文章编号:0258-7106(2012)02-0323-14

东秦岭秋树湾铜钼矿流体包裹体和稳定同位素 特征及其地质意义^{*}

秦 臻¹² 戴雪灵^{1**},邓湘伟¹

(1 中南大学地球科学与信息物理学院,湖南长沙 410083;2 河南省有色地质矿产局第三地质大队,河南郑州 450016)

关键词 地球化学 斑岩矿床 流体包裹体 稳定同位素 秋树湾 ;东秦岭 中图分类号 : P611.1 ;P597.2 文献标志码 : A

Fluid inclusions and stable isotopes of Qiushuwan copper-molybdenum deposit in East Qinling orogenic belt and their geological implications

QIN Zhen^{1,2}, DAI XueLing¹ and DENG XiangWei¹

(1 School of Geoscience and Info Physics, Central South University, Changsha 410083, Hunan, China; 2 No.3 Geological Party of Henan Non-ferrous Metals of Geology and Mineral Resources Bureau, Zhengzhou 450016, Henan, China)

Abstract

The Qiushuwan copper-molybdenum deposit in the East Qinling molybdenum belt is atypical skarn-porphyry breccia pipe controlled by the porphyry. Ore bodies occur in the biotite granite porphyry, skarn and breccia pipes. According to mineral paragenesis, ore fabrics, wall-rock alteration and intersecting relationship of the veins, the formation of the ore deposit can be divided into three periods, i.e., high-temperature alteration-skarn period (I), sulfide precipitation period (II) and low-temperature mineral-free period (III), composed of six

**通讯作者 戴雪灵,女,1979年生,博士研究生,岩石学、矿物学、矿床学专业。Email daixueling666@sohu.com 收稿日期 2011-09-07;改回日期 2011-12-01。张绮玲编辑。

^{*} 本文得到科技部国家"十一五"科技支撑计划(2006BA01B07)湖南省创新基金(CX2010B104)和中南大学优秀博士生基金 (2010ybfz050)联合资助

第一作者简介 秦 臻,男,1963年4月生,博士研究生,地质勘探工程专业。

ore-forming stages: dry skarn -K-feldspar-quartz stage (I_1), explosion breccia stage (I_2), wet skarn stage (I_3) , magnetite stage (I_4) , porphyry copper (molybdenum) ore stage (I_b) and quartz sulfide mineralization $(I]_{s})$, and calcite, barite, quartz stage (I I). Mineral-forming fluids in quartz, garnet and calcite can be divided into five types, i.e., S-type multi-phase inclusions containing daughter minerals, L-type pure liquid inclusions, C-type three-phase CO₂-bearing inclusions, W-type gas-liquid two-phase inclusions, and G type pure gas inclusions. Ore-forming fluid temperature, salinity and redox environment are characterized by regular evolution: homogenization temperature values of I period, II period and III period are $222 \sim 406^{\circ}$ C, $152 \sim 315^{\circ}$ C, and 119~189°C respectively, whereas salinities w (NaCl_{eq}) of I period, II period and III period are 4.2% ~ 36.5%, $3.3\% \sim 34.8\%$ and $4.2\% \sim 11.9\%$, respectively; Raman spectroscopy and analysis of group inclusions show that the fluid compositions are mainly H_2O, CO_2, CH_4, H_2S in I period, implying a reduction environment, H₂O, CO₂, N₂, O₂, SO₄²⁻, Cl⁻, F⁻ in II period, suggesting an oxidation environment and the derivation of fluid from the magma. Inclusions petrography and thermometry shows that the fluid was originally high temperature, high salinity, CO₂-bearing H₂O-NaCl-CO₂ system magmatic fluid, and experienced boiling and phase separation in I period, accompanied by fluid boiling, CO_2 escaping, temperature drop, addition of atmospheric water, and decrease of salinity, which led to the precipitation of large quantities of metal sulfides. In II and III period, the ore-forming system tended to become open, and meteoric water infiltrated into the fluid, leading to the evolution into the late low-salinity, low temperature, poor CO₂ fluid system. H, O, S isotopes show that mantle materials participated in the ore-forming process.

Key words: geochemistry, copper-molybdenum deposit, fluid inclusion, isotopes, Qiushuwan, East Qinling

秋树湾铜钼矿床位于东秦岭钼矿带,是一个矽 卡岩-斑岩角砾岩筒复合型矿床(朱华平等,1998;伏 雄,2003;张智慧等,2008;仁二峰,2007)。前人 曾对该矿床的地质特征和成矿时代进行过较详细的 研究,但对其成矿流体性质、演化的研究几乎为空 白。本文在野外地质调查及成矿期次和成矿阶段划 分的基础上,对秋树湾铜钼矿床中不同期次石英的 流体包裹体进行了岩相学、显微测温、包裹体成分分 析,及对石英、黑云母、硫化物分别测定了氢、氧、硫 同位素组成,以期为该类复合型矿床的研究提供数 据。

1 地质背景

秦岭造山带经过中元古代—古生代的长期演化 后,于中生代完成华北与华南古大陆板块之间的碰 撞造山作用后最终形成,自北向南分为华北克拉通 南缘、北秦岭造山带、秦岭地块和扬子克拉通北缘4 个构造单元。东秦岭钼矿带夹持于三宝断裂与商丹 断裂之间,限于前2个构造单元内(图1)。造山带内 结晶基底为太古代变质岩系,下部为太古界太华群 角闪相片麻岩,上部为浅变质片岩、碎屑岩夹碳酸盐 岩。区域性 NW-NWW 向的栾川断裂、朱夏断裂、商 丹断裂控制着中生代花岗岩体的总体定位,而 NWW 向断裂与 NE 向或近 SN 向断裂形成的格子 状构造的交错部位为含矿斑岩体的定位提供了空 间。区内华力西期的五朵山花岗岩呈岩基出露,燕 山期花岗岩呈岩株和岩枝产出。

秋树湾铜钼矿为秦岭造山带东段的一个中型铜 钼矿 产于河南省镇平县境内。矿区内的结晶基底 为一套太古宙变质岩系,自古至新分为郭庄组和雁 岭沟组。郭庄组下部为石榴云母石英片岩夹石英 岩、绿帘黑云斜长角闪片岩、透镜状大理岩、含碳质 石英岩 冲部为斜长角闪片岩夹白云石英片岩、石英 岩及透镜状大理岩 ;上部为白云石英片岩、花岗片麻 岩、斜长角闪片岩、钠长角闪片岩夹石英岩、透镜状 大理岩 厚度大于 800 m。 雁岭沟组下部为白云质大 理岩、矽线石片岩、薄层状大理岩 ;中部为含硅质条 带大理岩 ;上部为斜长角闪片岩、条带状白云质大理 岩、厚层状含石墨大理岩,厚度大于2000m。岩层 产状平均约为 215° _ 65° ,其变质程度达到铁铝榴石-角闪石相。矿区发育与区域构造线方向一致的 NWW 向和 NW 向构造和后期的 NNE 向断裂。 前者为一多期活动的构造 ,早期表现为压扭性特征 ,

