УДК 553.462'43'41:553.2 (571.52)

# ЗОЛОТО-МОЛИБДЕН-МЕДНОПОРФИРОВОЕ МЕСТОРОЖДЕНИЕ АК-СУГ (ВОСТОЧНЫЙ САЯН): БЛАГОРОДНОМЕТАЛЬНАЯ МИНЕРАЛИЗАЦИЯ, *РТ*-ПАРАМЕТРЫ И СОСТАВ РУДОНОСНОГО ФЛЮИДА

© 2023 г. Р. В. Кужугет<sup>а, \*</sup>, Н. Н. Анкушева<sup>а, b</sup>, А. К. Хертек<sup>а</sup>, А. О. Монгуш<sup>а</sup>, Ю. В. Бутанаев<sup>а</sup>

<sup>а</sup> Тувинский институт комплексного освоения природных ресурсов СО РАН, ул. Интернациональная, 117а, Кызыл, Республика Тыва, 667007 Россия <sup>b</sup>Институт минералогии ЮУ ФНЦ МиГ УрО РАН, Ильменский заповедник, 1, Миасс, 456317 Россия \*E-mail: rkuzhuget@mail.ru Поступила в редакцию 27.07.2023 г. После доработки 16.10.2023 г.

Принята к публикации 16.10.2023 г.

Для золото-молибден-меднопорфирового месторождения Ак-Суг установлено, что рудная минерализация отлагалась в три этапа. В первый этап формировалось медно-порфировое оруденение с простыми сульфидами в кварц-серицитовых и кварц-серицит-хлоритовых метасоматитах, во второй этап — золото-висмуто-теллуридно-палладиево-кварцевая субэпитермальная минерализация в кварц-серицитовых метасоматитах, в третий – Аu–Аg минеральные ассоциации IS-типа с селенидами, теллуридами, сульфосолями Sb и As в аргиллизитах. Изучение флюидных включений (микротермометрия, рамановская спектроскопия) в кварце и минеральная термометрия (парагенезис теллуридов Au и Ag) показали, что медно-порфировое оруденение отлагалось из углекислотно-водно-хлоридного (Na-K ± Fe) флюида с концентрациями солей 20.1–32.8 мас. % NaCl-экв. при 435–375°C, субэпитермальная минерализация — из углекислотно-водно-хлоридного (Na-K  $\pm$  Fe  $\pm$  Ca  $\pm$  Mg) флюида с концентрациями солей 7.5–15 мас. % NaCl-экв. при 415–325°C. Эпитермальные минеральные ассоциации отлагались при  $P \sim 0.55$  кбар из углекислотно-водно-хлоридного (Na-K  $\pm$  Fe  $\pm$  Ca  $\pm$  Mg) флюида с концентрациями солей 1.4-12.6 мас. % NaCl-экв. при 370-200°С, при этом наиболее поздние низкотемпературные (240–190°С) и разбавленные (3.5–4.9 мас. %) флюиды характеризуются вариациями хлоридов Na и K, Fe<sup>2+</sup>, Fe<sup>3+</sup>, Ca, Mg, карбонатов и сульфатов Na, K и Mg. Изотопный состав S флюида разных минеральных ассоциаций характеризуется околонулевыми значениями от -2.7 до +0.3%, что позволяет утверждать, что они являются производными единой порфировой системы. Значения  $\delta^{18}$ О флюида медно-порфирового (7.4‰) и субэпитермального (7.0‰) этапов указывают на его магматогенный генезис; а эпитермального (от +1.2 до +7.2‰) – на смешение магматического флюида с метеорными водами (от 0.4 до 5.7%). Полученные изотопные данные в сочетании с минералого-геохимическими особенностями и условиями образования руд позволили проследить закономерности эволюции минеральных парагенезисов, температур, состава и концентрации флюидов месторождения Ак-Суг при переходе от медно-порфирового к эпитермальному этапу.

*Ключевые слова:* золото-молибден-меднопорфировые месторождения, Au–Ag эпитермальное оруденение, порфирово-эпитермальные системы, кварц, флюидные включения, стабильные изотопы, Тува **DOI:** 10.31857/S0016777023070031, **EDN:** GCTUMY

#### введение

Из месторождений медно-порфирового семейства добывается большое количество Cu, Мо и Re. Это штокверковые объекты, преимущественно локализованные в пределах орогенных вулкано-плутонических поясов, с невысокими и средними содержаниями Cu и Mo в рудах (десятые доли % для Cu и сотые-тысячные – для Mo), которые компенсируются большими объемами прожилково-вкрапленных руд. Месторождения медно-порфирового типа образуются в различных геодинамических обстановках: субдукционных, коллизионных и постсубдукционных (постколлизионных) (Richards, 2009, 2013; Sillitoe, 2010; Hou et al., 2011 и др.). Месторождения медно-порфирового типа содержат также Au, Ag, Se и Те. Соотношения Ag/Au в них колеблются от 10 до 500 и более, чаще – 60–100. Концентрации Au в них обычно низкие – от сотых до первых десятых г/т, редко до 0.5–1 г/т и более, но благодаря огромным запасам ресурсы Аи значительны. По запасам Аи известны крупные месторождения – Грасберг в Индонезии (2900 т), Пеббл в США (3050 т), Ою Толгой в Монголии (3000 т), Бингхем Каньон в США (более 1600 т), Кальмакыр в Узбекистане (более 1200 т) и др. (Спиридонов, 2010; Кудрявцев и др., 2012; Нагорная, 2013 и др.). Наиболее золотоносными являются бедные молибденом медно-порфировые месторождения, локализованные в энсиматических палеоостровных дугах (Kesler, 1973; Titley, 1978).

Кроме того, медно-порфировые месторождения – Санто-Томас II (Филиппины), Елаците (Болгария), Бощекуль (Казахстан), Кальмакыр (Узбекистан) – содержат значимые количества Pd до 3.4 г/т, Рt до 0.35 г/т, соотношения Pd/Pt в них колеблются от 0.8 до 65, т.е. Рd преобладает над Рt (Tarkian, Koopman, 1995; Tarkian et al., 2003; Augé et al., 2005; Economou-Eliopoulos, 2010; Pašava et al., 2010; Sillitoe, 2010; Economou-Eliopoulos et al., 2017). На месторождении Скуриес (Греция) запасы Pd оцениваются около 15 т, Pt – 3.5 т, Елаците (Болгария) – 13 и 3.7 т соответственно (Есопоmou-Eliopoulos, 2005). Повышенные содержания Pd и Pt характерны для медно-порфировых месторождений, связанных с известково-щелочными и щелочными интрузиями, которые преимущественно образуются в постколлизионных обстановках (Richards, 2009; Park et al., 2015). Некоторые исследователи отмечают, что в меднопорфировых месторождениях образование минералов Pd и Pt характерно для раннего медно-порфирового этапа (Auge et al., 2005; Economou-Eliopoulos, 2010; Tarkian et al., 2003), другие авторы – для переходного субэпитермального (постпорфирового, доэпитермального) этапа (LeFort et al., 2011; Eliopoulos et al., 2014).

Медно-порфировые месторождения иногда совмещают Au–Ag эпитермальные, полиметаллические (Zn–Cu–Pb–Ag  $\pm$  Au) и другие типы оруденения, которые могут быть как производными единой порфирово-эпитермальной системы (ПЭС, telescoped porphyry Cu systems) (Sillitoe, 2010), так и совмещенными пространственно разновременными образованиями. ПЭС интересны с экономической и генетической точек зрения, поскольку совмещают месторождения разных генетических и геолого-промышленных типов.

Возраст медно-порфировых месторождений варьирует от протерозоя до кайнозоя, но в подавляющем большинстве они имеют кайнозойский и мезозойский возраст (месторождения Тихоокеанского кольца и Средиземноморского пояса). В этот период возникли такие уникальные по запасам Симесторождения, как Чукикамата (35 млн т Си и более 500 тыс. т Мо) и Эскондида (более 25 млн т Си) в Чили, Грасберг (более 25 млн т Си) в Индонезии и др. В научной литературе хорошо освещены и всесторонне изучены многочисленные мезозойские (250–60 млн лет) и кайнозойские (менее 60 млн лет) месторождения прежде всего Тихоокеанского кольца (Северная и Южная Америка), Востока России, Филиппин, Индонезийских островов и Средиземноморского (Альпийско-Гималайского) пояса (Болгарии, Сербии, Румынии, Македонии, Греции, Турции, Армении, Ирана, Пакистана и Китая (Тибет)) (Lindgren, 1933; Hedenquist et al., 1998; Hedenquist, Richards, 1998; Bogdanov et al., 2005; Волков и др., 2006; Chen et al., 2009; Sillitoe, 2010; LeFort et al., 2011; Cooke et al., 2011; Nagornaya et al., 2012; Бакшеев и др., 2014; Eliopoulos et al., 2014; Voudouris et al., 2017; Marushchenko et al., 2018; Буханова, 2019 и др.).

Для палеозоя (540-250 млн лет) медно-порфировые месторождения менее характерны, т.к. наиболее древние представители из-за длительного развития эрозионных процессов обычно не сохраняются и/или значительно эродированы. Палеозойские медно-порфировые месторождения развиты в орогенах Центрально-Азиатского орогенного пояса (ЦАОП), Уральского орогенного пояса и Австралии, и они, как правило, меньше по масштабам. В научной литературе хорошо описаны палеозойские медно-порфировые месторождения Полярного и Южного Урала (Грабежев и др., 1995, 2016, 2017; Грабежев, 2014; Shatov et al., 2014; Plotinskaya et al, 2017, 2018; Tessalina, Plotinskaya, 2017; Викентьев и др., 2017, 2023; Знаменский и др., 2019 и др.), Южной Монголии (Porter, 2016; Crane, Kavalieris, 2012), Казахстана (Kudryavtsev, 1996; Seltmann et al., 2014; Cao et al., 2016; Chen et al., 2015), Узбекистана (Golovanov et al., 2005; Cheng et al., 2017; Zhao et al., 2017), Кыргызстана (Jenchuraeva, 1997), Китая (Shen et al., 2014; Wang et al., 2014, 2017), Австралии (Lickfold et al., 2007: Wilson et al., 2007), возраст оруденения и петрогеохимия магматических пород объектов юга Сибири (Berzina et al., 2003, 2016; Pollard et al., 2017; Soloviev et al., 2022).

Для палеозойских медно-порфировых месторождений связи с эпитермальными типами оруденения менее характерны. Для Уральского орогенного пояса установлено, что на месторождениях Березняковское, Биксизак, Томинское, Михеевское, Талицкое и др. наблюдаются закономерности эволюции температур, состава и концентрации флюидов при переходе от порфирового к эпитермальному этапу (Плотинская, 2023). В ЦАОП упоминаются только брекчиевые трубы медно-порфирового месторождения Нурказган (Казахстан) с высокосульфидным (high-sulfidation (HS)) типом оруденения (Seltmann et al., 2014). В целом непосредственно в рудном штокверке некоторых месторождений Казахстана и Узбекистана развиты минеральные ассоциации, которые можно отнести к HS- и intermediate-sulfidation (IS) типам (Seltmann et al., 2014).

По ранне- и среднекембрийским (499–518 млн лет) золото-молибден-медно-порфировым месторождениям Ак-Суг и Кызык-Чадр Саяно-Тувинского сегмента ЦАСП информация по условиям образования и развития эпитермальной минерализации практически отсутствует.

Цель исследования заключается в выявлении закономерностей эволюции минеральных парагенезисов, температур, состава и концентрации флюидов месторождения Ак-Суг при переходе от медно-порфировых минеральных ассоциаций к эпитермальным.

## ГЕОЛОГИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА МЕСТОРОЖДЕНИЯ

Золото-молибден-меднопорфировое месторождение Ак-Суг находится в 240 км северо-восточнее г. Кызыла в верховьях реки Ак-Суг на южных склонах Восточного Саяна (Соругский хребет) в северо-восточной, наиболее удаленной и ненаселенной части Республики Тыва. В региональном плане месторождение локализовано в Саяно-Тувинском сегменте северной части ЦАОП. Его западной границей являются каледонские структуры Западного Саяна, на севере и северовостоке – раннебайкальские и раннекаледонские структуры Восточного Саяна на южной окраине Сибирского кратона. На востоке и юго-востоке его границы охватывают северо-западную окраину докембрийского Тувино-Монгольского микроконтинента, являющегося крупнейшим тектоническим блоком ЦАОП, а на юге граничит с ранними каледонидами Озерной островодужной зоны Западной Монголии (фиг. 1).

Саяно-Тувинский сегмент ЦАОП представляет собой аккреционно-коллизионную структуру, возникшую при геодинамической эволюции и закрытии Палеоазиатского океана (Berzin et al., 1994; Berzin, Kungurtsev, 1996; Yarmolyuk, Kovalenko, 2003). В нем выделяются Восточно-Тувинская задуговая, Саяно-Тувинская преддуговая и Таннуольско-Хамсаринская островодужная зоны. В свою очередь, Таннуольско-Хамсаринская островодужная система разделяется на Хамсаринскую, Ондумскую и Таннуольскую зоны. Эволюция геолого-тектонических структур региона имела длительный характер и происходила многоэтапно с последовательной сменой геодинамических режимов (океанический с примитивными островодужными комплексами ~1000-600 млн лет, островодужный — 570—518 млн лет, аккреционно-коллизионный — 510—450 млн лет и т.д.) (Rudnev et al., 2015), с каждым из которых сопряжен комплекс магматических и рудных формаций. Длительный характер эволюции Саяно-Тувинского сегмента ЦАОП обусловил проявление в регионе верхнепротерозойских и палеозойских породных комплексов: островодужных вулкано-плутонических ассоциаций офиолитовых поясов, пород чехла и фундамента микроконтинента, отложений морских и океанических бассейнов (Berzin et al., 1994; Berzin, Kungurtsev, 1996; Yarmolyuk, Kovalenko, 2003).

Саяно-Тувинский сегмент ЦАОП выделяется в качестве самостоятельной области с медно-порфировым оруденением. В металлогеническом отношении район характеризуется разнотипной рудной минерализацией, контролирующейся интрузивными телами либо глубинными тектоническими зонами. В Ак-Сугском рудном узле, кроме одноименного месторождения, выявлено несколько рудопроявлений медно-порфирового типа в интрузивных породах Ак-Сугского комплекса ( $C_1ak$ ) – Кадырой, Гребешковый, Даштыг и др., эпитермального Au–Ag intermediate sulfidation (IS) типа в гидротермально-измененных нижнекембрийских эффузивно-осадочных породах – жильное рудопроявление Биче-Кадыр-Оос.

