Archive of SID



Vol. 16, No. 3, Fall 1387/2008



Measuring of Transformation Relations of Fluid inclusion of the Narigan Iron and Manganese Deposit

M. Fatehi Marji¹, A. H. Kohsary¹, A. Hossein Morshedi²

1-Faculty of Mining Engineering, Yazd University, Yazd, Iran 2- M. Sc. Student of Mining Engineering, Tehran University, Tehran, Iran E-mail: mfatehimarji@yahoo.com

(Received: 29/8/2007, in revised form: 12/7/2008)

Abstract: Prediction of the transformation relations for minerals such as Iron and manganese bearing oxides are based on the percentage of other minerals were deposited in the iron bearing anomalies constitute one of the main aspects of geochemistry. In this article, the iron and manganese anomalies of Choghart and Narigan districts are considered. Transformation relations are obtained based on computation of the amount of an oxide with respect to another unknown oxide. The variation trends of Fe₂O₃ and MnO in different samples are considered too. Several diagrams are drawn and based on them, the transformation relations are obtained by chemical analysis of minerals occur in the deposit. The genesis (based on formation environment), the way of formation of rocks and the economical percentage of the mineral deposits with respect to the depth of sampling can also be determined. In Narigan mine, one of the best mineral that can be used for the study of fluid inclusion is quartz (because of its transparency, abundance and co-genetic with the ore minerals). For this region, the relation between the equivalent salinity of salt and temperature are studied. Fluid inclusion generally appears in the two gas and liquid phases (and sometimes solid inclusions). As the pressure on the fluid inclusion is increased the temperature difference between homogenization temperature and its trapping temperature increases.

Keywords: Iron and Manganese Deposits, Geochemistry, Relativity Diagrams, Transformation Relations, Fluid inclusion.

Archive of SID



سال شانزدهم، شمارهٔ ۳، پاییز ۸۷، از صفحهٔ ۴۷۳ تا ۴۸۴



محاسبه روابط تبدیلی مطالعه شارههای درگیر کانسار آهن و منگنز ناریگان

محمد فاتحی مرجی'، امیر حسین کوهساری'، امین حسین مرشدی'

۱- دانشکده مهندسی معدن، مجتمع فنی و مهندسی، دانشگاه یزد ۲- مجتمع فنی و مهندسی، دانشگاه تهران پست الکترونیکی: mfatehi@yazduni.ac.ir

(دریافت مقاله ۸۶/۶/۹، نسخه نهایی ۸۷/۴/۲۲)

چکیده: پیش بینی روابط تبدیلی اکسیدهای منگنزدار و آهندار که برپایهٔ درصد دیگر کانیهای موجود در بیهنجاریهای آهندار است یکی از مراحل مهم کار ژئوشیمی به حساب میآید. در این کار پژوهشی، بیهنجاریهای آهن و منگنز مناطق پیرامون چغارت و ناریگان مورد بررسی قرار گرفتند. بدین منظور روابط تبدیلی، با تعیین انباشت مقدار اکسید یک عنصر بر حسب میزان انباشت اکسید عناصر مجهول دیگر انجام شد. تا روند تغییرات Fe₂O₃ و MnO در نمونههای مختلف مورد بررسی قرار گیرند. بنابراین با رسم نمودارهای مختلف، روابط تبدیلی مناسب به دست میآیند. همچنین میتوان نوع ژنز (از حیث محیط تشکیل) و چگونگی تشکیل کانیها و نیز درصد غلظت کانیهای اقتصادی موجود را برحسب عمق نمونهبرداری مورد بررسی قرار داد. در معدن ناریگان بهترین کانی برای مطالعه شارههای درگیر به علت شفافیت و فراوانی آن از نوع کوارتز است. برای این منطقه، روابط بین شوری نمک طعام و دما مورد بررسی قرار گرفته است. شارههای درگیر بیشتر در دو فاز گاز، آبگون و در برخی از موارد همراه با بلور جامد نیز مشاهده میشود. ورار گرفته است. شارههای درگیر بیشتر در دو فاز گاز، آبگون و در برخی از موارد همراه با بلور جامد نیز مشاهده می شود.

واژههای کلیدی: کانسارهای آهن و منگنز، ژئوشیمی، نمودارهای نسبی، روابط تبدیلی و شارمهای درگیر.

