Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy

مقاله يژوهشي

مجله بلورشناسی و کانی شناسی ایران سال سی و سوم، شمارهٔ اول، بهار ۱۴۰۴، از صفحهٔ ۸۱ تا ۹۶

کانی شناسی و زمین شیمی ذخیره کائولن ساری تپه، شمال شرق مرند، شمال غرب ایران

على عابدينى*¹، مريم خسروى^٢

۱ - گروه زمین شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ایران، ارومیه، ایران ۲- دانشکده مهندسی معدن، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان، ایران (دریافت مقاله: ۱۴۰۳/۴/۴، نسخه نهایی: ۱۴۰۳/۶/۳)

چکیده: ذخیره کائولن ساری تپه در ۱۰ کیلومتری شمال شرق مرند، استان آذربایجان شرقی، شمال غرب ایران واقع است و با سنگهای آذرین آتشفشانی (داسیت – آندزیت) الیگوسن میزبانی می شود. کائولینیت، کوارتز، آلونیت، هالویزیت، روتیل و پیریت کانیهای بخش مرکزی ذخیره هستند. این در حالی است که بخش بیرونی ذخیره شامل کانیهای کائولینیت، کوارتز، اسمکتیت، ایلیت، کلریت، گوتیت و پلاژیوکلاز است. همبستگیهای منفی SiO₂-LOI، Al₂O₃-SiO₂ و Al₂O₃-K₂O آشکار می کنند که کائولینیتیشدن در ذخیره ساری تپه در اثر عملکرد فرآیندهای گرمابی گسترش یافته است. افزایش در نسبتهای _ا(La/Yb) و عناصر خاکی نادر سبک و محلولهای گرمابی در اثر و مالکرد فرآیندهای است که بخش بیرونی و جذب ترجیحی LaZ این در نخیره و تغییرات کانی شناسی دلیلی بر افزایش H محلولهای گرمابی در اثر و اکنش با سنگهای درونگیر و جذب ترجیحی LREE ها توسط رسها (کائولینیت، اسمکتیت و ایلیت) و محلولهای گرمابی در اثر و اکنش با سنگهای درونگیر و جذب ترجیحی LREE ما و سرا می از کانی شناسی دلیلی بر افزایش H گوتیت هستند. نقش موثر فرآیندهای درونزاد و سیالهای دما بالا طی گسترش ذخیره کائولن با بی هنجاریهای منفی PC و بای و ایلیت و ایلیت و ایلیت و ایلیت و بر همبستگیهای مثبت و قوی بین 205 با را (La/Lu) و (LREE/HREE) قابل برداشت است. افزون بر این، مقادیر شاخصهای زمین شیمیایی چون دوری بین دوراد و سیالهای دما بالا طی گسترش ذخیره کائولن با بی هنجاریهای منفی PC و بر این مقادیر شاخصهای زمین شیمیایی چون در Joi که منها منگیندهای برونزاد بر فرآیندهای برونزاد بر فرآیندهای درونزاد طی گسترش و تشکیل ذخیره کائولن ساری تپه را پیشنهاد می نمایند. نتایج به دست آمده از بررسیهای کانی شناسی درونزاد طی گسترش و تشکیل محلولهای اسیدسولفاتی نقش مهمی در تشکیل ذخیره داشتهاند.

واژەھاى كليدى: كانىشناسى؛ كائولن؛ توزيع عناصر؛ فرآيندھاى گرمابى؛ درونزاد؛ مرند.

مقدمه

کائولن یک ماده معدنی غیرفلزی بسیار ارزشمند است. کانسارهای کائولن از نظر سازوکار تشکیل به دسته کلی، (۱) هوازدگی، (۲) رسوبی، و (۳) دگرسانی گرمابی تفکیک شدهاند [۱–۵]. ویژگیهای کانیایی و وجود کانیهایی چون کوارتز، روتیل، آلونیت، دیکیت، ناکریت، هالویزیت، اسمکتیت، ایلیت، پیریت، دیاسپور و پیروفیلیت میتوانند کمک شایایی به تعیین نوع این کانسارها از بین گرمابی، رسوبی و هوازدگی نماید [۴، ۵]. افزون بر این، شاخصهای زمین شیمیایی بسیاری بر

اساس عناصر اصلی، جزئی و خاکی نادر (REE) چون Nb+Cr ،Ba+Sr ،La+Ce+Y ،TiO₂ ،Fe₂O₃+TiO₂، Nb+Cr ،Ba+Sr ،La+Ce+Y ،TiO₂ ،Fe₂O₃+TiO₂ No(La/Yb)، No(La/Lu), No(La/Yb) و بی هنجاری های Eu و PC برای تفکیک نقش فرآیندهای درونزاد و برونزاد در تشکیل و گسترش کانسارهای کائولن گرمابی توسط پژوهشگران مختلف ارائه شده است [۲، ۶-۹].

شمال و شمال شرق شهرستان مرند از توابع استان آذربایجان شرقی، شمال غرب ایران، به دلیل وجود سنگهای آذرین آتشفشانی سنوزوئیک (ائوسن تا میوسن)، سامانههای

*نویسنده مسئول، تلفن: ۳۲۹۷۲۱۳۴ (۰۴۴)، پست الکترونیکی: <u>abedini2020@yahoo.com</u>

Copyright © 2025 The author(s). This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 $\bigcirc \odot \odot \odot$ International License (<u>https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/</u>) Non-commercial uses of the work are permitted, provided the original work is properly cited

زمینشناسی

ذخیره کائولن ساری تپه، در ۱۰ کیلومتری شمال شرق شهرستان مرند، استان آذربایجان شرقی، شمال غرب واقع است. بر اساس تقسیمات پهنههای زمینساختی ایران [۱۳]، ذخیره كائولن سارى تپه بخشى از پهنه البرز- آذربايجان به شمار مى-رود (شکل ۱). منطقه ساری تپه زمین شناسی به نسبت سادهای دارد و سازندهای مربوط به گستره زمانی ائوسن- الیگوسن بخش قابل ملاحظهای از آن را شامل می شوند. قدیمی ترین واحدهای سنگی این منطقه را دولومیتهای خاکستری رنگ دارای نوارها و گرهکهای چرت سازند سلطانیه به سن پرکامبرین-کامبرین تشکیل میدهند (شکل ۲). بیشترین تنوع سنگی در منطقه مورد بررسی مربوط به گستره زمانی ائوسن و شامل (۱) واحد مارن سنگ گچدار، (۲) واحد ماسهسنگی با بین لایه های مارنی، (۳) واحد آندزیتی و (۴) واحد آذرآواری (توف، برش آتشفشانی و آگلومرا) است (شکل ۲). واحد سنگی الیگوسن در منطقه شامل گنبدهای آتشفشانی با ترکیب سنگ-شناسی آندزیت- داسیت است که بخش بزرگی از منطقه را شامل می شوند. جوانترین واحدهای سنگی منطقه پادگانههای جوان عهد حاضر هستند [17].





شکل ۱ قرار گیری ذخیره کائولن ساری تپه در پهنه البرز - آذربایجان در نقشه پهنهبندی ساختاری ایران [۱۳].



شکل۲ نقشه زمینشناسی گستره ذخیره کائولن ساریتپه. نقشه پایه برگرفته از مرجع [۱۲] با کمی تغییرات است.

روش بررسی

این پژوهش در دو بخش صحرایی و آزمایشگاهی انجام شده است. در بخش صحرایی، پیمایشهایی به منظور بررسی ویژگیهای فیزیکی ذخیره کائولن و ارتباط آن با سنگهای درونگیر صورت گرفت. سپس بر اساس نتایج به دست آمده، برای بررسی تغییرات کانیشناسی و زمین شیمیایی، نیمرخی به طول ۵۸۰ متر انتخاب و تعداد ۲۰ نمونه از ذخیره کائولن برداشت شد. در بخش آزمایشگاهی، نخست با استفاده از پراش سنج D-5000 مدل زیمنس (با پرتوی Cu ka، تکفام سازهای گرافیت ثابت شده، ولتاژ ۴۰ کیلو ولت، جریان ۴۰ میلی آمیر، سرعت روبش ۲ درجه در دقیقه و گسترش روبش ۲ تا ۶۰ درجه) ترکیب کانی شناسی هر ۲۰ نمونه کائولن در سازمان زمینشناسی و اکتشافات معدنی شمال غرب کشور بررسی شد. سپس، برای بررسیهای زمینشیمیایی، ترکیب شیمیایی هر ۲۰ نمونه به روشهای طیفسنجی نشر اتمی پلاسمای جفت شده القايي (ICP-AES) و طيفسنجي جرمي پلاسماي جفت شده القایی (ICP-MS) به ترتیب برای تعیین مقادیر عناصر

مهمترین ویژگی زمین شناسی اقتصادی این منطقه رخداد پدیده کائولینیتی شدن در سنگهای آذرین آتشفشانی (آندزیت - داسیت) الیگوسن است. پیمایشهای صحرایی نشان میدهند که این ماده معدنی در ۴ موقعیت مجزا برونزد دارد. همیافتی بین گسلها و برونزدهای کائولن به خوبی نقش کنترلی عوامل زمینساختی در گسترش و تکامل این ذخیره را آشکار میکند. ذخیره کائولن ساری تیه در نمای کلی به رنگ غالب سفید و گاهی خاکستری کم رنگ دیده می شود که در کنار گسل ها، حالت پودری و ترد مانند دارد. درون این ذخیره، گاهی پهنه-های باریکی از سیلیس دیده میشوند. این ماده معدنی با دور شدن از موقعیت گسلها حالت سخت به خود می گیرد. از موارد گفتنی در مورد این ذخیره میتوان به وجود آثاری از اکسیدهای منگنز به شکلهای دارینهای و کانیسازیهایی از ییریت، کالکوییریت، هماتیت، گوتیت، سنگ گچ و باریت به صورت رگچههای نامنظم اشاره نمود. بالای این ذخیره، پوش سنگ سیلیسی دربردارنده کانهزایی سولفیدی (پیریت و کالکوییریت) با ضخامت تا چهار متر دیده می شود.