Месторождение Ак-Суг расположено на южном склоне Восточного Саяна в тектонически активной зоне области сопряжения докембрийских и раннекаледонских структур – зоне Кандатского разлома, разделяющего Хамсаринскую (Тува) и Кизирскую (Восточный Саян) структурно-фациальные зоны ранних каледонид. Оруденение приурочено к многофазному Ак-Сугскому плутону, который локализован на пересечении Даштыгойского грабена северо-западного направления с зоной интенсивной трещиноватости субширотного Ак-Сугского разлома. Ак-Сугский плутон находится в Хамсаринской зоне - краевой северо-восточной части венд-раннекембрийской Таннуольско-Хамсаринской островодужной зоны, сформировавшейся при субдукции Палеоазиатского океана (Berzin, Kungurtsev, 1996). Плутон сложен полнокристаллическими среднезернистыми породами (габброиды, диориты, тоналиты), вмещающими штоко- и дайкообразные тела (малые интрузии, рудоносный комплекс) порфировых пород, с которыми пространственно и во времени ассоциирует Си–Мо оруденение (см. фиг. 1). Малые рудоносные интрузии сложены мелко- и среднезернистыми тоналитами и тоналит-порфирами. Интрузивные породы на месторождении пропилитизированы, но чаще подвергнуты кварц-серицитовым и аргиллизитовым изменениям. Магматические породы плутона и малых рудоносных интрузий относятся к известково-щелочной серии пониженной шелочности с доминированием Na над К. Поздняя магматическая ассоциация представлена лейкогранитами и аплитами высококалиевой известково-щелочной серии (Berzina et al., 2016).

Вулканогенные и осадочные породы толтаковской свиты на западном фланге месторождения отнесены к среднему девону, однако возраст сви-



Фиг. 1. Схема геологического строения месторождения Ак-Суг (по Забелин, 1992) с изменениями авторов: 1 – алловиальные отложения ( $Q_{IV}$ ); 2 – моренные и делювиальные отложения ( $Q_{III-IV}$ ); 3, 4 – вулканогенно-осадочные породы толтаковской свиты ( $D_1t/t$ (?)): 3 – риолит-дациты и риолиты, 4 – туфопесчаники, конгломераты; 5 – кислые и основные эффузивы, сланцы хамсаринской свиты ( $E_1hm$ ); 6–12 – аксугский комплекс ( $E_{1-2}ak$ ): 6 – лейкограниты и аплиты, 7 – рудоносные тоналит-порфиры II, 8 – рудоносные тоналит-порфиры I, 9 – порфировидные тоналиты, 10 – массивные тоналиты, 11 – роговообманковые кварцевые диориты, 12 – габбро; 13–14 – майнский комплекс ( $E_1mn$ ): 13 – диориты, 14 – габбро; 15 – раннебайкальские и раннекаледонские структуры Восточного Саяна; 16 – венд-нижнекобрийские осадочно-вулканические и вулканогенно-плутонические комплексы (V–E1) Таннуола-Хамсаринской островодужной зоны; 17 – метаморфические комплексы Тувино-Монгольского микроконтинента; 18 – метаморфические комплексы Сибирского кратона (AR-PR); 19 – разрывные нарушения; 20 – геологические границы; 21 – контур кварцевого ядра (а) и месторождения (б).

ты остается дискуссионным, т.к. отсутствует палеонтологическое обоснование возраста свиты (Забелин, 1992).

На месторождении Ак-Суг U-Pb возраст рудоносных интрузий по циркону варьирует от  $515 \pm 4$ до 499  $\pm$  6 млн лет (Berzina et al., 2016), Re-Os возраст молибденита — 518, 517, 516 и 511 млн лет (Berzina et al., 2003; Pollard et al., 2017)), что предполагает образование оруденения при смене геодинамической обстановки от островодужной (570—518 млн лет) к аккреционно-коллизионной (510—450 млн лет).

Прожилково-вкрапленные руды месторождения Ак-Суг приурочены к многофазному штокообразному телу порфировых пород, локализуясь как в рудоносных порфирах, так и среди вмещающих пород плутона. Рудный штокверк месторождения с концентрированным оруденением имеет нечеткие границы, условно проводимые по изолинии содержания условной меди в 0.4%. Он локализуется в виде кольцеобразной залежи ( $1.3 \times 1.1$  км) с зауженной западной и широкими южной и восточной частями кольца. На месторождении выделено кварцевое ядро ( $350 \times 500$  м), северная и южная залежи.

Северная залежь (длина — 1300 м, средняя горизонтальная мощность — 300 м) рудного штокверка сложена богатыми рудами, приуроченными преимущественно к кварц-серицитовым метасоматитам, и сложными по составу пиритхалькопирит-молибденит-борнитовыми рудами с теннантитом и энаргитом и заключает в себе основные запасы месторождения. Залежь круто (90-85-700, реже до 650) опускается на север, где она прослеживается до глубины 900 м.

Южная залежь (1 × 0.5 км) сложена прожилковой пирит-халькопиритовой или халькопирит-борнитовой минерализацией в аргиллизированных породах, реже кварц-серицитовых метасоматитах, по площади значительно превосходит Северную залежь, но характеризуется менее богатыми рудами. Она облекает "кварцевое ядро" с юга, востока и запада и имеет пологое падение на юг (10–650, редко до 750), и рудная минерализация прослеживается до глубины 400 м.

Балансовые запасы месторождения Ак-Суг, утвержденные ГКЗ РФ в 2014 г., составляют (по категориям): Cu – 6.24 млн т (B + C<sub>1</sub>) и 512.1 тыс. т (C<sub>2</sub>), Mo – 141.4 (B + C<sub>1</sub>) и 7.2 (C<sub>2</sub>) тыс. т, Au – 83 т (C<sub>2</sub>), Ag – 288.5 т (C<sub>2</sub>) и Re – 83.3 т (C<sub>2</sub>). Среднее содержание Cu на месторождении варьирует от 0.67 до 1.37%, Mo – 0.019–0.008%, Ag – 1.31–1.26 г/т, Au – 0.18–0.07 г/т, Re – 0.29–0.16 г/т. Среднее отношение в рудах Cu/Mo – 70–40, Ag/Au – 7–10 (Berzina et al., 2016; Pollard et al., 2017). В некоторых пробах отмечаются повышенные содержания Pt – до 0.096 г/т и Pd – до 0.924 г/т (Sotnikov et al., 2001; Кужугет и др., 2015).

### МЕТОДЫ ИССЛЕДОВАНИЙ

Образцы руд и гидротермально измененных пород отобраны с поверхности месторождения из геологоразведочных канав (глубиной до 2 м). Для определения минерального состава, текстурноструктурных особенностей руд и гидротермально измененных пород и взаимоотношений минералов полированные шлифы и аншлифы были изучены при помощи микроскопов Olympus BX41 и ПОЛАМ П-213М в ТувИКОПР СО РАН.

Химический состав минералов определен в ИГМ СО РАН на СЭМ MIRA 3 LMU (Tescan Orsay Holding) с системами микроанализа INCA Energy 450 + XMax 80 и INCA Wave 500 (Oxford Instruments Nanoanalysis Ltd). Составы самородного золота и других минералов были исследованы при ускоряющем напряжении 20 кВ, токе электронного пучка 1.5 нА и времени набора спектров в реальном времени 30 с.

Для характеристики золота и минералов (кубических твердых растворов) системы Au—Ag использована терминология, принятая в работах (Вернадский, 1914; Петровская, 1973; Спиридонов, 2010): самородное золото (1000–700‰: весьма высокопробное – 1000–950‰, высокопробное – 950–900‰, среднепробное – 900–800‰, низкопробное – 800–700‰), электрум (700– 300‰) и кюстелит (300–100‰) и Au-содержащее серебро с пробностью <100‰.

*PT*-условия отложения рудных минеральных ассоциаций изучены методом термометрии, а

также с помощью геотермометров, геофугометров и по минеральным парагенезисам. Флюидные включения в кварце анализировались в термокамере TMS-600 Linkam с ПО LinkSystem 32 DV-NC и оптическим микроскопом Olympus BX51 с измерениями температур фазовых переходов в диапазоне от -196 до 600°С (ЮУрГУ, г. Миасс). Термометрические измерения были откалиброваны с использованием стандартов включения синтетической жидкости для точек замерзания чистого CO<sub>2</sub> (-56.6°C) и чистой H<sub>2</sub>O (0°C). Воспроизводимость калибровок составляет ±0.6°С для нагрева и ±0.2°С – для замораживания. Интерпретация температур эвтектики флюидных включений проведена с использованием работы А.С. Борисенко (1982). Концентрация солей растворов во включениях определена по температуре плавления льда (Atkinson, 2002; Bodnar, 1993; Bodnar, Vitvk. 1994). Состав газовой фазы флюидных включений уточнен в ИГМ СО РАН (г. Новосибирск) при помощи рамановского спектрометра Horiba Jobin Yvon LabRam HR800 в сочетании с CCD-детектором и микроскопом Olympus BX40 с использованием 532-нм Nd:YAG-лазера. Монохроматор откалиброван по кремниевой полосе (520.7 см<sup>-1</sup>). Обработка результатов измерений выполнена в программе Statistica.

Изотопный состав серы сульфидов проанализирован в ИГМ СО РАН на газовом масс-спектрометре Finnigan MAT Delta в режиме двойного напуска (аналитик В.Н. Реутский). Значения  $\delta^{34}$ S (‰) приведены относительно стандарта CDT.

Изотопные составы кислорода в кварце определены в ГИН СО РАН (г. Улан-Удэ) на газовом масс-спектрометре Finnigan MAT 253 с использованием двойной системы напуска (аналитик В.Ф. Посохов). Измерения откалиброваны с использованием международных стандартов NBS-28 (кварц), NBS-30 (биотит) (Coplen, 1988). Погрешность полученных значений составила не более  $0.2-0.3\%_0$ . Значения  $\delta^{18}$ О приведены в промилле (‰) относительно стандарта SMOW.

### МЕТАСОМАТИЧЕСКАЯ ЗОНАЛЬНОСТЬ И МИНЕРАЛЬНЫЙ СОСТАВ РУД

Медно-порфировое оруденение месторождения Ак-Суг сопровождается ореолами гидротермально измененных пород, развитых по рудоносным порфирам и вмещающим гранитоидам. Метасоматическая зональность месторождения Ак-Суг согласуется с типовой зональностью метасоматической колонки медно-порфирового месторождения и имеет вид (от центра к периферии): "кварцевое ядро" → → кварцевые ± кварц-калишпатовые метасоматиты → серицит-кварцевые (филлизитовые) и кварц-серицит-хлоритовые метасоматиты → аргиллизиты → пропилиты (Забелин, 1992). Интрузивные породы в центральной части месторождения интенсивно переработаны до состояния вторичных кварцитов, в их состав входит кварц 80–95%, серицит – 5–15%, альбит – 2–5%, рутил ≤ 1%. К ним приурочена бедная молибденовая минерализация.

Кварц-калишпатовые изменения проявлены калишпатизацией и окварцеванием гранитоидов, в центральной части месторождения они накладываются на вторичные кварциты в виде кварцкалишпатовых прожилков мощностью до 2 см и образуют штокверковые зоны.

Серицит-кварцевые (филлизитовые) и кварцсерицит-хлоритовые изменения выражены интенсивной серицитизацией, окварцеванием и хлоритизацией, иногда проявлены карбонатизация и альбитизация. Эти породы на месторождении являются преобладающими типами метасоматитов, образованных по рудоносным тоналитпорфирам. Они сложены кварцем (40-50%), серицитом (40-45%), альбитом (7-10%), карбонатом (1-2%); мусковит, пирофиллит, диаспор, андалузит, рутил и апатит ≤1%. Около 80% запасов руд месторождения сосредоточено в кварц-серицитовых и кварц-серицит-хлоритовых метасоматитах. Пропилитизированные породы и пропилиты преимущественно развиты по кварцевым диоритам на периферии месторождения. Пропилитизация в породах проявлена интенсивными процессами хлоритизации, эпилотизации и карбонатизации. В породе содержание кварца составляет 20-25%, альбита - 40-50%, серицита -10%, эпидота – 10%, актинолита – 2%, карбоната –  $\leq 1\%$ , рудных минералов — 1—2% (сфен, гематит, пирит). К пропилитам приурочена убогая прожилково-вкрапленная пиритовая минерализация.

Картина зональности на отдельных участках усложняется наложенной аргиллизацией, а также контактом пропилитов с породами "кварцевого ядра". Аргиллизиты не образуют какой-то определенной зоны, а встречаются в виде отдельных участков в зонах кварц-серицитовых и кварцевых метасоматитов. Для аргиллизитов характерна следующая ассоциация минералов: гидросерицит (30– 40%), кварц (20–30%), каолинит, диккит (25–30%), хлорит и кальцит (3–10%). В аргиллизитах широко развиты поздние кварцевые и сульфидно-кварцевые прожилки с Аu–Аg минерализацией.

Рудная минерализация на месторождении Ак-Суг отлагалась в три этапа: с первым этапом связано формирование медно-порфировой минерализации, со вторым — субэпитермальной (переходной к эпитермальной) золото-висмуто-теллуридно-палладиево-кварцевой минерализации, с третьим — эпитермальной Au—Ag минерализации (фиг. 2).

По данным предшественников (Забелин, 1992; Берзина и др., 2007; Pollard et al., 2017) и собственным наблюдениям авторов, медно-порфировая минерализация месторождения Ак-Суг представлена двумя минеральными ассоциациями.

Первая сульфидно-кальцит-кварцевая ассоциация с пиритом, халькопиритом, борнитом ± ± молибденитом образует прожилки (мощностью до 1.5 см) в кварц-калишпатовых метасоматитах (см. фиг. 2).

Вторая галенит-молибденит-теннантит-халькопирит-кварцевая ассоциация (2), широко развита в виде прожилков (мощностью до 30 см) в кварц-серицитовых метасоматитах. Содержания сульфидов в кварцевых прожилках и жилах варьируют от 10 до 25%. Основными рудными минералами являются халькопирит, молибденит и пирит, менее распространены теннантит, галенит (Se до 1 мас. %) и сфалерит (Fe до 0.24 мас. %), который содержит мелкие эмульсионные включения халькопирита (фиг. 3).

Молибденит выделяется в виде чешуек и их агрегатов в кварце размером от 10-70 мкм до 0.2-0.7 см.

