

سال بیست و هفتم، شمارهٔ چهارم، زمستان ۹۸، از صفحهٔ ۸۸۵ تا ۸۹۶



رخداد زئولیتهای پر کننده حفرهها و شکستگیها در مجموعه آتشفشانی شمال غرب ساوه، ایران مرکزی

زینب محمدی چقامارانی*۱، امیرعلی طبّاخ شعبانی۱، کمال الدّین بازرگانی گیلانی۲، مرتضی دلاوری کوشان۱

۱ - دانشکده علوم زمین، دانشگاه خوارزمی، تهران ۲ - دانشکده زمین شناسی، دانشگاه تهران، تهران (دریافت مقاله: ۹۷/۱۰/۸، نسخه نهایی: ۹۸/۱/۲۸)

چکیده: مجموعه آتشفشانی ائوسن منطقه پرندک در ۳۰ کیلومتری شمال شرق ساوه میزبان گونههای مختلف زئولیت به صورت پرکننده حفرهها، بادامکها و شکستگیهاست. عناصر سازای آنها از دگرسانی خمیره شیشهای سنگ و کانیهای اولیه ماگمایی تأمین شده است. این زئولیتها به ترتیب فراوانی عبارتند از ناترولیت، مزولیت، تتراناترولیت، اسکولسیت، تامسونیت، شابازیت، آنالسیم، استیلبیت و اپیاستیلبیت. دیگر کانیهای ثانویه در ارتباط با آنها شامل کلریت، اسمکتیت، کلسیتهای نسل I و II، کوارتز و هستند. تشکیل زئولیتها در بازالتهای منطقه مورد بررسی با نسبت Si/Al کم با زئولیتهای سدیم دار شروع و به تدریج با افزایش مقدار کلسیم و نسبت Si/Al با زئولیتهای کلسیم دار بیشتر پایان می یابد. به نظر می سد که زئولیتها طی دو مرحله فعالیت محلول-های گرمابی شکل گرفته باشند، در مرحله نخست تتراناترولیت، ناترولیت، آنالسیم، مزولیت و در مرحله دوم تامسونیت، شابازیت، اسکولسیت، استیلبیت و اپی استیلبیت. دیم دار می تشکیل این زئولیتهای می دو در مرحله دوم تامسونیت، شابازیت، محلول-

واژههای کلیدی: بازالت؛ زئولیتها؛ دگرسانی گرمابی؛ ائوسن؛ پرندک؛ ساوه.

مقدمه

زئولیتها در محیطهای مختلف زمینشناسی تشکیل می شوند [۳–۱]. بازرگانی گیلانی و همکاران [۱] زئولیتها را از نظر خاستگاه به چهار دسته گرمابی، دگرگونی، رسوبی و آنالسیم تقسیم کردهاند: خود شکل. بیشتر زئولیتها طی روند میانزایی در سنگهای رسوبی شکل می گیرند. تبلور زئولیتهای با خاستگاه گرمابی اغلب در سنگهای آتشفشانی وابسته به سیستمهای زمین گرمایی فعال همچنین به عنوان فراوردههای دگرسانی در راستای صفحههای گسلها، شکستگیها و حفرهها در سنگهای آذرین بیشتر بازی رخ می دهد [۴]. محیط تشکیل زئولیتها خنثی تا قلیایی (۱۰–۲ = pH) و اشباع از آب است که آنها اغلب در گستره دمایی ۲۵۰–۵۰ درجه سانتی گراد و فشار کمتر از ۲۰۰ مگا پاسکال شکل می گیرند [۲، ۵]،

ساختار آنها سه بعدی بوده و از چاروجهیهای مشخص تشکیل شده است و کانالهای به هم پیوسته آنها توانایی واکنش برگشتپذیری هیدرات و دهیدرات و تعویض کاتیونها با محلولهای آبی را دارند. مقدار زیادی از سیلیسم، آلومینیوم و کاتیونهای ضروری قلیایی و قلیایی خاکی برای تشکیل زئولیتها میتواند برآمده از دگرسانی خمیره شیشهای آتشفشانیها و فلدسپارها باشد. زئولیتهای موجود در سنگ-های آتشفشانی منطقه پرندک در شمال شرق ساوه تا کنون از نظر کانیشناسی و ترکیب شیمیایی به دقت بررسی نشده است. از این رو، هدف از این پژوهش شناسایی زئولیتهای طبیعی پرکننده حفرهها و شکستگیها در سنگهای آتشفشانی، تعیین توالی شکل گیری زئولیتها و دیگر کانیهای ثانویه همراه و خاستگاه آنهاست.

*نويسنده مسئول، تلفن: ۰۹۲۱۲۵۱۹۲۰۴، پست الکترونيکی: zeynabmohamadi92@gmail.com

زمین شناسی منطقه

ناحیه مورد بررسی در گستره طول جغرافیایی '۳۷ °۵۰ تا '۴۵ °۵۰ و عرض جغرافیایی '۲۰ °۳۵ تا ' ۳۰ °۳۵ در شمال غرب ورقه ۲۰۰۰۰۰۰۰ زاویه واقع شده است. از نظر تقسیم-بندی زمینشناسی ساختاری، مجموعه سنگهای آتشفشانی ناحیه پرندک با راستای شمال غرب – جنوب شرق در پهنه ایرانمرکزی و نوار ماگمایی ارومیه ـ دختر واقع است که در ۳۵ کیلومتری شمال شرق ساوه قرار دارد [۶، ۷]. سن سنگهای آتشفشانی و آذرآواری ائوسن میانی – بالایی است و نهشتههای رسوبی نوزا هستند (شکل ۱). اغلب رخنمونهای سنگهای رسوبی نوزا هستند (شکل ۱). اغلب رخنمونهای سنگهای شمال غرب – جنوب شرق و شرقی – غربی دیده می شوند. قسمتهای شرق و جنوب منطقه مورد بررسی توسط رسوب-های کنگلومرا، مارن و گچ احاطه شده که معادل بخش سازند سرخ بالایی است.

بررسیهای صحرایی

 E^{ap} در منطقه پرندک غنی ترین واحد از نظر زئولیت زایی واحد E^{ap} (آندزیت پورفیری و بازالت) است (شکل ۱) که طول رخنمون آن حدود ۱۰ کیلومتر بوده و ضخامت آن در طول رخنمون متغیر است. این واحد به دلیل تفاوت در رنگ و فراوانی زئولیت از دیگر واحدها متمایز می شود (شکل ۲ الف). بافت غالب آن

پورفیری و حفرهدار است که گاهی به علت وجود اکسیدهای آهن به رنگ قرمز نیز دیده می شود. واحد آندزیتی، آندزیت بازالتی و بازالت (E^{a-b}) حفرهها، و شکستگیها و زئولیتزایی کمتری دارد که چنین بر آورد می شود که پراکندگی زئولیت های آن توسط شرایط آب شناسی و تخلخل سنگ میزبان کنترل شده باشد [۳، ۶].