مقدمه

کانسار مورد نظر در ۳۰ کیلومتری شمال شرقی شهرستان بافق و۲۰ کیلومتری شرق معدن چغارت واقع شده است. مختصات مرکز آنومالی به طول جغرافیایی ۵۵ درجه و۴۱دقیقه و۳ ثانیه و عرض جغرافیایی ۳۱ درجه و۴۳ دقیقه و۴ ثانیه یا به عبارت دیگر:۵۱۰۵۰۰۰ = x و ۳۷۵۷۰۰ = y قرار دارد. راه دستیابی به این کانسار از طریق جاده آسفالته یزد_بهاباد میباشد که در شکل ۱ مشاهده می شود. تشکیلات کانسار ناریگان مربوط به دوران نئوپروتروزوییک است که این تشکیلات به وسیله توده-های گرانیتی و سینیتی و همچنین دایکهای دیوریتی و دیاباز پورفیری قطع شده است. در کانسار آهـن و منگنز ناریگان

مهمترین کنترل کننده کانی سازی عوامل ساختاری و شاره-های درگیر بوده است.

مطالعه شارههای درگیر علاوه بر تعیین درجه حرارت تشکیل کانسار که ممکن است میلیون ها سال پیش تشکیل شده باشد، ترکیب شیمیایی شارههای کانسار ساز را نیز تا حدودی مشخص می نماید. نکته جالب توجه دیگر در مورد مطالعه شارههای درگیر آن است که مقایسه خصوصیات فیزیکوشیمیایی شارههای درگیر، در کانسار مورد مطالعه که قابلیت آنها از نقطه نظر کانسار سازی نا معلوم است با شارههای درگیر مربوط به کانسارهای مشابهی که قابلیت آنها از نقطه نظر

کانسارسازی شناخته شده است، می تواند از صرف هزینـه هـای هنگفت جلوگیری به عمل آید.

در این مقاله سعی شده است از طریق مطالعه و محاسبه روابط تبدیلی شارههای درگیر کانسار آهن و منگنز ناریگان چگونگی تشکیل کانسار و روش اکتشاف آن مورد بررسی قرار گیرد.

زمین شناسی منطقه

کانسار ناریگان در سنگهای کربناته و آتشفشانی، همراه با ته-نشستهای دریایی آتشفشانی (Terrigenous-Volcanic) پیچیدهای تشکیل شده است. بنا به نقشه چینه شناسی محلی، این تشکیلات به دوران نئوپروتروزوییک مربوط میشود که به وسیلهٔ تودههای گرانیتی و سینیتی و نیز دایکهای دیوریتی و دیاباز پورفیری قطع شده است. در کانی سازی آهن و منگنز ناریگان، مهمترین عامل کنترل کنندهٔ کانی سازی عوامل ساختاری است. تودهٔ آهن و منگنزدار ناریگان به صورت لایه ای و چینه سان بوده و دارای سطح تماس با سنگهای دربر گیرنده است. سنگهای در برگیرندهٔ تودهٔ معدنی، توفهای ریولیتی سبز

رنگ و در مواردی، سنگ آهک دولومیتی است که در بعضی نقاط به ضخامت چند متر در بخش زیرین لایه فرومنگنز قرار می گیرد. توفهای ریولیتی سبز رنگ نیز به صورت لایههایی با ضخامتهای مختلف، با سنگ آهن دولومیتی، ماسه سنگ و سیلتستون به صورت متناوب وجود دارد.

در منطقهٔ مورد مطالعه سه نوع تشکیلات سنگی وجود دارد: دستهٔ اول که در بخش پایین بافتهای به هم پیچیدهای قرار گرفتهاند، که شامل ماسه سنگها، کنگلومرا و توفیتهاست. گاهی، رگههای کوچک عدسی شکل از مرمر، سنگ آهن بیتومینه و دولومیت نیز در این بخش به چشم میخورد. دسته دوم که در میان این بافتها قرار گرفته است، از سنگهای مافیک با ترکیب متوسط و گاه سنگهای فلسیک از نوع لاپیلی توف و توفهای آگلومره تشکیل شده است. در بخش زیرین این بافتها نیز سنگهای آهکی- دولومیتی قرار دارند. تودهٔ منگنزدار ناریگان، در بخش پایینی همین بافتها تشکیل شده است. این تودهٔ معدنی، به شکل لایههای کوچک و عدسی شکل است.