٨٣

كائولن سارىتيه هستند. فازهاى فرعى شامل آلونيت،

هالویزیت، اسمکتیت، ایلیت، کلریت، روتیل، پیریت، گوتیت و پلاژیوکلاز هستند (شکل ۳، جدول ۱). بررسیهای بیشتر

نشان میدهد که کانیهای موجود در نیمرخ مورد بررسی را می توان به دو دسته تفکیک نمود. دسته اول شامل کانیهای

کائولینیت، کوارتز، آلونیت، هالویزیت، پیریت و روتیل هستند که در مرکز ذخیره تشکیل شدهاند. دسته دوم با ترکیب کانی-

شناسی کائولینیت، کوارتز، اسمکتیت، ایلیت، کلریت، گوتیت و

پلاژیوکلاز در بخشهای بیرونی ذخیره گسترش یافته است.

وجود آلونیت بیانگر شرایط به شدت اکسایشی و محیط

سولفیدی شدن قوی طی تشکیل ذخیره کائولن ساری تپه است [۱۵، ۱۹]. کانیهای کائولینیت، هالویزیت، آلونیت، پیریت و کوارتز در مرکز نیمرخ مورد بررسی وابستگی ذخیره به دگرسانی آرژیلیک پیشرفته را نشان میدهند. تشکیل و گسترش این انبوهههای کانیایی به محلولهای اسید سولفاتی وابسته هستند و در یک محیط سولفیدی شدن قوی در شرایط اسیدی (PH حدود ۲ تا ۴) ایجاد میشوند [۶۶–۲۰]. انبوهه های کانیایی (کائولینیت، اسمکتیت، کوارتز و ایلیت) بخشهای بیرونی ذخیره HH حدود ۵ تا ۶ را در سامانههای زمین گرمایی نشان میدهند [۲۱]. وجود این دو دسته انبوهههای کانیایی به

خوبی نشان میدهد که محلولهای گرمابی اسید سولفاتی نقش

مهمی در گسترش این ذخیره داشته که از مرکز به بیرون

ذخیره در اثر واکنش با سنگهای درونگیر خنثی شدهاند.

اصلی و جزئی در آزمایشگاه ALS Chemex کشور کانادا تعیین گردید. مقادیر مواد فرار (LOI) نمونههای کائولن در این آزمایشگاه بر اساس کاهش وزن یک گرم نمونه پس از گرمادهی در ۹۵۰ درجه سانتی گراد به مدت ۹۰ دقیقه اندازه گیری شدند. گستره آشکارسازی برای عناصر اصلی (به صورت اکسید) ۰۱۰۱ در صد وزنی، برای عناصر جزئی ۰۱٫۱ تا ۲۰ گرم در تن و برای عناصر خاکی نادر (REE) ۰٫۱۰ تا ۲۰ گرم در تن بوده است.

در این پژوهش، برای بررسی درجه جدایش عناصر خاکی نادر و مقادیر بیهنجاریهای Eu و Ce از روابط زیر استفاده گردید. در این روابط، حرف N بهنجار شدن عناصر Ce ،La، Bu ،Sm ،Pr و Gd به کندریت [۱۴] را نشان میدهد:

LREE = La+Ce+Pr+Nd+Sm+Eu								
HREE = Gd+Tb+Dy+Ho+Er+Tm+Yb+Lu								
$(LRREE/HREE)_N = (LREE/HREE)_{Kaol}$	lin/							
(LREE/HREE) _{Chondrite}	(٣)							
$(La/Yb)N = (La/Yb)_{Kaolin/}(La/Yb)_{Chondrite}$	(۴)							
$(La/Lu)N = (La/Lu)_{Kaolin/}(La/Lu)_{Chondrite}$	(۵)							
$Eu/Eu^* = 2Eu_N / (Sm_N + Gd_N)$	(۶)							
$Ce/Ce^* = 2Ce_N/(La_N+Pr_N)$	(Y)							

نتايج و بحث

کانیشناسی

نتایج تجزیههای پراش پرتو X (XRD) نشان میدهند که کائولینیت و کوارتز دو فاز کانیایی اصلی تشکیل دهنده ذخیره



شکل ۳ الگوهای پراش پرتو XRD) X برای دو نمونه بررسی شده (K-03 و K-12) از ذخیره کائولن ساری تپه.

	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	•
کانیهای فرعی	کانیهای اصلی	
اسمكتيت، ايليت، كلريت، پلاژيوكلاز، گوتيت	كائولينيت، كوارتز	K-01
اسمكتيت، ايليت، پلاژيوكلاز	كائولينيت، كوارتز	K-02
اسمكتيت، ايليت، پلاژيوكلاز، كلريت، گوتيت	كائولينيت، كوارتز	K-03
اسمكتيت، ايليت، پلاژيوكلاز	كائولينيت، كوارتز	K-04
اسمكتيت، ايليت، گوتيت، پلاژيوكلاز	كائولينيت، كوارتز	K-05
اسمكتيت، ايليت، گوتيت، پلاژيوكلاز	كائولينيت، كوارتز	K-06
كوارتز، هالويزيت، آلونيت، روتيل	كائولينيت	K-07
كوارتز، آلونيت، هالويزيت، روتيل، پيريت	كائولينيت	K-08
كوارتز، آلونيت، روتيل، هالويزيت	كائولينيت	K-09
كوارتز، آلونيت، هالويزيت، پيريت، روتيل	كائولينيت	K-10
آلونيت، هالويزيت، روتيل	كائولينيت، كوارتز	K-11
آلونیت، هالویزیت، روتیل، پیریت	كائولينيت، كوارتز	K-12
آلونيت، هالويزيت ، روتيل	كائولينيت، كوارتز	K-13
هالويزيت، آلونيت، روتيل	كائولينيت، كوارتز	K-14
كوارتز، هالويزيت، آلونيت، روتيل-	كائولينيت	K-15
اسمكتيت، ايليت، پلاژيوكلاز، گوتيت	كائولينيت، كوارتز	K-16
اسمكتيت، ايليت، پلاژيوكلاز	كائولينيت، كوارتز	K-17
اسمكتيت، ايليت، كلريت، پلاژيوكلاز، گوتيت	كائولينيت، كوارتز	K-18
اسمكتيت، ايليت، كلريت، پلاژيوكلاز، گوتيت	كائولينيت، كوارتز	K-19
اسمكتيت، ايليت، كلريت، پلاژيوكلاز، گوتيت	كائولينيت، كوارتز	K-20

جدول ۱ نتایج تجزیههای پراش پرتو XRD) X برای نمونههای مورد بررسی از ذخیره کائولن ساری تیه.

زمین شیمی عناصر اصلی و LOI

مقادیر عناصر اصلی به همراه LOI در نمونههای کائولن ذخیره ساری تپه در جدول ۲ ارائه شده است. بر اساس این دادهها، SiO₂ (۴۹٬۰۹ تا ۶۸٬۸۲ درصد وزنی) و Al₂O₃ مارا ۲۶٬۵۵ تا ۳۳٬۶۶ درصد وزنی) به همراه LOI (۷٬۸۹ تا ۱۴٬۸۹ درصد وزنی) بخش عمده ترکیب شیمیایی ذخیره کائولن را تشکیل مىدهند. ساير اجزاء شامل K2O ،Na2O ،Fe2O3 ،CaO مىدهند. ساير اجزاء شامل P2O5 ،TiO2 ،MgO و MnO در مجموع ۳٬۴۳ تا ۵٬۱۹ درصد وزنی از ترکیب شیمیایی نمونههای مورد بررسی را تشکیل دادهاند. افزایش مقدار LOI و Al₂O₃ در بخش مرکزی ذخیره نسبت به بخشهای بیرونی که با کاهش مقدار SiO₂ همراه است (شکل ۴)، دلیلی بر فزونی کائولینیت و شدت بالای دگرسانی در بخش مرکزی ذخیره نسبت به بخشهای بیرونی است. ضرایب همبستگی بین اجزای اصلی و برخی از شاخص-های محاسبه شده بر اساس عناصر اصلی، سیماهای زمین -شیمیایی جالبی از ذخیره کائولن ساری تپه را آشکار میسازند. $r = - \cdot / \Lambda$) Al₂O₃-SiO₂ همبستگیهای منفی قوی بین Al_2O_3 -SiO₂ همبستگی شکل ۵ الف)، Al₂O₃-K₂O (۹۶، ۳ = -۰، ۳۶) مشکل ۵ ب) و -SiO₂r = -•/۹۱) LOI، شکل ۵ پ) نشان میدهند که کائولینیتی-

شدن در ساری تپه طی عملکرد فرآیندهای دگرسانی بر سنگ-های آتشفشانی الیگوسن منطقه رخ داده است [۱، ۲۲، ۲۳]. مقادیر پایین CaO (۲٫۲۰ تا ۲٫۷۹ درصد وزنی)، MgO (۵۰٫۰ تا ۳۶٫۰ درصد وزنی) و Na₂O (۳۶٫۰ تا ۱٫۸۸ درصد وزنی) شستشوی مهم عناصر قلیایی طی کائولینیتی شدن را نشان میدهد (شکل ۶). این رخداد به دلیل تحرک بالای این عناصر طی کائولینیتیشدن صورت گرفته و با سامانه دگرسانی طی کائولینیتی شدن مورت گرفته و با سامانه دگرسانی مدارد [۱، ۲۴–۲۶]. همبستگی منفی قوی بین ۲۵۵3-Al دارد [۱، ۲۴–۲۶]. همبستگی منفی قوی بین ۲۵۵3-Al مارژیلیک پیشرفته مربوط به ذخایر کائولن گرمابی همخوانی ماری دارد [۱، ۲۴–۲۶]. همبستگی منفی قوی بین ۱٫۵۷۵-۲۰ دارد [۱۰ ۲۴–۲۶]. همبستگی منفی قوی بین ۱٫۷۹۶-۲۰

بر پایه محاسبات انجام شده، نسبت SiO₂/Al₂O₃ در نمونههای کائولن نیمرخ مورد بررسی در گستره SiO₂/Al₂O₃ تا ۲/۹۸ در تغییر است. این مقادیر بیشتر از نسبت SiO₂/Al₂O₃ کانی کائولینیت آرمانی (۹۹۲٫ تا ۱/۰۸۲ [۲۷]) است (شکل ۸). مقدار بیش از حد مجاز SiO₂ میتواند در ارتباط با رخداد پدیده سیلیسیشدن به ویژه در بخشهای بیرونی ذخیره کائولن ساری تپه باشد [۲۸].

