# بررسی ویژگیهای زمین شناسی و کانی شناسی زئولیت های معدن افتر سمنان سمانه پیروی ۱، رضا ظهیری ۲۰، کاظم مرادی هرسینی ۲ و حسن شایسته عظیمیان ۳

<sup>۱</sup> دانشجوی کارشناسی ارشد، دانشکده علومزمین، دانشگاه دامغان، دامغان، ایران ۲ استادیار، دانشکده علومزمین، دانشگاه دامغان، دامغان، ایران ۳ دانشجوی کارشناسی ارشد، دانشکده علوم، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران تاریخ دریافت: ۱۳۹۰/۱۰/۴۶ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۷/۹۹

**چکید ہ** 

توالی توف های زئولیتی شده منطقه افتر با سن انوسن ـ الیگوسن در شمال باختر افتر و ۳۲ کیلومتری شمال باختر سمنان قرار گرفته است. بر پایه مطالعات زمین شناسی و کانی شناسی انجام شده که بر پایه نتایج حاصل از داده های پرتو X (XRD)، تجزیه های شیمیایی (XRF) و بررسی مقاطع ناز ک روی نمونه های برداشت شده از این منطقه، ۳ واحد با اهمیت در رابطه با تشکیل زئولیت های افتر عبارتند از مارن های سبز تا قهوه ای رنگ، توف های سبز رنگ و لایه زئولیتی. بیشتر کانی های زئولیتی شناخته شده در منطقه از نوع کلینوپتیلولیت و هیولاندیت است و از کانی های همراه آنها در لایه های توفی و مارنی می توان به کلسیت، اور توکلاز، پلاژیو کلاز، کوارتز، کانی های رسی، منطقه از نوع کلینوپتیلولیت و هیولاندیت است و از کانی های همراه آنها در لایه های توفی و مارنی می توان به کلسیت، اور توکلاز، پلاژیو کلاز، کوارتز، کانی های رسی، بیوتیت و شیشه های آتشفشانی اشاره کرد. بر پایه شواهد زمین شناسی و کانی شناسی، تشکیل زئولیت های منطقه را می توان حاصل فوران های آتشفشانی ماگمای اسیدی (احمالاً ریولیتی – داسیتی) در محیط کم ژرفای دریایی با H بالا تفسیر کرد. شواهد نشان می دهد که با افزایش HP در محیط رسوب گذاری توفی ها شرایط مناسی برای تبدیل شیشه های آتشفشانی به زئولیت فراهم می شود.

> **كليدواژهها:** افتر، زنوليت، شيشه آتشفشاني، كلينوپتيلوليت، هيولانديت. \***نويسنده مسئول:** رضا ظهيري

E-mail: zahiri@du.ac.ir

## 1- پیشگفتار

واژه زئولیت را اولین بار (Cronstedt) کانی شناس سوئدی برای کانی هایی که در هنگام گرم شدن، مقادیری آب از خود خارج می سازند و به نظر می رسد که می جوشند، به کار برد (Gottardi & Galli, 1985). ولی به طور کلی زئولیت ها، آلومینو سیلیکات های آبدار هستند و ساختار آنها به صورت چهار وجهی هایی است که مرکز آنها غالباً با اتم سیلسیم یا آلومینیم اشغال شده و اتم های اکسیژن در چهار رأس آن قرار دارند. با اتصال این چهاروجهی ها به یکدیگر، کانال ها و حفراتی تشکیل می شوند که مکان های مناسبی برای جایی زئیلیت ها عبار تست از: و مولکول ها است (Brack, 1974). فرمول شیمیایی کلی زئولیت ها عبار تست از:

 $M_{x}D_{y} [Al_{(x+2y)} Si_{(n-(x+2y))}D_{2n}] mH_{2}O$ در این فرمول M کاتیون های یک ظرفیتیN، Na و D کاتیون های دو ظرفیتی Br،Sr ،Ca ، Mg و غیرہ است (Barrer, 1987). زئولیت ہا به دلیل ساختار بلوری ویژهای که دارند بهویژه قابلیت جانشینی\*Si<sup>4</sup> بهوسیله <sup>+Al</sup> که سبب افزایش بار منفی شده و برای تعادل یونی یونهای قلیایی و قلیایی خاکی مانند 'Na+، K<sup>+</sup> ،Na و +Mg<sup>2</sup> وارد شبکه زئولیت میشوند (Barrer, 1987; Erdem et al., 2004). به دلیل تمرکز نقاط منفی در سطح، زئولیتها قادرند یونهای با بار مثبت را جذب کنند و امروزه به دلیل همین ویژگیها، کاربردهای صنعتی و زیستمحیطی زئولیتها به سرعت در حال افزایش است. از کاربردهای دیگر آنها می توان به جذب فلزات سنگین، رفع جیوه از خاک (Haidouti, 1997)، تصفیه گازها (Jurng et al., 2002; Morency et al., 2002) و محلول ها (Misaelides & Godelitsas, 1995; Filippids et al., 1996) اشاره كرد. زئوليت ها همچنین دارای کاربردهای صنعتی دیگر مانند غربال مولکولی، انتقال یونی، جاذب، مواد شوينده خانگی (Ouki & Kavannagh, 1997; Panayotowa, 2003)) كنترل بوهاى نامتبوع، تصفيه آب و فاضلاب (;Kesraoul-Ouki et al., 1990 Cheeseman & Perry, 1993) و رفع کاتیون های مضر از پساب های معدن کاری و پساب های صنعتی (Mondale et al., 1995) هستند.