شکل ۱ موقعیت منطقه و راههای منتهی به ناریگان.

ضخامت این لایه ها، اغلب در راستای و شیب توده کاسته شده و بر اثر تغییر رخساره، به سنگ آهـک و دولومیت تبـدیل شده است. دسته سوم که در بالای مجموعه یاد شده قرار گرفته است، ازدولومیتها وسنگ آهکهایی به رنگ قهوهای، است. بخش پایین این تشـکیلات، گـاهی بـا سـنگهای آتشفشانی فلسـیک همراه است. ضخامت این سنگها، ۸ تـا ۱۰ متـر مـیرسـد. ایـن توفها در بخشهای پایینی و بالایی لایهٔ فرومنگنز حضور دارنـد و همواره با لایهٔ یاد شده در تماس هستند. در مناطق نزدیـک بـه ایـن لایـه، هجـوم شـارهٔ حـاوی Fe و Mn بـه درون شـکافهای موجود در توفها، دیده مـیشـود، در بعضـی از نقـاط، دایکهـای دیابازی و دیوریتی به درون توفها نفوذ کردهاند[۲۰].

با توجه به سن مجموعهٔ بالا و نیز ویژگیهای سنگ شناسی آن، این مجموعه به سـری ریـزو وابسـته اسـت. در ایـن سـری،

سنگها بیشتر برشی بوده و گاه بمبهای آتشفشانی نیز در آنها دیده می شوند. این شواهد، دلیلی بر پیدایش این سنگها در محیطی کم عمق و کم فشار است. نفوذ و هجوم ماگمای ریولیتی در این محیط، زمانی صورت گرفته است که ته-نشستهای ریزو هنوز انسجام نیافته و یا در حال نهشته شدن به صورت ترکیبی از ماگما و تهنشستهاست. نقشهٔ زمین شناسی منطقه در شکل ۲ نشان داده شده است. این منطقه از شمال به دره کوشک و از جنوب باختری به دامنه دره بافق منتها می شود و وسعتی در حدود۲۵ کیلومتر مربع دارد. در شکل ۳ عکس ماهوارهای از منطقه ناریگان به نمایش در آمده است. که در پیرامون آن را کوههای کوشک، ناریگان و کمر کوه در برگرفتهاند.



شکل ۲ نقشهٔ زمین شناسی منطقهٔ ناریگان.



شکل ۳ تصویر ماهواره ای از منطقهٔ ناریگان.

کانی شناسی

پیدایش آهن، به میزان Eh و PH محیط بستگی دارد. چنانکه در شکل ۴ دیده می شود بررسی میزان Eh و PH نمونههای موجود در منطقه حاکی از کانیسازی اکسیدهای آهن است. کانیهای مهم آهندار بیشتر به صورت اکسید یافت می شوند که هماتیت و مگنتیت از مهمترین آنها هستند. هر چه مقدار کانیهای مزاحم یعنی کانیهای فسفاتدار و سولفاتدار کمتر باشد آهن موجود صرفهٔ اقتصادی بیشتری دارد [۵-۳].

عنصر منگنز به صورت خالص در طبیعت یافت نمیشود و اغلب به صورت اکسیدها و سیلیکاتها و کربناتهاست. منگنز در

ماگما به چهار صورت (آلفا، بتا، گاما و سیگما) یافت می شود که بر پایهٔ تغییرات دما قابل تبدیل به یکدیگرند و از نظر خواص فیزیکی (چگالی، ظرفیت گرمایی و...) با هم تفاوت دارند که ویژگیهای آن در جدول ۱ ملاحظه می شود[۶].

منگنز دو ظرفیتی در محیطهایی با pH پائین و در شرایط احیایی محلول است و در شرایط pH بالا و محیط اکسیدان به سرعت تهنشین می شود. نوع کانی سازی منگنز منطقه از نوع پیرولوزیت است. در شکل۵ چگونگی کانی سازی منگنز و بعضی از عناصر کمیاب در کانسارهای آهن برونزا به صورت مقایسه-ای نشان داده شدهاند[۷].



شکل ۴ نمودار Eh-pH کانیهای آهن و نمونههای مطالعه شده[۷].