325



10—向斜;11—研究区位置

Fig. 1 Geological map of Qiaushuwan area

1—Quaternary; 2—Upper Yanlinggou Formation; 3—Lower Yanlinggou Formation; 4—Guozhuang Formation; 5—Skarn; 6—Granite; 7—Granite porphyry; 8—Quartz porphyry; 9—Fault; 10—Syncline; 11—Study area

后受印支晚期-燕山期伸展构造背景的影响(朱华平 等,1998),表现为张性特征,倾向南西,倾角 35~ 45°,为该区主体构造,与成矿关系密切;后者为成矿 期后断裂,倾向 NW,倾角 45~55°,为逆冲推覆构 造,将南山钼矿段逆冲推覆于北山铜矿之上(图 2)。 本区中部产出一轴向 NWW 的长轴状向斜构造,秋 树湾岩体沿本构造侵位。秋树湾岩体东西长约 300 m 南北宽约 200 m,出露面积约 0.06 m²,其主岩体 出露于矿区中部,与矿化关系密切的花岗斑岩为高 Ba-Sr 花岗岩(秦臻等,2011),Re-Os 年龄为 146.46 Ma(郭保健等 2006)。

2 矿床地质

2.1 矿体及矿石特征

秋树湾铜钼矿产于秋树湾斑岩体与太古界郭庄 组和雁岭沟组接触带的内外侧。按矿化类型可分为 2 类,一种为斑岩型和矽卡岩型钼(铜)矿体,另一种 为角砾岩型铜(钼)矿体。按空间分布,钼矿体主要 产于南山钼矿段,位于靠近秋树湾岩体与雁岭沟组



图 2 秋树湾铜钼矿南山钼矿段至北山铜矿段剖面图(据张智慧等 2008) 1—太古界郭庄组片岩;2—太古界雁岭沟组大理岩;3—秋树湾岩体;4—震碎角砾岩;5—钼矿体;6—铜矿体;7—矽卡岩与震碎 角砾岩界线;8—断层

Fig. 2 Geological section from Nanshan molybdenum ore block to Beishan copper segment (after Zhang et al., 2008)
1—Archean Guozhuang Formation schist; 2—Archean Yanlinggou Formation marble; 3—Qiushuwan pluton; 4—Shattered breccia;
5—Molybdenum ore body; 6—Copper ore body; 7—Boundaries of skarn breccia and shattered breccia; 8—Fault

的内外接触带中以及捕虏体,在岩体内接触带形成 斑岩型矿体,在外接触带形成砂卡岩型矿体,捕虏体 均为矽卡岩型矿体。铜矿体主要产于北山铜矿段, 主要赋存于秋树湾岩体北侧北山中部的爆发角砾岩 筒中,在南山钼矿段的钼矿体之间夹有少量矽卡岩 型铜矿体。

秋树湾岩体与围岩的内、外接触带是矿区钼矿体的主要赋存部位,主要分布于圆头山-东山间的向斜部位及北山南坡中,习惯上称之为南山钼矿段。 其矿体类型主要受围岩岩性制约,当围岩为碳酸盐 岩时,形成砂卡岩型矿体;当围岩为片岩时则形成斑 岩型矿体。矿体密集,成带出现,矿体与围岩界线不 清,呈渐变关系,其产状受岩体侵入形态及构造形态 制约,矿体呈透镜体状和似层状。目前已圈定钼矿 体 30 多个,矿体走向 NW,倾向 220~240°,倾角 40 ~60°,最大延长 800 m,沿倾向延伸约 400 m,厚度 1 ~55.72 m,矿体间间距不大,一般为 1~5 m,最大 间距为 30 m。

在北山铜矿段已圈出 76 个成群、带状产出的铜 矿体,主要赋存于爆破角砾岩筒的中-上部,矿体呈 扁豆状、似层状、透镜状。 矿化范围与角砾岩筒(称 北山角砾岩)范围一致,角砾岩筒地表出露长约800 m,宽约400m,面积约0.3km²。平面为一椭圆形. 剖面为一向南西倾斜的筒状 角砾大小悬殊 成分复 杂,分带较为明显,岩筒上部以大理岩角砾、黑云母 角闪片岩角砾、砂卡岩角砾为主 岩筒下部以石英角 砾、花岗斑岩角砾、晶屑及岩粉为主 胶结物成分主 要为矽卡岩矿物、大理岩粉末、岩屑、碳酸盐岩及黄 铁矿、黄铜矿等硫化物。岩筒边部及顶部角砾位移 不大,具可拼性,属震碎角砾岩(朱华平等,1998;伏 雄 2003)。矿体地表出露长度一般大于 130 m 最长 达 610 m 倾向延深最大达 380 m ,一般为 150~250 m,平均224 m,矿体厚度一般为3~10 m,最薄为1 m~2 mm 最厚可达 27.02 m,平均厚度 7.5 m。平 面上矿体约呈 120°方向展布,倾向 220~240°,倾角 30~40°。矿体间间距不大, 一般为 5~10 m 最小为 1 m 最大为 40 m。矿体膨胀收缩分枝复合现象较 为明显 但沿走向连续性较好。 矽卡岩型铜矿体产 于南山钼矿段的矽卡岩中,矿体产状与钼矿体基本 一致(图2)厚度不大,一般为0.1~1 m。

南山钼矿段主要为硫化矿石;北山铜矿段的主 要矿石类型为角砾岩型铜矿石、铜(锌)矿石及钼 (铜)矿石。主要的金属矿物为辉钼矿、黄铜矿,其次 为黄铁矿、磁黄铁矿、闪锌矿及方铅矿等;非金属矿 物主要为透辉石、石榴子石、石英、黑云母,其次为长 石、绿帘石、方解石、角闪石、绢云母等。矿石一般具 他形鳞片结构、自形片状结构,块状、浸染状、细脉浸 染状、角砾状构造。

2.2 矿化蚀变和成矿阶段划分

平面上,以岩体为中心,矿化和蚀变呈同心环状 的水平分带式分布(伏雄,2003)。根据矿石矿物组 合,自内向外矿化依次为:Mc(Cu)矿化带—Cu(Mo) 矿化带—Cu 矿化带—Pb、Zn、Ag 矿化带。岩体及其 外接触带为钼矿化,形成钼核,钼矿化带之外为钼和 铜的过渡带,角砾岩筒则为铜矿化带,Pb、Zn、Ag 矿 化在外围的钻孔中见到,但连续性较差。剖面上铜 矿体多产于角砾岩筒上部北侧,在角砾岩筒下部偏 南侧出现钼矿体,表明在受后期逆冲推覆作用前矿 体在垂向上有上铜下钼的分带特征(图2)。矿区的 热液蚀变强烈,但整体上也呈现出分带现象。在秋 树湾岩体内部发育石英核及强烈的石英-钾长石化, 内、外接触带形成石英绢云母,外接触带形成矽卡岩 化,再往外为青磐岩化,青磐岩化地段有 Pb、Zn、Ag 矿化。