زئولیتها دارای منشأ طبیعی است و بهطور مصنوعی نیز تولید می شوند. کانی زئولیت ممکن است در طبیعت دارای منشأ ماگمایی است و به همراه سنگهای آذرین یافت شود و یا بهصورت کانی ثانویه در اثر فرایند دگرسانی تشکیل شود. گوناگونی و فراوانی زئولیتهای موجود در سنگهای رسوبی آذرآواری بیش از انواع زئولیتهای شناخته شده در سنگهای آذرین با منشأ ماگمایی است .(Lijirna & Utada, 1966; Lijima, 1978 & 1980 & 1986; Hay, 1966 & 1978) زئوليت هاى رسوبى از شمال ايران مركزى، البرز، تركيه تا يونان، زون آلپ - هیمالیا، همین طور در کشورهایی مانند ژاپن، ایتالیا و ایالات متحده آمریکا گسترش زیادی دارند، که بیشترآنها در توالی سنوزوییک بهویژه ائوسن-الیگوسن تشکیل شدهاند. شرایط ایران در طی ترشیری برای تشکیل نهشته های زئولیت رسوبی به دلایل ذیل مناسب میباشد: ۱- وجود فعالیتهای آتشفشانی مداوم و گسترده به همراه نسبت بالایی از فرآوردههای آذرآواری، ۲– آب و هوای خشک در طی نئوژن، منجر به توسعه حوضههای قارهای شور شده است (Stamatakis et al., 1996). در مورد تشکیل زئولیت های رسوبی در محیط های قلیایی نمکی و حاصل ولکانوکلاستیکهای ایران در زونهای مختلف ترود (مهدیزاده شهری و همکاران، ۱۳۸۵) تا جنوب خاور سمنان (بازرگانی گیلانی و رضایی، ۱۳۸۷)، شمال باختر سمنان (بازرگانی گیلانی و ربانی، ۱۳۸۳) و میانه (حجازی و قربانی، ۱۳۷۳) پژوهش و گزارش شده است. با توجه به کاربردهای فراوان زئولیت و ویژگی های زمین شناسی استان سمنان، این مطالعه به ارزیابی ویژگی های زمین شناسی و کانی شناسی معدن افتر می پردازد.

### ۲ - روش مطالعه

گسترش کانسار زئولیت در محدوده معدن بهصورت یک باند خاوری – باختری با رخنمون میان ۱۵ تا ۱۱۰ متر است. برپایه اکتشافات انجام شده و گواهی کشف صادره توسط اداره کل معادن و فلزات استان سمنان، ذخیره تأیید شده در این معدن بالغ بر

ششصد هزار تن است. از آنجا که معدن افتر یکی از معادن مطرح زئولیت در ایران و استان سمنان است، بنابراین از سوی نویسندگان این مقاله مورد بررسی قرار گرفته است. به منظور بررسی های سنگ شناسی و کانی شناسی، پس از بررسی های صحرایی و نمونه برداری سیستماتیک، از نمونه های مورد بررسی (توف ها، مارن های سبز رنگ در شمال معدن و زئولیت های مورد بهره برداری معدن) مقطع نازک تهیه شد. به منظور شناسایی دقیق زئولیت ها و کانی های همراه آنها، نمونه برداری از تجمعات زئولیتی یادشده در گستره منطقه مورد مطالعه انجام شد. از هر لایه ۴ نمونه برداشت شد که در پایان از میان ۷ نمونه مورد تجزیه های XRD (مدل ریمکس) و XRF (مدل دستگاه ایران قرار گرفت.

### 3- زمینشناسی منطقه افتر

منطقه مورد مطالعه در استان سمنان و در شمال باختر شهر سمنان وشمال باختر روستای افتر(هفتر) قرار دارد. معدن افتر میان طولهای جغرافیایی "۰۰ '۰۰ °۵۳ ، ۳۲٬۴۴٬ ۲٬ ۵۳° و عرض های جغرافیایی ۳۰٬۴۰٬ ۳۵ و ۳۸٬۴۸٬ ۳۵ قرار گرفته است. منطقه افتر از نظر ساختاری در بخش خاوری البرز مرکزی قرار دارد که بهوسیله گسل عطاری یا گسل سمنان از بخش خاوری البرز تفکیک می شود (افتخارنژاد، ۱۳۸۳). ائوسن در ايران مركزي توسط فوران گدازه هاي ريوليتي تا بازالتي و پيرو كلاستيك هاي آندزیتی تا داسیتی مشخص میشود. این فرایندها گستردهترین و شدیدترین فعالیتهای آتشفشانی در طول تاریخ زمین شناسی ایران به شمار میآید، در این منطقه رخنمون دارد (Amini, 1997; Berberian & King, 1981 ; Nabavi, 1976). بخش گستردهای از منطقه توسط رخنمون هایی از رسوبات و سنگ های ترشیری پوشیده شده است. سازند کرج با توف های سبز رنگ با سن ائوسن میانی و الیگوسن در حوضه رسوبی کم ژرفا شکل گرفته و شامل چند ترکیب سنگی هستند. اولین بخش که هم سن بخش میانی سازند کرج است از توف.های سبز تیره تا روشن تشکیل شده و ستبرای این بخش حدود ۱۰۰۰ متر است. روی این واحد شیل سیاه و تیره رنگی قرار گرفته که ستبرای حدود یکصد متر را داراست. سپس توف های سبز با لایه بندی منظم با ستبرای چند صد متر قابل مقایسه با بخش بالایی سازند کر ج دیده میشود. این تشکیلات بهوسیله مارن های سبز رنگ دارای ماسهسنگ توفی نومولیتدار با سن ائوسن بالایی پوشانده شده که دارای زئولیت و بنتونیت می باشند (افتخارنژاد، ۱۳۸۳). بر پایه مطالعات (2010) Taghipour ستبرای لایه زئولیتی شده در سازند کرج از ۳ تا ۳۰۰ متر متغیر است.

