل افغانستان با میکروسکوپ رامان.



شکل ۱۵ طیف رامان زمرد دره پنجشیر افغانستان.



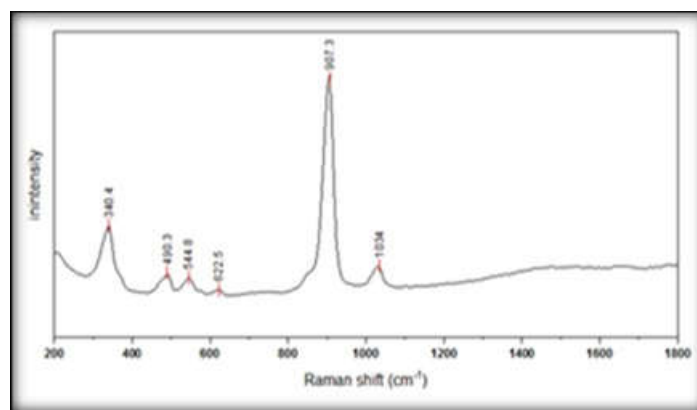
شکل ۱۶ تصویر سطح زمرد دره پنجشیر افغانستان با دوربین میکروسکوپ رامان.

۵۰ میکرومتر و ۲۰ میکرومتر از نمونه پودر شده است گارنت افغانستان را نشان می‌دهد.

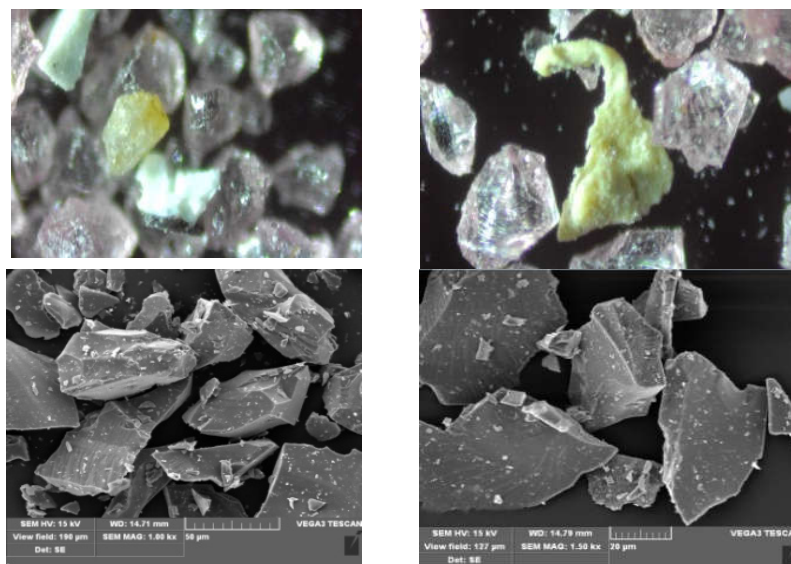
لذا گارنت نمونه‌برداری شده از معدن نورستان افغانستان پودر شده و آنالیز پراش پرتو ایکس XRD نیز از آن گرفته شد مطابق (شکل ۱۹). نتایج این نمونه گارنت نشان از چند قله شدید دارد. قله در حدود 34.78° , $2\theta = 20^\circ$, $2\theta = 57.67^\circ$ مربوط به صفحه‌های بلوری (0.42°) با فاصله 2.57 \AA -نگستروم، قله در حدود $2\theta = 28.20^\circ$ مربوط به دسته صفحه‌های (24.22°) با فاصله 2.35 \AA -نگستروم، و قله دیگر در حدود $2\theta = 57.67^\circ$ مربوط به صفحه‌های (0.64°) با فاصله 1.59 \AA -نگستروم است. در مجموع، دیده می‌شود که نتیجه به خوبی با طیف رامان نمونه گارنت آلماندین همخوانی دارد که فرمول شیمیایی آن به صورت $\text{Fe}^{2+} \cdot \text{Al}_2(\text{SiO}_4)_3$ است و فازهای اضافه چه در طیف رامان و چه در XRD بیشترین همخوانی را با گارنت پیروپ دارند. [۱۹]

آخرین نمونه مورد بررسی در این پژوهش، گارنت از معدن نورستان افغانستان است. طیف میکrorامان نمونه (شکل ۱۷) قله پرشدت و بارزی در 90.7 cm^{-1} و پس از آن، در حدود 30.4 cm^{-1} نیز قله دیگری را نشان می‌دهد که شدت به نسبت بالایی دارد. قله‌های کم‌شدت‌تری نیز در حدود 49.0° , 54.4° , 62.2° ، و 103.4 cm^{-1} نیز وجود دارند. از آنجا که گارنت دارای رنگ‌های متنوعی و انواع زیادی همچون پیروپ، آلماندین، اسپسارتیت، گروسولاو، رودولیت و دمانتوئید است، طیف رامان به خوبی نشان از نمونه آلماندین دارد هرچند به نظر می‌رسد که مقداری از فاز پیروپ نیز در نمونه وجود دارد.