	SiO ₂	TiO ₂	Al ₂ O ₃	Fe ₂ O ₃	MnO	MgO	CaO	Na ₂ O	K ₂ O	P_2O_5	L.O.I	مجموع
حد آشکارسازی	•,•)	• /•)	• / •)	•/• 1	•/•)	• /•)	• /•)	• /•)	•/• 1	•/•)	-	-
K-01	۶۵٫۳۵	• /• A	۱۸,۶۳	۰ _/ ۹۶	٠٬١٨	۰,۰۸	۱۳۱	١٫٣٩	1,48	•/١٧	۱۱/۰۶	<i>९९_/</i> ۶۷
K-02	۶۸٬۸۲	•,•A	۱۶٬۵۵	۰٬۹۳	۰,۱۶	۰٬۰۵	۰٫۲۱	1,88	۱٫۷۳	۰,۱۲	٩,۴١	۹۹ ,۶۸
K-03	88/AT	٠٫١٣	۱۸٬۴۵	• /YY	•،۱۷	٠٬۱۵	۵۲٬۰	۳۴/۱	1,44	•/11	٩,٩٩	۹۹ _/ ۷۱
K-04	88,43	۰,۱۵	۱۸/۲۵	۰٫۷۵	۰,۱۵	•/11	۵۲٬۰	1,88	۱/۵۶	•,•A	۲۳/۲۲	१ ९,ঀ⋏
K-05	۶۷٬۸۹	۳۲٫۰	۱۹٬۵۵	٠/٩٢	•،۱۷	۰٬۱۲	۰٬۴۵	۱٬۰۸	۱/۵۲	•,•A	۷٫۸۵	۹۹ _/ ۸۶
K-06	۶۳٬۰۹	۳۳٫۰	۲۲٬۳۱	• ،٩٢	•,٣٣	•,77	۶۳٫۰	۰٫۸۹	١٣١	۰,۰۹	۱۰,۱۵	۹۹ _/ ۸۸
K-07	۵۱٬۳۳	•/۴١	۳۲/۲۶	۰٬۵۹	۰,۲۶	۵۳٫۰	۰٫۷۴	•/۴١	۰٫۸۱	•,•۶	۱۲/۷۳	۹۹ _/ ۹۵
K-08	۵۰٬۰۶	۰,۳۶	۳۱٬۵۲	• ,87	۰,۲۶	۳۳۱	۳۷٫۰	•,48	۰٬۸۵	• /• Y	۱۴/۷۳	१ ९,१९
K-09	57,74	۵۳٫۰	٣٠,٢٣	64, •	٠٫٢۵	۱۳۱	۶۹ _/ ۶۹	۰,۵۳	۰٬۸۸	۰٬۰۵	۱۳/۷۸	<i>९९,९۶</i>
K-10	49,.9	۲۴ ۱	۳۳,۶۶	۰٬۵۲	۰,۲۸	۶۳٫۰	• ،٧٢	۳۳,۰	۴۷٫۰	•,•۶	۱۳٬۷۵	<i>९९,९</i> ٣
K-11	541.4	۳۳٫۰	۲۷٬۸۹	۰ ٬۶۹	٠٫٢۵	۳۳,۰	• ,88	٠٫۶٧	۱,۰۱	۰٬۰۵	۱۳٬۹۳	۹۹٬۸۵
K-12	۵۳٬۷۴	• /٣۴	۲۷٫۴۱	• /YY	٠٫٢۵	• ۲۲٬	۰،۵۴	•,84	۱٬۰۵	•,•۶	۱۴,۸۹	१९/ ٩۶
K-13	۵۶٬۵۳	۰٫۲۹	۲۶,۳۲	• ,89	۲۲٬۰	•,٣٣	٠٫۵٨	۰٫۸۱	۱,۲۶	•,•۴	۱۲٬۸۸	٩٩٫٨٢
K-14	۵۷/۲۱	• ۲۲/	۲۵/۹۷	• ۲۷٫	٠٫٢۵	۰,۲۶	٠٬۵۲	• ۲۷۱	۱٬۱۹	•,• ۴	۱۲٬۸۶	1
K-15	۵۱٬۵۹	۰,۳۶	۳۰٫۷۵	•,87	۰٬۲۸	۵۳٫۰	٠٫٧٩	۰٫۵۱	٠/٩١	۰,۰۴	۱۳/۷۲	१९ /९४
K-16	۶۳٫۲۳	۰٫۲۹	۲۳٬۸۷	۰٫۸۶	۰٫۲۱	۰٬۱۵	۰٬۵۷	۰٫۸۹	۱,۲۶	•,14	٨٫٣٩	۹۹ _/ ۸۶
K-17	۶۴٫۸۷	۳۳,۰	۲۱٬۸۵	• , YY	٠٫١٩	•,1۴	•,**	۰ ٬۹۶	۱,۱۵	٠٫١٣	٨,٩١	۹۹ _/ ۷۴
K-18	۶۶٬۵۵	۰٫۳۳	۱۸/۱۹	• /YA	۰,۱۶	• , • A	۲۲,۰	۱,۵۵	۱/۵۲	•/11	۱٠/۱۹	٩٩,۵٨
K-19	88,TT	۳۲٫۰	۲۰٬۰۶	۰ _/ ۷۱	۰,۱۸	۰,۰۸	•,**	۱٬۲۵	۱,۶۵	۰,۰۹	٨٫٧٩	۹۹,۷۱
K-20	۶۸٬۰۵	• / • A	14/11	٠٫٧٩	•،۱۷	•,1۴	۵۲٬۰	۱٬۸۸	۱٫۷۹	۰,۰۹	٩,۴٢	۹۹ _/ ۷۷

جدول ۲ مقادیر عناصر اصلی و LOI (بر حسب درصد وزنی) نمونه های مورد بررسی از ذخیره کائولن ساری تپه.



K-01 K-02 K-03 K-04 K-05 K-06 K-07 K-08 K-09 K-10 K-11 K-12 K-13 K-14 K-15 K-16 K-17 K-18 K-19 K-20

شکل۴ روند توزیع و تغییرات مقادیر SiO₂ های LOI و LOI در نمونههای بررسی شده از ذخیره کائولن ساری تپه.



شکل ۵ نمودارهای دو متغیره Al₂O₃-SiO₂ (الف)، Al₂O₃-K₂O (ب) و SiO₂-LOI (پ) برای نمونههای بررسی شده از ذخیره کائولن ساری تپه.



K-01 K-02 K-03 K-04 K-05 K-06 K-07 K-08 K-09 K-10 K-11 K-12 K-13 K-14 K-15 K-16 K-17 K-18 K-19 K-20



شکل۶ روند تغییرات مقادیر MgO ،CaO و Na₂O در نمونههای بررسی شده از ذخیره کائولن ساری تپه.

شکل ۲ نمودار دو متغیره Al_2O_3 نسبت به Fe_2O_3 برای نمونههای بررسی شده از ذخیره کائولن ساری تپه.



K-01 K-02 K-03 K-04 K-05 K-06 K-07 K-08 K-09 K-10 K-11 K-12 K-13 K-14 K-15 K-16 K-17 K-18 K-19 K-20

شکل ۸ روند تغییرات مقدار SiO₂/Al₂O₃ در نمونههای بررسی شده از ذخیره کائولن ساریتپه که مقادیر بالای این نسبت در نمونههای ساریتپه در مقایسه با کائولینیت آرمانی [۲۷] نشانگر رخداد پدیده سیلیسیشدن در ذخیره به ویژه در بخشهای بیرونی آن است.