# ۴- سنگشناسی و کانیشناسی ۴-۱. مشاهدات صحرایی

در منطقه مورد مطالعه با پیمایش از سوی شمال به سوی جنوب معدن، تغییرات در لایه بندی قابل مشاهده است. در این مشاهدات ۳ واحد با اهمیت برای مطالعات کانی شناسی وجود دارد که این سه واحد عبارتند از مارن های سبز رنگ به همراه درون لایه هایی از ماسه سنگ توفی، توف های سبز رنگ با لایه بندی بسیار منظم و لایه زئولیت های سبز کم رنگ تا سفید. سنگ شناسی چیره در منطقه افتر توف هایی هستند که بیشتر به صورت کامل زئولیتی شده اند (شکل ۲). زئولیت های منطقه دارای درز و شکستگی های بسیار زیادی هستند، مرطوب و جلای صابونی دارند. این ویژگی های آنها سبب دشواری تهیه مقاطع ناز ک از لایه زئولیتی شده است. شیب لایه بندی در منطقه افتر به طور عمده به سوی جنوب باختری است.

# 4-2. مطالعات میکروسکوپی

مارنهای سبز رنگ با میان لایه های ماسه سنگی: در این لایه مارن های آهکی به طور
عمده کلسیتی و کمتر دولومیتی است. فسیل های فراوانی همچون دیسکوسیکلینا

(Dicocyclina)، جلبک سرخ (Red algae)، گلوبیژرینا (Globigerina) و آسلینا(Assilina) نیز در این لایه قابل مشاهده است (شکل ۳).

بر پایه مطالعات فسیل شناسی، این فسیل ها متعلق به دوره ائوسن تا الیگوسن هستند. در دوره ائوسن تا الیگوسن در البرز فوران های آتشفشانی رخ داده که این فوران ها در سازند کرج قابل مشاهده است. وجود فسیل های نامبرده شده در بالا، که مربوط به بخش بالایی سازند کرج است، این دوره زمین شناسی را تأیید می کند. در این لایه شیشه به مقدار اندک در میان قطعات کربنات کلسیم و منیزیم دیده می شود (نمونه I جدول های ۱ و ۲ از این لایه تهیه شده است).

- توفهای سبز رنگ: در این مقاطع زمینه عموماً حالت شیشهای دارد و در آن بلورهای پلاژیو کلاز، اورتو کلاز و کوارتز دیده می شود (شکل۴-A و B). به سوی شمال معدن و با فاصله از منطقه مورد بهرهبرداری زئولیت، بلورهای کوارتز و فلدسپار موجود در توفها درشت تر می شوند.

حدود ۲ درصد از بقایای بیوتیتهای اولیه در توفها دیده می شود که احتمالاً بیوتیت در همان مراحل اولیه دگرسان شده و به کانی های رسی و سرسیت تبدیل شده است (شکل ۴-B). فلدسپارها در ابتدای لایه توفی کمتر دگرسان شده و دارای گوشه های مشخص و زاویه دار هستند. آثار بسیار کمی از قطعات فسیلی استراکود، دو کفه ای و فرامینیفر در این لایه دیده شده و حجرات فرامینیفرها به طور عمده تو سط شیشه های آتشفشانی پر شده است. قطعات گلاکونیت، پالاگونیت در این لایه دیده می شود که محیط کم ژرفای دریایی به سوی ساحلی را تأیید می کند (شکل ۴-A). آواری است. در لایه توفی بافت شیشه ای (Glass shard) در متنی از بلورها پراکنده آواری است. در لایه توفی بافت شیشه ای بیانگر محل به هم رسیدن دیواره شیشه ای (Triple Junction) است (شکل ۴-B). این شکل ها را می توان دلیلی بر آواری بودن بافت دانست و در کل بافت را شیشه ای آواری نامید (شکل ۴-A).

با نزدیک شدن به لایه زئولیتی، این شکلهای شیشهای محو شده و سطح آنها به صورت ابری و بهرنگ خاکستری رنگ (PPL) دیده می شود. بر پایه مطالعات XRD مشخص شد که این لکههای ابری شکل زئولیت ها هستند که ویژگیهای نوری مشابه با خانواده رس ها را نشان می دهند (نمونه II در جدول ۱). بافت بادامی نیز به صورت اندک در مقاطع میکروسکوپی دارای زئولیت دیده می شود. در این بافت زئولیت در حفرات و فضاهای خالی تشکیل شده است (شکل ۴-D).

- لایه زئولیتی: در این لایه زئولیت با رنگ خاکستری کم رنگ (در نور PPL) در مقاطع نازک قابل مشاهده است. این زئولیت ها به صورت ابری شکل و لکه های خاکستری رنگ سطح مقطع را پوشانده و ویژگی هایی نوری مشابه کانی های رسی نشان می دهند (شکل۵). قطعات پلاژیو کلاز به طور کامل از میان رفته و قطعات کوارتز به صورت بسیار ریز در میان زئولیت ها دیده می شود. زئولیتی شدن یا تبدیل شیشه به زئولیت، دگرسانی چیره در منطقه است که در این لایه قابل مشاهده است. در این نوع دگرسانی، شیشه های آتشفشانی در اثر قرار گرفتن در شرایط مناسب (HP بیشتر از ۹) در محیط دریایی کم ژرفا (با استاد به فسیل ها و گلاکونیت موجود در لایه های مارنی و توفی و رسوب گذاری آهک در این محیط) و سپس زئولیت ها در مقاطع ناز که ۲ تا C شکل ۵، بیرفرنژانس ضعیفی را نشان می دهند. همراه با زئولیت ها اکسیدهای آهن نیز دیده می شود و در برخی از مقاطع نازک سطح مقطع کاملاً با آن پوشیده شده اند. در نتایج تجزیه های RF نمونه های زئولیتی مقادیر بالای اکسید آهن مربوط به این رگوها است (شکل ۶).