روشهای بررسی

بررسیهای صحرایی جهت شناسایی زئولیتها و سنگ میزبان آنها طی ماههای اسفند ۱۳۹۴ و فرودین و اردیبهشت ۱۳۹۵ انجام شد. کار میدانی در محل شامل برداشت نمونههای دربردارنده زئولیت طبیعی و دیگر کانیهای ثانویه همراه آنها در حفرهها، رگچهها و شکستگیها از چندین رخنمون بود. جهت بررسیهای میکروسکوپی و ریزپردازش الکترونی، از تعداد ۵۰ نمونه شامل زئولیت و سنگ میزبان آن مقطع نازک و نازک صیقلی در دانشگاه خوارزمی تهران و فردوسی مشهد تهیه شد. به منظور تعیین گونههای زئولیت، ۵ نمونه زئولیتی به روش پراش سنجی پرتوی ایکس به روش پودر (XRD) در دانشگاه دامغان بررسی شدند. ترکیب شیمی کانیها با استفاده از ریزپردازشگر الکترونی مدل ۵۵کاریها با استفاده از ریزپردازشگر الکترونی مدل ۵۵کاری مواد معدنی ایران برای ۳ نمونه مقطع نازک صیقلی تعیین شد.



زاویه (۱۳۸۴)، سازمان زمین شناسی کشور) و پ گستره نمونهبرداری از زئولیتها، سنگ میزبان آنها و واحدهای آتشفشانی و آذرآواری ائوسن میانی و بالایی.



شکل ۲ الف واریزه زئولیت شمال منطلال (0.20 می منطل دانه های برفی سفید رنگر (مسلور) می واکنده شده اند. این واحد نسبت به واحد-های همسایه بدون زئولیت دارد رنگ روشنتری (دید به سمت شمال)، ب - رشد زئولیت ها در حفره ها و تشکیل بادامک ها در سنگ میزبان آندزیتی، پ - اجتماعی از بلور درشت و بلند زئولیت ها که به طور شعاعی و اسفرولیتی رشد نموده اند، ت - نمودار Zr/TiO چندین روش وینچستر و فلوید [۷] که در آن سنگ میزبان زئولیت ها در گستره بازالت و آندزیت قرار دارند و ث - نمودار SiO به Na₂O+K₂O برای تعیین سری ماگمایی سنگهای منطقه پرندک. که بر اساس روش مک دونالد به در گستره قلیایی و نیمه قلیایی تفکیک شده است.

سنگنگاری و زمینشیمی سنگ میزبان زئولیتها

رخداد زئولیتها را میتوان در بادامکها، رگچهها و به صورت جانشینی در کانی پلاژیوکلاز سنگهای آتشفشانی بازی و حدواسط منطقه پرندک مشاهده کرد (شکلهای ۲ ب و پ). بررسی سنگ میزبان زئولیتها در شناخت فرآیندهای مؤثر در شکل گیری آنها و ارتباط سنگ میزبان با نوع زئولیت تشکیل شده الزامی است. سنگهای بازی و حدواسط میزبان شامل بازالت و آندزیتهایی با بافت عمده شیشهای ریزسنگی پلاژیوکلاز، کلینوپیروکسنهای بدون دگرسانی و الیوینهای پلاژیوکلاز، کلینوپیروکسنهای بدون دگرسانی و الیوینهای پلاژیوکلاز، کلینوپیروکسن و کانیهای کدر در یک خمیره شیشهای دگرسان شده شامل اکسیدهای آهن و کلسیت است. برپایه ردهبندی زمین شیمایی وینچستر و فلوید^۱ [۸]، سنگ-

قرار دارند (شکل ۲ ت). با توجه به شکل ۲ ث، سری ماگمایی بر اساس نمودار مجموع عناصر قلیایی نسبت به سیلیس سنگ-های منطقه مورد بررسی در گستره نیمه قلیایی و روی مرز قرار دارند [۹].

سنگنگاری و زمینشیمی زئولیتها

اغلب زئولیتها ویژگیهای نوری ویژهای دارند که روش پراش سنجی پرتو ایکس و تجزیه به روش ریزپردازش الکترونی تعیین شدند. بر اساس بررسیهای سنگنگاری تعداد قابل توجهی از مقاطع نازک، همچنین نتایج ریزپردازشی و پراش سنجی، فراوانی بر پایه رخداد یا ترکیب مودال زئولیتها تعیین شد. کانیهای زئولیت در منطقه به ترتیب فراوانی شامل ناترولیت، مزولیت، تتراناترولیت، اسکولسیت، تامسونیت، شابازیت، استیلبیت، آنالسیم و اپی استیلبیت هستند که در ادامه توضیح داده میشود. گفتنی است که هیچ یک از حفرهها همه گونه های زئولیت را با هم ندارند، در یک حفره تا ۴-۳ نوع زئولیت دیده شده است.

ناتروليت

ناترولیت بیشترین فراوانی را در منطقه دارد و در نمونههای برداشت شده از بادامکها، شکستگیها، پوک سنگها، رگهها و رگچهها به رنگ سفید به صورت سوزنی شعاعی اغلب با هم رشدی با دیگر کانیهای زئولیتی دیده میشود (شکل ۲ الف).

ناترولیت در مقاطع میکروسکوپی به شکل بلورهای کشیده در راستای محور c و همچنین به صورت سوزنی شعاعی و متراکم مشاهده شده است (شکلهای ۳ الف، ب، پ). شکل ۴ الف الگوی پراش پرتوی ایکس نمونه خالص ناترولیت برداشت شده از رگه زئولیتی واحد آندزیت پورفیری (E^{ap}) را نشان میدهد.



شکل ۳ الف- تصور میکروسکوپ الکترونی پس پراکنده (BSE) از شابازیت در زمینه ناترولیت، پ- تصویر میکروسکوپی از سنگ بازالت آندزیت با بافت بادامکی که بلورهای پلاژیوکلاز (PI) در زمینه شیشهای دیده می شود، پلاژیوکلازها به زئولیتهای رشتهای تبدیل شدهاند و حفرهها توسط کانیهای زئولیتی اغلب ناترولیت پر شدهاند، ت- تصویر میکروسکوپی مقطع عرضی بلورهای شکل دار مزولیت در زمینهای از کلسیت، ث- تصویر میکروسکوپی شابازیت در حفرههای سنگهای بازالتی به صورت لوزی شکل همراه با دیگر کانیهای زئولیتی، ح- مقطع میکروسکوپی در نور قطبیده متقاطع (XPL) از قطعههای تامسونیت در رگهای از زئولیت در سنگ بازالتی، چ- بلورهای بی شکل آنالسیم به صورت پر کننده فضاهای خالی، ح- تصویر میکروسکوپی در نور XPL از کلسیم استیلبیت در حفرههای سنگهای بازالتی منطقه پرندک، خ- کلریت و اسمکتیت که به صورت آستر حفرهها را احاطه کرده اند، د- تصویر میکروسکپی از کلسیتهای نسل اول (I) و دوم (II) در بادامکها و حفرههای سنگهای بازی منطقه پرندک، ذ- تصویر میکروسکپی از بادامک و حفرههای پر شده با زئولیت و کلسیت در زمینه شیمهای و ر - تصویر XPL از رگه موجود در سنگ آندزیتی تشکیل شده از کلسدونی و کوارتز. (علائم اختصاری عبارتند از: Sto اسکولسیت، Sto شبازیت، RM مزولیت، RM تارولیت، RM تامسونیت، In آنالسیم، Sto کلسیم استیلبیت، ZPC تی ایسینیت، Ch ترولیت (I).