Блеклые руды по химическому составу относятся к Си-теннантиту, Fe-теннантиту и Znтеннантиту. Химический состав Си-теннантита (n = 3, 3десь и далее формулы блеклых руд рассчитаны на 29 формульных коэффициентов) Cu<sub>10</sub>(Zn<sub>0.36-0.58</sub>Fe<sub>0.16-0.71</sub>Cu<sub>0.78-1.32</sub>)<sub>1.85-2.01</sub>(As<sub>3.90-4.04</sub> Sb<sub>0.03-0.09</sub>)<sub>3.99-4.07</sub>S<sub>12.97-13.00</sub>, Fe-теннантита (n = 2) -Cu<sub>10</sub>(Zn<sub>0.18-0.57</sub>Fe<sub>0.75-1.03</sub>Cu<sub>0.70-1.01</sub>)<sub>2.16-2.22</sub>(As<sub>3.85-3.99</sub> Sb<sub>0.06-0.26</sub>)<sub>4.05-4.11</sub>S<sub>12.73-12.88</sub>, Zn-теннантита (n = 2) -Cu<sub>10</sub>(Zn<sub>0.73-0.86</sub>Fe<sub>0.71-0.80</sub>Cu<sub>0.25-0.65</sub>)<sub>1.91-2.04</sub>(As<sub>3.31-3.71</sub> Sb<sub>0.34-0.76</sub>)<sub>4.05-4.07</sub>S<sub>12.91-13.03</sub>. Эти блеклые руды характеризуются слабой зональностью, обусловленной увеличением содержания Sb к их внешним зонам зерен. По химическому составу прослеживается их эволюция от Cu-теннантита до Znтеннантита через Fe-теннантит (Kuzhuget et al., 2018).

Субэпитермальная золото-висмуто-теллуридно-палладиево-кварцевая минерализация (3), наложена на медно-порфировую минерализацию и образует прожилки (до 1 см) и гнезда (до 0.5 см) в кварц-серицитовых метасоматитах. Рудные минералы представлены халькопиритом, борнитом, энаргитом, пиритом, галенитом (Se – до 13.61 мас. %, Ag – до 1.74 мас. %), клаусталитом (S до 5.73 мас. %, Ag до 0.72 мас. %), гесситом, меренскиитом PdTe<sub>2</sub>, темагамитом Pd<sub>3</sub>HgTe<sub>3</sub>, арсенопалладинитом Pd<sub>8</sub>As<sub>3</sub>, сопчеитом Ag<sub>4</sub>Pd<sub>3</sub>Te<sub>4</sub>, S-кавацулитом, Bi-теннантитом (до 15 мас. % Bi), Zn-теннантитом, золотом, гесситом, баритом  $\pm$ молибденит  $\pm$  кобальтин.

Мельчайшие включения (до 5 мкм) меренскиита отмечены в борните, кварце, халькопирите и

2023

## КУЖУГЕТ и др.

	Этапы									
N	Медно-по	рфировый	Субэпитермальный	Эпитермальный						
Минерал		Гидроте	ермальные минерал	ьные ассо	циации					
	1	2	3	4	5	6				
Кварц										
Кальцит	-									
Пирит						-				
Борнит	-				-					
Халькопирит										
Молибденит	-									
Галенит										
Сфалерит										
Блеклые руды			•		-					
Теллуровисмутит Bi <sub>2</sub> Te <sub>3</sub>			-							
Золото			-	-	-	-				
Электрум				-		-				
Клаусталит PbSe			-			-				
Гессит Ag <sub>2</sub> Te			-		-					
Алтаит РbТе			-		-					
Барит					-					
Меренскиит РbTe <sub>2</sub>										
Арсенопаладинит Pb <sub>8</sub> As <sub>3</sub>										
Сопчеит Ag <sub>4</sub> Pb <sub>3</sub> Te <sub>4</sub>			-							
Темагамит Pb <sub>3</sub> HgTe <sub>3</sub>										
Энаргит Cu <sub>3</sub> AsS <sub>4</sub>			-		-					
Кобальтин CoAsS										
Цумоит ВіТе										
Кавацулит Bi <sub>2</sub> Te <sub>2</sub> Se										
Тетрадимит Bi <sub>2</sub> Te <sub>2</sub> S										
Виттихенит Cu <sub>3</sub> BiS <sub>4</sub>										
Айкинит CuPbBiS <sub>3</sub>										
Петцит Ад <sub>3</sub> АиТе <sub>2</sub>					-					
Калаверит АиТе <sub>2</sub>					-					
Сильванит (AgAu) <sub>2</sub> Te <sub>4</sub>					-					
Штютцит Аg <sub>5-х</sub> Te <sub>3</sub>					-					
Мутманнит AgAuTe <sub>2</sub>					-					
Эмпресит AgTe					-					
Науманнит Ag <sub>2</sub> Se <sub>2</sub>					_	-				
Акантит Ад2S					-					
Штромейерит CuAgS					-					
Mg-анкерит					-					
Мд-сидерит										
Касситерит						-				

Фиг. 2. Схема последовательности минералообразования месторождения Ак-Суг.



Фиг. 3. Взаимоотношения минералов галенит-молибденит-теннантит-халькопирит-кварцевой ассоциации в кварцсерицитовых метасоматитах: а – халькопирит (Сср), молибденит (Mol) с кварцем (Qz) и серицитом (Ms); б – ксеноморфные зерна галенита (Gn), Se-галенита (Se-gn) и Сu-теннантита (Cu-tnt) в халькопирите (Сср); в – срастание Zn-теннантита (Zn-tnt) с халькопиритом (Сср), галенитом (Gn), Se-галенитом (Se-gn) в кварце (Qz); г – срастание Zn-теннантита (Zn-tnt) с халькопиритом (Сср) в ассоциации с галенитом (Gn), Se-галенитом (Se-gn) и кварцем (Qz). Снимки в режиме BSE.

блеклых рудах (фиг. 4а-в). Для минерала характерна примесь Pt до 1.09 мас. % (табл. 1).

Мелкие включения темагамита (до 3 мкм) находятся в халькопирите и меренскиите (фиг. 4в). Выделения арсенопалладинита до 5 мкм образуют срастания с гесситом в ассоциации с борнитом, халькопиритом (фиг. 4е). Сопчеит (до 10 мкм) отмечен на контакте борнита и халькопирита (фиг. 4д).

Самородное золото встречено в Zn-теннантите, Вi-теннантите, борните и халькопирите (фиг. 4е—ж). Золото образует комковидно-ветвистые, трещинно-прожилковые формы, реже индивиды с отчетливыми гранями кристаллов куба. Золото по содержанию Ад представлено (мас. %): высокопробным (Au 89.51—92.64, Ад 7.15—9.84), среднепробным (Au 80.94—89.88, Ад 10.06—18.66) и низкопробным (Au 79.05, Ад 20.79) золотом.

Гессит образует срастания с халькопиритом, клаусталитом, арсенопалладинитом, виттихенитом, S-кавацулитом, Se-тетрадимитом, борнитом и айкинитом (фиг. 5).

ГЕОЛОГИЯ РУДНЫХ МЕСТОРОЖДЕНИЙ том 65 № 7

Теллуриды Ag, сульфотеллуриды Bi и сульфовисмутиды Cu, Pb (от 5 до 200 мкм) находятся в виде мономинеральных включений в кварце, пирите, халькопирите, Bi-теннантите, а также ассоциируют с золотом и теллуридами Pd (см. фиг. 5). Химические составы их стехиометричны или имеют небольшие отклонения от стехиометрии (табл. 2).

По химическому составу субэпитермальные блеклые руды относятся к Ві-содержащему Zn-теннантиту (n = 4, Cu<sub>9.73-10</sub>(Zn<sub>1.68-1.81</sub>Fe<sub>0.11-0.17</sub> Cu<sub>0.00-0.06</sub>)<sub>1.87-2.01</sub>(As<sub>2.69-3.50</sub>Bi<sub>0.43-1.27</sub>)<sub>3.95-3.98</sub>S<sub>13.05-13.32</sub>) и Zn-теннантиту – Cu<sub>10</sub>(Zn<sub>0.73</sub>Fe<sub>0.71</sub>Cu<sub>0.60</sub>)<sub>2.04</sub> (As<sub>3.71</sub>Sb<sub>0.34</sub>)<sub>4.05</sub>S<sub>12.91</sub>. Блеклые руды характеризуются зональностью, обусловленной уменьшением содержания Ві к внешним зонам (фиг. 5г), а в наиболее позднем Zn-теннантите вместо Ві появляется Sb до 2.79 мас. %.

К эпитермальным отнесены поздние золотопирит-борнит-халькопирит-кварцевая ((4), см. фиг. 2), золото-теллуридно-борнит-халькопирит-кварцевая (5) и золото-пирит-халькопирит-

2023



Фиг. 4. Меренскиит (Mrk), темагамит (Tmg), арсенопалладинит (Apd), сопчеит (Spt), гессит (Hs) с борнитом (Bn), халькопиритом (Ccp), кварцем (Qz), серицитом (Ms), клаусталитом (Clt), Zn-теннантитом (Zn-tnt), Se-галенитом (Se-gn) пиритом (Py) и акцессорным флоренситом (Flr) тоналит-порфиров. Снимки в режиме BSE.

блекловорудно-кварцевая (6) минеральные ассоциации в кварц-гидрослюдистых метасоматитах и аргиллизитах.

Золото-пирит-борнит-халькопирит-кварцевые прожилки (до 7 см) и жилы (видимой мощностью 50 см и протяженностью до 300 см) развиты в кварц-гидрослюдистых метасоматитах. Содержания сульфидов в кварцевых жилах и прожилках составляют от 20 до 35%. Из рудных минералов преобладают борнит, халькопирит, барит, менее распространены молибденит, пирит, галенит, Seгаленит (Se до 3.67 мас. %), редко отмечаются золото и электрум. В борните отмечаются пластинчатые и решетчатые структуры халькопирита как результат распада при охлаждении твердых растворов. Золото и электрум образуют срастания с пиритом, халькопиритом, борнитом и баритом, а также мелкую вкрапленность в борните и кварце (фиг. 6–7).

Золото (до 0.3 мм) и электрум (до 0.25 мм) имеют трещинно-прожилковую, комковидно-ветвистую, комковато-ячеистую, интерстициальную формы, реже встречаются изометричные кристаллы с развитием комбинации форм куба и октаэдра и их срастания. Поверхность зерен золота шагреневая и мелкоямчатая, цвет – от золотисто-

№ п/п	Pd	Pt	Ag	Cu	Hg	Te	As	Sb	Сумма	Кристаллохимическая формула
						Meper	нскиит			
1	29.76	1.09	—	—	—	68.69	-	—	99.54	$(Pd_{1.02}Pt_{0.02})_{1.04}Te_{1.96}$
2	30.07	—	—	_	—	69.93	_	_	100	Pd <sub>1.02</sub> Te <sub>1.98</sub>
3	29.77	—	—	_	—	69.42	_	_	99.19	Pd <sub>1.02</sub> Te <sub>1.98</sub>
4	29.90	_	_	_	—	69.69	_	_	99.59	Pd <sub>1.02</sub> Te <sub>1.98</sub>
5	29.98	_	_	_	—	70.19	_	_	100.17	Pd <sub>1.02</sub> Te <sub>1.98</sub>
6	29.84	_	_	_	—	69.65	_	_	99.4	Pd <sub>1.02</sub> Te <sub>1.98</sub>
				1		Тема	гамит	1	1	I
7	35.16	—	—	—	21.58	42.81	-	_	-	Pd <sub>2.99</sub> Hg <sub>0.97</sub> Te <sub>3.04</sub>
	1	1		I	1	Соп	чеит	1	1	I
8	25.19	—	34.23	—	—	40.52	—	—	99.94	Ag <sub>4.00</sub> Pd <sub>2.99</sub> Te <sub>4.01</sub>
9	25.43		33.89	—	—	40.11	—	—	99.43	Ag <sub>3.98</sub> Pd <sub>3.03</sub> Te <sub>3.99</sub>
				1	А	рсенопа	алладини	ИТ	1	1
10	79.40	_	—	—	_	—	18.92	1.1	99.36	$Pd_{8.13}(As_{2.75}Sb_{0.11})_{2.87}$
11	78.26	—	—	—	—	1.69	18.57	1.06	99.58	$Pd_{8.05}(As_{2.71}Te_{0.14}Sb_{0.10})_{2.95}$

Таблица 1. Химические составы минералов Pd (мас. %)

Примечание. Прочерк – ниже пределов обнаружения. Формула меренскиита рассчитана на 3 ат., темагамита – 7 ат., арсено-палладинита – 4 ат., сопчеита – 11 ат.

желтого до серебристого с желтоватым оттенком (см. фиг. 7).

В золоте содержание Ag от центра зерен к краям закономерно увеличивается на 7–12, реже 17– 20 мас. %. Примесь Те достигает 0.76 мас. %, Cu – ниже предела обнаружения. По химическому составу самородное золото образует следующий ряд (мас. %): 1) среднепробное (Au 80.30-86.17, Ag 13.64–18.89; Te 0.00-0.56); 2) низкопробное (Au 69.79-79.22, Ag 19.96-29.71; Te 0.00-0.49) золото; 3) электрум (Au 33.04-69.61, Ag 29.81-66.20, Te 0.00-0.76).

Золото-теллуридно-борнит-халькопирит-кварцевая ассоциация ((5), см. фиг. 2) образует прожилки (до 3 см) и гнезда (до 0.7 см) и наложена на раннюю прожилково-вкрапленную медно-порфировую минерализацию. Основными минералами являются кварц, Mg-анкерит, борнит, халькопирит, энаргит, барит, целестобарит (SrO до 7 мас. %), пирит, галенит, Zn-теннантит-тетраэдрит, редкими являются теллуриды Ag и Au, науманнит и золото. Из теллуридов Au и Ag чаще всего встречается гессит (Ag<sub>2</sub>Te), реже петцит, калаверит, сильванит, мутманнит и штютцит, которые в виде мелких включений (1–40 мкм) отмечаются в халькопирите, кварце и борните (фиг. 8, табл. 3).

Золото этой ассоциации часто образует срастания с петцитом, гесситом и калаверитом в борните (см. фиг. 8). По составу оно представлено среднепробным (Аи 79.92–85.34, Ag 14.56–19.33) и низкопробным (Au 78.11–78.73, Ag 20.72–22.48) золотом.

ГЕОЛОГИЯ РУДНЫХ МЕСТОРОЖДЕНИЙ том 65 № 7

Науманнит, акантит и штромейерит находятся в виде мелких включений (от 5 до 50 мкм) и в срастаниях в халькопирите, борните, энаргите и Mg-анкерите. Составы минералов не отклоняются от стехиометрии.