### ۲\_4. مطالعات XRD و XRF

- **بررسی تجزیههای XRD:** برپایه مطالعات XRD زئولیتهای چیره در منطقه افتر از نوع کلینوپتیلولیت، هیولاندیت و بهصورت فرعی موردنیت و آنالسیم هستند (جدول ۱

# اللي المراجعة

و شکل ۷). ترکیب کانی شناسی مواد معدنی در طول گستره معدن متغیر و به طور کلی کانی های عمده در ترکیب سرتاسری معدن عبار تند از کلینو پتیلولیت، هیولاندیت، موردنیت و کوار تز. نوع کانی زئولیت در سرتاسر افق لایه زئولیتی (۲<sub>2</sub>-۲) یکسان نیست (وجود موردنیت در ۲) و به طور عمده از کلینو پتیلولیت و هیولاندیت تشکیل شده است (جدول ۱). با توجه به شدت پیک تجزیه XRL نمونه ها در شکل ۷ می توان فراوانی کانی ها در لایه های متفاوت را باهم مقایسه کرد. به عنوان مثال در نمونه ۲ شدت پیک هیولاندیت بیشتر از کلینو پتیلولیت است، در نتیجه فراوانی این کانی نیز نیشتر و زئولیت چیره در این نمونه است. با توجه به تفسیر داده های XRD مربوط به نمونه های برداشت شده از منطقه، می توان روند افزایش زئولیتی شدن را به صورت زیر مشاهده کرد. در این روند نمونه ۱ شامل مارن های سبز رنگ و همراه با درون لایه هایی از ماسه سنگ توفی، نمونه II از توف های سبز رنگ، نمونه های 2 سبز دارای زئولیت و در پایان 21 از زئولیت نسبتاً خالص هستند.

روند افزایش زئولیت در لایهبندیها  $Z_1 > Z_2 > Z_3 > Z_4 > II > I$ - تعیین ترکیب شیمیایی زئولیت ها بر پایه تجزیه های XRF: با استفاده از نتایــج تجزیههای XRF و پلات عناصر اصلی در نمودار مثلثی(,,XRF=Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) تجزیههای M=MgO AFM)، تغییرات ترکیب عناصر اصلی را می توان مشاهده کرد (Berry, 1999). همان گونه که در شکل ۸ مشاهده می شود تمامیز ئولیت ها در قطب Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> قرار دارند و این بدان معناست که توف های اولیه دارای تر کیب میانگین – اسیدی هستند. مقادیر بالایCaO و مقادیر اندک MgO در نمونه هایI (مارن های منطقه) و II (از توف.های سبز رنگ) به دلیل وجود کربنات کلسیم و منیزیم (کلسیت و دولومیت) است و با نتایج XRD (جدول۱) همخوانی نشان میدهد. مقادیر MgO در نمونه سنگهای زئولیتی (Z1-Z5) نیز به نسبت بالاست، احتمالاً مقادیری منیزیم جایگزین کلسیم در ترکیب زئولیت شده و مقادیر اضافی در طی دگرسانیها در نمونههای سنگی همراه اکسید آهن باقی مانده است. مقادیر بالای اکسیدآهن در ترکیب نمونه های سنگی به دلیل وجود رگه های آهن در منطقه است که با وجود خالص سازی اولیه در ترکیب سنگ به چشم میخورد. همچنین مقادیری از اکسید آهن در ترکیب زئولیت های منطقه جایگزین آلومینیم شده است.

بر پایه نمودار سه فازی 2H2O-(Ca,Na<sub>2</sub>) O-2SiO<sub>2</sub> ارائه شده توسط (Coombs et al. (1959) می توان محیط تشکیل زئولیت ها را مشخص کرد. با توجه به نمودار رسم شده در شکل ۹، تشکیل زئولیت ها در منطقه مربوط به محیط غنی از سیلیس است.

بر پایه نمودارهای ارائه شده توسط (2004) . Deer et al (شکل ۱۰)، نسبت Si/Al در عمده کانی های زئولیتی معدن افتر (جدول۳) در حدود۵/۴۷–۵/۱۵ است که خود نشان دهنده ترکیب شیمیایی در حد کلینو پتیلولیت است، ولی در نمونه <sub>۲</sub>۵، احتمالاً به دلیل فراوانی زئولیت هیولاندیت نسبت به دیگر نمونه ها، این نسبت در حدود ۴/۱۷ است که در آن مقادیری از Si در ترکیب هیولاندیت جایگزین Al شده است. بر پایه فرمول و سلول واحد تهیه شده در جدول ۳، ترکیب کانی های زئولیتی در هر نمونه مشخص شده است. مقادیر بالای SiO در نمونه های سنگی زئولیتی (<sub>2</sub>-<sub>۲</sub><sup>2</sup>) به دلیل وجود کوارتز و کریستوبالیت (تجزیه های XRD جدول ۱) است.