> براساس بررسی های شده، برخی از شاخصهای زمین شیمیایی چون مقادیر TiO₂ و Fe₂O₃+TiO₂ میتوانند برای تعیین نوع محلولهای مسئول کائولینیتیشدن استفاده شوند. مقادیر کمتر و بیشتر از ۱ برای این دو عامل به ترتیب بیانگر نقش موثر

فرایندهای درونزاد و برونزاد در گسترش ذخایر کائولن هستند [۱، ۲۶، ۲۹، ۳۰]. مقادیر TiO₂ در نمونههای کائولن مورد بررسی در گستره ۸۰/۰ تا ۰/۴۲ درصد وزنی در نوسان بوده که گویای بر نقش ارزنده محلولهای درونزاد در گسترش و تکامل مرکز ذخیره در شرایط محیطی اسیدی در یک سامانه باز هیدرولیکی است (شکل ۱۰) [۳۱– ۳۳]. افزون بر این، افزایش مقدار SiO₂+Fe₂O₃+MgO+Na₂O+CaO+K₂O و کاهش مقدار Al₂O₃+TiO₂ از بخش مرکزی به سمت بخشهای بیرونی ذخیره نشان دهنده تشکیل کائولینیت در یک محیط اسیدی در مرکز ذخیره و تشکیل اسمکتیت در شرایط قلیایی در کناره ذخیره است (شکل ۱۰) [۳۱–۳۳]. این تفسیر با کانیشناسی ذخیره همخوانی دارد. به بیان دیگر، تغییرات سه شاخص یاد شده به خوبی نشانگر نقش موثر محلولهای اسیدی شدن از مرکز ذخیره به بخشهای بیرونی به دلیل کاهش دما و واکنش با سنگهای درونگیر با افزایش PH همراه شدهاند. ذخیره ساری تپه است (شکل ۹). این در حالی است که مقدار Fe₂O₃+TiO₂ در نمونههای مورد بررسی در گسترهی ۶۸/۲ تا ۱/۲۴ درصد وزنی در تغییر است که به نوبه خود نقش هر دو فرآیند درونزاد و برونزاد در رخداد ذخیره کائولن را نشان می-ذهد (شکل ۹). شاخصهای زمین شیمیایی دیگری چون دهد (شکل ۹). شاخصهای زمین شیمیایی دیگری چون SiO₂+Fe₂O₃+MgO+Na₂O+CaO+K₂O

pH میتوانند اطلاعات خوبی از روند تغییرات pH میتوانند اطلاعات خوبی از روند تغییرات Al₂O₃+TiO₂ محلولهای دگرسان کننده و تغییرات کانیشناسی در ذخایر کائولن را ارائه کنند [۳۱–۳۳]. افزایش نسبت (Na₂O+CaO+K₂O))/((Na₂O+CaO+K₂O) در مرکز ذخیره و کاهش این نسبت به سمت بیرون ذخیره بیانگر ترسیب کائولینیت در



شکل ۹ روند تغییرات مقادیر TiO₂ و TiO₂+Fe₂O3 در نمونههای مورد بررسی از ذخیره کائولن ساری تپه. در این شکل مرز بین دو محیط درونزاد و برونزاد برگرفته از مراجع [۱، ۲۹] است.



K-01 K-02 K-03 K-04 K-05 K-06 K-07 K-08 K-09 K-10 K-11 K-12 K-13 K-14 K-15 K-16 K-17 K-18 K-19 K-20

شکل ۱۰ روند تغییرات مقادیر SiO₂+Fe₂O₃+MgO+Na₂O+CaO+K₂O,(Al₂O₃))/((Na₂O+CaO+K₂O) ،(Al₂O₃+TiO₂ در نمونههای بررسی شده از ذخیره کائولن ساری تپه.

زمینشیمی عناصر جزئی

تجزیههای شیمیایی نشان میدهند که بالاترین تمرکز عناصر جزئی در نمونههای مورد بررسی مربوط به Sr (۴۳۶،۶ تا Zr گرم در تن)، Ba (۲۳۰ تا ۸۴۹ گرم در تن) و ۸۵۴٬۲ (۲۰۳٬۱) تا ۳۹۴٬۵ گرم در تن) است (جدول ۳). این در حالی است که فراوانی عناصری چون Cr (۱۴ تا ۳۲ گرم در تن)، Nb (۱۲،۸ تا ۲۱،۶ گرم در تن) و ۲ (۲۸،۱ تا ۴۴،۴ گرم در تن) كمتر است (جدول ۳). به طور معمول، مقادير Sr ،Ba و Zr بالا همراه با مقادیر به نسبت پایین Nb ،Cr و Y در نمونههای مورد بررسی بیانگر خاستگاه درونزاد ذخیره کائولن ساری تپه است. این تفاسیر با مقادیر برخی از شاخصهای زمین شیمیایی چون Ba+Sr و Nb+Cr همخوانی ندارد؛ در نمونههای مورد بررسی، مقادیر این دو عامل به ترتیب در گستره از ۱۰۱۱٬۶ تا ۱۶۰۴٬۲ و ۱۳٫۳ تا ۲۵٫۲ گرم در تن در تغییر است (شکل ۱۱) که با مقادیر Ba+Sr بیشتر از ۱۰۰۰ گرم در تن و مقادیر Nb+Cr کمتر از ۱۰۰ گرم در تن محیطهای درونزاد همخوانی دارد [۱]. از نظر تمرکز عناصر یاد شده، ذخیره کائولن ساری تپه بیشترین شباهت را به کانسارهای کائولن هیزهجان و تاتروس ايران [۳۴، ۳۵]، كاراكاير تركيه [۲۸]، لوهرهايم پرو [۱]، و ينينسولار مالزي [۶] دارد.

بر اساس ضرایب همبستگی محاسبه شده، می توان توزیع عناصر جزئی در ذخیره کائولن ساری تپه را در چهار دسته کلی تفکیک نمود. دسته اول عناصری چون V ، V ، Ni و U هستند که ($r = \cdot_1 \gamma Fe_2 O_3$ همبستگی مثبت متوسط تا قوی با $Fe_2 O_3$ (Λq) دارند. این همبستگیها به روشنی نقش کنترلی کانی فرعی گوتیت در توزیع این عناصر جزئی در اثر عملکرد فرآیند روبش را آشکار مینمایند (۳۶، ۳۷]. دسته دوم شامل عناصری چون Zr ،Sc ،Ta ،Nb ،Co ،Th و Hf هستند که همبستگیهای مثبت قوی با Al₂O₃ (r = ۰/۸۵–۰/۹۹) و مثبت متوسط تا قوی با TiO₂ (۳ = ۰٫۷۴-۰٫۸۹) دارند. این روابط عنصری به خوبی نقش کانی های رسی به واسطه فرآیندهای جذب سطحی و روتیل به واسطه جانشینی دیادوکی در تمرکز این عناصر جزئی را محرز می سازند [۷، ۳۸]. دسته سوم شامل عناصر جزئی Ba، Cs ،Sr و Cr است که همبستگیهای مثبت متوسط تا قوی با r = ۰٫۶۵-۰٫۹۶) Al₂O₃ (ا جاب۶۵-۰٫۹۶) دارند. این همبستگی بیانگر نقش کنترلی کانیهای رسی در تمرکز این عناصر جزئی است. دسته K_2O است که همبستگی مثبت متوسط با Rb(r = 0/۶۳) دارد. این رابطه به نوبه خود نقش کنترلی کانی ایلیت در توزیع و تمرکز Rb در ذخیره کائولن را به خوبی نمایان میسازد [۱۷].