Блеклые руды образуют срастания с халькопиритом, борнитом, энаргитом, гесситом, алтаитом и баритом. По химическому составу блеклые руды представлены Zn-теннантит—тетраэдритом (n = 13, Cu<sub>10</sub>(Zn<sub>1.10-1.31</sub>Fe<sub>0.28-0.56</sub>Cu<sub>0.14-0.55</sub>)<sub>1.81-2.10</sub> (As<sub>2.53-3</sub>Sb<sub>1.06-1.45</sub>Bi<sub>0-0.11</sub>Te<sub>0-0.02</sub>)<sub>3.98-4.12</sub>S<sub>12.89-13.12</sub>). Примеси Sb достигают 11.34 мас. %, Bi – 1.47 мас. %, Te – 0.13 мас. %.

Поздние золото-пирит-халькопирит-блекловорудно-кварцевые ((6), см. фиг. 2) прожилки (до 0.9 мм) и жилы (мощностью от 0.5 до 1.2 м и протяженностью 5 м) приурочены к кварц-гидрослюдистым метасоматитам и аргиллизитам в краевых частях месторождения. Эти прожилки с халькопиритом, теннантит-тетраэдритом, кварцем и Мдсидеритом (Fe<sub>0.73-0.80</sub>Mg<sub>0.20-0.26</sub>Ca<sub>0.00-0.01</sub>)<sub>1.00</sub>CO<sub>3.00</sub> часто цементируют более ранний катаклазированный пирит (фиг. 9).

Содержания сульфидов в кварцевых прожилках и жилах составляют от 10 до 45%. Из рудных минералов преобладают Си-теннантит, Zn-теннантит, Zn-теннантит—тетраэдрит, халькопирит, пирит, менее распространены галенит, Se-галенит (Se до 6.96 мас. %), борнит, Cu-теннантит тетраэдрит, касситерит, золото, электрум, энаргит, редки S-клаусталит (S до 5.09 мас. %), нау-

2023



Фиг. 5. Взаимоотношения минералов субэпитермальной минерализации: а – прожилки с Se-тетрадимитом (Se-tdm), S-кавацулитом (S-kwz), гесситом (Hs), халькопиритом (Сср) в брекчированном пирите (Ру) галенит-молибденит-теннантит-халькопирит-кварцевой минерализации медно-порфирового этапа; б–в – гессит в виттихените (Witt) и в виде срастаний с Se-тетрадимитом (Se-tdm), S-кавацулитом (S-kwz), халькопиритом (Сср), айкинитом (Akn) и пиритом (Ру) в кварце (Qz) и сериците (Ms); г – гессит (Hs), халькопирит (Сср), пирит (Ру) и зональное зерно Вi-теннантита (Bi-tnt\* – центр зерна содержит Bi до 15.7 мас. %, Bi-tnt\*\* – в кайме Bi до 9.8 мас. %) в кварце. Снимки в режиме BSE.

маннит и сфалерит. Золото и электрум (от 3 мкм до 1.5 мм) встречаются в виде тонких вкраплений в Zn-теннантите, Zn-теннантит—тетраэдрите, халькопирите и кварце либо образуют тесные срастания с халькопиритом, Zn-теннантит—тетраэдритом и борнитом.

Золото и электрум в кварце и рудных минералах характеризуются интерстициальными, ксеноморфными, комковато-ветвистыми, дендритовидными формами или искаженными монокристаллами и их удлиненными срастаниями с крючковидными отростками, реже наблюдаются изометричные кристаллы с комбинацией форм куба и октаэдра (фиг. 10).

По химическому составу золото образует следующий ряд (мас. %): 1) весьма высокопробное (Au – 95.86, Ag – 4.08); 2) высокопробное (Au – 91.06–93.01, Ag – 6.75–8.64); 3) среднепробное (Au – 81.52–89.63, Ag – 10.31–17.82); 4) низкопробное (Au – 70.78–79.87, Ag – 20.10–29.22) золото; 5) электрум (Au – 63.37–66.84, Ag – 33.14– 35.92). В ассоциации с золотом и электрумом находятся Se-галенит, S-клаусталит, науманнит и гессит. Состав Se-галенита отвечает формуле (на 2 ат.) –  $Pb_{0.99-1.02}(S_{0.58-0.97}Se_{0.01-0.43})_{0.98-1.01}$ , S-клаусталита –  $Pb_{0.99}(Se_{0.60}S_{0.41})_{1.01}$ , науманнита (на 3 ат.) –  $Ag_{1.99}-_{2.02}Se_{0.98-1.01}$ , гессита –  $Ag_{2.00-2.01}Te_{0.99-1.01}$ .

Блеклые руды зональные и по химическому составу эволюционируют от высокомедистого теннантита до Zn-теннантит—тетраэдрита. Xи-мический состав Cu-теннантита —  $Cu_{10.00}(Zn_{0.29}Fe_{0.81}Cu_{1.06})_{2.16}(As_{3.98}Sb_{0.04})_{4.02}S_{12.82},$ Zn-теннантита (n = 3) —  $Cu_{10}(Zn_{1.06-1.21}Fe_{0.29-0.37}Cu_{0.12-0.52})_{1.70-1.92}(As_{3.71-3.81}Sb_{0.20-0.40})_{4.01-4.11}S_{13.05-13.19},$ Zn-теннантит—тетраэдрита (n = 10) —  $Cu_{10}(Zn_{1.10-1.22}Fe_{0.31-0.74}Cu_{0.19-0.55})_{1.98-2.28}(As_{2.71-2.96}Sb_{1.04-1.19})_{3.88-4.02}S_{12.90-13.00}.$ Содержание Sb достигает 9.52 мас. %, Bi и Te — ниже пределов обнаружения.

Мощность зоны окисления месторождения достигает нескольких метров, в зонах дробления — 30—80 м. В коре выветривания развиты малахит, азурит, ковеллин, халькозин, гетит, гематит, англезит, церуссит, куприт и самородная медь.

			··· ·· ·	· · · · · ·	.,,		υ,		,
№ п/п	Ag	Cu	Pb	Bi	Те	Se	S	Сумма	Кристаллохимическая формула
					Гесс	ИТ		1	1
1	61.71	—	—	–	37.3	—	—	99.04	$Ag_{1.98}Te_{1.02}$
2	61.84	_	_	_	37.7	_	_	99.5	Ag <sub>1.98</sub> Te <sub>1.02</sub>
3	61.91	_	_	_	37.1	_	_	99.04	Ag <sub>1.99</sub> Te <sub>1.01</sub>
4	62.41	_	_	_	36.8	—	_	99.2	Ag <sub>2.00</sub> Te <sub>1.00</sub>
5	61.74	_	_	_	37.6	_	_	99.34	Ag <sub>1.98</sub> Te <sub>1.02</sub>
6	62.12	_	_	_	37.26	_	_	99.38	Ag <sub>1.99</sub> Te <sub>1.01</sub>
7	62.31	_	_	_	37.67	_	_	99.98	Ag <sub>1.99</sub> Te <sub>1.01</sub>
I		I		1	Теллурові	исмутит	I	1	I
8	_	—	—	51.89	47.56	—	—	99.45	Bi <sub>2.00</sub> Te <sub>3.00</sub>
9	—	—	—	51.02	48.24	—	—	99.26	Bi <sub>1.96</sub> Te <sub>3.04</sub>
Цумоит								1	
10	—	—	—	60.26	38.99	—	—	99.25	Bi <sub>0.97</sub> Te <sub>1.03</sub>
11	—	—	—	62.4	37.42	—	—	99.82	Bi <sub>1.01</sub> Te <sub>0.99</sub>
		•		•	Кавац	улит			'
12	—	—	—	56.9	34.2	7.13	1.40	99.73	$Bi_{2.02}Te_{1.98}(Se_{0.67}S_{0.33})_{1.00}$
13	—	—	—	57.01	34.32	7.16	1.45	99.94	$Bi_{2.01}Te_{1.99}(Se_{0.67}S_{0.33})_{1.00}$
14	—	—	—	57.22	34.25	7.78	1.11	100.36	$Bi_{2.03}Te_{1.99}(Se_{0.73}S_{0.25})_{0.98}$
					Тетрад	ИМИТ			
15	—	—	—	60.5	36.30	2.90	3.70	99.22	$Bi_{2.03}Te_{2.00}(S_{0.64}Se_{0.33})_{0.97}$
16	—	—	—	58.1	35.12	3.58	2.81	99.61	$Bi_{2.03}Te_{2.01}(S_{0.64}Se_{0.33})_{0.97}$
17	—	—	—	57.08	35.91	2.83	3.38	99.2	$Bi_{1.96}Te_{2.02}(S_{0.76}Se_{0.26})_{1.02}$
					Виттих	енит			
18	—	38.66	—	41.79	—	—	19.55	100	Cu <sub>3.00</sub> Bi <sub>0.99</sub> S <sub>3.01</sub>
19	—	39.21	—	41.17	—	—	19.58	99.96	$Cu_{3.03}Bi_{0.97}S_{3.00}$
20	—	39.74	—	41.03	—	—	19.12	99.89	$Cu_{3.09}Bi_{0.97}S_{2.94}$
21	—	37.77	—	41.43	—	1.6	18.64	99.44	$Cu_{2.98}Bi_{1.00}(S_{2.92}Se_{0.10})_{3.02}$
22	—	38.06	—	42.63	—	—	18.97	99.66	$Cu_{3.01}Bi_{1.02}S_{2.97}$
23	—	38.57	—	41.6	—	—	19.68	99.85	Cu <sub>2.99</sub> Bi <sub>0.98</sub> S <sub>3.03</sub>
					Айки	нит			
24	—	11.16	35.13	36.87	—	—	16.01	99.17	$Cu_{1.03}Pb_{1.00}Bi_{1.04}S_{2.93}$
25	—	10.91	35.87	36.68	—	—	16.45	99.91	$Cu_{1.00}Pb_{1.01}Bi_{1.02}S_{2.98}$

Таблица 2. Химические составы кавацулита, тетрадимита, теллуридов Ад и Ві, сульфовисмутитов Рb и Cu (мас. %)

Примечание. Прочерк — ниже пределов обнаружения. Формула цумоита рассчитана на 2 ат., гессита — 3 ат., теллуровисмутита, кавацулита и тетрадимита — 5 ат., айкинита — 6 ат., виттихенита — 7 ат.

## УСЛОВИЯ ОБРАЗОВАНИЯ РУДНЫХ МИНЕРАЛЬНЫХ АССОЦИАЦИЙ

Для определения условий образования минеральных ассоциаций месторождения Ак-Суг проанализированы флюидные включения в прозрачно-полированных шлифах жильного кварца с рудной минерализацией. Основываясь на оптических наблюдениях и критериях Э. Реддера (1978), были выделены первичные и первичновторичные флюидные включения (ФВ) в зернах и кристаллах серого и прозрачного кварца, сингенетичные рудной минерализации, а также вторичные газово-жидкие включения (фиг. 11). Размеры флюидных включений редко превышают 5—

ГЕОЛОГИЯ РУДНЫХ МЕСТОРОЖДЕНИЙ том 65 № 7 2023



Фиг. 6. Борнит (Bn), халькопирит (Ccp), золото (Au), барит (Brt), галенит (Gn) и Se-галенит (Se-gn) в золото-пиритборнит-халькопирит-кварцевой жиле с кальцитом (Cal), кварцем (Qz), серицитом (Ms) и ранним брекчированным пиритом (Py). Снимки в режиме BSE.



Фиг. 7. Самородное Аи золото-пирит-борнит-халькопирит-кварцевых жил: а – изометричный кристалл с развитием комбинации форм куба и октаэдра; б – с развитием форм куба; в – плохо ограненное золото; г–д – интерстициальное золото в виде срастаний с халькопиритом (темно-серое); е – ксеноморфное золото с отпечатками и ровными гранями в межкристаллических промежутках кварца и пирита. Снимки в режиме BSE.



Фит. 8. Золото-теллуридно-борнит-халькопирит-кварцевая ассоциация: а–б – срастания золота (Au), петцита (Ptz) и калаверита (Cv) на контакте борнита (Bn) и кварца (Qz), а также в борните и халькопирите; в – срастания золота (Au), петцита (Ptz) и науманнита (Nm) на контакте борнита (Bn), кварца (Qz) и халькозина (Cct); г–д – зерна гессита (Hs) с пиритом (Py), халькопиритом (Ccp), борнитом (Bn), кварцем (Qz) и более ранним рутилом (Rt) и серицитом (Ms); е – включение эмпресита (Ems) в борните (Bn); ж – срастания золота (Au) и сильванита (Clv) на контакте борнита (Bn) и кварца (Qz); з – включение штульцита (Stz) в халькопирите (Ccp); и – выделения эмпресита (Ems) на контакте борнита (Bn), кварца (Qz); и сидросерицита (Ms); к – срастания акантита (Acn), штромейерита (Stm) и энаргита (Eng) в Мg-анкерите (Mg-ank). Снимки в режиме BSE.

		• 1		· · · ·			
№ п/п	Au	Ag	Pb	Te	Сумма	Кристаллохимическая формула	
			Ka	алаверит	L	-	
1	42.93	-	_	56.92	99.85	Au <sub>0.98</sub> Te <sub>2.02</sub>	
	1	1	]	Петцит	1	1	
2	24.57	42.25	—	33.7	100.52	$Ag_{3.01}Au_{0.96}Te_{2.03}$	
3	24.16	41.75	—	33.41	99.32	$Ag_{3.01}Au_{0.95}Te_{2.03}$	
4	24.16	41.21	—	33.7	99.07	Ag <sub>2.98</sub> Au <sub>0.96</sub> Te <sub>2.06</sub>	
5	24.84	41.38	—	32.85	99.07	$Ag_{3.00}Au_{0.99}Te_{2.01}$	
6	25.86	41.18	—	32.84	99.88	$Ag_{2.97}Au_{1.02}Te_{2.01}$	
7	26.08	40.74	_	32.7	99.52	$Ag_{2.96}Au_{1.04}Te_{2.01}$	
8	24.71	41.71	—	33.3	99.72	Ag <sub>3.00</sub> Au <sub>0.97</sub> Te <sub>2.03</sub>	
			Ci	ильванит	1	1	
9	24.2	13.21	—	62.05	99.46	$Ag_{1.00}Au_{1.01}Te_{3.99}$	
10	23.38	13.75	—	62.57	99.70	$Ag_{1.03}Au_{0.97}Te_{3.99}$	
11	23.38	13.8	—	62.57	99.75	$Ag_{1.04}Au_{0.97}Te_{3.99}$	
12	23.73	12.96	—	60.83	97.52	$Ag_{1.01}Au_{1.01}Te_{3.98}$	
13	24.2	13.21	—	62.05	99.46	$Ag_{1.01}Au_{1.00}Te_{3.99}$	
			M	утманнит	<u>I</u>		
14	35.34	19.6	—	44.96	99.9	$Au_{1.00}Ag_{1.02}Te_{1.98}$	
				Гессит			
15	_	62.66	—	37.13	99.79	Ag <sub>2.00</sub> Te <sub>1.00</sub>	
16	_	61.9	_	37.16	99.06	Ag <sub>1.99</sub> Te <sub>1.01</sub>	
17	—	62.98	—	37.67	100.65	Ag <sub>1.99</sub> Te <sub>1.01</sub>	
18	—	61.71	—	37.68	99.39	Ag <sub>1.98</sub> Te <sub>1.02</sub>	
19	—	62.05	—	37.28	99.33	Ag <sub>1.99</sub> Te <sub>1.01</sub>	
20	_	61.83	—	37.57	99.4	Ag <sub>1.98</sub> Te <sub>1.02</sub>	
21	_	62.39	—	37.19	99.58	Ag <sub>1.99</sub> Te <sub>1.01</sub>	
Эмперсит							
22	_	45.46	—	54.22	99.68	Ag <sub>1.00</sub> Te <sub>1.00</sub>	
23	_	46.41	—	53.47		$Ag_{1.01}Te_{0.99}$	
			Ш	Ітютцит			
24	—	58.37	_	41.06	99.43	$Ag_{5.02}Te_{2.98}$	
0.7	1	1	<i>.</i>	Алтаит	l		
25	—	—	61.38	38.14	99.52	$Pb_{1.00}Te_{1.00}$	

Таблица 3. Химические составы теллуридов Au, Ag и Pb (мас. %)

Примечание. Прочерк — ниже пределов обнаружения. Формулы алтаита и эмпресита рассчитаны на 2 ат., калаверита и гессита — 3 ат., мутманнита — 4 ат., петцита и сильванита — на 6 ат., штютцита — 8 ат.