بر پایه نتایج XRF موجود در جدول۲ مقادیر CaO در زئولیتهای منطقه (نمونههای Z) از ۱/۹۲ تا X<sub>2</sub>O ،۲/۵۲ تا ۲/۶۲ وNa<sub>2</sub>O از ۲/۶۲ تا ۲/۱۲ درصد در تغییر است. با توجه به تجزیههای شیمیایی می توان ترکیب شیمیایی کلینوپتیلولیتهای Z<sub>1</sub>-Z<sub>5</sub> را با توجه به عناصر قلیایی تعیین کرد. بر پایه نمودار سه فازی Deer et al. (2004) ارائه شده توسط (Deer et al. (2004)

عنصری در این مثلث ترکیب زئولیتها (کلینوپتیلولیت) بیشتر به سوی کلسیمدار هستند (شکل۱۱).

## ۵\_ نتیجه گیری

توف ها و خاکسترهای آتشفشانی در دوره ائوسن در شمال سمنان گسترش چشمگیری داشته اند (سازند کرج) و به نظر می رسد که ماگمای خروجی (احتمالاً میانگین و اسیدی)، بیشتر به صورت خاکستر جریانی (Ash flow) در بستر یک محیط دریایی کم ژرفا وارد شده و در اثر انجماد سریع، شکلهای Y شکل را در توف ها ایجاد کرده است. وجود فسیلهای گلوبژرینا، آسلینا، دیسکوسیکلینا و جلبک سرخ موجود در لایه مارنی نشان دهنده دوره ائوسن تا الیگوسن و محیط دریایی کم ژرفا است. ماسه سنگ هایی که در حاشیه منطقه مشاهده شده و همچنین همراهی تأیید می کند. کربنات های کلسیم و منزیم در این محیط کم ژرفای دریایی – ساحلی رسوب کرده اند. نتایج تجزیه CaD لایه مارنی (نمونه I، شکل ۷ جدول ۱) و افزایش CaO در تجزیه XRF (نمونه I) مربوط به این کربنات ها است.

بنابراین می توان عوامل افزایش H را با توجه به شواهد این گونه بیان کرد. ۱- شرایط رسوب گذاری کربنات کلسیم و منیزیم، ۲- احتمالاً با خروج گدازهها مقادیر زیادی کربنات و بی کربنات سدیم و پتاسیم (در تجزیههای XRF افزایش PG می Na<sub>2</sub>O در نمونه II نسبت به نمونه I) وارد ترکیب آب شده و سبب افزایش H آب شده است. با عمل دیاژنز رسوبات فوقانی، آب موجود با H بالا از خلل و فرج رسوبات خارج شده و با تأثیر روی توف ها و هیالوتوف ها شرایط مناسبی برای تبدیل شیشه های آتشفشانی به زئولیت را فراهم ساخته است. بالا رفتن H آب سبب افزایش حلالیت مواد تخریبی آلومینوسیلیکات در آب می شود. معمول ترین واکنش دهنده ها در این شرایط عبارتند از شیشه های آتشفشانی، سیلیس های بیوژنیک، کانی های رسی تا حدی بلورین، پلاژیو کلاز و کوارتز.

در این منطقه زونبندی از حاشیه شمالی به سوی درون حوضه شامل لایه مارنی همراه با میانلایههایی از ماسهسنگ های توفی، هیالوتوف های سبز رنگ تازه با زمینه شیشه ای و بافت Y شکل همراه با بلورهای فلدسپار، کوارتز و بیوتیت (توف های بلوری ـ شیشه ای)، زون دگرسانی و تشکیل کانیهای رسی (توف های بلوری و شیشه ای)، زون افزایش HP و تشکیل کانیهای زئولیتی کلینوپتیلولیت و کلینوپتیلولیت، هیولاندیت و به مقدار کمتر موردنیت است. بر پایه تجزیه نمونه ها و نمودارهای رسم شده، زئولیت چیره در منطقه از نوع کلینوپتیلولیت و میانگین سه ترکیب کلسیم دار، سدیم دار و پتاسیم دار است، ولی در بیشتر موارد ترکیب کلسیم دار چیره می شود.

با توجه به شناسایی نوع و ویژگیهای زئولیت این منطقه و کاربردهای این نوع زئولیتها میتوان ضمن انجام تحقیقات کاربردی گستردهتر در این راستا، بهرهبرداری بهینه و مناسبی را از این نوع کانیهای ارزشمند به عمل آورد.

# سپاسگزاری

از اساتید محترم آقایان دکتر حسین مصدق و دکتر رضا اهری پور به دلیل راهنمایی ارزشمندشان در بخش فسیل شناسی و رسوب شناسی، از جناب آقای علی جزء ترابی برای مساعدت در تهیه مقاطع نازک و همچنین معاونت پژوهشی دانشگاه دامغان که در اجرای این طرح ما را یاری نمودهاند، سپاسگزاری می شود.



شکل۱- نقشه زمین شناسی منطقه افتر (برگرفته از نقشه زمین شناسی گزارش شده توسط افتخار نژاد، ۱۳۸۳).



شکل۲– منطقه درون خطچین لایه زئولیتی و مورد بهرهبرداری معدن افتر (دید به سوی جنوب منطقه) است.





شکل۳- تصاویر میکروسکوپی از مارن های سبزرنگ با میانلایه های ماسهسنگی. A) در مرکز تصویر فسیل گلوبژرینا دیده می شود؛ B) نمایی از فسیل آسلینا در لایه مارنی؛ C) فسیل دیسکوسیکلینا با حجرات کاملاً مشخص دیده می شود و D) جلبک قرمز به همراه با قطعاتی از دیسکوسیکلینا.