空间上 秋树湾铜钼矿的矿体形态与秋树湾岩 体关系密切,矿化均为同一岩浆作用的结果,在花岗 斑岩中产出斑岩型钼矿体,在花岗斑岩与大理岩接 触带中产出矽卡岩型钼(铜)矿体,在捕虏体中产出 钼(铜)矿体,在爆破角砾岩筒中产出铜(钼)矿体,均 属同一成矿系列,即典型的矽卡岩-斑岩角砾岩筒复 合型矿床。斑岩型矿化与矽卡岩型矿化为两个近乎 平行的成矿过程。根据矿物共生组合关系、矿石组 构、围岩蚀变类型、主要矿物及脉体间的穿插关系 (包含关系、溶蚀关系)等(图 3A~3I),可划分为早、 中、晚 3 个成矿期。

(1)早期为高温蚀变-砂卡岩期(I),矿质未发 生大规模沉淀,仅有少量他形的磁黄铁矿、磁铁矿、 黄铁矿、辉钼矿等矿化,为主成矿期的前奏。可分 为:干砂卡岩-钾长石化、无矿石英阶段(I₁):在岩 浆侵位的同时,由于高温的富含挥发分的透岩浆流 体的作用(赵一鸣等,1990),新生的不透明、油脂光 泽石英,肉红色钾长石大量增加,并在与碳酸盐岩接 触带上形成石榴子石、硅灰石、透辉石等干砂卡岩矿物。爆破角砾岩阶段(I₂):由于挥发分的大量聚 集,致使在岩浆顶部岩层压力大于岩浆爆破应力的 条件下发生了爆破作用,形成爆破角砾岩筒,以岩浆 爆破中心(北山)环带分布的爆破岩粉带、爆破角砾 岩带和震碎带。湿砂卡岩阶段(I₃):在爆破减压、 挥发分逃逸的同时,气水热液对早期矽卡岩进行交 代,大量的阳起石、透辉石、角闪石等含水矽卡岩矿 物形成并胶结早期的爆破角砾。磁铁矿阶段(I₄): 由于温度降低,气水热液不再全部进入硅酸盐矿物 晶格,阳离子主要与氧结合。

(2)中期为硫化物沉淀期(Ⅱ),是本矿床的主 成矿期,包括2个平行的矿化阶段,斑岩型铜(钼)矿 阶段(Ⅱ_b)和石英硫化物阶段(Ⅱ_s)。由于温、压等条 件变化为适合硫化物大规模沉淀的环境,含矿流体 沿接触带或裂隙交代充填,并对爆破角砾岩和构造 角砾岩进行胶结和交代,形成石英-钾长石-硫化物网 脉、石英-硫化物网脉、石英-硫化物-方解石网脉等斑 岩型矿化,以及浸染状、脉状石英-透辉石(绿帘石、石 榴子石)硫化物矿化。此阶段辉钼矿大多呈自形片状 产出,黄铜矿、黄铁矿呈半自形-他形粒状产出,石英呈 他形粒状,深烟灰色、油脂光泽。

(3)晚期为方解石-重晶石-石英期(Ⅲ),矿化进 入尾声,矿化表现为沿早成裂隙和孔洞充填,主要有 方解石、重晶石、石英以及少量的黄铁矿、黄铜矿、方 铅矿等矿物。方解石主要呈晶形完好的菱面体或粒 状产出,与白色、透明度较高的、晶形较好的石英和 粒状重晶石共生,方解石-石英脉多呈脉状沿裂隙充 填(图 3H)。

3 流体包裹体

3.1 样品采集及测试方法

用于流体包裹体测试的样品分别采自于秋树湾 矿床南山钼矿 220 中段和北山铜矿的 250 中段、270 中段,包括含矿岩体、矿石、蚀变围岩及石英核。本 次共磨制了 45 块包裹体片,先进行流体包裹体岩相 学观察,鉴定不同阶段包裹体,划分包裹体类型,然 后选择代表性的包裹体进行单颗粒激光拉曼光谱分 析,并对不同成矿阶段的样品破碎至 60 目,在显微 镜下手工挑纯至 99%以上,进行群体包裹体成分分 析。



图 3 秋树湾矿床矿化及蚀变特征

Λ.花岗岩(γπ)与石榴子石透辉石砂卡岩(SK)接触带,花岗岩呈脉状插入砂卡岩中; B.角砾岩,角砾为混圆状钾化花岗岩(γπ)溶浆胶结;
 C.透辉石砂卡岩呈脉状穿插于花岗岩裂隙中; D. 透闪石(Tr)呈放射状集合体产于花岗岩裂隙中; E. 磁铁矿(Fe)脉穿插早期形成的角砾岩,早期石英(Qz),钾化花岗斑岩角砾; F. 后期形成的辉钼矿石英脉穿插早期形成的浸染状黄铜矿(Ccp)和辉钼矿(Mo); G. 辉钼矿呈自形片状与石英共生或沿石英裂隙产出,后期碳酸盐(Cal)脉穿插早期形成的石英(Q)和辉钼矿; H. 黄铜矿(Ccp)、闪锌矿(Sp)交代早期形成的砂卡岩矿物,闪锌矿交代早期形成的黄铜矿; I. 方解石呈脉状沿张裂隙充填并穿插早期形成的矿体(+)正交偏光; (-)单偏光

Fig. 31 Mineralization and alteration features of the Qiushuwan ore deposit

A. Contact zone between granite $(\gamma \pi)$ and garnet-diopside skarn (SK), granite veins penetrating skarn: B-Breccia, breccia mixed with potassiumalteration rounded granite $(\gamma \pi)$ soluble cement: C. Diopside skarn veins interspersed in granite fissures: D. Tremolite (Tr) aggregates produced in radial cracks in the granite: E. Magnetite (Fe) veins penetrating early breccia and quartz (Qz), potassium-alteration granite porphyry breccia: F. Disseminated chalcopyrite (Ccp) and molybdenite (Mo), late molybdenite quartz penetrating early garnet skarn; G. Carbonate (Cal) interspersed with early quartz vein (Q) and molybdenite: H. Chalcopyrite (Ccp), sphalerite (Sp) replacing early skarn minerals, sphalerite replacing early chalcopyrite: I. Calcite veins along tensile cracks penetrating early ore body