10 мкм, что затрудняло термобарогеохимические исследования. Состав газовой фазы включений определен методом рамановской спектроскопии.

В кварце галенит-молибденит-теннантитхалькопирит-кварцевых прожилков медно-порфирового этапа выделены двухфазные газовожидкие (VL –  $\mathcal{K}_{H2O}$  +  $\Gamma$ ) и трехфазные с CO<sub>2</sub> (VLC –  $\mathcal{K}_{H2O}$  +  $\mathcal{K}_{CO2}$  +  $\Gamma_{CO2}$ ) включения (фиг. 11а). Первичные VLC флюидные включения имеют округлую, прямоугольную и вытянутую форму, расположены одиночно, редко группами, в центральных частях зерен серого и прозрачного кварца. Включения содержат кубические кристаллические фазы NaCl, газовый пузырек с жидкой углекислотой, а также редкие черные непрозрачные частицы рудного вещества. Псевдовторичные VL



Фиг. 9. Выделения клаусталита (Clt), S-клаусталита (S-clt), Se-галенита (Se-gn), халькопирита (Ccp), борнита (Bn), Cu-теннантита (Cu-tnt), Fe-теннантита (Fe-tnt), Zn-теннантита (Zn-tnt), Zn-теннантит—тетраэдрита (Zn-tnt-ttr), золота (Au), электрума (El), гессита (Hs) кварца (Qz), ангидрита (Anh), кальцита (Cal), Mg-сидерита (Mg-sd), Sr-барита (Sr-brt), касситерита (Cst) и науманнита (Nm) золото-пирит-халькопирит-блекловорудно-кварцевой ассоциации с ранним пиритом (Py) золото-теллуридно-борнит-халькопирит-кварцевой ассоциации. Ms – серицит. Снимки в режиме BSE.

ГЕОЛОГИЯ РУДНЫХ МЕСТОРОЖДЕНИЙ том 65 № 7 2023



Фиг. 10. Самородное Au золото-пирит-халькопирит-блекловорудно-кварцевых жил: a-6 – интерстициальные зерна золота в кварце (Qz), Cu-теннантите (Cu-ttr), Zn-теннантит—тетраэдрите (Zn-tnt-ttr) и лимоните (Lm); в – комковидное золото в кварце (Qz) и лимоните (Lm); г-е – ксеноморфные зерна золота в кварце (Qz), Zn-теннантит-тетраэдрите (Zn-tnt-ttr) и сериците (Ms); ж–и – изометричные кристаллы с комбинацией форм куба и октаэдра в кварце (Qz), Zn-теннантите (Lm). Снимки в режиме BSE.

флюидные включения встречаются в трещинах, распространяющихся в пределах кристалла-хозяина и "упирающихся" в рудный минерал. Они характеризуются удлиненной или изометричной формой и размерами 5—10 мкм.

В составе газовой фазы первичных VLC ФВ определена углекислота. Минеральная фаза светлоокрашенная, изотропная, имеет кубический облик и представлена хлоридом Na. Полученные температуры гомогенизации 350–390°С, концентрация солей во флюиде – 31.9–32.9 мас. % NaCl-экв.

Псевдовторичные VL ФВ в газовой фазе содержат углекислоту. Температуры гомогенизации варьируют от 320 до 335°С. Солевой состав раствора по температурам эвтектики (-22...-28°С) хлоридный калиево-натровый. Согласно температурам плавления льда (-15...-15.4°С), концентрации солей составляют 20.1–20.6 мас. % NaCl-экв.

По первичным VL флюидным включениям в кварце субэпитермальных золото-висмуто-теллуридно-палладиево-кварцевых прожилков определен средне-, высокотемпературный ( $T_{\text{гом}}$  260–370°C) хлоридный флюид комплексного состава (Na-K ± Fe ± Ca ± Mg) с CO<sub>2</sub> в газовом пузырьке. Соленость флюида во включениях варьирует от 7.5 до 15 мас. % NaCl-экв. (табл. 4).

В кварце эпитермальных золото-пирит-борнит-халькопирит-кварцевых, золото-теллуридно-борнит-халькопирит-кварцевых и золото-пи-



Фиг. 11. Флюидные включения в кварце месторождения Ак-Суг: а – первичные VLC включения с твердыми кубическими фазами галита, рудной фазой и СО2 в кварце медно-порфирового этапа; б – первичные газово-жидкие включения в кварце субэпитермального этапа; в – псевдовторичные газово-жидкие включения в кварце эпитермального этапа; г–д – вторичные газово-жидкие (г) и существенно жидкие (д) включения в кварце эпитермального этапа.

рит-халькопирит-блекловорудно-кварцевых жил VL флюидные включения встречаются в виде обособленных вакуолей и малочисленных групп в центральных частях зерен, а также трассируют залеченные трещины.

В солевом составе жидкой фазы флюидных включений в кварце золото-пирит-борнит-халькопирит-кварцевых жил определены водные хлориды Na и K  $\pm$  Fe  $\pm$  Ca  $\pm$  Mg. Температуры эвтектики образуют интервалы – 19...–22 (для первичных включений) и -18...-28°С (для псевдовторичных включений). Гомогенизация в жидкую фазу происходила при 290-335°С у первичных включений и 250-280°С - для псевдовторичных включений. Концентрация солей выше в первичных включениях (до 12.9 мас. %), а в псевдовторичных включениях она варьирует от 2 до 4.6 мас. % NaCl-экв. (см. табл. 4).

В прозрачных или полупрозрачных зернах кварца золото-теллуридно-борнит-халькопириткварцевых прожилков были зафиксированы двухфазные флюидные включения размером 10-12 мкм. Включения имеют округлую, изометричную форму, расположены обособленно, приурочены к краевым частям зерен кварца. Температуры эвтектики варьируют от -14 до  $-33^{\circ}$ С, что предполагает углекислотно-водно-хлоридный флюид комплексного состава Na $-K \pm$  Fe  $\pm$  Ca  $\pm$  Mg. Тем-

пературы гомогенизации попадают в интервал 220-290°С. Соленость флюида во включениях составила 1.4-7 мас. % NaCl-экв. (см. табл. 4).

Двухфазные первичные флюидные включения в кварце золото-пирит-халькопирит-блекловорудно-кварцевых жил имеют температуры эвтектики растворов от -21 до  $-36^{\circ}$ С и содержат флю-ид с хлоридами Na, K, Fe<sup>2+</sup>, Fe<sup>3+</sup>, Ca и Mg с соленостью 3.8-6.7 мас. % NaCl-экв. Температуры гомогенизации флюидных включений составили 200-240°С. Вторичные VL включения низкотемпературные (150-200°С) с соленостью 3.5-4.9 мас. % NaCl-экв. В составе флюида, заключенного в них, помимо хлоридов Na и K (температуры эвтектики  $-8...-13^{\circ}$ С), определены SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> и углекислота (см. табл. 4). Эти низкотемпературные хлоридные растворы наряду с СО<sub>2</sub> содержат примесь азота (1-15 об. %), который определен методом рамановской спектроскопии.

В эпитермальных минеральных ассоциациях наблюдается уменьшение концентрации солей в растворе с уменьшением температуры минералообразования (фиг. 12).

Электрум-сфалеритовым геотермометром (Shikazono, 1985):  $TK = \{28765 + 22600 (1 - N_{Ag})^2 - 6400(1 - N_{Ag})^3\}/\{49.008 - 9.152\log X_{FeS} + 6400(1 - N_{Ag})^3\}/\{49.008 - 9.000(1 - N_{Ag})^3\}/\{49.008 - 9.000(1 - N_{Ag})^3\}/\{49.008 - 9.000(1 - N_{Ag})^3\}/\{49.008 - 9.000(1 - N_{Ag})^3\}$ 

2023

		2	-	1			1 .			
Обра- зец	Тип	Фазовый состав	п	<i>Т</i> <sub>гом</sub> , °С	$T_{\scriptscriptstyle \operatorname{3BT}},^{\circ}\operatorname{C}$	<i>Т</i> <sub>пл. льда</sub> , °С	Соленость (мас. % NaCl-экв.)	Состав флюида		
Медно-порфировый этап										
Галенит-молибденит-теннантит-халькопирит-кварцевая ассоциация (2)										
AS-18	Π	VLC	4	350-390	_	_	31.9-32.8	Хлориды Na и K + CO <sub>2</sub>		
AS-8	ΠВ	VL	3	320-335	-2228	-1515.4	20.1-20.6			
	Субэпитермальный этап									
Золото-висмуто-теллуридно-палладиево-кварцевая ассоциация (3)										
AS-6	Π	VL	4	330-370	-1120	-8.110	11.8-14.7	Хлориды Na и K + CO <sub>2</sub>		
As-47	ΠВ	VL	4	315-330	-1116	-7.711	7.5-9.2	Хлориды Na, K		
As-48	П	VL	3	285-290	-1419	-7.711	11.4—15	Хлориды Na, K, Fe <sup>2+</sup> , Fe <sup>3+</sup> , Ca, Mg		
	•				E	питермальні	ый этап	'		
			3	олото-пир	ит-борнит	-халькопири	ит-кварцевая	я ассоциация (4)		
AS-K4	Π	VL	31	290-335	-1922	-1,57	2.5-12.9	Хлориды Na, K, Fe <sup>2+</sup> , Fe <sup>3+</sup> , Ca, Mg		
	ΠВ		25	250-280	-1828	-1.52.8	2.0-4.6	Хлориды Na, K, Fe <sup>2+</sup> , Fe <sup>3+</sup> , Ca, Mg		
	•		Золо	ото-теллур	идно-борн	ит-халькопи	ирит-кварце	вая ассоциация (5)		
AS-60	П	VL	29	220-290	-1433	-1.14.4	1.4-7.0	Хлориды Na, K, Fe <sup>2+</sup> , Fe <sup>3+</sup> , Ca, Mg + CO <sub>2</sub>		
	•	3	Волот	о-пирит-х	алькопири	ит-блекловој	удно-квари	евая ассоциация (6)		
AS-K7	П	VL	44	200-240	-2136	-2.24.2	3.8-6.7	Хлориды Na, K, Fe <sup>2+</sup> , Fe <sup>3+</sup> , Ca, Mg		
	В	L	6	150-200	-813	-32.1	3.5-4.9	Хлориды Na и K, карбонаты и суль-		
								фаты Na, K, Mg + CO <sub>2</sub> $\pm$ N <sub>2</sub>		

Таблица 4. Результаты изучения флюидных включений в кварце

Примечание. *n* – количество анализов, *T*<sub>гом</sub> – температура гомогенизации, *T*<sub>эвт</sub> – температура эвтектики, *T*<sub>пл.льда</sub> – температура плавления льда. Типы включений: П – первичные, ПВ – псевдовторичные, В – вторичные. VLC – трехфазные газовожидкие с углекислотой; VL – двухфазные газово-жидкие.

+ 18.2961 log N<sub>Ag</sub> + 5.5(1 – N<sub>Ag</sub>)<sup>2</sup> установлено, что минеральная ассоциация субэпитермального этапа отлагалась при 357–352°С, минеральные ассоциации эпитермального этапа – при 280–212°С (золото-теллуридно-борнит-халькопирит-кварцевая – 280–240°С по парагенезису петцит-гессит-золото, при значениях lg  $f(Te_2) = 10^{-16}-10^{-13}$  (Бортников и др., 1988), золото-пирит-халькопирит-блекловорудно-кварцевая – 224–212°С по электрум-сфалеритовому геотермометру (Shikazono, 1985).

Расчет давления при образовании поздних минеральных эпитермальных ассоциаций произведен по сфалеритовому геобарометру (Toulmin et al., 1991): оно оценено в 0.55 кбар при температуре кристаллизации сфалерита, согласно электрумсфалеритовому геотермометру равной 220°С.

Если принять, что глубины формирования медно-порфировых, субэпитермальных и эпитермальных минеральных ассоциаций близки, то, с учетом поправки к температурам гомогенизации флюидных включений в кварце на давление 0.55 кбар при минералообразовании (Steele-MacInnis et al., 2012), истинные температуры минералообразования медно-порфировой минерализации составили 435–375°С, субэпитермальной – 415–325°С, эпитермальные минеральные ассоциации отлагались при следующих температурах: 370–290°С, 330–250°С и 280–190°С. Отметим, что наличие во флюидных включениях медно-порфирового этапа жидкой углекислоты вместе с галитом при комнатной температуре указывает на высокое давление минералообразования.

## ИЗОТОПНЫЙ СОСТАВ СЕРЫ И КИСЛОРОДА ФЛЮИДА

Изотопный состав серы ( $\delta^{34}$ S) в пирите галенит-молибденит-теннантит-халькопирит-кварцевых прожилков медно-порфирового этапа варьирует от -1.0 до +1.2%, в халькопирите субэпитермального этапа — от -1.9 до -2.5%, халькопирите эпитермального этапа — от -0.9 до -2.9% (табл. 5).