شکل ۴ الف- الگوی پراش پرتوی ایکس از ناترولیت (+Na) موجود در رگه زئولیتی گدازههای منطقه پرندک و ب- نمودار مثلثی پراکندگی کاتیونهای فرا شبکهای در ساختار زئولیتهای منطقه پرندک. در ساختار کاتیونهای فراشبکهای ناترولیت، آنالسیم و تتراناترولیت بیش از ۹۸ درصد سدیم داشته و اسکولسیت، استیلبیت و اپیاستیلبیت نیز بیشترین کاتیونهای دو ظرفیتی را دارند.

بر اساس نتایج تجزیه ریزپردازشی، سدیم کاتیون مهم در ساختار بلوری آن است (شکل ۴ ب) و دیگر کاتیونها در حد آثار رخ دادهاند. میانگین نسبت Tsi = Si/Si + Al حدود \cdot ۶۱ محاسبه شده است (جدول ۱). گفتنی است که ناترولیت های لبه حفرهها مقدار اکسید کلسیم کمتر از Δ ، درصد وزنی نشان داده و در مرکز حفره این زئولیت رشتهای، به تدریج مقدار کلسیم آن افزایش یافته است. این ویژگی در ناترولیت-های منطقه فوهبرگ آلمان نیز دیده شده است [۵، ۱۱]. سرانجام ترکیب شیمیایی میانگین ناترولیت به فرمول نظری و نمادین آن در مراجع معتبر بسیار نزدیک بوده و به صورت نمادین آن در مراجع معتبر بسیار نزدیک بوده و به صورت (Na_{11.40}, Ca_{0.40}, K_{0.03}) است.

مزوليت

مزولیت اغلب در رگچهها و بادامکهای سنگهای آتشفشانی (بازالت و آندزیت) رخ می دهد. تصویر میکروسکوپی آن بیشتر به صورت رشتهای، بی رنگ تا سفید و زرد است که به طور معمول خاموشی مایل دارد. تشخیص این کانی به همراه دیگر -کانیهای رشتهای تا اندازهای مشکل است، اما در مقطع عرضی کانیهای رشتهای تا اندازهای مشکل است، اما در مقطع عرضی به شکل مربع دیده می شود (شکل ۳ ت). ترکیب آن بین ناترولیت و اسکولسیت در نظر گرفته می شود. همچنین مقدار ناترولیت و اسکولسیت می تواند بسیار نزدیم به مقدار آنها در ناترولیت و اسکولسیت باشد [۱۲]. در برخی موارد، کلسیم ناترولیت و اسکولسیت باشد [۱۲]. در برخی موارد، کلسیم ناترولیت و اسکولسیت مقدار آنها در انسبت به سدیم غالب است [۱۳]. نسبت + Hg / را برا (Na + K) / (Mg - در این کانی متغیر است نسبت به میمیایی مزولیتهای منطقه پرندک مقدار متوسط $_2$ Si را برابر با ۲۵/۹۲ و $_2O_1$ B را برابر با ۲۶ درصد مونی نشان داده است. مقدار متوسط $_3$ I/۹۲ برای مزولیت نمونه-مونی نشان داده است. مقدار متوسط $_3$ I/۹۲ برابر با ۲۶ درصد های مورد بررسی ۶۱ درصد و نسبت Si/A1 برابر با ۲۶ درصد

بدست آمده است. نسبت Na/Na+Ca مزولیتها در منطقه پرندک به طور میانگین حدود ۰٬۴۸ محاسبه شده است (جدول ۱). مزولیتهای منطقه مورد بررسی شباهت زیادی با دیگر مراجع معتبر [۱۳، ۱۵، ۱۶] دارد و فرمول میانگین محاسبه شده برای آنها به صورت

 $(Ca_{13.52},\ Na_{12.61},\ K_{0.39})\ [Al_{46.81}\ Si_{74.71}\ O_{240}]{\bullet}64H_2O$

تتراناتروليت

تتراناترولیت در بادامکها، رگهها، رگچهها و پوک سنگهای بازالتی و آندزیتی رخ داده و همچنین طی فرآیند زئولیتزایی جانشين درشت بلورهای پلاژيوکلاز شده است (شکل ۳ پ). این نوع زئولیت رشتهای نسبتاً کمیاب بوده و در نمونه دستی سفید رنگ و از نظر میکروسکوپی بسیار مشابه ناترولیت است که به واسطه دوشکستی بیشتر (شکل ۳ الف) و جانشینی Ca و Al به جای Na و Si متمایز می شود. انواع غنی از سدیم آن طویل شدگی مثبت نشان میدهد. قطب غنی از کلسیم آن گناردیت در نظر گرفته میشود [۱۷]. مقدار T_{Si} آرمانی آن ۶۱ درصد و نسبت ایدهآل Si/Al در گستره ۰٬۵۴ است. بر اساس نتایج تجزیه ریزپردازش نقطهای در این پژوهش، مقدار T_{Si} برابر با ۶۰ درصد و نسبت Si/Al برابر با ۱٬۵۳ بوده و ممکن است مقدار کمی Ba ،K و Fe⁺³ جایگزین Na و Ca شده باشد (جدول ۱). آنها تشابه بسیاری با تتراناترولیتهای مورد بررسی در مراجع [۱۲، ۱۳] نشان میدهند. فرمول میانگین محاسبه شده تتراناترولیت منطقه پرندک به صورت (Na_{13.02}, Ca_{1.00}, K.₀₁) [Al_{15.86} Si_{24.27} O₈₀] •16 H₂O

EPMA) زئولیتهای معرف موجود در سنگهای بازی و حدواسط منطقه پرندک. (علامتهای	جدول ۱ نتایج تجزیه به روش ریز پردازش الکترونی (A
، Mes مزوليت، Nat ناتروليت، Thm تامسونيت، Anl آنالسيم، Stb- Ca كلسيم استيلبيت،	اختصاری عبارتند از: Sco اسکولسیت، Cbz شابازیت،
	(cularility Tetr. Nat cultural of Epi Stb