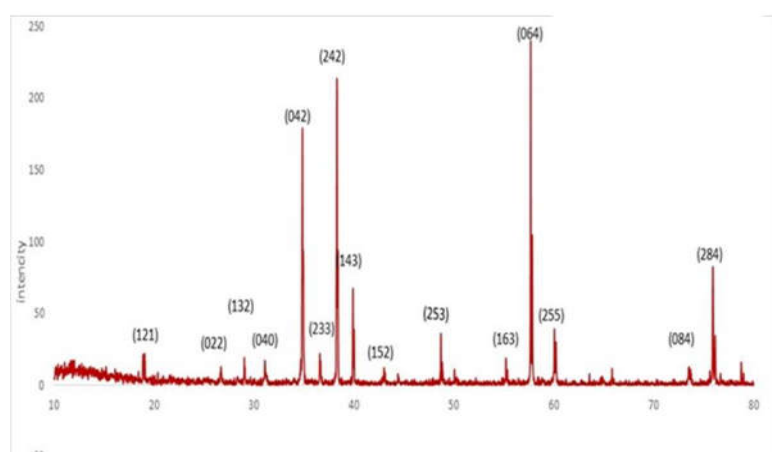
نوارهای به نسبت شدید در 90.7 cm^{-1} و 34.0 cm^{-1} مربوط به پیوند Ce-Fe و نوارهای در 49.0° , 54.4° , 62.2° ، و 103.4 cm^{-1} مربوط به Fe-Al هستند. شکل ۱۸ تصاویر میکروسکوپ نوری و میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) در دو بزرگنمایی برای



شکل ۱۷ طیف میکرورامان گارنت نمونه برداری شده از معدن نورستان افغانستان.



شکل ۱۸ تصاویر سطح پودر سنگ گارنت با استفاده از میکروسکوپ نوری دستگاه رامان و میکروسکوپ الکترونی SEM.



شکل ۱۹ طیف پراش پرتو ایکس (XRD) پودر گارنت نمونه معدن نورستان افغانستان.

- Implications*”, *Crystals*, vol. 12, no. 1, (2022), 104, doi: 10.3390/crust12010104.
- [2] A. Lo Giudice *et al.*, “*Multitechnique characterization of lapis lazuli for provenance study*,” *Anal. Bioanal. Chem.*, vol. 395, no. 7, (2009), 2211–2217, doi: 10.1007/s00216-009-3039-7.
- [3] Mingsheng P., Mao H. K., Dien L., Chao E. C. T., “*Raman spectroscopy of garnet-group minerals*,” *Chinese J. Geochemistry*, vol. 13, no. 2, (1994), 176–183, doi: 10.1007/BF02838517.
- [4] Culka A., Jehlička J., “*Identification of gemstones using portable sequentially shifted excitation Raman spectrometer and RRUFF online database: A proof of concept study*,” *Eur. Phys. J. Plus*, vol. 134, no. 4, (2019), 130, doi: 10.1140/epjp/i2019-12596-y.
- [5] Kiefert L., Haenni H. A., Chalain J., “*Identification of gemstone treatments with Raman spectroscopy*,” in *Optical Devices and Diagnostics in Materials Science*, vol. 4098, (2000), 241, doi: 10.1117/12.401634.
- [6] Bersani D., Lottici P. P., “*Applications of Raman spectroscopy to gemology*,” *Anal. Bioanal. Chem.*, vol. 397, no. 7, (2010), 2631–2646, doi: 10.1007/s00216-010-3700-1.
- [7] Kiefert L., Haenni H. A., Chalain J.-P., “*Identification of gemstone treatments with Raman spectroscopy*,” in *Optical Devices and Diagnostics in Materials Science*, vol. 4098, 241, (2000), doi: 10.1117/12.401634.
- [8] Lowry S., Wieboldt S., Dalrymple D., Jasinevicius R., Downs R. T., “*The use of a raman spectral database of minerals for the rapid verification of semiprecious gemstones*,” *Spectrosc. (Santa Monica)*, vol. 24, no. 5, (2009).
- [9] Eaton-Magaña S., Breeding C. M., Palke A. C., Homkraje A., Sun Z., McElhenny G., “*Raman and Photoluminescence Mapping of Gem Materials*,” *Minerals*, vol. 11, no. 2, (2021), 177, doi: 10.3390/min11020177.
- [10] Filik J., “*Raman spectroscopy: a simple, non-destructive way to characterize diamond and diamond-like materials*,” *Spectrosc. Eur.*, vol. 17, no. 5, (2005), 10-17.
- [11] Ali E. M. A., Edwards H. G. M., “*Analytical Raman spectroscopy in a forensic art context: The non-destructive discrimination of genuine and fake lapis lazuli*”, *Spectrochim. Acta Part A Mol. Biomol. Spectrosc.*, vol. 121,(2014), 415–419, doi: 10.1016/j.saa.2013.11.005.