	ن منگبر در شه کار مختلف	جدول، ویرنیهای	
ویژگی	منگنز آلفا	منگنز بتا	منگنز گاما
۲۵۰ ${}^oC\!\!\left(\!\frac{cal}{g.C^o} ight)$ گرمای ویژه در	•,114	۰٫۱۵۵	·,\Y.
وزن مخصوص در ۲۰. <i>C</i> °	۷٫۲۱	۷٫۲۹	۲ _/ ۲۱
ضریب انبساطی خطی در C^o . ۲۰	۲۲ ٫۳×۱۰	26 'd×1 •	۱۴ _/ ۸×۱۰
مقاومت الكتريكي (ohm-cm)	1026.×1.	۹٫۰۱۰	۴۰ _/ ۰×۱۰
ضریب گرمایی مقاومت [/ <i>C</i> ⁰].	۲-۳×۱۰	۱۲,·×۱۰	۶۰,•×۱۰
ساختمان بلورى	مكعبى	مكعبى	مکعبی و تتراگونال با وجوه مرکز دار

مختلف	ده فا:	مدیک دای منگن	1 1.1~	



شکل۵ روند تغییرات عناصر ناچیز در نمونههای مورد مطالعه.

جزییاتی از شرایط زمینساختی منطقه

فعالیتهای زمینساختی در گسترهٔ کانسار، باعث دگرگونیهای گرماجنبشی شده است و این فرآینـد در مرکـز و بـاختر ناحیـه فعال است که اثرهـای آن بـه صـورت زون خـرد شـده و بـرش گسلی در سـینهٔ کارهـای معـدن دیـده مـیشـوند. در راسـتای سطوح گسلی، دایکهای دیابازی و دیوریتی نیز نفوذ کردهاندکـه

در شکل۶ سطح گسل معکوس و بخش ریزشی مشاهده می-شود. در این منطقه، توفهای اسیدی سبز رنگ دیده می شوند که ضخامت آن به ۳۰۰ تا ۴۰۰ متر می رسد و نشان دهندهٔ فعالیت آتشفشانی اسیدی در دریای کم عمق زمان تشکیل کانسار است. در شکل ۷ نفوذ دو دایک دیابازی سبز رنگ به درون توفهای ریولیتی نمایش داده شدهاند.



شکل۶ بخش ریزشی و سطح گسل موجود در منطقه.



شکل ۷ نفوذ دو دایک دیابازی سبزرنگ به درون توفهای ریولیتی.

روش کار

-تجزیه مواد معدنی

به منظور مطالعهٔ کانسار مورد نظر، تعداد یازده نمونه از عمقهای مختلف تجزیه شدند، که در جدول ۲ میزان اکسیدهای اصلی موجود در هر یک از نمونهها آورده شده-اند[۸]. برای تجزیه کمی و تعیین درصد اکسیدهای اصلی نمونهها، از روش فلوئورسانی پرتو ایکس (XRF) استفاده شد.

لازم به یادآوری است که نمونه های تجزیه شده از مغزیهای تازه (فاقد هوازدگی) تهیه شده اند. البته این نمونه گیری دارای L.O.I (پرت گرمایی) است که تفاوت بین درصد کامل و مجموع درصد اکسیدهای یاد شده مربوط به همین امر است. در نمودار شکل ۸ نمونه های مورد نظر از لحاظ ترکیبات اصلی مورد مقایسه شده اند [۹].