کانی	Cbz	Mes	Thm	Nat	Tetra. Nat	Epi. stb	Anl	Stb-Ca	Sco
نمونه	P5	P16	P5	P16	P5	P5	P5	P16	P5
SiO ₂	۵۰,۱۸	49,47	۴۵,۹۳	۵۱٬۳۲	41,91	۵۰٫۵	57,91	56,88	۴٩,٠٣
TiO ₂	•,• ١	•,• ١	•,••	۰,۰۱	•,•١	•,••	•,••	•,••	•,••
Al ₂ O ₃	۲۱,۶۳	26/12	۲۶/۹۰	۲۷٬۰۵	۲۵٫۷۹	181.1	۲۴٬۸۵	۱۷/۰۱	۲۶,۰۱
FeO	۰,۰۱	• /• 1	۰,۰۲	• / • •	۰,۰۱	• / • •	۰,۰۲	•,••	• / •)
MnO	•,••	•,••	•,• •	•,• •	•,••	• / • •	•,• •	•,••	•,••
MgO	•,••	•/١•	•,••	•,•۶	۰,۰۱	• , • Y	۰٬۴۸	•,••	•,•٣
CaO	١٣/٨٩	٨,٢۵	11/82	۰٬۰۹	۱/۵۶	٩٫۵٠	۰٫٣٩	٨,٠٣	١٣/٢
Na ₂ O	•,1•	4,17	٣٫٣٩	۱۲٫۳	۱۳٬۲۳	۸۶۸	۱۲٫۷۳	• ۲۷۱	• , ۲ ۱
K ₂ O	٠,٠٣	٠٫١٩	۰,۰۲	۰,۰۶	۰,۰۱	۰,۰۲	۰٬۰۹	• ، • ۱	۰,۰۱
BaO	•/• •	• /• 1	• /•)	• / • •	•,••	• / • •	•,• •	•,•Y	•,••
مجموع	۸۹ <i>٬</i> ۶۸	۸۸٫۲۳	٨Υ/Υ١	٩٠/٩١	λλ,۶۰	۷۷٬۸۲	91,197	λ٢,۵۵	٨٨,۴۶
0	74	74.	٨٠	٨٠	٨٠	٩۶	٩۶	77	٨٠
كاتيونها									
Si	۷٫۸۴	۷۵	۲۳٫۷	20/18	26/21	۳۴٬۳۲	۳۱/۱۱	۲۶/۷۲	۲۴٬۷۵
Al	٣/٩٨	48,47	18/88	10,04	۱۵٬۵۸	۱۲٬۸۲	14,55	٩,۴۴	10/41
Ti	•,••	• ، • ۱	•,••	۰٬۰۱	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••
Fe	•,••	• ، • ۱	•,••	•,• •	•,••	•,••	۰,۰۱	•,••	•,••
Mn	• / • •	• /• •	•,••	• / • •	•,••	• / • •	•,• •	•,••	•,••
Mg	• / • •	۳۳,۰	•,••	• /•)	•,• 1	• /• Y	•/47	•,••	۰,۰۲
Ca	۲٫۲۳	18/61	۶,۲۶	۰٫۷۶	۰,۸۶	۶,٩٢	۰,۲۵	۴٬۰۵	٧,١۴
Na	۰٬۰۳	17/17	٣,٣٩	۱۱٬۰۹	۱۳/۱۵	۲,۲۱	14/22	۶۵,۰	• , ۲ •
K	•,•٣	۲۳۷	•,•)	٣٠٫٠	۰,۰۱	• /•)	•,• •	• / • 1	•,••
Ba	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•،• ۱	•,••
Tsi *	• ,89	•,۶١	۰٫۵۹	•,87	• ۶۱	۳۷٫۰	• ,84	۰٫۷۴	• ۶۱
Si/Al	١/٩٢	۱,۶۱	۱/۴۵	1,84	۱,۵۸	۱,۶۸	۱,۸۱	۲٫۸۳	۱,۶۰
Na/Na+Ca	۰,۰۱	٠٬۴٧	۰٫۳۵	•/9۴	•/9۴	•,74	٠/٩٨	•/14	•,•٣

 $T_{Si} = Si/(Si+Al)$

شابازیت ارن کان

این کانی اغلب با دیگر زئولیتها چون ناترولیت (شکلهای ۳ ب، ث)، مزولیت و دیگر کانیهای ثانویه مانند کوارتز و کربنات دیده میشود [۱۶]. شابازیت سفید و روشن و به صورت لوزی شکل مشاهده شده و بیشتر همراه با کلسیت است (شکل ۳ ث). شکل ۳ ب تصویر ریز پردازشی شابازیت همراه با ناترولیت شکل مشابزیت با رنگ روشنتری نسبت به ناترولیت در شکل است که شابازیت با رنگ روشنتری نسبت به ناترولیت در شکل دیده میشود. نسبت Na/Na+Ca در نمونههای مورد بررسی دیده میشود. نسبت از ترای شابازیتهای منطقه پرندک برابر جدود ۲۰٬۰ و مقدار Tsi برای شابازیتهای منطقه پرندک برابر با ۶۶ درصد است. با توجه به گستره استاندارد در مراجع معتبر و فرمول بدست آمده برای آن به صورت (Ca1,9, Na0,4] [Al4,3Si7,8O₂₄] 12H₂O

تامسونيت

تامسونیت به صورت قطعههای بلوری (شکل ۳ ج)، مسطح و گاهی همراه با ناترولیت تشکیل شده است. جدول ۱ نتایج

برآمده از تجزیه تامسونیتهای منطقه پرندک با دستگاه ریز کاو الکترونی را نشان می دهد که مقدار T_{si} به طور میانگین برابر با ۶۰ درصد و نسبت Si/Al حدود ۱/۴۸ بدست آمده است. در نمونههای این پژوهش، مقدار Ca نسبت به Na بیشتر است، هرچند در معدود نقاط جهان سدیم دار آن نیز گزارش شده است [۱۹]. تامسونیتهای منطقه پرندک شباهت بسیاری با تامسونیتهای مراجع معتبر [۱۳، ۲۹، ۲۰، ۲۱] نشان می دهد تامسونیتهای مراجع معتبر [۱۹، ۲۱، ۲۰، ۲۱] نشان می دهد و فرمول میانگین محاسبه شده برای آن به صورت (Ca_{6.62}, Na_{3.29}, K_{0.01}) [Al_{16.06} Si_{23.63} O₈₀] • 24H₂O است.

اسكولسيت

بلورهای اسکولسیت در نمونه دستی شفاف تا سفید رنگ هستند (شکل ۲ پ). نسبت (Na+K)/(Na+Ca) در نمونههای مورد بررسی بین ۰ تا ۰٫۳۰ است. اسکولسیت مقادیر زیادی دارد، کلسیم امّا سدیم و پتاسیم آن بسیار ناچیز است (جدول ۱). تجزیه شیمیایی اسکولسیت منطقه پرندک نشان میدهد

که مقدار Tsi برابر با ۶۱ درصد و نسبتهای Si/Al و (Na+Ca) به ترتیب برابر با ۱٬۵۹ و ۰٬۰۲ است (جدول ۱). اسکولسیت منطقه پرندک با استاندارهای مطرح شده همخوانی خوبی دارد [۱۴، ۲۲]. فرمول میانگین اسکولسیت منطقه پرندک به صورت

(Ca_{7.78}, Na_{0.2} Mg_{0.02}) [Al_{15.52} Si_{24.75} O₈₀] • 24H₂O است.