Значения  $\delta^{34}S_{H2S}$  флюида, в соответствии с уравнением фракционирования (Ohmoto, Rye, 1979; Li, Liu, 2006) и средними истинными температурами минералообразования, полученными



Фиг. 12. Температуры гомогенизации и соленость растворов флюидных включений в кварце медно-порфирового (As-8, As-18), субэпитермального (As-6, As-47, As-48) и эпитермального (As-K4, As-K7, As-60) этапов (см. табл. 4).

по флюидным включениям для медно-порфировой минерализации, варьируют от -1.8 до + 0.3% ( $T = 420^{\circ}$ C); субэпитермального этапа – от -2.7 до -2.0% ( $T = 400^{\circ}$ C). Значения  $\delta^{34}$ S<sub>H2S</sub> флюида эпитермальных минеральных ассоциаций в соответствии со средними температурами по парагенезису петцит-гессит-самородное золото (Бортников и др., 1988) и электрум-сфалеритовому геотермометру (Shikazono, 1985) варьируют от -2.7 до -1.4% ( $T = 270^{\circ}$ C), от -2.5 до -2.1% ( $T = 210^{\circ}$ C) соответственно.

Величина  $\delta^{18}$ О кварца медно-порфировых галенит-молибденит-теннантит-халькопирит-кварцевых прожилков составляет 11.6‰, золото-висмуто-теллуридно-палладиево-кварцевых субэпитермальных прожилков — 11.8‰. Значения  $\delta^{18}$ О кварца золото-пирит-борнит-халькопирит-кварцевых, золото-теллуридно-борнит-халькопирит-кварцевых и золото-пирит-халькопирит-кварцевых и золото-пирит-халькопирит-блекловорудно-кварцевых эпитермальных прожилков и жил составляют 14.6, 13.6 и 12.7‰ соответственно (табл. 6).

Изотопный состав кислорода во флюиде, в соответствии с уравнением фракционирования (Zhang et al., 1989; Zheng, 1999), медно-порфировой минерализации составляет 7.4‰ ( $T = 420^{\circ}$ C);

ГЕОЛОГИЯ РУДНЫХ МЕСТОРОЖДЕНИЙ том 65 № 7

субэпитермальной -7.0% ( $T = 395^{\circ}$ C); эпитермальных прожилков и жил -+7.2% ( $T = 300^{\circ}$ C), +4.6% ( $T = 260^{\circ}$ C) и +1.2% ( $T = 210^{\circ}$ C) соответственно (фиг. 13).

## ОБСУЖДЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

На месторождении Ак-Суг рудная минерализация отлагалась в три этапа. С первым связано формирование медно-порфирового оруденения с минеральными ассоциациями простых сульфидов (пирит, халькопирит, борнит, молибденит, галенит, сфалерит), с редкими выделениями теннантита в серицит-кварцевых (филлизитовых), кварц-калиевых и кварц-серицитовых метасоматитах. Во второй этап формировалась золото-висмуто-теллуридно-палладиево-кварцевая субэпитермальная минерализация с халькопиритом, энаргитом, борнитом, пиритом, гесситом, золотом, электрумом, клаусталитом, S-кавацулитом, Se-тетрадимитом, Ві-теннантитом (до 15 мас. % Ві), меренскиитом, сопчеитом, темагамитом, арсенопалладинитом, сульфовисмутидами Cu и Pb в кварц-серицитовых метасоматитах. Минералы Pd (меренскиит PdTe<sub>2</sub>, темагамит Pd<sub>3</sub>HgTe<sub>3</sub>, apceнопалладинит Pd<sub>8</sub>As<sub>3</sub>, сопчеит Ag<sub>4</sub>Pd<sub>3</sub>Te<sub>4</sub>) субэпитермальной минерализации отмечаются и на дру-

## КУЖУГЕТ и др.

№ п/п	№ пробы	Минерал	$\delta^{34}$ S, ‰ (CDT)	Средняя температура	δ <sup>34</sup> S( <sub>H2S</sub> ), ‰ (CDT)				
Медно-порфировый этап									
Галенит-молибденит-теннантит-халькопирит-кварцевая ассоциация (2)									
1	As-6-3	Пирит	-1.0	420	-1.8				
2	AS-54	Пирит	+1.2	420	+0.3				
	1	Суб	эпитермальный эта	П					
	Золо	ото-висмуто-теллури,	цно-палладиево-ква	рцевая ассоциация (3)					
4	As-6-1	Халькопирит	-2.5	395	-2.6				
5	As-6-2	Халькопирит	-2.6	395	-2.7				
6	As-6-8	Халькопирит	-2.4	395	-2.5				
6	As-6-9	Халькопирит	-1.9	395	-2.0				
Эпитермальный этап									
Золото-пирит-борнит-халькопирит-кварцевая ассоциация (4)									
7	As-4	Халькопирит	-0.9	300	-1.0				
	Золо	ото-теллуридно-борн	ит-халькопирит-ква	рцевая ассоциация (5)					
9	As-47	Халькопирит	-2.9	270	-2.7				
10	As-49	Халькопирит	-1.6	270	-1.4				
	Золот	о-пирит-халькопири	т-блекловорудно-кв	арцевая ассоциация (6)					
12	AS-K7	Халькопирит	-1.9	210	-2.1				
13	AS-13	Халькопирит	-2.3	210	-2.5				

Таблица 5. Изотопный состав серы в сульфидных минералах месторождения Ак-Суг

Примечание. Анализы изотопов S выполнены в ИГМ СО РАН, аналитик В.Н. Реутский.

Таблица 6. Изотопный состав кислорода кварца и сопутствующего флюида месторождения Ак-Сул
---

№ п/п	№ пробы Минерал		δ <sup>18</sup> O, ‰ (CDT)	Средняя температура	$\delta^{18}O(_{H2O}),$ ‰ (CDT)				
Медно-порфировый этап									
Галенит-молибденит-теннантит-халькопирит-кварцевая ассоциация									
1	Аs-246 Кварц		+11.6	420	+7.4				
	1	Субэг	итермальный эта	ап					
	Золото-висмуто-теллуридно-палладиево-кварцевая ассоциация								
2	AS-6	Кварц	+11.8	395	+7.0				
	1	Эпи	термальный этап	ſ					
Золото-пирит-борнит-халькопирит-кварцевая ассоциация									
3	AS-4-1	Кварц	+14.6	300	+7.2				
Золото-теллуридно-борнит-халькопирит-кварцевая ассоциация									
4	AS-18	Кварц	+13.6	260	+4.6				
	Золото-г	ирит-халькопири	т-блекловорудно	-кварцевая ассоциация	[				
5	AS-7	Кварц	+12.7	210	+1.2				

Примечание. Анализы изотопов О выполнены в ГИН СО РАН, аналитик В.Ф. Посохов.

гих медно-порфировых месторождениях, но среди них меренскиит является наиболее распространенным. На золото-медно-порфировом месторождении Маунт Миллиган (Британская Колумбия, Канада) аналогичная субэпитермальная (постпорфировая, доэпитермальная) минерализация с халькопиритом, пиритом, галенитом, электрумом, теннантит-тетраэдритом, теллуридами Ві, меренскиитом, сперрилитом и темагамитом наложена на медно-порфировые минеральные ассоциации (LeFort et al., 2011). На золото-меднопорфировом месторождении Елаците, которое





Фиг. 13. Изотопный состав кислорода флюида месторождения Ак-Суг.

находится в пространственной ассоциации с эпитермальным месторождением Челопеч (Болгария), минералы Pd и Pt образовались во время переходного (постпорфирового, доэпитермального) этапа (Eliopoulos et al., 2014). С третьим этапом связаны Au—Ag минеральные ассоциации с сульфидами, селенидами, теллуридами, сульфосолями Sb и As в кварц-гидрослюдистых метасоматитах и аргиллизитах.

Минералы Аи отлагались на субэпитермальном и эпитермальном этапах. Золото субэпитермального этапа ассоциирует с меренскиитом, темагамитом, арсенопалладинитом, сопчеитом и гесситом. Эпитермальный этап характеризуется наличием Au не только в самородной, но и в теллуридной форме (AuTe<sub>2</sub>, Ag<sub>3</sub>AuTe<sub>2</sub>, AgAuTe<sub>2</sub>, AgAuTe<sub>2</sub>), которое ассоциирует с гесситом, эмперситом, штютцитом, науманнитом и акантитом. Средняя пробность золота месторождения Ак-Суг для (120 ан.) составляет 672‰ при вариациях от 959 до 331‰. При этом средняя пробность зерен золота субэпитермального этапа составляет 895‰ при вариациях от 927 до 792‰, эпитермального этапа – 670‰ (959–331‰). В целом в рудах количественно преобладает электрум и низкопробное золото, в меньшей степени присутствует среднеи высокопробное золото. Основными примесями являются Ад и Те. Количества Си и Нд находятся ниже пределов обнаружения. Содержание Ад в золоте достигает до 29.71 мас. %, Te – 0.59 мас. %; в электруме – Ag – 66.20 мас. %, Te − 0.76 мас. %.

Блеклые руды на месторождения Ак-Суг являются сквозными минералами. Блеклые руды наиболее ранней медно-порфировой минерализации характеризуются слабой зональностью, что свидетельствует об относительно спокойной обстановке минералообразования. Блеклые руды суб-

эпитермальных и эпитермальных минеральных ассоциаций характеризуются выраженной зональностью, что свидетельствует о колебаниях физико-химических параметров рудообразующего флюида, что типично для Au—Ag эпитермальных месторождений (Spiridonov et al., 2005).

Галенит-молибденит-теннантит-халькопириткварцевая минеральная ассоциация медно-порфирового типа образовалась при температурах от 435 до 375°С из Na-К-хлоридного флюида с соленостью от 20.2 до 32.9 мас. % NaCl-экв. В данной ассоциации наличие Си-теннантита и Zn-теннантита указывает на относительно высокий окислительный потенциал рудоносного флюида, т.к. при высокой f(O<sub>2</sub>) возникают цинкистые и высокомедистые блеклые руды (Spiridonov et al., 2005). Отметим, что формирование медно-порфирового месторождения на ранних стадиях связано с окисленными флюидами магматического происхождения, а на поздних стадиях в рудоотложении могут принимать метеорные воды, иногда играя решающую роль в осаждении металлов вплоть до формирования рудных содержаний (Hedenquist, Lowenstern, 1994; Hedenquist, Richards, 1998; Sillitoe, 2010).

Субэпитермальная золото-висмуто-теллуридно-палладиево-кварцевая минерализация образовалась при температурах от 415 до 325°С из Na-K ± ± Fe ± Ca ± Mg хлоридного флюида с концентрациями солей 7.5–15 мас. % NaCl-экв. Установлено, что окислительная природа исходных магм и эволюционирующий минерализованный флюид в медно-порфировых месторождениях считаются основными факторами транспортировки и осаждения ЭПГ (Economou-Eliopoulos et al., 2017). Экспериментальными исследованиями установлено, что значительные количества Pd и Pt (по-

2023

рядка 1 г/т) могут переноситься в виде хлоридных комплексов гидротермальными флюидами в кислых средах (pH < 2–4) при температурах 300– 500°С (Gammons et al., 1992; Wood, 2002; Hanley, 2005; Xiong, Wood, 2000).

Эпитермальные минеральные ассоциации отлагались при  $P \sim 0.55$  кбар из Na-K  $\pm$  Fe  $\pm$  Ca  $\pm$  Mg хлоридного флюида со следующими концентрациями солей при температурах: золото-пиритборнит-халькопирит-кварцевая – 370–290°С, 1.4-12.6 мас. % NaCl-экв.; золото-теллуридноборнит-халькопирит-кварцевая – 330–250°С. 1.4-7 мас. % NaCl-экв.; золото-пирит-халькопирит-блекловорудно-кварцевая – 280–190°С, 3.5– 6.7 мас. % NaCl-экв. При этом поздние низкотемпературные (220-190°С) и разбавленные (3.5-4.9 мас. %) флюиды характеризуются вариациями хлоридов Na и K,  $Fe^{2+}$ ,  $Fe^{3+}$ , Ca, Mg, карбонатов и сульфатов Na, K и Mg. Парагенезис борнита, халькопирита, энаргита, теллуридов Ag и Au, золота и науманнита золото-теллуридно-борнитхалькопирит-кварцевой ассоциации предполагает fS<sub>2</sub> от 10<sup>-14.5</sup> до 10<sup>-7</sup>, fTe<sub>2</sub> – от 10<sup>-12.7</sup> до 10<sup>-10.5</sup> и fSe<sub>2</sub> – от 10<sup>-19.7</sup> до 10<sup>-21.9</sup> при 250°С (Barton, Skinner, 1979; Afifi et al., 1988).

Значения изотопного состава кислорода флюида медно-порфировой ( $+7.4\%_0$ ) и субэпитермальной ( $+7.0\%_0$ ) минерализации свидетельствуют об участии магматогенного флюида, а эпитермальной – от +1.2 до  $+7.2\%_0$  – указывают на смешение магматического флюида с метеорными водами (Ohmoto, Rye, 1979; Ohmoto, 1986; Hoefs, 2009). Участие метеорных вод характерно для эпитермальных Au–Ag месторождений (Berger, Henley, 1989; Hedenquist et al., 1998), а также для поздних стадий золото-медно-порфировых месторождений (Bodnar, Beane, 1980; Beane, 1983; Reynolds, Beane, 1985; Hedenquist et al., 1998; Cooke et al., 2011; Melfos, Voudouris, 2016).

Значения изотопного состава серы флюида разных минеральных ассоциаций месторождения Ак-Суг характеризуются околонулевыми значениями от -2.7 до  $+0.3\%_0$ , что свидетельствует об участии серы магматического (от -5 до  $+5\%_0$ ) либо мантийного (от -3 до  $+3\%_0$ ) происхождения (Ohmoto, Rye, 1979; Ohmoto, 1986; Hoefs, 2009) и характерно для большинства медно-порфировых месторождений Северной и Южной Америки (0  $\pm$  5‰) (Ohmoto, Rye, 1979; Ohmoto, Goldhaber, 1997).

По генезису сопутствующие эпитермальные месторождения в зарубежной литературе подразделяются на три класса (геолого-генетических типа): из флюидов магматического "high-sulfidation", смешанного метеорно-магматического "intermediate sulfidation" и метеорного "low-sulfidation" происхождения с широкими вариациями рН и Eh, состава и концентраций солей (Sillitoe, 1995; White, Hedenquist, 1995, Hedenquist et al., 2000; Silitoe, Hedenquist, 2003).