包裹体岩相学和显微测温分析在中南大学地球 科学与物理学院地质流体实验室完成,显微测温采 用 Linkam THMS-600 型,测温范围为 – 196 ~ 600℃,在 30~600℃时,精度为±1℃,在 – 196~ 30℃时,精度为±0.1℃。激光拉曼光谱(LRM)在中 国科学院广州地球化学研究所 Renishaw2000 型显 微共焦激光拉曼光谱仪分析完成,其光源为 514.5 nm 氩离子激光器,取谱时间为 60 s,激光束斑约 2 μm。群体气液包裹体成分分析在中国地质科学院 矿产资源研究所进行,气相成分分析采用日本岛津 公司 GC2010 气相色谱仪和澳大利亚 SGE 公司热爆 裂炉,液相成分分析采用日本岛津公司 Shimadzu HIC-SP Super 离子色谱仪。

3.2 流体包裹体岩相学

根据流体包裹体成分以及室温下相态将本区的 原生包裹体分为如下5类: (1)含子矿物多相包裹体(S型),呈椭圆形或不规则形,大小一般5~8 μm,子矿物主要为石盐(图4A)及其他未知子矿物(图4B)。主要产于高温蚀变-砂卡岩期(I)和硫化物沉淀期(II)的石英中。

(2) 纯液相包裹体(L型),包裹体呈透明状,数 量少,呈椭圆形和圆形,大小一般9~10 μm。主要 产出于方解石-重晶石-石英期(III)的石英中(图 4C)。

(3)含 CO₂ 三相包裹体(C型),呈椭圆或不规则形(图 4D),一般为 5~30 μm,约占包裹体总数的 10%。C型包裹体在室温下呈现 3 相,即液相盐水 溶液(Aq)+气相 CO₂(Cv)+液相 CO₂(Cl),加热时 均一至液相 CO₂,少量为临界均一。主要产于高温 蚀变-矽卡岩期(I)的石英中。

(4) 气液两相包裹体(W型),由气相和液相盐 水溶液组成,加热后均一为液相或有向液相均一的 趋势(图4E、图4F、图4G))。根据气相分数和均一 方式可进一步分为2个亚型:

富液两相包裹体(WL型),富液相水溶液包裹体),气相分数为5%~40%,呈不规则形、椭圆形或 多边形,长轴长为3~18 µm,数量最多,孤立或列状 分布(图4E),一般均一成水溶液相,极少量均一为 气相。此类包裹体在成矿各期各阶段的石英、方解 石和石榴子石中均有出现。

富气相水溶液包裹体(WG型),气相分数为 60%~90%,呈椭圆形、不规则形、负晶形,长轴长4 ~15 μm,孤立分布,该类包裹体均一成液相。主要 产出于高温蚀变-矽卡岩期(Ⅰ)和硫化物沉淀期 (Ⅱ)的石英中。

(5) 纯气相包裹体(G型),包裹体呈暗灰色,呈圆形、椭圆形,一般 5~12 μm,孤立分布,主要产出于高温蚀变-矽卡岩期(I)图 4H)的石英中。

3.3 温度、盐度、密度及拉曼光谱测试结果

各成矿阶段的原生包裹体的温度、盐度、密度等 测试结果见表 1,各阶段中各类包裹体的特征分述如 下:

(1)干砂卡岩-钾长石化、无矿石英阶段(Ⅰ₁)的 包裹体中气相分数变化较大,为10%~90%不等。

石英中的 S 型包裹体子矿物主要为石盐及未知 不透明子矿物,由于不透明子矿物颗粒较小,拉曼光 谱未测出其成分。加热包裹体的过程中,气泡先于 石盐子晶消失,气泡消失温度为155~215℃,石盐消 失温度为195~278℃,包裹体均一到液相,完全均一 温度为 271~283℃ 根据子矿物消失温度,计算盐度 τε(NaCl_{eq})为 31.6%~36.5%。

 I_1 阶段的石英中的 W 型包裹体气相分数约为 10%~90%,测得其冰点温度为-16.5~-3.6℃, 对应盐度 ∞(NaCl_{eq})为 5.8%~19.8%,完全均一温 度集中于 222~369℃,密度为 0.97~1.05 g.cm⁻³, 均一为液相。镜下可见同一石英颗粒的极小区域内 富气相和富液相包裹体具有相似的均一温度,且盐度 相差很大,指示流体沸腾现象的存在。

I₁阶段的石榴子石中的富液相的 W 型包裹 体,气相分数为 10% ~55%,冰点温度为 - 10.1~ -2.6℃,对应盐度 u(NaCl_{eq})为 4.2% ~14.1%;完 全均 - 温度为 307 ~ 345℃,密度为 0.77 ~ 0.97 g.cm⁻³,均一为液相。

C型包裹体冷冻后回温过程中测得 CO₂ 固相初 熔温度为 - 58.8~- 56.3℃,与纯 CO₂ 三相点(-56.6℃)有一定差别,激光拉曼光谱显示,其成分除 CO₂外还有 H₂S和 CH₄(图 5A)。获得的笼合物消 失温度为 2.3~5.8℃,对应水溶液相的盐度 u(NaCl_{eq})为 7.7%~12.8%;完全均一温度为 295 ~312℃,均一至气相;计算获得流体密度变化于 0.74~0.88 g.cm⁻³之间。

 I_1 阶段的石英中的 G 型包裹体激光拉曼光谱 显示其主要成分为 $H_2O_1CO_2$ 和 CH₄(图 5C)。

(2)爆破角砾岩阶段(I_2)的石英中主要可见 W型包裹体,气相分数为 $12\% \sim 60\%$,均一温度为 $282 \sim 406\%$,盐度 w($NaCl_{eq}$)为 $6.5\% \sim 11.1\%$,密 度为 $0.77 \sim 0.96$ g.cm⁻³。同一视域下可见气相分 数相差较大的包裹体,但均一温度基本一致($375 \sim 392\%$),为沸腾作用特征。激拉曼光谱显示其包裹 体的气相成分为 CO₂ 和 H₂O。

(3)湿砂卡岩阶段(I₃)的石英主要为 W 型包 裹体,气相分数为 10%~45%,均一温度为 189~ 325℃,盐度 w(NaCl_{eq})为 4.2%~10.6%,密度为 0.77~0.99 g.cm⁻³。激光拉曼光谱显示的气相成 分为 H₂O 和 CO₂(图 5B)。

(4)磁铁矿阶段 I_4)为 W 型包裹体,气相分数 为 7% ~ 28%,均一温度为 229 ~ 297℃,盐度 u(NaCl_{eq})为 3.1% ~ 8.2%,密度为 0.77 ~ 0.99 $g.cm^{-3}$ 。激光拉曼光谱显示其包裹体的气相成分为 H₂O 和 CO<u>(</u>图 5D)。