		,	. 0,	0,	2	20	<i>.</i>			· ·		J .	1.		, ,	••	· (0			
	Cr	U	Th	Ba	Hf	Co	Nb	Cs	Rb	V	Ga	Та	Sr	Zn	Y	Cu	Sc	Zr	Pb	Ni
Detection	١٠	٠٫١	۲,٠	١	۰,۱	۲٫۰	۰٫۱	٠٫١	٠٫١	٨	۵, ۰	۰,۱	۰٫۵	١	۰ _/ ۱	۰,۱	١	٠٫١	۰٫۱	۲۰
K-01	۱۸	٣/٣	18,7	۵۲۷	٣/٩	٩,٢	18,8	۵, ۰	۲,٨	۲۹	4.1	• ,٨	570,8	۱۲۰	۳۸,۶	۵,۲۱۲	۳۰	۲۳۱٬۵	۸۲٫۳	۷١
K-02	۱۷	٣,۶	14,7	491	٣,٧	۳٫۲	۱۲/۹	۰۶	۲,٧	۲۷	۳۵٫۸	• ,٨	699,8	118	۳٧٫٨	1.4/7	۲۹	۲۰۳٫۱	۷۱٫۸	۵۳
K-03	18	٣/٣	۱۵/۹	578	٣,٨	۲/۵	۱۳٫۲	۰٫۴	۲/٩	۲۱	۴۳٬۵	٠٫٩	58.1	140	۳٩,٢	۳٫۳۱۱	۳۱	774,9	γ.,۶	۵۰
K-04	14	٣۶	۱۵,۷	۵۲۹	٣,٩	۸,۸	۱۳/۵	• ,Y	۲,۸	78	47,7	۰٫٩	۶۷۸٫۸	11.	۳۷٫۳	1.88	۳۰	۲۲۳٫۳	۶٩ _/ ۶	٣٩
K-05	22	٣,٨	14/1	47.	۴,۰	٩,٢	14,8	۵, ۰	۲,٧	۲۹	۴٧,٣	۰,٩	۶۱۵٫۲	٩٨	۳۴,۹	٩٩ <i>,</i> ۶	۳۱	۲۳۹٬۵	۷۳٬۵	۶۵
K-06	۲۳	٣,۶	۱۸٫۲	447	۴,۲	۲,۱	۱۵٫۳	۶	٢,٦	۲۵	۴۵٬۵	۲,۱	۵۷۱/۴	٧٨	44,4	٨٨,٨	۳۱	۲۷۸/۱	۷۸٫۲	Υ٨
K-07	۲۷	۲٫۸	۲۵٫۸	۷۵۱	۴,۸	۳,۵	۲۰,۶	٣٫٢	۲,۶	18	87,4	۳.۱	٨۴٧٫٨	۶۷	۲٩,٩	۷۹٫۹	۳۵	۳۷۹٬۵	۷۳٫۷	۲۸
K-08	۲۸	٣٫١	26/9	۷۵۵	۴,۷	٣,۴	۱۹٬۵	۲,۸	۲,۵	۲۱	۶۲/۵	۲,۱	۲۵۱٫۲	٩٩	٣٠,٧	141	۳۶	۳۷۱٬۵	84,4	٣٢
K-09	۲۸	٣٫٢	26,7	٨۴٩	۴٫۷	٣٫١	۱٩,٩	۲,۵	۲,۸	18	۵۶٫۸	۳.۱	۶۵۸,۶	٩٧	٣٣,٣	٧۶,٣	۳۸	۳۵۶٬۵	٧٣٦	۳۵
K-10	74	۲/۵	25/1	٨۴٨	۴,٩	۴,۱	۲1,۶	٣,۶	۲٫۴	18	۶۳٬۵	۱,۵	۶۳۹,۹	۷٨	۲۸٬۱	٨٣,٢	٣٩	۳۹۴٬۵	87,8	۲۳
K-11	۳١	٣,٢	۲۳٫۱	541	۴,۷	۲٫٩	۱٩,٢	۲,۱	۲,۵	۱۷	۵۰٫۱	1,1	889,8	٨٩	۳۶,۰	94,4	۳۵	۳۳۱٬۵	۵۳٫۲	44
K-12	74	۲٫٩	۲۳,۶	۲۰۲	۴٫۵	٣٫١	۱۸٫۶	۱٫۸	۲٫۴	۲۰	54,5	٩,٢	۳٫۰۱۷	۹۵	۳۸٬۰	۸٧٫۵	۳۸	۳۲۹,۰	58,3	۵١
K-13	78	۲٫۷	۲١/٩	۶۵۹	4,8	٣٫۶	14,8	۲,۱	۲,٧	۱۳	۵۱٫۳	1/1	۷۰۸٫۱	٨۴	۳۴,۰	٩۶,٣	٣٣	۳۱۴٫۵	۵۷/۱	34
K-14	74	٣٫٢	٣٠٫٣	696	۴٫۵	۲,٩	۳٫۸۱	١,٧	۲,۴	77	۵۴٫۷	۳./۱	۷۳۲٬۱	٨٢	۳۳,۴	٨٣,٣	٣٢	۳۱۱٫۵	57,8	49
K-15	٣٢	۲٫٩	۲۳,۶	۷۵۰	4,8	٣٫٣	۱٩٫٣	۲,۶	۴,۴	۱۳	۶١,۵	۲,۲	104,7	۸۳	۳۱٫۲	74,3	٣٣	۳۶۳,۰	۶۴٫۵	۳۷
K-16	78	۳,۵	۱۸٫۲	۵۵۲	۴,۳	۲,۵	18/0	۲,۲	٢,٦	74	۴٨,۶	۳.۱	488,0	٨۶	۳۵٫۲	۷۳٬۵	٣٢	۲۸۱٬۵	۵۵٫۸	47
K-17	۲۵	٣٫٣	۱۷/۹	۶۴۵	۴,۱	۲,۵	14,8	٩,٦	٣٫٣	22	44,7	۲,۱	48X,V	94	۳۵٬۵	88,8	34	۲۵۸,۹	۵۷٬۵	۴٨
K-18	74	٣,۶	۱۵٫۷	888	٣,٨	۲٫۷	١٣٫٣	۰,۶	۲,٩	۲۵	4.5	1,1	448,0	٩٨	۳۸٬۹	۶۵٫۲	۲۸	218,8	8.8	۴۵
K-19	۲۸	٣٫٣	18,8	۵۶۳	۴,۱	٣٫١	۱۳/۹	۰٫٨	۲,٧	77	٣٩,۶	۰,٩	48V,V	94	۳۷,۶	۳۸٫۳	٣٣	749,8	۵۸٫۳	۴۳
K-20	۳۱	٣٫۵	10,1	۵۷۵	٣/٩	۲,۶	١٢٨	۵. ۰	۲,۸	74	٣٩٨	۰,٩	4899	۹۵	47,1	۶۵,۱	۳۰	۲۰۹/۱	59,8	۵۵

جدول ۳ مقادیر عناصر جزئی (بر حسب گرم در تن) در نمونههای مورد بررسی از ذخیره کائولن ساریتیه.



K-01 K-02 K-03 K-04 K-05 K-06 K-07 K-08 K-09 K-10 K-11 K-12 K-13 K-14 K-15 K-16 K-17 K-18 K-19 K-20

شکل ۱۱ روند تغییرات مقادیر الف) Ba+Sr ب) Nb+Cr به همراه La+Ce+Y در نمونههای مورد بررسی از ذخیره کائولن ساری تپه. در این اشکال مرز بین دو محیط درونزاد و برونزاد بر گرفته از مرجع [۱] است.

زمین شیمی عناصر خاکی نادر

مقادیر REEها در نمونههای مورد بررسی در جدول ۴ آورده شده است. نتایج تجزیههای شیمیایی نشان میدهند که مقادیر REEها در نمونههای کائولن در گستره ۱۰۳٬۱۸ تا ۱۸۵٬۸۲ گرم در تن متغیر است (شکل ۱۲ الف). مقادیر LREEها و HREEها در نمونهها به ترتیب دارای گستره تغییراتی از ۷۹٬۳۳ تا ۱۷۲٬۵۹ گرم در تن و ۱۱٬۵۱ تا ۲۲٬۲۴ گرم در تن هستند (شکلهای ۱۲ ب و پ). روند توزیع لانتانیدها در نیمرخ مورد بررسی نشان میدهد که تمرکز LREEها از مرکز به سمت بخشهای بیرونی ذخیره افزایش می یابد (شکل ۱۲ ب). این در حالی است که بیشترین تمرکز HREEها در کل نیمرخ مربوط به بخش مرکزی ذخیره است (شکل ۱۲ پ). بررسی های انجام شده نشان میدهد که LREEها در pHهای اسیدی شسته شده و در pHهای خنثی تا قلیایی ترسیب می شوند [۳۹]. این امر از آنجا ناشی می شود که HREEها با افزایش pH محیط، کمپلکسهای پایدارتری نسبت به LREEها تشکیل میدهند [۳۸]. از این رو به نظر میرسد که رفتارهای متضاد LREEها با HREEها در نیمرخ مورد بررسی از آنجا ناشی میشود که محلولهای اسیدی با pH پایین (درونزاد) از

معابر موجود (گسلها) وارد سنگهای درونگیر شده و با دگرسانی کانیها سبب تشکیل ذخیره شدهاند. این محلولهای به دلیل قدرت اسیدی بالای خود سبب شستشوی LREEها از مرکز ذخیره شده و با کاهش دما و واکنش سیالها با سنگ-های درونگیر به سمت بیرون ذخیره خنثی شدهاند. خنثی شدن PH سیال ها زمینه لازم برای ترسیب LREEها در بخشهای بیرونی ذخیره را فراهم نموده است.

بررسی درجه جدایش EERها میتواند به عنوان معیار مناسبی برای تعیین شرایط فیزیکوشیمیایی تشکیل کانسارهای کائولن استفاده شود [۳]. محاسبات انجام شده نشان میدهد که مقادیر _N(LREE/HREE) و (La/Yb) در نمونههای مورد ۳۲/۹۱ تا ۳/۲۷ و ۳/۸۳ تا ۳۲/۹۲ و ۳۲/۹۱ تا متغیر است (جدول ۵). مقادیر این نسبتها در بخشهای بیرونی ذخیره بیشتر از بخش مرکزی است (شکل ۱۳). به بیان دیگر، از مرکز به سمت بیرون ذخیره، مقدار ERELها نسبت دیگر، از مرکز به سمت بیرون ذخیره، مقدار LREEها نسبت مده اخیر [۸]، افزایش مقادیر نسبتهای _N(LREE/HREE) آمده اخیر [۸]، افزایش مقادیر نسبتهای _N(LREE) و _N(La/Yb) در محیط دگرسانی وابسته به افزایش HP

محلولهای درونزاد با دور شدن از مرکز سامانه دگرسانی در اثر واکنش با سنگهای درونگیر و کاهش دما، به دلیل افزایش pH باعث ترسیب LREEها در بخشهای بیرونی ذخیره شدهاند. با توجه به وجود کانیهایی چون کائولینیت، اسمکتیت، ایلیت و

گوتیت که توانایی بالایی در جذب ترجیحی LREEها دارند، می توان چنین گفت که کنترل کانیایی و افزایش pH نقش مهمی در جدایش لانتانیدها در ذخیره کائولن ساری تپه داشتهاند [۳].