آنالسيم

آنالسیم به عنوان پرکننده حفرهها (شکل ۳ چ) در حالیکه در لبه درونی حفرههای سنگهای آذرین بازی و حدواسط (بازالت و آندزیت) تشکیل شده است میتواند نشان دهنده تشکیل آن در نخستین مرحله زئولیتزایی باشد. زئولیتهای همراه آن به طور معمول ناترولیت و تتراناترولیت هستند. گستردگی آنالسیم در نقاط مختلف جهان از جمله ایسلند، آلمان، چک، کانادا و ایران نشان دهنده پایداری آن در گسترهای از دما و فشار است ایران نشان دهنده پایداری آن در گسترهای از دما و فشار است ایران نشان دهنده پایداری آن در گسترهای از دما و فشار است ایران نشان دهنده پایداری آن در گسترهای از دما و فشار است ایران نشان دهنده پایداری آن در گسترهای از دما و فشار است ایران نشان دهنده پایداری آن در گسترهای از دما و فشار است ایران نشان دهنده پایداری آن در گسترهای از دما و نشار است ایران نشان دهنده پایداری آن در گسترهای از دما و نشار است ایران نشان دهنده پایداری آن در گسترهای از دما و نشار است ایران نشان دهنده بایداری آن در گسترهای با خاستگاه رسوبی و دگرگونی بیش از ۲٫۲ است. برای آنالسیمهای منطقه، مقدار آنالسیمهای موجود در منطقه

Na_{14.69}, Ca_{0.14}, Mg_{0.2})[Al_{17.25}Si_{31.21}O₉₆]•H₂O • المراجع علمی [۲۴، ۱۸، ۲۴] همخوانی دارد.

استيلبيت

استیلبیت به صورت بلورهای صفحهای شکل اغلب در حفرههای سنگهای بازی منطقه مورد بررسی تشکیل شده است. آنها معمولاً خوشهای و به صورت بلورهای کوچک به رنگ سفید تا بیرنگ بوده و در ابعاد میانگین ۸/۰ میلیمتر دیده میشوند (شکل ۳ ح). مقدار Tsi در آنها حدود ۷۱ درصد و نسبت Si/AI (شکل ۳ ح). مقدار is در آنها حدود ۱۱ درصد و نسبت ۲۵۶ (مکل ۳ ح). ما در از این رو از واژه فراشبکهای آنها محسوب میشود (شکل ۴ ب)، از این رو از واژه فراشبکهای آنها محسوب میشود (شکل ۴ ب)، از این رو از واژه استیلبیت کلسیمدار برای آن استفاده میشود [۸۱، ۲۵]. فرمول میانگین استیلبیت کلسیمدار منطقه پرندک به صورت میانگین استیلبیت کلسیمدار منطقه پرندک به صورت (Ca_{5.78}, Na_{0.67}, K_{0.03}, Mg_{0.01}](Al_{9.82}Si_{25.54}O₇₂]

اپی استیلبیت

این کانی بسیار کمیاب بوده و در شمال شرق منطقه پرندک دیده و بسیار شبیه استیلبیت است، از این رو در بررسیهای

میکروسکوپی دارای رخ نمایانتری نسبت به استیلبیت بوده و از زئولیتهای صفحهای است. اپی استیلبیت از نظر ترکیب شیمیایی، مقدار کلسیم و سیلیسم بالاتری نسبت به استیلبیت دارد. براساس نتایج تجزبه شیمیایی، مقدار _{isi} در آن برابر با دارد. براساس نتایج تجزبه شیمیایی، مقدار برای ای ایراس ای اسب ای ان ایرابر با ۲٫۶۷ و Na/Na+Ca برابر ۲٫۰ بدست آمده است (جدول ۱). فرمول میانگین محاسبه شده برای اپی استیلبیت منطقه پرندک به صورت Na_{2.21}, Ca_{6.91.78}, K_{0.01}](Al_{12.81}Si_{34.32}O₉₆)

دیگر کانیهای ثانویه

اسمکتیت یک کانی رسی است که در زیر میکروسکوپ بی رنگ تا قهوهای دیده میشود و به صورت آستر تعداد معدودی از حفرهها را حاطه کرده است (شکل ۳ خ). رخداد دو نسل کلسیت I و کلسیت II بیانگر تقدم و تاخر در تبلور این کانی است (شکل ۳ د). کلسیت I به صورت آستر، دیواره درونی حفرهها و بادامکها را احاطه کرده و گاهی نیز حفرهها و بادامکها و بادامکها را احاطه کرده و گاهی نیز حفرهها و بادامکها و به صورت رگچههای بسیار ظریف بر کانیهای زئولیت تشکیل شده است. برخی از بادامکها و رگچهها با کوارتز و کلسدونی پر شدهاند (شکل ۳ ر). کوارتز و کلسدونی یک فاز جداگانه از کانیهای ثانوی را تشکیل میدهند و این نوع سیلیسها زئولیتها را همراهی نمیکنند و در واحد سنگی دیگری رخ دادهاند، اما از نظر توالی تشکیل در مرحله آخر تشکیل کانیهای ثانوی قرار دارند.

بحث

نتایج این بررسی نشان داد که در منطقه پرندک، تنوع بسیاری از کانیهای زئولیتی و دیگر کانیهای ثانویه در سنگهای الیوین بازالت، بازالتی، بازالت آندزیتی و آندزیتی وجود دارد. سیال گرمابی میتواند آب جوان خارج شده در مرحله نهایی انجماد مذاب، آبهای زیر زمینی نزدیک سطح زمین که آب جوی خوانده میشود و سیالهای برآمده از برهم کنشهای ناشی از دگرگونی باشد [۲۶] نفوذ سیال گرمابی و گردش در سنگ میتواند موجب تغییر در ترکیب کانیشناسی اولیه (شکل عناصر مورد نیاز برای زئولیتزایی که موجب پرشدگی حفرهها، بادامکها و شکستگیها و از سوی دیگر جانشینی پلاژیوکلاز میشود را تأمین کند [۳، ۲۷]. سنگهای واقع در نزدیکی سطح زمین بیشتر آمادگی تغییر توسط واکنشهای ویژه بین