图 4 秋树湾铜钼矿代表性流体包裹体照片

A, B. S型包裹体; C. L型包裹体; D. C型包裹体; E. WL型与 WG 包裹体共存; F. WL型包裹体; G. 列状产出的 WL型包裹体;
H. 纯气相包裹体; L-液相; V-蒸气相; S-子矿物; Cl-液相 CO₂; Cv-气相 CO₂; Aq-液相水溶液
Fig. 4 Microphotographs of representative fluid inclusions from the Qiushuwan Cu(Mo) deposit
A, B. S-type fluid inclusion; C. L-type fluid inclusion: D. C-type fluid inclusion; E, F. WL-type and WG-type fluid inclusion;
G. WL-type fluid inclusion; H. G-type inclusion; L-liquid phase; V-Vapor phase; S-Daughter mineral;
Cl-Liquid phase CO₂; Cv-Vapor phase CO₂; Aq-Aqueous solution

表 1 秋树湾铜钼矿包裹体温度、盐度和密度值

Table 1 Temperature , salinity and density of fluid inclusions in the Qiushuwan ore deposit

+* 🗖	成矿	类		长轴长	气相分数	$t_{ m m,ice}$	t_{m} , $_{\mathrm{clath}}$	$t_{\rm m} \cos_2$	19	190	u(NaCl _{eq})	<i>K</i> (1 2 X
件写	阶段	型	土矿物及测点	$/\mu{ m m}$	1%	∕°C	/℃	/℃	$t_{\rm m} s'$	$t_{\rm h}$	1%	ρ/(g/cm ³)
QYT-1/	I ₁	S	石英(111)	7~13	10~25				195-27	78 271~283(L)	31.6~36.5	1.15~1.20
QYT-2/	I_1	W	石英(13)	5 - 14	$10 \sim 90 -$	16.5~-3.6	5			222~369(L)	5.8~19.8	0.97~1.05
QYT-3/	I_1	С	石英(3)	7 - 39	25~55		2.3~5.8	-58.8~-56	.3	295~312(L ,V)) 7.7~12.8	$0.74 \! \sim \! 0.88$
QS1-15	I_1	W	石榴子石(13)	7 - 20	10~55 -	10.1~-2.6	5			307~345(L)	4.2 - 14.1	$0.77 \! \sim \! 0.97$
CK304-5/	I_2	W	石英(12)	5 - 17	12~60 -	-7.5~-4.1				282~406(L)	6.5~11.1	0.77~0.96
QS1-19/	Ι3	W	石英(16)	7 - 18	10~45 -	-7.1~-2.6	i			189~325(L)	4.2~10.6	0.77~0.99
QS2-6/	Ι4	W	石英(14)	$7 \sim \! 18$	7~28 -	-5.3~-1.9)			229~297(L)	3.1~8.2	0.77~0.99
QS2-8/	Шь	W	石英(45)	7~26	10~35 -	$-3.5 \sim -2.0$	1			152~315(L)	3.3~5.6	0.71~0.95
QS2-10/	Пь	S	石英(16)	5~12	10 - 30				202~25	52 185-312	32.0~34.8	$1.09 \sim 1.18$
QS2-11/QS1-7	II s	W	石英(48)	4~21	12~50 -	10.1~-3.9	9			158~289(L)	6.2~14.1	$0.84 \sim 0.97$
QS2-10/	Ш	W	石英(89)	9~26	6~26 -	-5.4~-2.6	i			119~189(L)	4.2~8.4	0.94 - 0.98
QS4-3	Ш	L	石英(5)	9~10	-	-8.2~-1.2	!			n.	2.0~11.9	
12000 8000 照 4000) - - - - -		1387 CO.	- 	2914 CH	**************************************	8000 - 6000 - 4000 -	B			H ₂ 0 3416	
6000 5000 班 4000 3000 2000		0001	2000		2000 2000	4000	16000 - 12000 - 8000 - 4000 -	1000 D	2 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00	2000 30	000 H	4000
	1	000	2000	目冷却	3000 /am ⁻¹	4000		1000	4	2000 3	000	4000
			扬	.受证移/	cm i					拉曼位移/cm ⁻¹		

图 5 秋树湾铜钼矿流体包裹体激光拉曼图谱 A. Ⅰ期 C型包裹体中的气相成分;B. 石英硫化物阶段气相成分;C. Ⅰ期的纯气相包裹体中的气相成分; D. Ⅲ期 W 型包裹体的气相成分

Fig. 5 Laser Raman spectra of fluid inclusions of the Qiushuwan Cu(Mo) deposit

A. Gas composition of C-type inclusions of I period; B. Gas composition in quartz sulfide period; C. Pure gas inclusions of I period; D. Gas composition of W-type inclusions of quartz of the late III period

(5)硫化物沉淀期(Ⅱ)的石英中存在 W 型包裹 体和 S 型包裹体。斑岩型铜钼矿化阶段(Ⅱ b)的石 英中发育大量的 W 型包裹体和少量 S 型包裹体。 W型包裹体中气相所占比例集中于10%~35%,获 得冰点温度为-3.5~-2.0℃,对应盐度 w(Na-Clea)为 3.3%~5.6% 激光拉曼光谱显示气相成分 主要为 CH4 和 CO2。加热过程中包裹体主要均一至 液相,见少量均一至气相,均一温度为152~315℃, 集中于 250℃ 左右,获得流体密度为 0.71~0.95 g.cm⁻³ S型包裹体呈孤立状分布,气相所占比例一 般为 10%~30%,子矿物主要为石盐,石盐消失温度 为 202 ~ 252℃,计算盐度 w(NaCleg)为 32.0% ~ 34.8%。石英硫化物阶段(II)的包裹体为 W 型包 裹体,气相分数12%~50%,冰点温度为-10.1~ -3.9℃ 对应盐度 w(NaClea)为 6.2% ~14.1% 激 光拉曼光谱显示其气相成分主要为 H2O 和 CO2,加 热时均一为液相或有向液相均一的趋势 ,均一温度 为158~289℃。

(6)方解石-重晶石-石英期(Ⅲ)的 W 型包裹体 气相分数为6%~26%,包裹体全部均一至液相,均 一温度为119~189℃,冰点温度为-5.4~-2.6℃, 对应盐度 u(NaCl_{eq})为4.2%~8.4%,密度为0.94 ~0.98 g.cm⁻³。L型包裹体的冻结温度为-45℃ ~-57℃,冰点温度为-8.2℃~-1.2℃,换算成盐 度 u(NaCl_{eq})为2.0%~11.9%。激光拉曼光谱显 示包裹体的气相成分主要为 H_2O ,还有极少量 CO_2 。 3.4 群体流体包裹体成分分析