				-				-	-	-				
	La	Ce	Pr	Nd	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
حدآشكارسازى	٠٫١	•,1	۰,۰۲	۳,۰	۰٬۰۵	۰,۰۲	۵ • ٫ •	۰,۰۱	۰٬۰۵	۰,۰۲	۰,۰۳	۰,۰۱	۰٬۰۵	۰,۰۱
K-01	۴۰,۳	۵۸,۱	٩٫٩٩	49/1	17,98	۲,1۴	۶٬۸۸	٠٫۵٢	۱,۹۱	•,۲٩	۰٫۸۴	•,17	• ,YA	۰,۱۲
K-02	86/8	۵٧,۵	۱ <i>۰</i> ٬۶۵	۵۱/۹	٩,٠٧	۱/۹۶	۷٫۷۳	۰٫۸۹	۲٫۹۹	۶۳٫۰	۰,۹۶	•/14	۰٫۸۹	٠٬۱۵
K-03	۳۲,۶	۵۲٬۹	A,YA	۵۸٬۶	11,44	۲٫۱۹	۴, ۱	۰٬۹۸	۲,۲۱	•,47	۱,• ۸	۰,۱۵	٠,٩٩	•،۱۲
K-04	۲۷٫۶	46/9	९/٣٩	۴۳٫۳	14,88	۱٬۸۵	۶٬۹۶	۱٬۰۵	١٫٧٩	۱۳۱	۱٬۰۹	•,14	۱,۰۲	۰,۱۶
K-05	۲۲,۹	۴۲٫۸	٧/٧۴	۳۶,۸۰	۶/۷۹	۱,Δ٧	۶,۵۵	۰٫۷۵	۳٬۰۸	۵۵/ •	۱,۶۱	۰،۲۱	۱٬۴۵	۳۲٬۰
K-06	۲۳٫۸	86/2	۶/۵۴	44,8	۱۱٫۷۴	۲,۲۴	٨٫۵۶	۱٬۰۵	۲٫۴۱	• ,٣٣	۱٫۱۹	۰,۱۵	1/11	٠٫١٨
K-07	۲۳٬۹	۳۵٬۵	۵,۸۱	۳۰٫۱	٧,۶٢	1,47	۶,۰۲	٠٫٨٨	۳,۷۱	۶۸	۲,۱۶	• ۲۲٬	۱,۶۸	۰٫۲۶
K-08	26,4	86,8	۵,۷۴	۲٩,۶	۲٬۵۱	۱٬۳۵	۵٬۹۸	۰٫۹۱	٣٫٨۵	۰,۷۲	۲٫۲۲	۱۳۱	١,٧٨	۸۲٬۰
K-09	۲۲٬۵	۳۲٫۳	۵,۲۱	۲۷٫۴	۲/۴۳	۱٬۲۵	۶,۲۱	۰٬۹۶	۴,۰۲	۰٫۸۱	۲٫۳۹	۶۳٫۰	۱٫۸۴	۱۳۱
K-10	۲۱٬۹	۳۱,۶	۵٬۰۶	۲۶٫۳	۷٫۲۳	1,18	8,41	۶-۱/۰	۴,۲۲	۰ ٬۹۶	۲٫۵۱	۸۳٫۰	۲٫۲۳	۶۳٫۰
K-11	۲۳٫۱	۴.,۴	۴,۸۸	۲۵٬۵	۶٬۹۸	٥. ۱	۶,۳۳	۰٫۸۹	۴٫۳۶	۱,۰۲	۲,۶۵	•,47	۲/۳۶	•,47
K-12	۲۳٬۹	۲۹٬۵	4,89	۲۴/۹	۶٫۷۷	٠٫٩٩	8,15	۰٬۹۱	۴,۴۹	1/17	۲٫۷۸	۰٫۴۸	۲٬۵۴	۰٬۴۵
K-13	۲۲٫۸	۲۸/۱	۴,۵۵	۲۳٫۸	۶/۴۵	• ,AV	۵٬۸۴	٠٫٩٩	۴٬۵۳	۱/۱۶	٣/١٢	•,48	۳/۲۵	۰ ٬۴۹
K-14	۲۱,۶	26/2	۴٫۳۳	۲۲/۹	8,41	۰۸۱	۵,۴۴	۰٬۹۸	۵,۱۲	۱,۲۵	۳٬۵۴	۰٫۵۱	۳,۵۴	• ،۵۵
K-15	۲۰٫۹	۲۵٬۵	4,17	۲۱٫۸	۶٫۲۳	٠,٧٨	۶,۰۲	۶ ۱٬۰	۵٫۵۶	۱٫۳۵	۳,۶۶	۶۵، •	۳/۷۴	۰٫۵۹
K-16	۳٧,٢	$\Delta \Lambda_{/} \Upsilon$	۲۴,۱۰	۵۲٬۳	٩,١٢	۲,۰۲	۷٫۸۴	•,84	۲,۶۵	۸۳٫ •	۱,۰۱	۰,۱۵	٠،٩۵	٠٫١۴
K-17	۳۸٬۱	56,8	11,.7	54/1	٩,۴۵	۲,1۶	٨,• ٢	۰٬۶۸	۲٫۸۱	•,۴١	۱,۱۶	۰,۱۶	۰٫۹۹	۰,۱۶
K-18	۳٩٫٩	44,8	٨,• ١	۴۹ <i>,</i> ۶	17/21	۲,۲۱	٩,۵٢	• /Y)	۲٫۹۱	۰٫۴۵	۱/۲۶	٠٫١٩	۱٬۰۳	٠٫١٨
K-19	۴۰٫۳	۴۴ _/ ۸	٧,۴۵	48,1	۵٫۳۹	1,199	٨٫٩٨	٠٫٧٩	٣/٩٩	۵۵, •	1,47	•,77	١,٧٩	۱۳۱
K-20	41,7	۴۶ _/ ۸	٨,٠۶	۴۸٫۲	۵٫۶۵	۱٬۵۵	$A_{/}AA$	٠٫٨٩	۴,•۶	٠٫۵٩	۱,۵۲	۰٫۲۶	۱٫۸۵	• /٣٣

جدول ۴ مقادیر REEها (بر حسب گرم در تن) در نمونههای مورد بررسی از ذخیره کائولن ساریتپه.



K-01 K-02 K-03 K-04 K-05 K-06 K-07 K-08 K-09 K-10 K-11 K-12 K-13 K-14 K-15 K-16 K-17 K-18 K-19 K-20



K-01 K-02 K-03 K-04 K-05 K-06 K-07 K-08 K-09 K-10 K-11 K-12 K-13 K-14 K-15 K-16 K-17 K-18 K-19 K-20

شکل ۱۲ روند تغییرات الف) REEها، ب) LREEها و پ) HREEها در نمونههای بررسی شده از ذخیره کائولن ساری تپه.

	REE	LREE	HREE	La+Ce+Y	Eu/Eu*	Ce/Ce*	(LREE/HREE) _N	(La/Yb) _N	(La/Lu) _N	Ba+Sr	$TiO_2{+}Fe_2O_3$	SiO_2/Al_2O_3	Nb+Cr
K-01	۱۸۴/۱۰	۱۷۲٬۵۹	11/01	۱۳۷٬۰	•,8٣	• ,89	۱۲٫۷۳	۳۴,۹۱	۳۴٬۸۷	۱۰۵۲,۶	۱,۰۴	۳٫۵۱	14/1
K-02	۱۸۱٬۷۹	۱۶۲٬۶۸	14/11	۱۳۱٫۹	• _/ Y •	۶۸،	۱۰٬۰۹	۲۷٫۷۹	۲۵٬۳۴	۶ ۱۰۹۰	۱,۰۱	۴,۱۶	۱۳٬۵
K-03	۱۸۰٬۵۵	۱۶۶٬۵۱	14,.4	١٢۴٫٧	•,89	• ،٧٢	۱۰,۰۷	۲۵,۲۵	۱۹,۹۱	۱۰۸۶٫۱	۰٫۹۰	۳,8۲	۱۳٫۶
K-04	۱۵۳٬۸۹	141,84	۱۲٬۵۲	۱۰۹٫۸	۰٫۵۰	٥٩٫٠	٩٫۵٩	۱۸٬۲۸	۱۷٫۹۱	۱۲۰۷٫۸	٠,٩٠	۳,۶۶	14,7
K-05	١٣٣،٠٣	۱۱۸,۶۰	14/48	۶.۰۱۶	۰٫۷۱	۵۷٬۰	۶٬۹۸	۱ <i>۰</i> ,۶۷	۲۳۴	۱۰۴۵٫۲	۱,۱۵	٣/۴٧	۱۵/۱
K-06	14.11	180/18	۱۴/۹۸	1.4/4	٥٩٫٠	۲۹٬۰	۷٬۰۹	14,49	۱۳٬۷۳	۱۰۱۹/۴	١,٢۴	۲٫۸۳	۱۵/۹
K-07	12.1.1	۱۰۴٫۳۵	۱۵٫۶۶	۳.۵۷	•,87	۰ <i>٫</i> ۶۹	۵,۶۶	٩,۶١	٩٫۵۵	۱۵۹۸٬۸	۱,۰۰	۱٫۵۹	۲۳٫۸
K-08	171,70	۱۰۵٫۲۰	۱۶٬۰۵	۹۱٫۷	•,8•	۰٫۷۱	۵٫۵۷	٩٫٢۶	۹٫۰۵	۱۵۰۶٫۲	۰٬۹۸	۱٬۵۹	٣٢,٣
K-09	122/98	۹ <i>۶</i> /۰۹	۱۶/۹۰	٨٨,١	۵۵٬۰	٨٩٫٠	۴٫۸۳	۸٬۲۶	۷٬۵۴	۱۵۰۷,۶	۱,۰۰	١,٧٣	۲۲٫۴
K-10	۸۳٫۳۸	۹۳٫۲۵	۱۸٬۱۳	۸۱,۶	۰٫۵۱	٨٩٫٠	۴٬۳۷	8,84	۶٫۳۲	1488/9	٠/٩۴	۱/۴۶	۲۵٫۲
K-11	11.78	٩١/٩١	۱۸/۴۵	Δ۱۹۸	۰٬۴۷	•,84	۴,۲۳	۶,۶۱	Δ/V)	1818/4	۱,۰۲	۱/۹۴	۳۱٫۳
K-12	۱۰۹,۶۱	٩٠,٧٢	۱۸٬۸۹	٩١,۴	•,48	•,97	۴٬۰۸	۶٫۳۶	۵,۵۲	١٤١٢،٣	1/11	۰ _/ ۹۶	۴۰,۴
K-13	1.8,41	٨۶٫۵۷	۱۹ _/ ۸۴	٨۴٫٩	•,۴٣	•,97	۳٫۲۰	۴,۷۴	۴٫۸۳	1384,1	۰٬۹۵	۲,۱۵	١٩٫٧
K-14	۱۰۳/۱۸	۸۲٬۲۵	۲۰/۹۳	۲/۱۸	•,۴١	۱۹٫۰	٣/٣۴	۴,۱۲	۴٬۰۸	1424/1	٠٫٩٩	۲,۲۰	۲۰,۰
K-15	ι.ι.	۷۹٫۳۳	22/26	ΥΥ/۶	۰٬۳۸	۱۹٫۰	٣,• ٣	۳,γγ	۳,۶۸	18.4/2	٠٬٩٨	١٬۶٨	۲۱/۹
K-16	184,46	۱۶۸٬۵۸	۱۳٫۷۶	۱۳۰,۶	۰٫۷۱	٨٩٫٠	۱۰,۴۶	26/68	۲۷٬۵۹	۱۰۱۸٬۵	۱,۱۵	۲٫۶۵	۱۷٫۷
K-17	۱۸۵٬۸۲	171/62	14,89	٣٠٫٣	٠٫٧۴	•,94	۱۰,۱۱	۲۶,۰۰	۲۴٬۷۳	١١١٣٫٧	۱,۱۰	۲٫۹۷	۱۶٫۲
K-18	۱۷۳/۷۸	۱۵۷٬۵۳	۱۶/۲۵	۱۲۳٬۴	٠٫۵٨	۶۵۶ •	٨,٣٣	۲۶,۱۷	۲۳٬۰۲	۱۰۸۲٬۵	۱,۰۱	۳,۶۶	۱۳/۹
K-19	۱۶۳٬۵۹	140,08	۱۸٬۰۶	١٢٢/٧	۵۹٬۰	۰γ۵۲	۶٬۸۴	۱۵/۲۱	۱۳٬۵۰	۷٬۰۳۰٬۷	٠,٩۴	٣/٣٠	۱۴/۷
K-20	۱۶۹٫۸۴	101,49	۱۸٫۳۸	۱۳۰٫۱	۰٬۶۷	۰٬۵۷	٧,••	۱۵,۰۵	17,98	1.11,8	٠٫٨٧	٣,٩٨	١٣/٣