گرمابی را دارند [۱۰، ۲۸]. روند تکامل و ارتباط کانیها در مجموعه آتشفشانی ناحیه مورد بررسی شباهت بسیاری به مجموعه آتشفشانی کوه اراده تهران [۲۹] و فنولیت فوهبرگ آلمان [۱۰] دارد. جریان گرمای محلی، فعالیت یونی سیال منفذی (حفرهای)، نفوذپذیری و تخلخل سنگ میزبان در یراکندگی زئولیتها و توزیع کانیهای همراه مؤثر است. سنگ-های آندزیت و بازالت پورفیری (واحد E^{ap}) تخلخل بیشتری نسبت به واحد بازالت-آندزیت (E^{a-b}) نشان می دهند در نتیجه فعالیت زئولیتزایی در واحد آندزیت پورفیری (E^{ap}) از تراکم بیشتری برخوردار است. مسیر محلولهای گرمایی ممکن است تفاوت قابل ملاحظهای داشته باشند، حتی برای حفرههای کاملاً نزدیک به هم این احتمال وجود دارد که یک تغییر در ماهیت تبادل یونی زئولیتهای یک حفره رخ دهد. عناصر شیمیایی لازم برای تشکیل این فاز کانیها می تواند بطور مستقیم در نتیجه شیشهزدایی آزاد شود. در واقع، مهمترین عامل تعیین ترکیب شیمیایی زئولیتها ماده دگرسان شده و ترکیب محلول دگرسان کننده است [۱۴]. ممکن است برخی از عناصر لازم و سازنده این زئولیتها توسط آبهای جوی فراهم شده باشد. ترکیب سیال می تواند در تعیین نوع زئولیت تأثیر به سزایی داشته باشد. فعالیت بالای Na+K+Ca/H⁺ پارامتر مهمی محسوب می شود، همچنین pH بیش از ۹ سرعت تشکیل زئولیتها را افزایش میدهد [۳۰]. شکل گیری زئولیتها از دگرسانی شیشه نسبت به کانیهای متبلور نیز با سرعت بالاتری صورت می گیرد؛ بدین صورت که شیشههای غنی از قلیایی و دارای مقدار کم سیلیس احتمالاً واکنش پذیرترین مواد طبیعی رایج هستند [۳۱]. شپارد و هی [۳۱] در یک ستون سنگی با شیب عمودی، زئولیتهای آبدارتر در سطح و زئولیتهای با کمترین آب در عمق را پیشنهاد کردهاند. بر پایه ویژگیهای بافتی و زمین شیمیایی، می توان دو مرحله برای زئولیتزایی تشخیص داد. زئولیتهایی که در مرحله نخست در منطقه ته-نشين شدهاند از نوع سديمي مانند آنالسيم، ناتروليت و تتراناترولیت هستند که در ییوند با تغییرات وابسته به ترکیب سیال و شرایط محلی فعالیت سدیم نسبت به هیدروژن تشکیل شدهاند. ناترولیت از طریق دگرسانی پلاژیوکلاز نیز تشکیل و جانشین آن شده است که این رویداد توسط پژوهشگران دیگر نیز گزارش شده است (برای مثال، [۱۱، ۲۸]). زئولیتهای موجود در لبه داخلی حفرهها مانند ناترولیت، آنالسیم و تتراناترولیت در ساختار خود آب کمتری نسبت به زئولیتهای مرحله دوم (کلسیمی-سدیمی) دارند و در دما و فشار بالاتری

پایدارند [۸]. این ویژگی در نمودار پایداری زئولیتها به خوبی مشهود است (شکل ۵). میزان^۲ جانشینی زئولیتها در کانیهای اولیه در مرحله نخست و تحرک Na در خلل و فرج نشان دهنده تحرک بالای عناصر است. تشکیل زئولیتهای غنی از سدیم نیازمند نسبت بالای Na^+/H^+ و مقدار کم H₂O در محیط است (شکل ۵ پ).

همچنین نسبت Si/Al در تعیین نوع و ترکیب زئولیتها مؤثر است [۱۱]، بطوریکه پس از تشکیل زئولیتهای سدیمی، کاهش آلکالینیته سیال سبب تشکیل زئولیتهای مرحله دوم (کلسیمی-سدیمی) در شرایط مساعد میشود [۱۱]. مزولیت، تامسونیت، استیلبیتکلسیمدار، اسکولسیت و شابازیت کلسیم بالا سدیم کمی دارند که در اثر فعالیت بالای Ca در حفرهها و شکستگیها نهشته شده است. کاهش میزان قلیایی بودن سبب افزایش Si/Al و در نتیجه افزایش نسبت Si/Al میشود (شکل ۶ الف).

شکل ۶ الف گستره وسیعی از نسبت Si/Al و کاتیونهای Ca ،K و Na را نشان میدهد که این خود میتواند نشانگر مراحل مختلف محلول گرمابی در تشکیل آنها باشد. شکل ۶ ب یک طرح به نسبت ساده همبرزایی برای زئولیتها و کانیهای همراه آنها در لبه تا مرکز حفرهها، رگه و رگچههای زئولیتی در مقاطع مورد بررسی را نشان میدهد.

زئولیتهای مرحله نخست یا سدیمی با ویژگی بارز درشت و کشیده بودن در حفرهها، بادامکها، رگه و رگچهها شناسایی میشوند، در صورتی که زئولیتهای مرحله دوم یعنی زئولیت-های کلسیمی که از محلولهای گرمابی غنی از کلسیم تشکیل شدهاند مانند اسکولسیت و یا صفحهای مانند شابازیت و شدهاند مانند اسکولسیت و یا صفحهای مانند شابازیت و استیلبیت بیشتر رشتهای هستند. افزون بر این، واحد M^mu با و E^{ap} و ^{d-b} در تأمین Ca مورد نیاز زئولیتهای مرحله دوم (کلسیمی-سدیمی) موثر بوده و به نظر میرسد که آبهای جوی در انحلال و انتقال Ca نقش داشتهاند.

برای تشکیل زئولیت میتوان تصور کرد که با توجه به درشت و کشیده بودن زئولیتها و انباشت آنها در بادامکها و حفرهها [۲، ۳۲]، همچنین به اعتقاد گراهام و همکاران [۳۳] تتراناترولیت خاستگاه گرمابی دارد. گفتنی است که نبود کانی-های معرف دگرگونی مانند پرهنیت – پومپلهایت پیشنهاد خاستگاه گرمابی را تقویت میکند. زئولیتها ممکن است طی فعالیت آتشفشانی یا پس از آن تشکیل شوند اما احتمال تشکیل آنها بر اثر دگرسانی گرمابی بیشتر است [۳۳].