			-	U -		-				
اکسید نمونه	SiO ₂	MnO	Fe ₂ O ₃	Al ₂ O ₃	TiO ₂	CaO	MgO	K ₂ O	Na ₂ O	P_2O_5
١	٣٫۶	14,88	۶۸	• / ١	۰,۱	۳٫۳۶	•,٣٣	٠٫۴	۶ _ا .	۰,۰۳
٢	۶,۱۳	١٣٫٨٧	۶۷٫۲	۰,۱۵	۰,۱۵	۳,1۶	١٫٧٨	۰٫۴۵	۰٫۲۸	•,•٣
٣	۱۰٬۵۸	۱۲٫۸	۶۵	٣٫٠	•,78	۳٫۵۳	۰٫۳۶	۰٬۵۴	٠٫٣٢	•,•٢
۴	٩,١٩	11,8	۶۲ _/ ۳۶	٠٫٣٧	٠٫٣١	۳٫٧۶	۰,۲۶	٠٫۴	۱٫۸۲	•,•٣
۵	۴٫۷۵	١٠/٩	۶۰٬۱۸	•,148	٠٫٣٧	۴,۴	۹ _/ ۹۶	•,٣٢	• ,V	•,•٢
۶	۱۱٫۷۶	۱۰٫۷۵	۵٩٫٣۶	•,۴٩	۰٫۴۵	۶,۱۴	۰٫۵۱	۱٫۵۱	۴,۰	۰٫۱
Y	۱۱٬۱۸	٩٫٩۵	۵۷٬۲۸	۰,۵۲	• ،۵۳	۴,۷۸	٣٫٢	۱/۲۸	•,74	•,•۴
٨	18,24	٨	۵۱٫۸	•,۴۵	۴,۰	۴,•۲	۳٫۵۱	۰٫۸۲	٣	۰٬۰۵
٩	۶,۱۲	۷٫۵	۴۸,۵۴	۰٬۵۴	۰٫۳۸	۲,۵٨	۲٫۷۸	•,77	•,74	٣
١.	17,48	۵٫۳۲	41,30	۰٬۵۸	•,۴٩	٣,١١	۲,۶۵	۱,۶۲	۰,۴۵	• / • Y
))	۱۱٫۵	٣٫٢	۳۵,۶۴	۰٫۷۵	۰,۵۲	۴,۳۶	٣,٢٢	•,74	٠٫٢	٠٫١

جدول۲ تجزیهٔ درصدی اکسیدهای اصلی نمونه.



شکل۸ مقایسهٔ ترکیبات اصلی در نمونههای مختلف.

تجزیه نمونهها نشان میدهد با افزایش عمق، درصد آهن و منگنز نیز کاهش می یابد که به دلیل فعالیت محلولهای گرمابی در منطقه، منطقی و قابل قبول است اما برای تعیین کردن نوع ردهٔ کانسارهای گرمابی میتوان از بررسیهای میکروترمیک استفاده کرد که به آن اشاره می شود. روابط تبديلي در اين مطالعه بر ياية تغييرات اكسيد عناصر نسبت به یکدیگر یا تغییرات اکسید عناصر نسبت به پارامتر سوم (عمق) است که چگونگی همبستگی اکسیدهای مختلف را نسبت به هم نشان میدهد، و نقش بسیار مهمی در مطالعه اقتصادی كانسار ايفا مىكند. مطالعة تغييرات اكسيد عناصر نسبت به عمق در روابط تبدیلی، یک شاخص مهم در تعیین استفادهٔ بهینه از معدن محسوب می شود. در شکل ۹ مقادیر کانیها از ، سطح به عمق ردهبندی شدهاند، بدین معنی که S_1 (سطحی ترین نمونه) که نمونه گیری آن در عمق ۱۵۰ متری انجام شده و S_{11} (عمیق ترین نمونه) که در عمق ۳۸۵ متری قرار دارد. .[γ_٩]

را در عمقهای مختلف، به تقریب محاسبه کرد که
$$D$$
 عمق نمونه گیری است.

 (Fe_2O_3) (1) $+85 \Leftrightarrow (MnO) = -0.0447(D) + 21$ (1) نمودار اکسید منگنز بر حسب اکسیدآهن شکل ۱۰ نشان می-دهد که این دو ماده دارای ضریب همبستگی نسبتا بالایی هستند و این امر باعث همزادی آهن و منگنز در منطقه می-شود. توزیع اکسید آهن در محیط ژئوشیمیایی یاد شده از توزیع بهنجار پیروی میکند. درصد اکسید آهن برحسب درصد اکسید منگنز بنابر شکل ۱۰ به صورت زیر به دست میآید:

 $(MnO)\% = 0.3185(Fe_2O_3)\% - 8$ (Y)

Al در کانسارهای گرمابی، مقادیر Ti در غلظت پایین با Al همخوانی دارد، چنانکه در شکل ۱۱ دیده میشود این دو اکسید با یکدیگر رابطهٔ خطی و نسبت به هم همبستگی دارند[۱۰].