为确定本区成矿流体的初始成分,笔者对本矿 床湿矽卡岩期(Ⅰ,)斑岩型矿化阶段(Ⅱ,)石英硫 化物阶段 II、的群体包裹体进行了成分分析。气相 成分结果(表2)表明,秋树湾铜钼矿成矿流体为 H₂O,CO₂、N₂和O₂,其次为CO,CH₄。CO₂/H₂O比 值 0.34~5.52 ,变化较大 表明成矿构造环境差异较 大。含 O₂,说明成矿环境为氧化环境。液相成分 (表3)表明,阴离子以SO²-、Cl⁻、F⁻为主,含少量的 NO_3^- ,阳离子以 Na⁺、K⁺、Ca²⁺为主,含少量的 Mg^{2+} 。① 大量的 SO_4^{2-} 存在 表明流体在成矿期处 于高度氧化状态(高氧逸度)。② Roedder 等(1980) 认为 Na⁺/K⁺比值可作为判别热液来源的一个标 志,即岩浆热液 Na⁺/K⁺比值一般小于1,与沉积或 地下热卤水有关的矿床 Na⁺/K⁺比值较高。本区湿 砂卡岩阶段 ↓3 Na⁺/K⁺比值为 3.67, 而硫化物沉 「淀期(Ⅲ」,Ⅲ」的 Na⁺/K⁺比值均小于 1。③ 与 Ⅰ 型 花岗岩有关的热液矿床具有较低的 F⁻/Cl⁻比值,与 S型花岗岩有关的热液矿床具有较高的 F⁻/Cl⁻比 值 本矿床流体包裹体从湿矽卡岩期至硫化物沉淀 期 F⁻/Cl⁻比值均小于1,从早至晚其比值递增,与 实际吻合 ,表明本矿床的成矿流体源于岩浆流体且 与 1 型花岗斑岩岩浆期后热液有关 ,并逐渐混入了 其他性质的流体。

表 2 秋树湾矿床包裹体气相成分

Table 2 Gas	components	of fluid	inclusions	in the	Qiushuwan	Cu-Mo	deposit
223.53	3.2555//				~		

样只论是	安士矿物	市正的品) >>			u (B)	/ 10 ^{−6}			
1+미개 (그	可工w 100	NA W PATER	H_2O	N_2	O_2	CO_2	CO	$C_2H_2 + C_2H_4$	CH ₄	C_2H_6
Q1-15	石榴子石	×1 3	342.33	56.90	12.22	115.95	/	0.09	0.52	/
Q1-20	石英	II s	132.61	258.42	54.96	732.22	53.35	0.11	0.36	/
Q1-7	石英	II s	156.54	42.25	7.74	142.77	29.69	0.24	0.51	0.03
Q1-19	石英	Шь	213.13	89.11	19.21	161.21	31.04	0.40	0.26	0.04

Table 3 Aqueous components of fluid inclusions in the Qiushuwan Cu-Mo deposit

样品 矿物		成矿	u(B Y 10 ⁻⁶												
编号名称	阶段	F^{-}	Cl-	SO_4^{2-}	NO_3^-	NO_2^-	Br^-	Na ⁺	K^+	Mg^{2^+}	Ca^{2^+}	Li ⁺	Na ⁺ /K ⁺	F ⁻ /Cl ⁻	
Q1-15	石榴子石	I ₃	0.21	10.37	248.44	0.09	0	0	14.63	3.99	7.50	265.39	0	3.67	0.02
Q1-20	石英	Пь	1.05	2.34	13.34	0.16	0	0	4.07	6.97	0.73	6.35	0	0.59	0.45
Q1-7	石英	∐ь	1.60	2.02	4.43	0.08	0	0	3.27	6.29	0.40	2.28	0	0.52	0.79
Q1-19	石英	II _b	0.85	7.16	3.40	0.41	0	0	4.82	5.65	0.90	11.09	0	0.86	0.12

4 氢、氧、硫同位素组成

本矿床的氢、氧、硫同位素测定在中国地质科学 院矿产资源研究所同位素地质开放研究实验室完 成。包体中 H 用爆裂法取水,锌法制氢,质谱计型 号:MAT253EM,采用国际 SMOW,分析精度 ± 2‰; δ^{18} O采用 BrF₅法,质谱计型号 MAT253EM, 采用国际标准 SMOW,计算公式, δ^{18} O_{样-SMOW} = $(\delta^{18}$ O_{样-参} + 10³)(δ^{18} O_{样-参} + 10³) δ^{18} O_{样-SMOW} + 10^{3})-10³,分析精度±2‰。硫同位素利用 Robinson 等(1975)方法把 SO₂从黄铁矿中分离,用于硫同 位素分析,精度±2‰。

H、O 同位素测定结果(表 4)表明:① 秋树湾铜 (钼)矿的石英中的 δ^{18} O 值为 $9.2\% \sim 10.59\%$, δ D 值分布在 $-40.19\% \sim -94\%$,显示出岩浆流体特 征 (② 黑云母中的 δ^{18} O 值为 $6.61\% \sim 7.12\%$, δ D 值分布在-45.24‰~-58.61‰,为地幔流体范围。 ③ 黑云母中的 δ¹⁸O 值均小于 10‰,说明其成因类 型与 I 型花岗岩有关。

硫同位素结果(表 5) 表明:① 硫化物中的 δ^{34} S 值分布在 $-0.1\% \sim 6.22\%$ 之间,平均1.83%,显示 出深源的特征;② 不同硫化物的 δ^{34} S存在一定差 异。其中, δ^{34} S_{黄铁矿}变化范围较大, δ^{34} S_{辉钼矿} < δ^{34} S_{黄铜矿} < δ^{34} S_{磺铁矿}。这表明,辉钼矿与黄铜矿之 间的硫同位素分馏基本达到平衡,而黄铁矿与其他 硫化物的硫同位素分馏尚未完全达到平衡。③ 黄 铁矿中的 δ^{34} S有离开深源硫向负值或向正值漂移 的趋势,这说明有少量地层来源硫的加入。

5 讨 论

5.1 成矿流体性质及演化

综上所述 秋树湾铜钼矿属较复杂的成矿流体

Table 4 H, and O isotopic ratios in the Quishuwan Cu-Mo deposit								
样品号	矿物	8D ∕ ‰	δ ¹⁸ O/‰	δ ¹⁸ O _{H2O} /‰	均一温度/℃	资料来源		
Q1-19	石英	- 76	9.2	2.0	305	本文		
Q1-20	石英	-88	9.7	2.3	300	本文		
Q1-7	石英	- 94	9.8	2.9	315	本文		
Q6-1	石英	-68.58	9.88	2.5	300	仁二峰 2007		
Q9	石英	-40.19	10.21	2.8	300	仁二峰 2007		
Q2	石英	-46.94	9.51	1.6	285	仁二峰 2007		
Q3	石英	- 54.59	10.59	2.6	285	仁二峰 2007		
Q8	黑云母	- 45.24	6.61		350	张智慧等 2008		
Q11	黑云母	- 58.61	7.12		350	张智慧等 ,2008		