²⁻ Sheppard and Hay



شکل ۵ الف- نمودار (log_{a(SiO2} نسبت به (_{A(Na)} یالی حفرههای موجود در سنگهای آتشفشانی بازی محاسبه شده در دماهای ۳۵ و ۱۰۰ درجه سانتیگراد و فشار ۱۰ مگاپاسگال به عنوان تابعی از نسبت فعالیت کاتیون درجه سانتیگراد و فشار ۱۰ مگاپاسگال به عنوان تابعی از نسبت فعالیت کاتیون در سامانه (۱۴ سانتیگراد و فشار ۱۰ مگاپاسگال به عنوان تابعی از نسبت فعالیت کاتیون در سامانه مانتیگراد و فشار ۱۰ مگاپاسگال به عنوان تابعی از نسبت فعالیت کاتیون در سامانه مان (۱۴ سانتیگراد و فشار ۱۰ مگاپاسگال به عنوان تابعی از نسبت فعالیت کاتیون در سامانه مانتیگراد و فشار ۱۰ مگاپاسگال به عنوان تابعی از نسبت فعالیت کاتیون در سامانه مانتیگراد و فشار ۱۰۰ مراز (۲۰۵ می موازنه آلومینیم و کوارتز زیر اشباع (aQz=0.95) و 18–20–8 محاسبه شده است [۲۸]. (علائم اختصاری عبارتند از: ۳۵ سابازیت، ۲۰۱ ناترولیت، KIn ناتریانیت، و مان مانه (علائم اختصاری عبارتند از: ۳۵ سابازیت، ۲۰۱ ناترولیت، ۲۰۱ کارولینیت، در ماه مرولیت، در ماه مرولیت، در ماه مرولیت، ۲۰۱ ناترولیت (علائم اختصاری عبارتند از: ۳۵ سابازیت، ۲۰۱ ناترولیت (۲۰ می موازنه آلومینیم و کوارتز زیر اشباع (۲۰۹ می موازیت، ۲۰۰ می موازیه آلومینیم و کوارتز زیر اشباع (۲۰۹ می می می مرد و محاسبه شده است (۲۸).



شکل ۶ الف- نمودار Si/Al نسبت به Na+K/Na+K+Ca برای تعیین ترکیب زئولیتها در منطقه پرندک که تغییرات گستردهای را در نسبت Na+K/Na+K+Ca نشان میدهد و ب- توالی تبلور زئولیتها در حفرهها و شکستگیها سنگهای بازی منطقه پرندک.

فعالیت بالای CO₂ در سیال شامل Ca میتواند منجر به تشکیل کلسیت شود [۳۱]، در حالیکه بیشتر زئولیتها در فشار پایین CO₂ شکل می گیرند [۴].

فازهای غنی از سیلیس مانند کوارتز و کلسدونی (شکل ۳ ر) به ویژه در واحد بازالت-آندزیت (E^{a-b}) در راستای درزهها میتوانند نشان دهنده برهم کنشهای سنگ با سیال اسیدی باشند. pH پایین سیالهای اسیدی شرایط را برای تهنشست کوارتز و چندریختهای آن فراهم میکند [۲۸]. همراه با پوک سنگ و رگچههایی که سیلیس و چندریختها در آنها تشکیل شدهاند هیچ گونه زئولیتی دیده نمی شود.

دما برای گونههای زئولیتی به وسیله مقایسه با همارز طبیعی خود برآورده شده است. دمای گزارش شده از زئولیت-های مختلف در سیستمهای زمین گرمایی فعال [۳۵] عبارت

است از: آنالسیم ۶۵ تا ۳۰۰ درجه سانتی گراد که در صورت همبر بودن آن با ناترولیت در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد رخ می دهد و تتراناترولیت حدود ۱۱۰ درجه سانتی گراد که برای منطقه کهریزک تهران ۱۵۰ درجه سانتی گراد پیشنهاد شده است و اغلب در دمای کمتر از ۲۰۰ درجه سانتی گراد تشکیل می شود [۱۷]. تغییر ترکیب مایع طی جایگزینی به صورت تابعی از فعالیت سلیس محلول و 2O در نظر گرفته می شود که این تغییر در سیال توسط سنگ میزبان نیز کنترل می شود [۱۱]. با کاهش دمای جایگزینی Ca در ساختار شابازیت و تبلور نهایی، سایر کانی های کلسیمی – سدیمی مانند مزولیت، تامسونیت، استیلبیت و اسکولسیت تشکیل می شوند. در پهنه تامسونیت ۲۰ تا ۱۰۰ درجه سانتی گراد، Gealogica Belgica 12 (2009) 75-91.

[5] Weisenberger T., Spurgin S., "Zeolite in alkaline rocke of the Kasersyuhl volcanic complex, SW Germany-new microprobe investigation and elationship of zeolite mineralogy to the host rock",

[6] Aqanbati A., "*Geology of Iran*", Geological Survey of Iran Geological organization and mineral exploration of Iran (2004) 582 pages.

[7] Amidi M., "*Geological map 1/100000 Zavieh*" Geological organization and mineral exploration of Iran (2005).

[8] Triana J. M., Herrera J. F., Rios C. A., Castellanos O. M., Henao J. A., Williams C., Roberts C., "*Natural zeolites filling amygdales and veins in basalts from the British Tertiary Igneous Province on the Isle of Skye, Scotland*", Earth Scinces 16(1) (2012) 41-53.

[9] Winchester J. A., Floyd P. A., "Geochemical discrimination of different series and their differentiation products using immobile elements", Chem. Geology 20(4) (1977) 325-343.

[10] Weisenberger T. B., Spurgin S., Lahaye Y., "Hydrothermal alteration and zeolitization of the Fohberg phonolite, Kaiserstuhl Volcanic Complex, Germany", International Journal Earth Science (Geology Rundsch) 103 (2014) 2273-2300.

[11] Ross M., Flohr M. J. K., Ross D. R., "Crystalline solution series and order–disorder within the natrolite mineral group", American. Mineral 77 (1992) 685-703.

[12] Passaglia E., Sheppard R. A., "The Crystal Chemistry of Zeolites. In: Natural Zeolites: Occurrence, Properties, Applications" Mineralogical Society of America Geochemical Society 45 (2001) 69-116.

[13] Deer W., Howie R., Zussman J., Wise W., "*Rock Forming Minerals, 4B. Framework Silicates: Londres. Gran Bretana*" The Geological Society, 2a Edicion, (2004) 982p.

[14] Abdioglu E., "Mineralogy and chemistry of zeolites and associated minerals in Tertiary alkaline volcanics from the Eastern Pontides, NE Turkey", mineralogy Abh 189/1 (2011) 35-47.

۲۵ تا ۱۵۰ درجه تشکیل شدهاند [۱۳]. با توجّه به نوع زئولیت-ها و کانیهای ثانویهی وابسته و نیز با در نظر گرفتن توالی همبری آنها، همچنین با توجّه به دماهای زئولیتزایی گزارش شده دمای زئولیتزایی در مرحله نخست بین ۵۰ تا ۱۵۰ و در مرحله دوم کمتر از ۱۰۰ درجه سانتیگراد پیشنهاد میشود.