شکل<sup>۴</sup> - تصاویر میکروسکوپی از توفهای سبزرنگ. A) قطعات کوارتز و فلدسپار در زمینهای از شیشه با قطعه مشخصی از گلاکونیت (Gla) (در نور (PPL)؛ B) قطعاتی از بلورهای کوارتز و فلدسپار به همراه بیوتیت دگرسان شده (در سوی چپ تصویر) در نور PL یافت بادامی، زئولیت در حفرات تشکیل شده است و B) شکلهای Y شکل از تیغههای شیشهای که بیانگر بافت شیشهای است(PPL) در بلور ویتریک توف.



شکل۵- تصاویر میکروسکوپی از لایه زئولیتی.A ) بلورهای بسیار ریز از کوارتز در زمینهای کاملاً زئولیتی شده در نورPPL ؛ B) بلورهای کوارتز از میانرفته به مقدار بسیار کم در زمینهای بسیار ریز وجود دارد و پدیده زئولیتی شدن به صورت کامل انجام شده است و C) بلورهای آهک (کلسیت) به همراه فلدسپارها در زمینهای زئولیتی شده حضور دارند.



شــکل۶- رگههایــی از اکســید آهــن در سـطح زئولیتـهای منطقه افتر.



شکل ۷- نتایج تجزیههای XRD برای نمونههای برداشت شده از منطقه معدنی افتر (جدول ۱). کلینوپتیلولیت (Cll)، هیولاندیت (Heu)، موردنیت (Mor)، آنالسیم (An)، بیوتیت (Bo)، آلبیت (Ab)، کوارتز (Q)، اورتو کلاز (Or)، کریستوبالیت (Cr)، کلسیت (Ca) و کلریت (Ch).



شکل۸- نمودار عناصر اصلی نمونههای زئولیتی جدول ۲ در نمودار AFM (Berry, 1999).



شکل ۹- نمودار محیط تشکیل زئولیت ارائه شده توسط (I959) A .Coombs et al. () شرایط محیطی تشکیل زئولیت های غنی از سیلیس؛ B) شرایط محیطی تشکیل زئولیت های پاراژنز با کانی های سلیکاتی؛ C) شرایط محیطی زئولیت های فقیر از سیلیس.



شکل CaO-K<sub>2</sub>O-Na<sub>2</sub>O شکل ۱۱- ترکیب زئولیت<br/>های منطقه افتر در نمودار سه فازی Deer et al., 2004).<br/>(Deer et al., 2004)



شكل ۱۰- نمودار سه فازى Al<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub> (Ca,Mg,Sr,Ba) Al<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub> (Na,K)<sub>2</sub>Al<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub> (Ca,Mg,Sr,Ba) ارائه شده توسط (2004) beer et al. (2004) انه شده توسط (2004)

(برگرفته از شکل ۷)	شده از معدن افتر	ی سنگی برداشت	مربوط به نمونه های	تجزيههاي XRD	جدول۱- نتايج
--------------------	------------------	---------------	--------------------	--------------	--------------

شماره نمونه	کانیها
I	کلیست ـ ارتوکلاز _ آلبیت _ کوارتز
Ш	اورتو كلاز _ آلبيت _ كلسيت _ كلينو پتيلوليت _ هيولانديت _ كوارتز _ بيوتيت _ آنالسيم _ كلريت
	كلينو پتيلوليت _ ھيولانديت _ موردنيت _ كوارتز
	كلينو پتيلوليت _ هيولانديت _ كوارتز _ موردنيت
	كلينو پتيلوليت _ ھيولانديت _ آلبيت _ كوار تز
Z4	كلينو پتيلوليت _ ھيولانديت _ كوارتز _ كريستوباليت
Z <sub>5</sub>	كلينو پتيلوليت _ ھيولانديت _ كوارتز _ كريستوباليت

	درصد وزنی نمونه						
اکسید عناصر	(I) مارن	(II) توف	Ζ,	Z,	Z <sub>r</sub>	Z	Z。
SiO2	<b>۲۹/۷۹</b>	۶۴/۵۰	۶۸/۰۳	٧٠/٠٢	٧٠/٢٠	V·/DV	۷۱/۳۲
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	4/14	14/09	17/47	11/04	11/09	1./99	11/•9
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	۳/۰۹	۱/۷۵	1/29	۱/۰۵	1/10	1/19	1/10
TiO <sub>2</sub>	•/٢٩	• /٣V	•/۲١	• / ٣٣	•/٢•	•/14	•/٢•
CaO	19/08	٣/٨٦	۲/۲۲	۲/۵۲	۲/۰۱	۲/۷۸	1/97
Na <sub>2</sub> O	•/٢٩	١/۶٨	١/٩٧	1/97	۲/۱۱	1/49	۲/۳۰
K <sub>2</sub> O	۲/۱۸	۲/۵۱	۲/۶۲	1/9٣	۲/۰۹	1/9٣	1/99
MgO	۰/V۵	1/40	۱/۶۰	۱/۰۵	1/1A	1/14	۱/۱۰
MnO	4/0.	-	-	-	-	-	-
ZnO	۰/۱۳	-	-	-	-	-	-
BaO	-	٠/١٧	٠/٠٩	•/•٩	٠/٠٩	۰/۰۸	۰/۰۸
ZrO <sub>2</sub>	-	•/•¥	•/•Y	•/•٢	•/•٢	•/•٢	•/•٢
SrO	•/•9	۰٫۲۳	۰/۱۷	•/19	·/1V	•/19	•/1٧
Y <sub>3</sub> O <sub>3</sub>	-	•/•1	•/•1	•/•1	•/•1	٠/٠١	•/•1
Rb <sub>2</sub> O	٠/٠١	۰/۰۱	•/•1	•/•1	•/•1	٠/٠١	•/•1
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	•/٢٢	•/•V	-	-	-	-	-
SO <sub>3</sub>	•/۵V	•/11	•/•۴	•/•٩	•/۵۵	۰/۰۸	•/1٨
Cl	•/•۴	•/•۴	•/•V	•/•V	•/•9	•/•9	•/•9
(1050 °c 1hrs) L.O.I	74/79	٨/۶٧	9/10	٩/٢۴	٨/۵۶	٩/٢٨	٨/۴١
Total	٩٩/٩٨	1	٩٩/٩٨	९९/९९	٩٩/٩٧	1	<b>१९</b> /९९