جدول ۵ مقادیر برخی از شاخصهای زمین شیمیایی محاسبه شده برای نمونههای مورد بررسی از ذخیره کائولن ساریتپه.





شکل ۱۳ روند تغییرات LREE/HREE) و La/Yb) در نمونههای بررسی شده از ذخیره کائولن ساریتپه.

با P_2O_5 با P_2O_5 (La/Lu) (۲ = ۰٬۹۷) (La/Lu) با نشانگر نقش ارزنده فرآیندهای دورنزاد در تشکیل و گسترش ذخیره کائولن ساری تپه است [۲].

مقادیر *Eu/Eu و *Ce/Ce در نمونههای کائولن به ترتیب گستره تغییراتی از ۰٬۳۸ تا ۰٬۷۰ و از ۴۸/۰ تا ۰٬۷۲ دارند بررسی ارتباط بین روند تغییرات P_2O_5 نسبت به P_2O_5 نسبت به (LREE/HREE) و (La/Lu) میتواند به عنوان روشهای زمین شیمیایی مناسب به تعیین ماهیت درونزاد یا برونزاد یک ذخیره کائولن کمک کند [۲]. وجود همبستگی مثبت قوی بین P_2O_5 با P_2O_5

(جدول ۵). به بیان دیگر، این مقادیر نشان میدهند که تشکیل و گسترش ذخیره کائولن ساریتپه با رخداد بیهنجاریهای منفی قوی Eu و Ce همراه شده است (شکل ۱۵). رخداد این دو بیهنجاری منفی بیانگر دمای بالای محلولهای مسئول کائولینیتیشدن و نقش فرایندهای درونزاد در گسترش و تکامل ذخیره کائولن مورد بررسی است [۲، ۴۰].

مقدار La+Ce+Y شاخص زمین شیمیایی مناسبی برای تفکیک فرایندهای درونزاد و برونزاد طی گسترش کانسارهای کائولن به شمار میرود [۱]. مقادیر کمتر و بیشتر از ۱۰۰ گرم در تن برای این عامل به ترتیب بیانگر اثر فرایندهای درونزاد و برونزاد در تشکیل این دسته از کانسارها هستند [۱]. مقدار La+Ce+Y در نمونههای کائولن گستره تغییراتی از ۷۷٫۶ تا

۱۳۷ گرم در تن دارد (جدول ۵). مقادیر بالای ۱۰۰ گرم در تن برای این شاخص مربوط به بخشهای بیرونی ذخیره است. براساس مقادیر این عامل میتوان گفت که بخش مرکزی ذخیره در اثر عملکرد فرآیندهای درونزاد ایجاد شده است. این در حالی است که بخشهای بیرونی ذخیره افزون بر عملکرد فرآیندهای درونزاد، با فرآیندهای برونزاد دستخوش تغییراتی شدهاند. در کل با توجه به دادههای گزارش شده از ذخیره کائولن زنوز [۱۰] و مقایسه آن با نتایج این پژوهش میتوان گفت که نقش فرآیندهای برونزاد در گسترش و تکامل ذخیره کائولن ساریتپه در مقایسه با ذخیره کائولن زنوز بسیار کم رنگ بوده است.



شکل ۱۴ نمودارهای دو متغیره تغییرات مقادیر الف) P₂O₅ نسبت به LREE/HREE)) و ب) P₂O₅ نسبت به La/Yb) در نمونههای کائولن مورد بررسی از ذخیره ساری تپه.



K-01 K-02 K-03 K-04 K-05 K-06 K-07 K-08 K-09 K-10 K-11 K-12 K-13 K-14 K-15 K-16 K-17 K-18 K-19 K-20

شکل ۱۵ روند تغییرات *Eu/Eu و *Ce/Ce در نمونههای بررسی شده از ذخیره کائولن ساری تپه.

برداشت

مهمترین نتایج به دست آمده از بررسیهای کانیشناسی و زمین شیمی عناصر اصلی، جزئی و خاکی نادر ذخیره کائولن ساریتپه عبارتند از:

۱- شواهد صحرایی چون برشی شدن محلی، کانهزایی پیریت، کالکوپیریت، هماتیت، گوتیت و باریت در رگچههای ذخیره و وجود پوش سنگ سیلیسی بر ماهیت گرمابی ذخیره کائولن ساری تپه تاکید دارند.

۲- این ذخیره دارای دو انبوهه کانیایی مختلف است که در مرکز و بخشهای بیرونی ذخیره تشخیص داده شدند. بخش مرکزی شامل کانیهای کائولینیت، کوارتز، آلونیت، هالویزیت، پیریت و روتیل بوده و بخش بیرونی نیز از کانیهای کائولینیت، کوارتز، اسمکتیت و ایلیت تشکیل شده است. با توجه به وجود این دو نوع انبوهه کانیایی میتوان چنین تصور کرد که محلول-های اسید سولفاتی نقش بسیار مهمی در رخداد انباشت کانیایی بخش مرکزی ذخیره داشتهاند. این محلولها از مرکز به سمت بیرون ذخیره به دلیل واکنش با سنگهای درونگیر آتشفشانی (آندزیت- داسیت) و تشکیل اسمکتیت و ایلیت خنثی شده و با افزایش PH مواجه شدهاند.

۳- همبستگیهای منفی بین SiO₂-SiO₂، Al₂O₃-K₂O، K₂O₃-K₂O، Cl₂O₃-SiO₂ و SiO₂-LOI نشان میدهند که فرآیندهای دگرسانی گرمابی عامل اصلی گسترش این ذخیره بودهاند و سازوکار آهنزدایی طی گسترش فرآیندهای کائولینیتیشدن رخ داده است.

۴- تغییرات و مقادیر برخی از شاخصهای زمین شیمیایی چون SiO₂/Al₂O₃ رخداد پدیده سیلیسیشدن شدید به ویژه در بخش بیرونی ذخیره را پیشنهاد می کنند.

۵- نقش مهم pH محلولهای مسئول کائولینیتیشدن در
ذخیره ساری تپه را می توان از روی روند تغییرات مقادیر برخی
۸۱ول می توان از روی روند تغییرات مقادیر برخی
۱۱ول می توان از روی روند (Na₂O₃+TiO₂)/((Na₂O+KaO)

مورد نیمرخ مورد SiO₂+Fe₂O₃+MgO+Na₂O+CaO+K₂O در نیمرخ مورد بررسی برداشت نمود.

۶- عملکرد فرآیند روبش توسط گوتیت، جذب سطحی توسط کانیهای رسی و جانشینی دیادوکی در روتیل سه عامل مهم و اثرگذار در توزیع عناصر جزئی در ذخیره بودهاند.

۷- جذب ترجیحی LREEها توسط کانیهای گوتیت، کائولینیت، اسمکتیت و ایلیت عامل اصلی غنیشدگی و جدایش LREEها از HREEها در نمونههای ذخیره کائولن ساری تپه است.

 $-\Lambda$ نتایج برآمده از برخی شاخصهای زمین شیمیایی چون Ba+Sr , La+Ce+Y ،Nb+Cr ،TiO₂+Fe₂O₃ ،TiO₂ همراه با همبستگیهای مثبت قوی بین _N(LREE/HREE) با P₂O₅ و _N(La/Lu) با P₂O₅ بیانگر نقش مهم و ارزنده فرآیندهای درونزاد و نقش محدود فرآیندهای برونزاد در گسترش ذخیره هستند.

۹- رخداد بی هنجاری های منفی Eu و Ce نقش سیال های گرمابی دما بالا و عملکرد فرآیندهای درونزاد در گسترش و تکامل ذخیره کائولن ساری تپه را آشکار می سازد.