درصد اکسید آلومینیوم بر حسب اکسید تیتانیم به صورت زیر قابل محاسبه است.

$$(Al_2O_3)\% = 0.3221(TiO_2)\% + 0.05$$

بنابراین با استفاده از روابط زیر می توان میزان منگنز و آهن



(٣)



شكل۱۱ نمودار Al₂O₃ برحسب TiO_{2.}

مطالعه شارههای در گیر

تعیین ارتباط دقیق بین شارهٔ کانی ساز و فرایندهای موثر در کانیسازی، از مهمترین معیارهای مطالعه شارههای درگیر است. در روشهای مرسوم فرض بر این است که شارههای در گیر موجود در کانیهای باطلهٔ شفاف، معرف شارهٔ کانیساز بوده و ارتباط زمانی و مکانی نزدیکی با کانههای موجود در کانسنگ دارند. در این کانسار بهترین کانی برای بررسیهای شارهٔ درگیر، کانی کوارتز است. با این وجود، تنها شواهد بافتی برای هم نهشتی کانیها کافی نیست. حتی هم رشدی کانیها و وجود مرزهای تعادلی بین دانهها نمی تواند دلیل کافی برای همزمانی كانيها باشد. بهترين شواهد تاييد كنندهٔ همزماني كانيها، وجود تعادل ایزوتوپی در بین فازهای مورد مطالعه است که برپایهٔ نمونههای مشابه مورد بررسی گرمابی میتوان به آن اشاره کرد. از طرف دیگر وجود نفوذیهای ریزدانه از کانه درون کانی باطله که هنگام بررسی شارههای در گیر در کوارتز مشاهده شد، بیشتر به صورت هماتیت ریزدانه در کوارتز بود و یا وجود ذراتی از کانههای آهن مانند هماتیت، به عنوان فاز نوزاد درون شارههای درگیر است، ولی به علت تمرکز بررسیها بر روی شارههای درگیر، تنها به اشارهٔ کوتاهی بسنده می کنیم. یکی از سادهترین روشهای مطالعه شارههای درگیر در سیستمهای کانی سازی تعیین دمای همگن شدگی (T_H) و شوری شارههای درگیر بر حسب درصد وزنی شوری معادل نمک طعام است. برای بررسی تغییرات مکانی شارههای گرمابی و تعیین ساز و کار کانسنگ می توان از رابطه بین این دو پارامتر استفاده کرد. دادههای شارههای درگیر میتواند اطلاعات ارزشمندی را در مورد انتخاب مناطق اميد بخش اكتشافي ارائه كند زيرا بر پايهٔ نوع تغییرات دمای همگن شدگی و فشار شاره میتوان محیط تشکیل کانسار را شناسایی کرد و بر پایهٔ افزایش شوری نمک طعام، می توان نقاط مستعد کانی سازی در بسیاری از کانسارها

را برآورد کرد، همچنین با این روش میتوان منطقهبندی گرمایی را در سیستم کانی سازی تعیین و مرکز سیستم و محلهای عبور شارهٔ کانیساز را تعیین کرد. بررسی رابطهٔ بین دمای همگن شدگی و شوری شارههای درگیر اطلاعات مهمی را در مورد تغییرات سیستم گرمابی ارائه میکند که در نتیجه-گیریهای اکتشافی حائز اهمیت است. پس از مطالعه شارههای درگیر در کانی کوارتز، شارههای درگیر دارای شکلهای کشیده (استوانهای) و چند ضلعی بودند. ابعاد شارههای درگیر به طور متوسط بین ۳۰ تا ۴۰ میکرون است. در نمونههای مطالعه شده، شارههای درگیر بیشتر دارای دوفاز آبگون و گاز هستند ولی در بعضی از نمونهها شارههای درگیر دارای فاز جامد (بلور نوزاد هالیت) است. در شکل ۱۲ شاره درگیر دارای دوفاز آبگون و گاز نشان داده شده است [11].