表 4 秋树湾铜 钼 矿氢、氧同位素组成 able 4 H and Q isotopic ratios in the Quebuwan Cu-Mo depos

注 :水的氧同位素计算公式为:1000 lna_{石英 水}=3.38×10⁶/t²-2.90(Clayton et al. 1972)。

表 5	秋树湾铜(钼)矿硫同位素组成
Cable 5	Circtonia ention in the Oinchurr

 Table 5
 S isotopic ratios in the Qiushuwan

Cu-NIo deposit									
样品号	矿物	δ^{34} S/‰	资料来源						
Q9-2	黄铁矿	-0.1	本文						
CK304-5	黄铁矿	+1.52	本文						
CK304-6	黄铁矿	+1.52	本文						
CK304-7	黄铁矿	+0.83	仁二峰,2007						
CK31510-1	黄铁矿	+1.97	仁二峰,2007						
CK31510-12	黄铁矿	+1.63	仁二峰,2007						
Q3	黄铁矿	+6.22	仁二峰,2007						
Q9	磁黄铁矿	+3.36	仁二峰,2007						
Q4	磁黄铁矿	+2.32	仁二峰,2007						
Q1	辉钼矿	+0.25	仁二峰,2007						
Q2	黄铜矿	+0.85	仁二峰,2007						
Q2-1	黄铜矿	+1.56	仁二峰 2007						

系统。流体气相成分为 H₂O, CO₂、CH₄、H₂S, N₂、O₂; NaCl 及未确定子矿物发育,指示溶液中盐度较高。 因此,本区的成矿流体属于高温高盐度、富 H₂O、富 CO₂流体,从流体盐度的分布情况(图 6)看来,成矿 流体不是一种均一的流体,包裹体的盐度高值大大 高于正常海水的盐度,而低值却低于海水的盐度,基 本上可以排除海水及海相卤水的来源。

按时间顺序,流体演化也反映出良好的规律性。 从早到晚,均一温度逐渐降低,早期为155~406℃, 集中于200~400℃,平均358℃;中期为152~ 315℃集中于150~300℃,平均256℃;晚期为119 ~189℃,集中于100~200℃,平均165℃。盐度逐 渐降低,早期w(NaCleg)为4.2%~36.5%,平均





Fig. 6 Histograms of homogenization temperature and salinity for fluid inclusions in the Qiushuwan ore deposit

31.3%,中期 $w(NaCl_{eq})$ 为 3.3% ~ 34.8%,平均 25.3%,晚期 $w(NaCl_{eq})$ 为 4.2% ~ 11.9%,平均 7.8%。早期发育 S型、W型、G型和 C型包裹体,中 期发育 S型、W型和 C型包裹体,晚期仅发育 W型 包裹体,说明从早到晚,盐度及 CO₂ 含量逐渐降低。 早期流体中富含 H₂S和 CH₄,晚期流体中富含 O₂, 说明本区成矿环境从早到晚表现为还原环境向氧化 环境转变。矿石中普遍发育后期形成的网脉状、细 脉状构造穿插早期形成的浸染状矿化(见图 3D),说 明含矿热液成矿方式由渗滤交代转变为沿岩浆冷凝 结晶收缩而派生的张性裂隙贯入充填,指示早期的 含矿热液来源于岩浆。

部分学者认为,源自大陆地壳的部分熔融斑岩 型成矿系统的流体中会贫 H₂O、Na、Cl 而高 K、F;由 富碳酸盐地层的陆壳熔融所产生的流体会贫 H₂O、 Cl、Na,富 F、K、CO₂(陈衍景等,2009)。岩浆弧区斑

岩矿床成矿流体富 H3O 和 NaCl(卢焕章等 ,2004)。 鱼翅岭、金堆城、南泥湖等与秋树湾铜钼矿同期产出 的斑岩矿床的成矿流体亦含大量的 NaCl-CO₂ 组分, 但同时也富 H₂O。陆缘弧环境下产出的矿床如 :内 蒙古白乃庙铜金钼矿、黑龙江铜山铜钼矿、多宝山铜 钼矿等也为富 NaCl-CO₂-H₂O 体系(杨永飞等, 2009a; 2009b; 李诺等, 2009; 李文博等, 2007)。 因此笔者认为,富碳酸盐地层的陆壳熔融并不是流 体包裹体中富含 CO, 的唯一解释。近年来由于探测 技术的迅速发展,对各类地质体的 CO。含量和赋存 状态有了越来越深刻的了解,特别是在幔源包体中 通常发现了大量 CO2 包裹体存在,地幔流体中的交 代流体或熔体被普遍认为是以富 CO₂ 为特征(Mao et al. , 2008)。秋树湾斑岩体侵位于 140~146 Ma , 为本区的成矿母岩,岩体具高Si、Ba、Sr,富碱、K,低 Mg、Ca 等特点,属高 Ba-Sr 花岗岩(秦臻等,2011)。

H、O、S 同位素表明,成矿流体来源较深,黑云母 H、 O 同位素指示有地幔流体参与。秋树湾高 Ba-Sr 花 岗岩的存在加之成矿流体和 H、O、S 同位素所具有 的幔源特征,暗示该区在晚侏罗世—早白垩世发生 过壳幔物质的混合作用,这与毛景文等(1999; 2005)的研究结果一致。

5.2 矿体定位及矿质沉淀机制

虽然侵位深度对斑岩体的矿床定位有一定影响 (0.5 左右定位于斑岩体中,1.5~2 km 定位于围岩 中),但由于秋树湾铜钼矿属斑岩成矿系统中的矽卡 岩-斑岩角砾岩筒复合型矿床类型,所以笔者认为, 秋树湾岩体的侵位深度可能并不是决定矿体空间定 位的唯一因素。杨永飞等(2011)认为,CO₂/H₂O比 值在成矿流体中越高,矿化在斑岩中所占的比例越 高,同时,围岩性质对斑岩成矿系统的矿体定位也有 一定影响,当围岩为碳酸盐岩时,成矿热液可与地层 发生强烈的物质交换,矿质大量卸载,发生矽卡岩型 矿化。秋树湾岩体定位于浅成环境,CO₂/H₂O比值 变化较大,在围岩为碳酸盐岩时主要发生矽卡岩化, 在围岩为黑云母片岩时,则主要发生斑岩型矿化。

前人认为,斑岩型矿床中伴有的角砾状地质体 和角砾岩筒对原生矿的富集起着重要作用,是一种 特殊的斑岩型矿化类型,尤其是浅成-半浅成角砾岩 筒构造对斑岩型矿床具有明显的控制作用(陈雪等, 2010)。刘家远(2001)总结出岩浆的隐蔽爆破作用 是在特定的构造-岩浆条件下,发生在近地表的一种 特殊的岩浆作用,也可称作地下火山作用,其直接产 物是与爆破角砾岩伴生的一整套隐爆碎屑岩类爆破 角砾岩及震碎角砾岩。目前对含矿角砾岩筒的热液 矿床成矿元素沉淀富集机制的解释有以下几种:流 体沸腾和混合、岩浆热液沸腾爆破和潜水岩浆爆发 火山作用(Hedenquist et al.,1994,陆三明等,2005)。 显然本区可排除最后一种机制。