Минералого-геохимические особенности месторождения Ак-Суг и отложение эпитермальных минеральных ассоциаций из флюила смешанного метеорно-магматического происхождения, а также их приуроченность к кварц-гидрослюдистым метасоматитам и аргиллизитам свидетельствуют о том, что они могут быть отнесены к эпитермальному intermediate sulfidation (IS) типу (Sillitoe, 1995; White, Hedenquist, 1995, Hedenquist et al., 2000). Известно, что индикаторными минералами оруденения IS-типа являются сфалерит, галенит, тетраэдрит-теннантит, халькопирит и марганцовистые карбонаты. Примерами месторождений с хорошо развитым оруденением IS-типа являются Санта-Барбара (Греция) (Voudouris, 2006) и Маунт Миллиган (Канада) (LeFort et al., 2011).

Согласно модели эволюции медно-порфировой системы (Sillitoe, 2010), золоторудная минерализация локализуется непосредственно как в рудном штокверке медно-порфирого оруденения, так и за его пределами. Во втором случае она находится в составе HS- и IS-эпитермальной минерализации, субэпитермальных (переходных от постпорфировых к эпитермальным) карбонатнополиметаллических рудах и сопровождается минералами Ag (LeFort et al., 2011). В других случаях эпитермальная минерализация образуется на расстоянии несколько километров от медно-порфировых месторождений: как Лепанто относительно месторождения Фар Саус-Ист, Филиппины (Hedenquist et al., 1998).

На месторождении Ак-Суг процесс рудоотложения происходил при изменении фазового и химического состава рудообразующего флюида. Ранний высокотемпературный флюид меднопорфирового этапа был гетерогенным и состоял из водяного пара и хлоридного рассола с высокими концентрациями металлов, о чем свидетельствуют дочерние кристаллы рудных минералов. Остывание рудных гидротермальных флюидов и разбавление их метеорной водой является основным процессом для осаждения Аи и минералов других металлов на эпитермальном этапе. При этом наиболее поздние эпитермальные минеральные ассоциации отлагались из более сложного по составу хлоридно-сульфат-гидросульфидного рудообразующего флюида.

## ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Таким образом, ранне- и среднекембрийское золото-медно-порфировое месторождение Ак-Суг характеризуется закономерностями эволюции минеральных парагенезисов, температур, состава и концентрации флюидов при переходе от медно-порфирового к эпитермальному этапу. На ранних этапах рудообразующего процесса флюид имел магматическое происхождение, а на поздних смешивался с метеорными водами, при этом состав флюида трансформировался от высококонцентрированного (до 32.9 мас. NaCl-экв.) углекислотно-водно-хлоридного до водно-хлоридного (от 7 до 1.4 мас. % NaCl-экв.) с карбонатами и сульфатами Na, K и Mg. Широкое разнобразие минералов Au—Ag субэпитермальных и эпитермальных минеральных ассоциаций обусловлено вариациями fS<sub>2</sub>, fSe<sub>2</sub> и fTe<sub>2</sub>.

В рассматриваемом регионе выявление на древнейшем месторождении Ак-Суг субэпитермального и эпитермального типов минерализации является фундаментальным результатом, который может способствовать открытию новых месторождений в данном регионе. Отметим, что при поисках медно-порфирового оруденения нахождение различных типов сопутствующих руд несет важную информацию: наличие того или иного типа минерализации указывает на степень сохранности ПЭС и уровень их эрозионного среза. Полученные результаты могут иметь практическое значение для региональных прогнознометаллогенических поисков месторождений и рудопроявлений Си, Аg и Аu.

#### ФИНАНСИРОВАНИЕ

Исследование выполнено при финансовой поддержке Российского научного фонда (проект 23-27-00344, https://rscf.ru/project/23-27-00344/). Изготовление полированных шлифов (аншлифов) выполнено за счет средст государственного задания ТувИКОПР СО РАН.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Бакшеев И.А., Николаев Ю.Н., Прокофьев В.Ю., Нагорная Е.В., Читалин А.Ф., Сидорина Ю.Н., Марущенко Л.И., Калько И.А. Золото-молибден-меднопорфирово-эпитермальная система Баимской рудной зоны, Западная Чукотка // Металлогения древних и современных океанов-2014: Мат. XX Науч. мол. школы. Миасс: ИМин УрО РАН, 2014. С. 108–112.

Берзина А.Н., Сотников В.И., Экономоу-Элиопоулос М., Элиопоулос Д.Г. Первая находка меренскита (Pd, Pt)Te2 в рудах Cu-Мо-порфировых месторождений России // Геология и геофизика. 2007. Т. 48. № 8. C. 848-851.

Борисенко А.С. Анализ солевого состава растворов газово-жидких включений в минералах методом криометрии // Использование методов термобарогеохимии при поисках и изучении рудных месторождений / Ред. Н.П. Лаверов. М.: Недра. 1982. С. 37–46.

Бортников Н.С., Крамер Х., Генкин А.Д. Парагенезисы теллуридов золота и серебра в золоторудном месторождении Флоренсия (Республика Куба) // Геология руд. месторождений. 1988. № 2. С. 49–61. Буханова Д.С. Минералого-геохимические особенности Малмыжского золотомедно-порфирового месторождения, Хабаровский край: Автореф. Дис ... к.г.м.н. Владивосток, 2019. 26 с.

*Вернадский В.И.* Опыт описательной минералогии. Петроград. Изд-во Имп. АН. 1914. 780 с.

Викентьев И.В., Мансуров Р.Х., Иванова Ю.Н., Тюкова Е.Э., Соболев И.Д., Абрамова В.Д., Выхристенко Р.И., Трофимов А.П., Хубанов В.Б., Грознова Е.О., Двуреченская С.С., Кряжев С.Г. Золото-порфировое Петропавловское месторождение (Полярный Урал): геологическая позиция, минералогия и условия образования // Геология руд. месторождений. 2017. Т. 59. № 6. С. 501–541.

Викентьев И.В., Шатов В.В., Смирнов Д.И., Волчков А.Г. Медно-золотопорфировое месторождение Юбилейное (Западный Казахстан): геологическая позиция и условия образования // Геология руд. месторождений. 2023. Т. 65. № 7. С. 596–633.

Волков А.В., Егоров В.Н., Колова Е.Е., Прокофьев В.Ю., Савва Н.Е., Сидоров А.А., Шаповалов В.С. Закономерности размещения и условия формирования Аи-содержащих Си-Мо-порфировых месторождений северо-востока России // Геология руд. месторождений. 2006. Т. 48. № 6. С. 512–539.

Грабежев А.И. Юбилейное Си–Аи порфировое месторождение (Южный Урал, Россия): SHRIMP-II U-Pb возраст циркона и изотопно-геохимические особенности рудоносных гранитоидов // Докл. РАН. 2014. Т. 454. № 3. С. 315–318.

Грабежев А.И., Русинова О.В., Жухлистов А.П., Мурзин В.В. Вертикальная рудно-метасоматическая зональность Томинского медно-порфирового рудного узла (Южный Урал, Россия) // Геология руд. месторождений. 1995. № 6. С. 500–510.

Грабежев А.И., Ронкин Ю.Л., Пучков В.Н., Шардакова Г.Ю., Азовскова О.Б., Гердес А. Силурийский U-Pb возраст (LA-ICP-MS) циркона из гранитоидов Зеленодольского медно-порфирового месторождения, Южный Урал // Докл. РАН. 2016. Т. 466. № 3. С. 335– 339.

Грабежев А.И., Шардакова Г.Ю., Ронкин Ю.Л., Азовскова О.Б. Систематика U-Pb возрастов цирконов из гранитоидов медно-порфировых месторождений Урала // Литосфера. 2017. Т. 17. № 5. С. 113–126.

Забелин В. И. Элементы геолого-генетической модели Аксугского медно-молибденового месторождения // Магматизм и металлогения рудных районов Тувы. Новосибирск: Наука, 1992. С. 92–103.

Знаменский С.Е., Шафигуллина Г.Т., Знаменская Н.М., Косарев А.М. Вознесенское медно-порфировое месторождение (Южный Урал): структурный контроль оруденения и геохимия интрузивных пород // Вестник академии наук Рб. 2019. Т. 31. № 2(94). С. 25–35.

Кудрявцев Ю.К., Третьякова Е.Н., Сальников А.Е., Рахимипур Г.Р. Геолого-геохимические модели разно-

2023

ГЕОЛОГИЯ РУДНЫХ МЕСТОРОЖДЕНИЙ том 65 № 7

ранговых рудных объектов (Au)-Мо-Си-порфирового семейства. М.: ИМГРЭ, 2012. 141 с.

Кужугет Р.В., Хертек А.К., Лебедев В.И., Забелин В.И. Особенности состава самородного золота в рудных ассоциациях Ак-Сугского золото-медно-молибденпорфирового месторождения, Восточная Тува // Геология и минерально-сырьевые ресурсы Сибири. 2015. № 2 (22). С. 63–74.

*Нагорная Е.В.* Минералогия и зональность молибденмедно-порфирового рудного поля Находка, Чукотка. Автореф. дис ... к.г.-м.н. 2013. 28 с.

*Петровская Н.В.* Самородное золото. М.: Наука, 1973. 348 с.

Плотинская О.Ю. Порфирово-эпитермальные системы Урала: минералы-индикаторы, эволюция и источники вещества // Металлогения древних и современных океанов-2023. Миасс: ЮУ ФНЦ МиГ УрО РАН, 2023. С. 59–61.

*Реддер Э*. Флюидные включения в минералах. М.: Мир, 1978. Т. 1. 360 с.

Спиридонов Э.М. Обзор минералогии золота в ведущих типах Аи минерализации // Золото Кольского полуострова и сопредельных регионов. Тр. Всерос. (с междунар. уч.) науч. конф., посвящ. 80-летию КНЦ РАН. Апатиты, 26–29 сент. 2010 г. К&М, 2010. С. 143–171.

*Afifi A.M., Kelly W.C., Essene E.J.* Phase relations among tellurides, sulphides and oxides: I. Thermochemicaldata and calculated equilibria // Econ. Geol. 1988. V. 83. P. 377–404.

*Augé T, Petrunov R, Bailly L*. On the origin of the PGE mineralization in the Elatsite porphyry Cu-Au deposit, Bulgaria: comparison with the Baula-Nuasahi Complex, India, and other alkaline PGE-rich porphyries // Can. Mineral. 2005. V. 43. P. 1355–1372.

*Barton P.B., Skinner B.J.* Sulfide mineral stabilities // Geochemistry of Hydrothermal Ore Deposits. Willey & Sons: New York, USA. 1979. P. 278–403.

*Beane R.E.* The magmatic-meteoric transition: Geothermal Resources Council. Special Report 13. 1983. P. 245–253.

*Berger B.R., Henley R.W.* Advances in understanding of epithermal gold-silver deposits with special reference to the Western United States // Econ. Geol. 1989. V. 84. P. 405– 423.

*Berzin N.A., Coleman R.G., Dobretsov N.L., Zonenshain L.P., Xiao Xuchang, Chang E.Z.* Geodynamic map of the western part of Paleoasian Ocean // Russian Geology and Geophysics. 1994. V. 35. P. 5–22.

*Berzin N.A., Kungurtsev L.V.* Geodynamic interpretation of Altai–Sayan geological complexes // Russian Geology and Geophysics. 1996. V. 37. P. 56–73.

*Berzina A.N., Berzina A.P., Gimon V.O.* Paleozoic-Mesozoic Porphyry Cu(Mo) and Mo(Cu) Deposits within the Southern Margin of the Siberian Craton: Geochemistry, Geochronology, and Petrogenesis (a Review) // Minerals. 2016. V. 6(6). P. 1–25. *Berzina A.N., Stein H.J., Zimmerman A., Sotnikov V.I.* Re-Os ages of molybdenite from porphyry and greisen Mo-W deposits of southern Siberia (Russia) preserve metallogenic record // Mineral Exploration and Sustainable Development / Eds. D. Eliopoulos et al. Millpress, Rotterdam, 2003. V. 1. P. 231–234.

*Bodnar R.J.* (1993) Revised equation and table for determining the freezing point depression of H2O-NaCl solutions // Geochim. Cosmochim. Acta. 1993. V. 57. P. 683–684.

Atkinson A.B.Jr. (2002) A model for the PTX properties of  $H_2O$ -NaCl. Unpublished MSc Thesis, Dept. of Geosciences, Virginia Tech, Blacksburg VA, 133 p.

*Bodnar R.J., Beane, R.E.* Temporal and spatial variations in hydrothermal fluid characteristics during vein filling in preore cover overlying deeply buried porphyry copper-type mineralization at Red Mountain, Arizona. Econ. Geol. 1980. V. 75. P. 876–893.

*Bodnar R.J., Vityk M.O.* Interpretation of microthermometric data for H<sub>2</sub>O–NaCl fluid inclusions // Fluid Inclusions in Minerals: Methods and Applications: De Vivo, B., Frezzotti, M.L., Eds. *Virginia Tech*: Blacksburg, VA, USA. 1994. P. 117–130.

*Bogdanov K., Filipov A., Kehayov R.* Au–Ag–Te–Se minerals in the Elatsite porphyry-copper deposit, Bulgaria // Bulgarian Academy of Sciences. Geochemistry // Mineral. Petrol. 2005. V. 43. P. 13–19.

*Chen J., Tang J., Cong Y., Dong Q., Hao J.* Geological characteristics and metallogenic model in the Yulong porphyry copper deposit, East Tibet // Acta Geologica Sinica. 2009. V. 83. P. 1887–1900.

*Chen X.H., Wang Z.H., Chen Z.L., Seitmuratova E., Han S.Q., Zhou Q., Ye B.Y.* SHRIMP U-Pb, Ar-Ar and fission-track geochronology of W–Mo deposits in the Balkhash metallogenic Belt (Kazakhstan), Central Asia, and the geological implications // J. Asian Earth Sciences. 2015. V. 110. P. 19–32.

Cheng Z.G., Zhang Z.C., Chai F.M., Hou T., Santosh M., Turesebekov A., Nurtaev B.S. Carboniferous porphyry Cu-Au deposits in the Almalyk ore field, Uzbekistan: the Sarycheku and Kalmakyr examples // International Geology Review, 2017.

*Cooke D.R., Hollings P., Chang Z.* Philippine porphyry and epithermal deposits: an introduction // Econ. Geol. 2011. V. 106 (8). P. 1253–1256.

*Coplen T.B.* Normalization of oxygen and hydrogen data // Chem. Geology. 1988. V. 72. P. 293–297.

*Crane D., Kavalieris I.* Geologic overview of the Oyu Tolgoi porphyry Cu–Cu–Mo deposits, Mongolia // Society of Economic Geologists Special Publication. 2012. V. 16. P. 187–213.

*Economou-Eliopoulos, M.* Platinum-group element potential of porphyry deposits. In: Mungall, J.E. (Ed.), Exploration for Platinum-group Element Deposits // Mineral. Association of Canada, Short Course. 2005. V. 35. P. 203–246.