در بررسی شارههای درگیر ۵ نمونه تهیه شد که با استفاده از سامانهٔ گرمایشی- سرمایشی لینکام بررسیها انجام شد که فرآیند سرمایش با ازت مایع انجام شد. در بررسیهای سرمایشی انجام گرفته روی شارههای درگیر، نخستین دمای ذوب بلور یخ یا دمای اوتکتیک (T_e) کمتر از ۴۵- تا ۴۹- درجه سانتیگراد است و دمای ذوب نهایی T_M کمتر از ۳۳- تا ۳۱- درجه است. این مطلب نشان میدهد که علاوه بر NaCl نمکهای دیگری از قبیل 2cll ر 2cl در شارهٔ کانهساز وجود دارند ولی نمی توان به فاز دقیق نمک اشاره کرد. در شکل ۱۳ تغییرات دما بر حسب شوری و فرآیندهای آن نمایش داده شده است[1-11].

آبگونهای نمکدار فرا اشباع بدام افتاده در مرحلهٔ سردشدن، بر حسب ترکیبشان، میتوانند بلورهای نوزاد گوناگونی را در شارهٔ درگیر تشکیل دهند. بلورهای دختر در شارههای درگیر نیز میتوانند بعد از به تله افتادن نفوذیها به وجود آمده باشند.

هالیت معمولیترین بلور دختر در شارههای درگیر منطقهٔ مورد مطالعه است، این بلور معمولاً در شکلهای تکامل یافتهٔ هندسی مکعبی مشاهده میشوند که در شکل ۱۴ نمونهای از آن

مشاهده می شود. وجود بلورهای نوزاد هالیت در دمای اتاق نشان دهندهٔ این است که نقوذیها حاوی بیش از ۲۶ درصد وزنی NaCl هستند [۱۳].



شکل۱۲ شارهٔ در گیر تیغهٔ نامنظم کوارتز شامل دو فاز.



شکل۱۳ تغییرات شارهٔ درگیر حاوی ۳۵ تا ۵۲ درصد NaCl [۱۴].



شکل۱۴ نمایش فازهای آبگون وگاز و بلور نوزاد هالیت.

با بررسی شارہ های در گیر (چنانکے شےکل ۱۶ نشےان مے-دهد)، نتیجه می گیریم که هر چه فشار وارد بر محیط شاره بیشتر شود، اختلاف دمای بین همگن شدن شاره و دمای واقعی به تله افتادن شاره بیشتر میشود. در نمودار شکل ۱۶ به بررسی و محاسبهٔ رابطه بین این اختلاف دما و فشار بر پایهٔ روش فشار بخار شاره در دمای T_H پرداختهاییم که رابطهٔ به دست آمده به صورت زیر است[۱۵].

 $P = 1.5683e^{0.2042\Delta T}$ (۴)

که در آن ΔT اختلاف دما و \mathbf{P} فشار محیط موثر را نشان می-



شکل۱۶ نمودار نسبت تغییرات دما به فشار .

برای به دست آوردن رابطهٔ بین دما و شوری معادل نمک طعام از نمودار استفاده می کنیم. درصد شوری نمک طعام بین ۳۵ تا ۵۲ درصد و دمای آن بین ۲۷۵ تا ۴۵۰ درجه سانتیگراد متغییر است که بر پایهٔ بررسیهای گرمایشی شارههای درگیر، می توان گفت کـه کانسار ناریگان از ردهٔ کانسارهای ابر گرم است. شکل ۱۵ نشان میدهد که همهٔ نمونههای بررسی شده از رابطه نمایی($y = 231.63e^{0.1077x}$) بین دما و درصد شوری ییروی میکنند، و هر داده نمایندهٔ کلی از مجموعه شارههای در گیر شبیه به هم است. [6] Steefel C. I., Lasaga A. C., "A coupled model for transport of multiple chemical species and kinetic precipitation/dissolution reactions with applications to reactive flow in single phase hydrothermal system.", Am. J.Sci., Vol. 294, 1994 [7] Coale, K. H., C. Chin, G. J. Massoth, K. S. Johnson, E. T. Baker, "In situ mapping of dissolved iron and manganese in hydrothermal plumes", Nature, 352, 325-328, 1991.

[8] Cowen, J. P., G. J. Massoth, and R. A. Feely, "Scavenging rates of dissolved manganese in a hydrothermal vent plume", Deep Sea Res., 37(10), 1619-1637, 1990

[9] Henley, R. W., Truesdell, A. H., Barton, P. B. Jr., "*Fluid-Mineral Equilibria in Hydrothermal Systems.*", Reviewsin Economic Geology, Vol. 1, Society of Economic Geologists, El Paso, TX, 1984.