برداشت

در این پژوهش، گوهرسنگ‌های لاجورد، لعل، یاقوت، زمرد و گارنت تهیه شده از معادن کشور افغانستان با طیفسنجی میکرورامان بررسی و شناسایی شدند. تصاویر میکروسکوپی سطح نمونه‌ها نیز ثبت شد. سرانجام برای مقایسه عملکرد طیفسنجی رامان در شناسایی نمونه‌ها، از روش پراش پرتوی ایکس (XRD) نیز برای ارزیابی نمونه‌های گارنت، لعل و لاجورد استفاده شد. طیف رامان بسیار سریع و بدون نیاز به تحریب یا خردایش نمونه‌های گوهرسنگ، در کمتر از چند ثانیه اطلاعات بسیار مفیدی را بدست داد. نتایج نشان داد که لاجورد افغانستان قله 536 cm^{-1} مربوط به مذکوшی متقاضان به عنوان قله اصلی طیف رامان را دارد و بدون قله 583 cm^{-1} و در نتیجه رنگ سبز است. نمونه لعل تهیه شده از معدن لعل اشکاشم بدخشان افغانستان دارای قله‌های پرشدت در 420.8 و 398.5 cm^{-1} است و طیف رامان لعل بدخشان با لعل میانمار همچویی خوبی دارد. طیف یاقوت کابل دارای قله‌های شدید در حدود 386.8 و 440.9 cm^{-1} بوده و طیف زمرد سبز بدخشان نیز دارای قله رامان بسیار شدید در حدود 4120 cm^{-1} است. طیف رامان نمونه گارنت افغانستان قله پرشدت و بارزی در 90.7 cm^{-1} و پس از آن، در حدود 30.4 cm^{-1} نیز قله دیگری با شدت به نسبت بالا نشان می‌دهد. سایر قله‌های کم‌شدت‌تر در حدود 490 , 490 , 544 , 622 و 1034 cm^{-1} نیز وجود دارند. از آنجا که گارنت دارای انواع زیاد و رنگ‌های متنوعی است، طیف رامان آن به خوبی نشان از نمونه آلمانی دارد هرچند به نظر می‌رسد که مقداری از فاز پیروپ نیز در نمونه وجود دارد. سرانجام می‌توان گفت که از طیفسنجی میکرورامان برای شناسایی غیر مخرب و بسیار سریع نمونه‌های گوهرسنگ و سنگ‌های قیمتی و نیمه قیمتی افغانستان می‌توان استفاده نمود و با مقایسه قله‌های هر نمونه می‌توان با سرعت بالا و بدون تحریب نمونه گوهرسنگ را شناسایی نمود.

قدرتانی

از کارشناسان آزمایشگاه‌های دانشکده فیزیک و زمین‌شناسی و عزیزانی که در کشور افغانستان در تهیه نمونه‌ها بسیار زحمت کشیدند صمیمانه قدردانی می‌شود.

مراجع

- [1] Li W., Zheng J., Pei J., Xu X., Chen T., “*Correlations between Garnet Species and Vibration Spectroscopy: Isomorphous Substitution*

- [16] Bowersox G. W., Foord E. E., Laurs B. M., Shigley J. E., Smith C. P., “*RUBY AND SAPPHIRE FROM JEGDALEK, AFGHANISTAN*,” *GEMS Gemol.* Summer, vol. 36, no. 2, (2000), 110–126,
- [17] Neuville D. R., De Ligny D., Henderson G. S., “*Advances in Raman Spectroscopy Applied to Earth and Material Sciences*,” *Rev. Mineral. Geochemistry*, vol. 78, (2014), 509–541.
- [18] Culka A., Jehli J., “*A database of Raman spectra of precious gemstones and minerals used as cut gems obtained using portable sequentially shifted excitation Raman spectrometer*,” (2018), 1–19, doi: 10.1002/jrs.5504.
- [19] Mingsheng P., Mao H. K., Dien L., Chao E. C. T., “*Raman spectroscopy of garnet-group minerals*,” *Chinese J. Geochemistry*, vol. 13, no. 2, (1994), 176–183, doi: 10.1007/BF02838517.
- [12] Maryam Jahanshahi L. D., “*Investigation of parent magma evolution and origin of chromites in Cheshmeh-Bid, in ophiolite of Neyriz, Fars*,” *Iran. J. Crystallogr. Mineral.*, (2023), 3–16.
- [13] Alaminia Z., Razavi S. M. H., Mehrabi B., “*Chemistry and formation conditions of garnet and clinopyroxene of the Seranjic skarn deposit, Ghorveh, Kurdistan province*”, *Iran. J. Crystallogr. Mineral.*, vol. 27, no. 1, (2019), 69–82.
- [14] Raman C. V., Krishnan K. S., “*The production of new radiations by light scattering, Part I*”, *Proc. R. Soc. London. Ser. A, Contain. Pap. a Math. Phys. Character*, vol. 122, no. 789, (1929), 23–35, doi: 10.1098/rspa.1929.0002.
- [15] Hosterman B. D., “*Raman Spectroscopic Study of Solid Solution Spinel Oxides*”, Doctor of Philosophy in Physics, UNLV Dissertations, (2011).