جدول۲- نتایج تجزیه شیمیایی چند نمونه سنگی برداشت شده از معدن افتر به روش XRF (نمونه های Z از زئولیت های معدن است).

جدول۳- تعیین فرمول سلول واحد در نمونه های زئولیتی برداشت شده از معدن افتر با توجه به نتایج تجزیه های XRF.

	فرمول سلول واحد نمونه	Si/Al
Z <sub>1</sub>	$(\mathrm{Na}_{_{0.893}},\mathrm{K}_{_{0.764}},\mathrm{Ca}_{_{0.334}})\mathrm{Al}_{_3}(\mathrm{Al}_{_{0.48}},\mathrm{Si}_{_{1.52}})\mathrm{Si}_{_{13}}\mathrm{O}_{_{36}}12\mathrm{H}_{_2}\mathrm{O}$	۴/۱۷
Z2	$(\mathrm{Na}_{0.795}, \mathrm{K}_{0.520}, \mathrm{Ca}_{0.579}, \mathrm{Mg}_{0.106}) \ (\mathrm{Al}_{2.91}, \mathrm{Fe}_{0.09}) \ \mathrm{Si}_{15} \ \mathrm{O}_{36} \ 12\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}$	۵/۱۵
Z <sub>3</sub>	$Na_{0.869}, K_{0.67}, Ca_{0.461}) (Al_{2.91}, Fe_{0.09}) Si_{15} O_{36} 12H_2 0($	۵/۱۵
$Z_4$	$(Na_{0.616}, K_{0.523}, Ca_{0.65}, Mg_{0.211}) (Al_{2.80}, Fe_{0.20}) Si_{15} O_{36} 12H_2O$	۵/۳۵
Z <sub>5</sub>	$(Na_{0.938}, K_{0.523}, Ca_{0.433}, Mg_{0.106}) (Al_{2.74}, Fe_{0.26}) Si_{15} O_{36} 12H_2O$	۵/۴۷



# کتابنگاری

افتخارنژاد، ج.، ۱۳۸۳ – گزارش پی جویی معادن زئولیت استان سمنان، سازمان صنایع و معادن استان سمنان. بازرگانی گیلانی، ک. و رضایی، س.، ۱۳۸۷ – سنگ میزبان و طرز تشکیل زئولیتهای منطقه سرتخت، جنوب شرقی سمنان، شمال ایران مرکزی، یازدهمین همایش انجمن زمین شناسی ایران. بازرگانی گیلانی، ک. و ربانی، م. ص.، ۱۳۸۳ – نهشت سلستین چینه کران منطقه افتر، غرب سمنان، فصلنامه علمی – پژوهشی علومزمین، شماره ۵۵، ۴۱ – ۳۰. حجازی، م. و قربانی، م.، ۱۳۷۳ – نیزی – زئولیت، سازمان زمین شناسی کشور، صفحه افتر، غرب سمنان، فصلنامه علمی – پژوهشی علومزمین، شماره ۵۵، ۴۱ – ۴۰. مهدیزاده شهری، ح.، ربانی، م. ص.، بازرگانی گیلانی، ک. و ایراجیان، ع.، ۱۳۸۵ – مطالعه بنتونیتها و زئولیتهای منطقه معلمان (جنوب دامغان) با نگاهی به کانسار بنتونیت سوسنوار و زئولیت گندی، فصلنامه علمی – پژوهشی علومزمین شماره ۴۱ می ۱۳۹۰ – ۱۲۴.