CO₂的存在不仅可以增加氯和水在岩浆流体中 的溶解度,有利于金属元素的运移(芮宗瑶等,1984; Webster et al.,1998)。铜、钼等金属离子的迁移主 要以络合物形式,高温、高压、临界-超临界状态流体 条件,络合物相对稳定,有利于矿质富集和迁移;降 温及减压沸腾可致络合物体系失稳,硫化物沉淀。

秋树湾铜钼矿的初始矿液为深源岩浆分异出的 高温、高盐度、富 CO₂ 流体,这种热液在封闭(还原) 环境中不断积聚,产生不混溶或沸腾现象,并使热液 压力大于上覆岩层的静压力,发生爆破作用,而爆破 后的减压使流体再次沸腾,形成一个较为开放的环境,成矿环境因此也由原来的还原环境转变为氧化 环境,加之中后期不断的混入地下水或者其他温度 和盐度均较低的热液,导致成矿流体的温度、盐度不 断下降,矿质大量沉淀。因此,流体的多次沸腾、岩 浆热液的爆破沸腾是秋树湾铜钼矿床矿质沉淀的重 要机制。

6 结 论

(1)秋树湾铜钼矿的初始成矿流体为深源岩浆 分异出的高温、高盐、富 CO₂ 的 H₂O-NaCl-CO₂ 流 体,中后期由于爆破作用以及其他流体的加入,使温 度、压力逐渐降低,而致沸腾,矿质沉淀。

(2)岩浆侵位深度、围岩岩性及爆破作用对本 区矿体的定位均起到了至关重要的作用。

(3)初始成矿流体包裹体成分和氢、氧、硫同位 素组成暗示秋树湾铜钼矿的成矿流体中有地幔流体 参与。

参考文献/References

- 陈 雪,王建新,张遵忠,赵利刚.2010.黑龙江鸡东金场沟铜钼矿控 矿角砾岩筒构造研究及其找矿意义[J].地质学刊,34(2):130-134.
- 陈衍景 李 诺.2009.大陆内部浆控高温热液成矿流体性质及其与 岛弧区同类矿床的差异[J].岩石学报 25(10):2477-2508.
- 伏 雄.2003.河南秋树湾铜(钼)矿床成因探讨[J].矿产与地质, 17(3):233-236.
- 郭保健,毛景文,李厚民,屈文俊,仇建军,叶会寿,李蒙文,竹学丽. 2006.秦岭造山带秋树湾铜钼矿床辉钼矿 Re-Os 定年及其地质 意义[1].岩石学报,22(9):2341-2348.
- 李文博 ,赖 勇 ,孙希文 ,王保国 .2007. 内蒙古白乃庙铜金矿床流体 包裹体研究 J]. 岩石学报 23(9):2165-2522.
- 李 诺 陈衍景,倪智勇,胡海珠.2009.河南省嵩县鱼池岭斑岩钼矿 床成矿流体特征及其地质意义[J].岩石学报,25(11):2509-2552.
- 刘家远.2001.新疆青河老山口地区岩浆隐蔽爆破作用、爆破角砾岩 及成矿意义[J].新疆地质,19(4):241-246.
- 卢焕章,范宏瑞,倪 培 欧光习,沈 昆 张文淮.2004. 流体包裹体[M]. 北京:科学出版社.1-444.
- 陆三明,徐晓春,彭 智.2005.北淮阳构造带东段隐爆角砾岩型多 金属矿床的地质特征及成因[J].地质与勘探 *A*1(3):7-11.
- 毛景文,华仁民,李晓波.1999.浅议大规模成矿作用与大型矿集区 [J].矿床地质,18(4):291-299.

- 毛景文,谢桂青,涨作衡,李晓峰,王义天,张长青,李永峰.2005.中 国北方中生代大规模成矿作用的期次及其地球动力学背景[J]. 岩石学报,21(1):169-188.
- 裴先治,王 涛,丁仨平,李 勇,胡 波. 2003. 东秦岭商丹带北侧 新元古代埃达克质花岗岩及其地质意义[J]. 中国地质,30(4): 372-381.
- 秦 臻 戴雪灵 邓湘伟.2011.东秦岭秋树湾-雁来岭两种不同类型 的花岗岩及其构造意义[J].矿物岩石 31(3):48-54.
- 仁二峰.2007.豫西南秋树湾斑岩铜(钼)矿地质特征及西侧外围找 矿前景探讨(硕士学位论文][D].桂林工学院.45-58.
- 芮宗瑶,黄崇轲,齐国明,徐 珏,张洪涛.1984.中国斑岩铜(钼)矿 麻(M].北京:地质出版社.1-350.
- 杨永飞 李 诺 杨 艳.2009a.陕西华县金堆城斑岩型钼矿床流体 包裹体研究 J]. 岩石学报 25(11):2983-2993.
- 杨永飞 李 诺 杨 艳.2009b.河南省栾川南泥湖斑岩型钼钨矿床 流体包裹体研究 J].岩石学报 ,25(10):2550-2562.
- 杨永飞 李 诺 五莉娟 . 2011. 河南省东沟超大型钼矿床流体包裹 体研究 J]. 岩石学报 27(5):1453-1466.
- 张智慧 ,秦 明 ,方 荣 . 2008. 河南镇平秋树湾矿区铜、钼矿床地质 特征及深部找矿潜力分析 J]. 矿产与地质 22(2):107-110.
- 赵一鸣 沈文彬. 1990. 中国矽卡岩矿床[M] 北京 : 地质出版社. 354 页.

- 朱华平,祁思敬,李 英,曾章仁.1998.河南秋树湾角砾岩型铜矿特 征及成矿作用[J].西安工程学院学报 20(1):4-10.
- Clayton R N , Rex R W , Syers J K , et al. 1972. Oxygen isotope abundance in quartz from Pacific pelagic sediments J J. Journal of Geophysical Reserch , 77 (21): 3907-3915.
- Hedenquist J W and Lowenstern J B. 1994. The role of magmas in the formation of hydrothermal ore deposits. J J. Nature , 370(18):519-527.
- Mao J W , Wang Y T , Li M H , Franco Pirajno B , Zhang C Q and Wang R T. 2008. The relationship of mantle-derived fluids to gold metallogenesis in the Jiaodong Peninsula : Evidence from D-O-C-S isotope systematics J]. Ore Geology Reviews , 33 : 361-381.
- Robinson B W and Kusakabe M. 1975. Quantitative preparation of sulfur dioxide for ${}^{34}S/{}^{32}S$ analyses from sulphides by combustion with cuprous oxide J]. Anal. Chem., 47:1179.
- Roedder E and Bodnar R J. 1980. Geologic pressure determinations from fluid inclusion studies J J. Annual Review of Earth and Planetary Sciences , 8:263 301.
- Webster J D and Hollowan J R. 1998. Experimental constraints of the partitioning of Cl between topaz rhyolite melt and H₂O and H₂O + CO₂ fluids : New implications for granitic differentiation and deposition J J. Geochimica et Cosmochimica Acta , 51 : 2091~2105.