قدرداني

این پژوهش از حمایتهای مالی معاونت پژوهشی و تحصیلات تکمیلی دانشگاه ارومیه برخوردار بوده است، که نگارندگان به این وسیله سپاس و قدردانی خود را از همه مسئولین آن اعلام میدارند. نگارندگان همچنین از نظرها و پیشنهادهای سازنده داوران محترم مجله سپاسگزاری مینمایند.

مراجع

[1] Dill H. G., Bosse R., Henning K. H., Fricke A., Ahrendt H., "Mineralogical and chemical variations in hypogene and supergene kaolin deposits in a mobile fold belt the Central Andes of northwestern Peru", Mineralium Deposita 32 (1997) 149-163.

[2] Cravero F., Dominguez E., Iglesias C., "Genesis and applications of the Cerro Rubio kaolin deposit, Patagonia (Argentina)", Applied Clay Science 18 (2001) 157-172.

[3] Karakaya M. C., Karakaya N., Temel A., Yavuz F., "Mineralogical and geochemical properties and genesis of kaolin and alunite deposits, SE of Aksaray (Central Turkey)", Applied Geochemistry 124 (2021) 104830.

[4] Kadir S., Kulah T., Eran M., Önagil N., Gurel A., "*Minerlogical and geochemical characteristics and genesis of the Gözelyurt alunite-bearing kaolinite deposit within the late Miocene Gördeles ignimbrite, central Anatolia, Turkey* ", Clays and Clay Minerals 62 (2014) 477-499.

[5] Sayit I. Ö., Türkmenoğlu A. G., Demirci C. S. A. S., "Hydrothermal alteration products in the vicinity of the Ahırözü kaolin deposits, Mihalıççık-

[18] Ercan H. U., Ece U. I., Schroeder P. A., Karacik Z., "Differentiating styles of alteration within kaolin-alunite hydrothermal deposits of Çanakkale, NW Turkey", Clays and Clay Minerals 64 (2016) 245-274.

[19] Deyell C. L., Rye R. O., Landis G. P., Bissig T. "Alunite and the role of magmatic fluids in the Tambo highsulfidation deposit, El Indio-Pascua belt, Chile", Chemical Geology 215 (2005) 185-218.

[20] Lerouge C., Kunov A., Flehoc C., Georgieva S., Hikov A., Lescuyer J.K, Petrunov R., Velinova N. "*Constraints of stable isotopes on the origin of alunite from advanced argillic alteration systems in Bulgaria*", Journal of Geochemical Exploration 90 (2006) 166-182.

[21] Reyes, A. G. "*Petrology of Philippine geothermal systems and the application of alteration mineralogy to their assessment*", Journal of Volcanology and Geothermal Research 43 (1990) 279-309.

[22] Wulaningsih T., Humaida H., Harijoko A., Watanabe K. "*Major element and rare earth elements investigation of Merapi volcano, Central Java, Indonesia*", Procedia Earth and Planetary Science 6 (2013) 202-211.

[23] Çiflikli M., "Hydrothermal alteration-related kaolinite/dickite occurrences in ignimbrites: An example from Miocene ignimbrite units in Avanos, Central Turkey", Arabian Journal of Geosciences 13 (2020) 1044.

[24] Meunier A., "*Clays*", Springer Verlag, Berlin, Heidelberg (2005) 1-472.

[25] Inoue A., "Formation of clay minerals in hydrothermal environments", In: Velde, B. (Ed.), Origin and Mineralogy of Clays. Springer-Verlag, Berlin (1995).

[26] Dill H. G., Fricke A., Henning K. H., "*The* origin of Ba-and REE- bearing alumino-phosphate minerals from Lohrheim kaolinitic clay deposit. (*Rheinisches Sciefergebirge, Germany*)", Applied Clay Science 10 (1995) 231-245.

[27] Jepson W. B., Browse J. B., "*The composition of kaolinite-an electron microbe study*", Clays and Clay Minerals 23 (1975) 310-317.

[28] Kadir S., Erkoyun H., "Genesis of the hydrothermal Karaçaýir kaolinite deposit in Miocene volcanics and Palaeozoic metamorphic rocks of the Uşak-Güre Basin, western Turkey", Turkish Journal of Earth Sciences 22 (2013) 444-468. *Eskişehir, Turkey*", Clay Minerals 53 (2018) 289-303.

[6] Baioumy H., Farahat, M., Arifin M. H., Anuar M. N. A. B., Al-Kahtany K., "Hypogene kaolin deposits from felsic intrusive rocks (Peninsular Malaysia) with special reference to rare earth elements and stable isotopes geochemistry", Geosciences Journal 25 (2021) 863-876.

[7] Galán E., Aparicio P., Fernández-Caliani J. C., Miras A., Márquez M. G., Fallick A. E., Clauer N., "New insights on mineralogy and genesis of kaolin deposits: The Burela kaolin deposit (Northwestern Spain)", Applied Clay Science 131 (2016) 14-26.

[8] Kadir S., Ateş H., Erkoyun H., Külah T., Esenli F., "Genesis of alunite-bearing kaolin deposit in Mudamköy member of the Miocene Göbel Formation, Mustafakemalpaşa (Bursa), Turkey", Applied Caly Science 221 (2022) 106407.

[9] Pracejus B., Abbasi I. A., Al-Khirbash S., Al-Aamri M., "*Nature, genesis and industrial properties of the kaolin from Masirah Island, Oman*", Clay Minerals 52 (2017) 275-297.

[10] Alipour V., Abedini A., "Behaviour of major, minor and trace elements (including REEs) during kaolinization processes at Zonouz deposit, northeast of Marand, East Azarbaidjan province", Journal of Economic Geology 3 (2012) 231-249.

[11] Eftherkhar-Nezhad J., Ghorashi M., Mehrparto S., Arshadi S., Sohrehbakhsh A., "Geological map of the Tabriz-Poldasht (scale 1:250000)", Geological Survey of Iran (1991).

[12] Abdolahi M.R., Hosseini M., "Geological map of the Jolfa (scale 1:100000)", Geological Survey of Iran (1996).

[13] Nabavi M. H., "*An introduction to the geology of Iran*", Geological Survey of Iran Publication (1976) 1-105.

[14] Taylor Y, McLennan S. M., "The *continental crust: Its composition and evolution*", 1st ed. Oxford, UK: Blackwell (1985).

[15] Berger B.R., Henley R.W. "Advances in the understanding of epithermal gold-silver deposits, with special reference to the western United States", Economic Geology Monograph 6 (1989). https:// doi. org/ 10. 5382/ Mono. 06. 32.

[16] Hedenquist J. W., Arribas A., Gonzalez-Urien E. "*Exploration for epithermal gold deposits*", Reviews in Economic Geology *13*(2000) 45-77.

[17] Ece O. A., Schroeder P. A., Smilley A., Wampler A., "Acid sulfate alteration of volcanic rocks and genesis of halloysite and alunite deposits in the Biga Peninsula, NW Turkey", Clay Minerals 43 (2008) 281-315. Journal of Crystallography and Mineralogy 32 (2024) 43-58.

[36] Marques J. J., Schulze D. G., Curi N., Mertzman S. A., "*Trace element geochemistry in Brazilian Cerrado soils*", Geoderma, 121 (2004) 31-43.

[37] Arslan M., Kadir S., Abdioglu E., Kolayli H., "Origin and formation of kaolin minerals in saprolite of Tertiary alkaline volcanic rocks, Eastern Pontides, NE Turkey", Clay Minerals 41 (2006) 597-617.

[38] Abedini A., Khosravi M. "Geochemical characteristics of rare earth elements in argillic alteration zone: An example from the Kharvana area, NW Iran", Jordan Journal of Earth and Environmental Sciences 15 (2024) 20-27.

[39] Patino L. C., Velbel M. A., Price J. R., Wade, J. A., "*Trace element mobility during spheroidal weathering of basalts and andesites in Hawaii and Guatemala*", Chemical Geology 202 (2003) 343-364.

[40] Lackschewitz K. S., Singer A., Botz R., Garbe-Schnberg D., Stoffers P., "*Mineralogy and geochemistry of clay minerals near a hydrothermal site in the Escanaba trough, Gorda Ridge, northeast Pacific Ocean*", In: Zierenberg R. A., Fouquet Y., Miller D. J., Normark W.R., (eds), Proceeding of the Ocean Drilling Program. Scientific Results, 169 (2000) 1-24. [29] Maiza P. J., Pieroni D., Marfil S. A., "Geochemistry of hydrothermal kaolins in the SE area of Los Menucos, province of Rlo Negro, Argentina", In: Dominguez E.A., Mas G.R., Cravero F. (Eds.), 2001, A Clay Odyssey. Elsevier, Amsterdam (2003) 123-130.

[30] Stoffregen R. E., Cygan G. L. "An experimental study of Na-K exchange between alunite and aqueous sulfate solutions", American Mineralogist 75 (1990) 209-220.

[31] Sayın S. A. "Origin of kaolin deposits: Evidence from the Hisarcık (Emet-Kutahya) deposits, western Turkey", Turkish Journal of Earth Science 16 (2007) 77-96.

[32] Pirajno F. "Volcanic-hosted epithermal systems in northwest Turkey", South African Journal of Geology 98(1995) 13-24.

[33] Kadir S., Akbulut A., "Mineralogy, geochemistry and genesis of the Taşoluk kaolinite deposits in pre-Early Cambrian metamorphites and Neogene volcanites of Afyonkarahisar, Turkey", Clay Minerals 44 (2011) 89-112.

[34] Abedini A., "Mineralogy and geochemistry of the Hizeh-Jan kaolin deposit, northwest of Varzaghan, East-Azarbaidjan province, NW Iran", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy 24 (2017) 647-660.

[35] Abedini A., "Mineralogy and geochemistry of the Tatros kaolin deposit, southwest of Danesfahan, Gazvin Province, Iran", Iranian