برداشت

توالی زئولیتها و کانیهای همراه آنها در بادامکها، رگهها و رگچهها در سنگهای آتشفشانی ائوسن میانی تا بالایی منطقه یرندک از خارجی ترین تا داخلی ترین به ترتیب شامل کانی های رسی، کلسیت نسل I، زئولیتهای سدیمی، زئولیتهای سديمي-كلسيمي، كلسيت نسل II، كوارتز و كلسدوني مي شود. توالی مشاهده شده در نمونههای مورد بررسی با سیستم گرمایی شناخته شده، همخوانی دارد. بنابراین رگهها و بادامک-ها کانیهای زئولیتی متنوعی نشان میدهند که بسیار مناسب آموزش است. واکنشهای بین سنگهای آتشفشانی و محلول-های گرمایی وابسته به دما، فشار، ترکیب سنگ میزبان و سیال است. با توجه به فراوانی متفاوت زئولیتها در بادامکهای این منطقه میتوان نتیجه گرفت که مقدار مایع گرمابی احتمالاً ویژگی نفوذپذیری سنگ میزبان در نقاط مختلف یکسان نبوده است. افزون بر این، رخداد و ترکیب شیمیایی آنها توسط شرایط آب شناسی محلی، گرمابی، تخلخل سنگ میزبان، دما و فعالیت سیلیس محلول کنترل می شود. شکل گیری زئولیت ها طی دگرسانی محلول گرمابی در دمای کمتر از ۱۵۰ درجه سانتی گراد و در شرایط قلیایی رخ داده است.

[1] Bazargani-Guilani K., Rabbani M. S., Irajian A. A., "*A review on Natural zeolites of Iran*", Joint Meeting of The Geological Society of America (2008) 54-130.

[2] Gottardi G., Galli E., "Natural zeolites", Springer, Berlin, Heidelberg, New York, Tokyo, (1985) 409.

[3] Weisenberger T., Selbekk R. S., "*Multi-stage zeolite facies mineralization in the Hvalfjo rdur area, Iceland*", Journal Earth Scince (Geol. Rundsch) 98 (2009) 985-999.

[4] Weisenberger T., Bucher K., "Zeolites in fissures of granites and gneisses of the Central Alps", Journal of metamorphic Geology 28 (2010) 825-847.

مراجع

[23] Karlsson H. R. Clayton R. N., "Analcime phenocrysts in igneous rocks: Primary or secondary", American Mineralogist 76 (1991) 189-199.

[24] Chipera, S., Apps, J., "Geochemical stability

of natural zeolites", Mineralogical Society of America 45 (2001) 117-161.

[25] Whitney D. L., Evants, B. W., "*Abbreviations for names of rock – foring inerals*", American Mineralogist 95 (2010) 185-187.

[26] Weisenberger T., Bucher K., "Mass transfer and porosity evolution during low temperatureWater-rock interaction in gneisses of the simano nappe: Arvigo, Val Calanca, Swiss Alps", Contrib Mineral Petrol 162 (2011) 61-81.

[27] Neuhoff P.S., Fridriksson T., Arnorsson S., "Porosity evolution and mineral paragenesis during low-grade metamorphism of basaltic lavas at Teigarhorn, Eastern Iceland", American Journal of Science 299 (1999) 467-501.

[28] Kousehlar M., Weisenberger T. B., Tutti F., Mirnejad H., "*Fluid control on low temperature mineral formation in volcanic rocks of Kahrizak*, *Iran*", Geofluids 12 (2012) 295-311.

[29] Taylor M. W., Surdam RC., "Zeolite reaction in tuffaceous sediments TeelsMarsh, Nevada", Clays and Clay Minerals 29 (1981) 341-352.

[30] Sheppard R., Hay R., "*Occurrence of zeolites in sedimentary rocks*", Mineralogical Society of America 45 (2001) 217-234

[31] Lagat J., "Hydrothermal alteration mineralogy in geothermal fieldes with case examples from Olkaria Domes geothermal field, Kenya", Presented at Short Course IV on Exploration for Geothermal Resources, organized by UNU-GTP, KenGen and GDC, at Lake Naivasha, Kenya. P.O. Box 100746. (2009) 1 – 24.
[32] Iijima A., Hay R.L., "Analcime composition in tuffs of Green River Formation of Wyoming", American Mineralogist, 53 (1968) 184-200.

[33] Pe-Piper G., "Mode of occurrence, chemical variation and genesis of mordenite and associated zeolites from the Morden area, Nova Scotia,

[15] Bish D.L., Ming D.W., "Natural Zeolites: occurrence, properties, applications",
Mineralogical Society of America, Geochemical Society 45 (2001)654 p.

[16] Evans JR, H. T., Judith A., Konnert, J. A., Ross M., "*The crystal structure of tetranatrolite* from Mont Saint-Hilaire, Quebec, and its chemical and structural relationship to paranatrolite and gonnardite", American Mineralogist 85 (2000) 1808-1815.

[17] Coombs D.S., Alberti A., Armbruster T., Artioli G., Colella C., Galli E., Grice J.D., Liebau F., Mandarino J., Minato, H., Nickel, E., Passaglia, E., Peacor, D.R., Quartieri, S., Rinaldi, R., Ross, M., Sheppard, R.A., Tillmanns E., Vezzalini G., "*Recommended nomenclature for zeolite minerals: report of the subcommittee on zeolites of international mineralogical association commission on new minerals and mineral names*", The Canadian Mineralogist 35 (1997) 1571-1606.

[18] Pawaiya P., Pawaiya A., Agrawal N., Tomar R., "Synthesis, Characterization of Thomsonite Zeolite for Knoevenagel Condensation", International Journal of Chemical and Physical Sciences 6 (2014) 2319-6602.

[19] Baerlocher Ch., Mc Cusker L.B., Olson D. H., "Atlas of zeolite framework types", Rutgers University, Published on behalf of the Structure Commission of the International Zeolite Association by Amsterdam - London - New York -Oxford - Paris - Shannon - Tokyo (2007) 398p.

[20] Stahl, K., Kvick, A. Smith, J.V. "*Thomsonite, a neutron diffraction study at 13 K*". Acta Crystallogr 46 (1990) 1370-1373.

[21] Alberti A., Pongiluppi D., Vezzalnini G., "*The crystal chemistry of natrolite, mesolite and scolecite*", Neues Jahrb. Mineral Abh 143 (1982) 231-248.

[22] Neuhoff P. S., Hovis G., Balassone G. Stebbine J. F., "*Thermodynamic properties of analcime solid solutions*", American Journal of Science 304 (2004) 21-66.

۸۹۶

[35] Kristmannsodottir H., Tomasson J., "*Zelite zones in geothermal areas in Iceland*", In: Sand L.B. and Mumpton F.A. (Eds.) Natural Zeolites. Pergamon, Oxford (1978) 277-284.

Canada", The Canadian Mineralogist 38 (2000) 1215-1232.

[34] Graham I. T., Pogson R. E., Colchster D. M. Baines A., "Zeolite crystal habits, compositions, and paragenesis; Blackhead Quarry, Dunedin, New Zealand", Mineral Mag 67 (2003) 625-637.