#### References

- Amini, A. H., 1997- Provenance and depositional environment of the Upper Red Formation, Cetral Iran, Phd thesis, Manchester, 320Pp.
- Barrer, R. M., 1987- Zeolites and Clay Minerals as Sorbent and Molecular Sieves. Academic Press, New York.
- Berberian, M. & King, G. C. P., 1981- Toward the paleogoegraphy and tectonic evolution of Iran Report no, 52: 626pp.
- Berry, R. W., 1999- Eocene and Oligocene Otay-type waxy bentonites of San Diego County and Baja California, Chemistry, Petrology and Plate tectonic implication, Clays and Clay Minerals, 47: 70-83.
- Brack, D. W., 1974- Zeolite molecular sieves, structure, chemistry, and use, John Wiley & Sons, Inc. New York .
- Cheeseman, S. & Perry, R., 1993- Effects of conditioning and treatment of Chabazite and clinoptilolite prior to lead and cadmium removal Environ, Sci. Technol, 27 (6): 1108-1116.
- Coombs, D. S., Ellis, A. D., Fyfe, W. S. & Taylor, A. M., 1959- The zeolite facies with comments on the interpretation of hydrothermal syntheses. Geochim, et Cosmochim.Acta, Vol.17,P.53.Deer. A, Howie. R, Wise. W.S, Zussman. J, 2004, Rock Forming Minerals. Vol.4B. Framework Silica Minerals, Feldspathoids and the Zeolites. The Geological Society, London.
- Erdem, E., Karapinar, N. & Donat, R., 2004- The removal of heavy metal cations by natural zeolites, Journal of Colloid and Interface Science 280 (2) 309- 314.
- Filippids, A., Godelitsas, A., Charistos, D., Misaelides, P. & Kassoli- Fournaraki, A., 1996- The chemical behaviour of natural zeolites in aqueous environments: interactions between low-silica zeolites and 1 M NaCl solutions of different initial pH values, Applied Clay Science 11, 199–209.
- Gottardi, G. & Galli, E., 1985- Natural Zeolites, Springer. Verlag Pbs.
- Haidouti, C., 1997- Inactivation of mercury in contaminated soils using natural zeolites, Science of the Total Environment 208, 105–109.
- Hay, R. L., 1966- Zeolites and zeolitic rections in sedimentary. Geol. Soc. Am., Spec. Pap, 85:1-130.
- Hay, R. L., 1978- Geologic occurrence of zeolite. In: Sand, L.B. Mumpton, F.A. (Editors), Natural Zeolites, Occurrence, Properties, Use. Pergamon, Oxford, pp. 135-143.
- Jurng, J., Lee, T. G., Lee, G. W., Lee, S. J., Kim, B. H. & Seier, J., 2002- Mercury removal from incineration flue gas by organic and inorganic adsorbents, Chemosphere 47, 907–913.
- Kesraoul-Ouki, S., Zamzow, M. J., Eichbaum, B. R., Sandgren, K. R. & Shanks, D. E., 1990- Removal of heavy metals and other cations from waste water using Zeolites, Sep. Sci. and Technol. 25 (13-15): 1555- 1569.
- Lijima, A., 1978- Geological occurrences of zeolite in marine environments. In: L.B. Sand, and. F.A. Mumpton, (Editors), Natural Zeolites, Occurrence, Properties, Use. Pergamon, Oxford. pp, 175-198.
- Lijima, A., 1980- Geology of natural zeolites and zeolitic rocks. In: Rees, L.V. (Editor), Proc. Vth I n t . Conf. on Zeolites, Heydon, London, pp. 103 118.
- Lijima, A., 1986- Occurrence of natural zeolites. Nendo Kagaku, 26: 90- 103 (in Japanese).
- Lijirna, A. & Utada, M., 1966- Zeolites in sedimentary rocks, with reference to the depositional environments and zonal distribution. Sedimentology, 7: 327 - 357.
- Misaelides, P. & Godelitsas, A., 1995- Removal of heavy metals from aqueous solutions using pretreated natural zeolitic materials: the case of mercury(II), Toxicological and Environmental Chemistry 51, 21–29.
- Mondale, K. D., Carland, R. M. & Aplan, F. F., 1995- The comparative ion exchange capacities of natural sedimentary and synthetic zeolites, Mineral Engineering 8, 535–548.



- Morency, J. R., Panagiotou, T. & Senior, C. L., 2002- Zeolite sorbent that effectively removes mercury from flue gases, Filtration and Separation. 9, 24–26.
- Nabavi, M., 1976- An introduction to geology of Iran. Geological Survey of Iran. 109pp.
- Ouki, S. K. & Kavannagh, M., 1997- Performance of natural zeolites for the treatment of mixed metal-contaminated effluents, Waste Management 15, 383–394.
- Panayotowa, M. I., 2003- Kinetics and thermodynamic of copper ions removal from wastewater by use of zeolite, Waste Management 23, 135–143.

Stamatakis, M. G., Hal, A. & Hein, J. R., 1996- The zeolite deposits of Greece. Mineral. Deposita. 31: 473-481.

Taghipour, B., 2010- Clinoptilolite zeolitized tuff from Central Alborz Range, North Iran. Geophysical Research Abstracts, Vol. 12, EGU2010-1164.

# Investigation of Geological and Mineralogical Properties of AftarMine Zeolites, Semnan

S. Peyravi<sup>1</sup>, R. Zahiri<sup>2\*</sup>, K. Moradi Harsini<sup>2</sup> & H. Shayesteh Azimian<sup>3</sup>

<sup>1</sup> M.Sc. Student, Faculty of Earth Sciences, Damghan University, Damghan, Iran
<sup>2</sup> Assistant Professor, Faculty of Earth Sciences, Damghan University, Damghan, Iran
<sup>3</sup> M.Sc. Student, Faculty of Sciences, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran
Received: 2012 January 16 Accepted: 2012 September 30

### Abstract

The Eocene-Oligocene zeolitic tuff sequences in the Aftarregion is located at northwestern side of the Aftar village in 32 km northwestwards of the Semnan City. The studies of mineralogy and geology performed based on the results of the X-Ray data (XRD), chemical analysis (XRF), and the thin sections of taken samples showed 3 important units related to the process of the Aftar zeolites formation including green to brown marl, green tuffs, and Zeolite layer. Most of the known zeolite minerals in the area are clinoptilolite and heulandite and paragenesis minerals in tuffy and marly layers arecalcite, orthoclase, plagioclase, quartz, clay minerals, biotite and volcanic glass.Based on the geological and mineralogical evidences the formation of zeolite derived from the acidic magma of the volcanic eruptions in a shallow sea environment with high pH.The evidences show that increasing the pH in the tuff sedimentation environment, accommodated suitable conditions for conversion of the volcanic glass into the zeolites.

Keyword: Aftar, Zeolite, Volcanic Glass, Clinoptilolite, Heulandite. For Persian Version see pages 27 to 36 \*Corresponding author: R. Zahiri; E-mail:zahiri@du.ac.ir