[10] Crerar, D. A., Cormick, R. K., Barnes, H. L., "in Geology and Geochemistry of Manganese, eds. Varentsov, I. M. & Grasselly, Gy (E. Schweizerbart'scheerlagsbuchhandlung, Stuttgart)", Vol. 1, pp. 293–334,1980.

[11] RONALD J. BAKKER1, AND LARRYN W. DIAMOND, "Estimation of volume fractions of liquid and vapor phases in fluid inclusions, and definition of inclusion shapes", American Mineralogist, Volume 91, pages 635.657, 2006

[12] Ronald J. Bakker, Marlina A. Elburg, "A magmatic-hydrothermal transition in Arkaroola (northern Flinders Ranges, South Australia): from diopside-titanite pegmatites to hematite-quartz growth", Contrib Mineral Petrol (152), 541–569, 2006.

[13] J. Conliffe, M. Feely, "Microthermometric characteristics of fluids associated with granite and greisens quartz, and vein quartz and beryl from the Rosses Granite Complex, Donegal, NW Ireland", Journal of Geochemical Exploration(89), 73–77, 2006.

[14] Shepherd, T.J., Rankin, A.H., Alderton, D.H.M., "A Practical Guide to Fluid Inclusions." Blackie, London, 1985.

[15] František Marko, Vratislav Hurai, Marian Dyda, Gervalino Almeida, Walter Prochaska and Rainer Thomas, "*Tectonic and fluid inclusion constraints on the origin of quartz veins with giant crystals in the Tocantins structural province (Cristalândia, central Brazil)*", Journal of South American Earth Sciences, In Press, Corrected Proof, 2006.

بر داشت کانسار مورد نظر به دوران نئوپروتروزوییک بر می گردد. ۲. پیدایش کانسار آهن مورد نظر گرمابی و حاصل از فعالیت گرمابیهاست و برپایهٔ بررسیهای میکروترمیک از ردهٔ کانسارهای ابر گرماست. ۳. کانیهای آهن و منگنز دارای همبستگی و توزیع یکنواخت در منطقهاند. که توزیع بین اکسید آهن و اکسید منگنز به صورت رابطه خطی 8-%(MnO)%=0.3185(Fe₂O₃) است. ۴. با افزایش عمق کانسار از میزان آهن و منگنز کاسته می-شود. ۵. با استفاده از روابط تبدیلی می توان مقدار یک عنصر را نسبت عنصرهای دیگر در مناطق و عمقهای مختلف بررسی کرد. ۶. شارههای در گیر دارای یک رابطهٔ نمایی (y = 231.63e^{0.1077x}) بین دما و شوری نمک طعام هستند. ۷. هر چـه فشار وارد بر شاره درگیر بیشتر بشود، اختلاف دمای بین همگن شدن شاره و دمای واقعی به تله افتادن آن بیشتر می شود. ۸. علاوه بر NaCl نمکهای دیگری از قبیل NaCl در شاره کانهساز وجود دارند و هالیت معمولی ترین بلور نوزاد در شارههای در گیر منطقهٔ مورد مطالعه است

مراجع

 [۱] گزارش زمین شناسی اکتشافی در منطقه معدنی ناریگان، *زمین شناسی طرح توسعه مجتمع معدنی چغارت*، ۱۹۹۴.

[۲] شرکت ملی فولاد ایران، *گزارش راجع به پی جویی سنگ* آهن منگنز دار کانسار ناریگان ۱۹۸۲،

[3] Dalton Trans, "Hydrothermal synthesis and magnetic properties of novel Mn(II) and Zn(II) materials with thiolato-carboxylate donor ligand frameworks", RSC Publishing, 2004

[4] M.D. Buatier, D. Guillaume, C.G. Wheat, L. Herve, And T. Adatte, "Mineralogical characterization and genesis of hydrothermal Mn oxides from the β ank of the Juan the Fuca Ridge", American Mineralogist, Volume 89, pages 1807-1815, 2004

[5] Roy, S. "in Manganese Mineralization Geochemistry and Mineralogy of Terrestrial and Marine Deposits", eds. Nicholson, K.,Hein, J. R., Bu"hn, B. & Dasgupta, S. (Geological Society, London), Spec. Pub. 119, pp. 5–27, 1997.