*Economou-Eliopoulos M.* Platinum-group elements (PGE) in various geotectonic settings: opportunities and risks // Hell. J. Geosc. 2010. V. 45. P. 65–82.

Economou-Eliopoulos M., Eliopoulos D.G., Tsoupas G. On the diversity of the PGE content in chro- mitites hosted in ophiolites and in porphyry-Cu systems: Controlling factors // Ore Geol. Rev. 2017. V. 88. P. 156-173.

Eliopoulos D.G., Economou-Eliopoulos M., Zelvaskova-Panaviotova M. Critical factors controlling Pd and Pt potential in porphyry Cu-Au deposits: Evidence from the Balkan Peninsula // Geosciences. 2014. V. 4. P. 31-49.

Gammons C.H., Bloom M.S., Yu.Y. Experimental investigation of the hydrothermal geochemistry of platinum and palladium: I. Solubility of platinum and palladium sulfide minerals in NaCl / H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> solutions at 300°C // Geochim. Cosmochim. Acta. 1992. V. 56. № 11. P. 3881-3894.

Golovanov I.M., Seltmann R. Kremenetsky A.A. The Porphyry Cu-Au-Mo deposits of Central Eurasia: 2. The Almalyk (Kalmakyr-Dalnee) and Saukbulak Cu-Au porphyry systems, Uzbekistan // Porter, T.M., ed., Superporphyry copper and gold deposits - a global perspective. Adelaide: PGC Publishing. 2005. V. 2. P. 513-523.

Hanley J.J. The aqueous geochemistry of the platinumgroup elements (PGE) in surficial, low-T hydrothermal and high-T magmatic-hydrothermal environments. Exploration for Platinum-group element deposits. 2005. V. 35. P. 35-56.

Hedenquist J.W, Arribas A.Jr., Reynolds T.J. Evolution of an intrusion-centered hydrothermal system: Far Southeast-Lepanto porphyry and epithermal Cu-Au deposits, Philippines // Econ. Geol. 1998<sub>1</sub>. V. 93. P. 373-404.

Hedenquist J.W., Richards J. The influence of geochemical techniques on the development of genetic models for porphyry copper deposits // Richards J.P., Larson P.B. (eds) Techniques in hydrothermal ore deposits geology. Rev. Econ. Geol. 1998<sub>2</sub>. V. 10. Ch. 10. P. 235-256.

Hedenquist J. W., Arribas A., Gonzalez-Urien E. Exploration for epithermal gold deposits, Gold in 2000 // SEG Rev. 2000. V. 13. P. 245-277.

Hoefs J. Stable Isotope Geochemistry. Springer: Berlin / Heidelberg, Germany. 2009. P. 281.

Hou Z., Zhang H., Pan X., Yang Z. Porphyry Cu(-Mo-Au) deposits related to melting of thickened mafic lower crust examples from the eastern Tethyan metallogenic domain // Ore Geol. Rev. 2011. V. 39. P. 21-45.

Jenchuraeva R.J. Tectonic settings of porphyry type mineralization and hydrothermal alteration in Paleozoic island arcs and active continental margins, Kyrghyz Range (Tien Shan) Kyrghyzstan // Mineral. Deposita. 1997. V. 32(5). P. 434-440.

Kesler S.E. Copper, molybdenum, and gold abundances in porphyry copper deposits // Econ. Geol. 1973. V. 68. P. 106-112.

Kudryavtsev Y.K. The Cu-Mo deposits of Central Kazakhstan // In: Shatov V., Seltmann R., Kremenetsky A., Lehmann B., Popov V., Ermolov P. (Eds.) Granite-related ore deposits of Central Kazakhstan and Adjacent Areas. St. Petersburg: Glagol Publishing House. 1996. P. 119-144.

Kuzhuget R.V., Mongush A.A., Mongush A-D.O. Evolution of chemical composition of fahlores of the Ak-Sug gold-molybdenum-copper-porphyry deposit (North-East Tuva)//

> том 65 Nº 7

Bulletin of the Tomsk Polytechnic University. Geo Assets Engineering. 2018. V. 329. № 2. P. 81-91.

LeFort D., Hanley J., Guillong M. Subepithermal Au-Pd mineralization associated with an alkalic porphyry Cu-Au deposit, Mount Milligan, Quesnel Terrane, British Columbia, Canada // Econ. Geol. 2011. V. 106. P. 781-808.

Li Y.; Liu J. Calculation of sulfur isotope fractionation in sulfides // Geochimica et Cosmochimica Acta. 2006. V. 70. P. 1789-1795.

Lickfold V., Cooke D.R., Crawford A.J., Fanning C.M. Shoshonitic magmatism and the formation of the Northparkes porphyry Cu-Au deposits, New South Wales // Australian J. Earth Sciences. 2007. V. 54. P. 417-444.

Lindgren W. Mineral deposits. 4th Edition: New York: Mc-Graw-Hill. 1933. 930 p.

Marushchenko L.I., Baksheev I.A., Nagornaya E.V., Nikolaev Y.N., Vlasov E.A., Chitalin A.F., Nikolaev Yu.N., Vlasov E.A. Compositional evolution of the tetrahedrite solid solution in porphyry-epithermal system: A case study of the Baimka Cu-Mo-Au trend, Chukchi Peninsula, Russia // Ore Geol. Rev. 2018. V. 103. P. 21-37.

Melfos V., Voudouris P. Fluid evolution in Tertiary magmatic-hydrothermal ore systems at the Rhodope metallogenic province, NE Greece. A review // Geologia Croatica. 2016. V. 69(1), P. 157–167, 491–560.

Nagornaya E.V., Baksheev I.A., Bryzgalov I.A., & Yapaskurt V.O. Minerals of the Au-Ag-Pb-Te-Se-S system of porphyry-copper-molybdenum deposits from the Nakhodka ore field, Chukchi Peninsula, Russia // Moscow University Geology Bulletin. 2012. V. 67. № 4. P. 233–239.

*Ohmoto H.* Stable isotope geochemistry of ore deposits // In: Stable isotopes in high temperature geological processes // Rev. Mineral. Geochem. 1986. V. 16. P. 491-560.

Ohmoto H., Goldhaber M.B. Sulfur and carbon isotopes // Barnes H.L. (Ed.) Geochemistry of hydrothermal ore deposits. 3rd Edition. 1997. New York: Wiley. P. 435-486.

Ohmoto H., Rye R.O. Isotopes of sulfur and carbon // Geochemistry of hydrothermal ore deposits. New York: Wiley. 1979. P. 509-567.

Pašava J., Vymazlova A., Košler J. Platinum-group elements in ores from the Kalmakyr porphyry Cu-Au-Mo deposit, Uzbekistan: bulk geochemical and laser ablation ICPMS data // Mineral. Deposita. 2010. V. 45. P. 411-418.

Plotinskaya O.Yu., Chugaev A.V., Seltmann R. Lead isotope systematics of porphyry-epithermal spectrum of the Birgilda-Tomino ore cluster in the South Urals, Russia // Ore Geol. Rev. 2017<sub>1</sub>. V. 85. P. 204–215.

Plotinskava O.Yu., Grabezhev A.I., Tessalina S., Seltmann R., Groznova E.O., Abramov S.S. Porphyry deposits of the Urals: geological framework and metallogeny // Ore Geology Reviews. 2017<sub>2</sub>. V. 85. P. 153–173.

Plotinskaya O.Yu., Azovskova O.B., Abramov S.S., Groznova E.O., Novoselov K.A, Seltmann R., Spratt J. Precious metals assemblages at the Mikheevskoe porphyry copper deposit (South Urals, Russia) as proxies of epithermal overprinting // Ore Geol. Rev. 2018. V. 94. P. 239-260.

2023

ГЕОЛОГИЯ РУДНЫХ МЕСТОРОЖДЕНИЙ

*Pollard P.J., Pelenkova E., Mathur R.* Paragenesis and Re-Os molybdenite age of the Cambrian Ak-Sug porphyry Cu-Au-Mo deposit, Tyva Republic, Russian Federation // Econ. Geol. 2017. V. 112. P. 1021–1028.

*Porter T.M.* The geology, structure and mineralization of the Oyu Tolgoi porphyry copper–gold–molybdenum deposits, Mongolia: A review // Geoscience Frontiers. 2016.  $\mathbb{N}_{2}$  7. P. 375–407.

*Reynolds T.J., Beane R.E.* Evolution of hydrothermal fluid characteristics at the Santa Rita, New Mexico, porphyry copper deposit // Econ. Geol. 1985. V. 80. P. 1328–1347.

*Richards J.P.* Giant ore deposits formed by optimal alignments and combinations of geological processes // Nature Geoscience. 2013. V. 6. P. 911–916.

*Richards J.P.* Postsubduction porphyry Cu-Au and epithermal Au deposits – products of remelting subduction-modified lithosphere // Geology. 2009. V. 37. № 3. P. 247–250.

*Rudnev S.N., Serov P.A., Kiseleva V.Yu.* Vendian – Early Paleozoic granitoid magmatism in Eastern Tuva // *Russ. Geol. Geophys.* 2015. V. 56(9). P. 1232–1255.

*Seltmann R., Porter T.M., Pirajno F.* Geodynamics and metallogeny of the central Eurasian porphyry and related epithermal mineral systems: a review // J. Asian Earth Sciences. 2014. V. 79. P. 810–841.

*Shatov V.V., Moon C.J., Seltmann R.* Discrimination between volcanic associated massive sulphide and porphyry mineralisation using a combination of quantitative petrographic and rock geochemical data: A case study from the Yubileinoe Cu–Au deposit, western Kazakhstan // J. Geochem. Explor. 2014. V. 147. P. 26–36.

Shen P., Pan H., Wang J., Zhou T. Petrography, geochemistry and geochronology of the host porphyries and associated alteration at the Tuwu Cu deposit, NW China: a case for increased depositional efficiency by reaction with mafic hostrock? // Mineral. Deposita. 2014. V. 49(6). P. 709–731.

*Shikazono N.A.* comparison of temperatures estimated from the electrum–sphalerite–pyrite–argentite assemblage and filling temperatures of fluid implications from epithermal Au–Ag vein-type deposits in Japan // Econ. Geol. 1985. V. 80. No 5. P. 1415–1424.

*Sillitoe R.H.* Exploration of porphyry copper lithocaps / Pacific Rim Congress. Melbourne: Australasian Institute of Mining and Metallurgy. 1995. P. 527–532.

*Sillitoe R.H.* Porphyry copper systems // Econ. Geol. 2010. V. 105. P. 3–41.

*Sillitoe R.H., Hedenquist J.W.* Linkages between volcanotectonic settings, ore-fluid composition, and epithermal precious metal deposits // Society of Economic Geologists Special Publication. 2003. № 10. P. 315–343.

Soloviev, S.G., Kryazhev, S.G., Semenova, D.V., Kalinin, Y.A., Dvurechenskaya, S.S., & Sidorova, N.V. Geology, mineralization, igneous geochemistry, and zircon U-Pb geochronology of the Early Paleozoic shoshonite-related Julia skarn deposit, SW Siberia, Russia: toward a diversity of Cu-Au-Mo skarn to porphyry mineralization in the Altai-Sayan orogenic system // Ore Geol. Rev. 2022. 104706. Sotnikov V.I., Berzina A.N., Economou-Eliopoulos M., Eliopoulos D.G. Platinum and palladium in ores of porphyry Cu– Mo deposits in Siberia and Mongolia // Doklady Earth Sciences. 2001. V. 379. P. 546–549.

Spiridonov E., Maleev M., Kovachev V., Kulikova I., Nazmova G., Filimonov S. Minerals of fahlore group: indicators of ore genesis // Bulgarian Geological Society, 80<sup>th</sup> Anniversary. Proc. of the Jubilee International Conference. Sofia: Bulgarian Geologi cal Society Publ. 2005. P. 79–82.

Steele-MacInnis M. Lecumberri-Sanchez P., Bodnar R.J. HokieFlincs\_ $H_2O$ -NaCl: a Microsoft excel spreadsheet for interpreting microthermometric data from fluid inclusions based on the PVTX properties of  $H_2O$ -NaCl // Computers & Geosciences. 2012. V. 49. P. 334–337.

*Tarkian M., Hunken U., Tokmachieva M., Bogdanov K.* Precious-metal distribution and fluid-inclusion petrography of the Elatsite porphyry copper deposit, Bulgaria // Mineral. Deposita. 2003. V. 38. P. 261–281.

*Tarkian M., Koopmann G.* Platinum-group minerals in the Santo Tomas II (Philex) porphyry copper-gold deposit, Luzon Island, Philippines // Mineral. Deposita. 1995. V. 30. P. 39–47.

*Tessalina S., Plotinskaya O.* Silurian to Carboniferous Re-Os molybdenite ages of the Kalinovskoe, Mikheevskoe and Talitsa Cu–Mo porphyry deposits in the Urals: implications for geodynamic setting // Ore Geol. Rev. 2017. V. 85. P. 174–180.

*Titley S.R.* Copper, molybdenum, and gold content of some porphyry copper systems of the southwestern and western Pacific. Econ. Geol. 1978. V. 73 (5). P. 977–981.

*Toulmin P., Barton P.B., Wiggins L.B.* Commentary on the sphalerite geobarometer // American Mineralogist. 1991. V. 76. P. 1038–1051.

*Voudouris P.* A comparative mineralogical study of Te-rich magmatic-hydrothermal systems in northeastern Greece // Mineral. Petrol. 2006. V. 87. P. 241–275.

*Voudouris P.A.* Comparative mineralogical study of Te-rich magmatic-hydrothermal systems in northeastern Greece // Mineral. Petrol. 2006. V. 87. P. 241–275.

*Voudouris P.C., Melfos V, Spry P.G., Baker T.* Cenozoic porphyry-epithermal and other intrusion-related deposits in northeastern Greece: geological, mineralogical and geochemical constraints // Eocene to Miocene Hydrothermal Deposits of Northern Greece and Bulgaria: Relationships Between Tectonic-Magmatic Activity, Alteration, and Gold Mineralization. 2017. V. 54. P. 43–83.

Wang Y.F., Chen H.Y., Xiao B., Han J.S., Fang J., Yang J.T., Jourdan F. Overprinting mineralization in the Paleozoic Yandong porphyry copper deposit, Eastern Tianshan, NW China – evidence from geology, fluid inclusions and geochronology // Ore Geol. Rev. 2017. P. 148–167.

Wang Y.H., Xue C.J., Liu J.J., Wang J.P., Yang J.T., Zhang F.F., Zhao Z.N., Zhao Y.J. Geochemistry, geochronology, Hf isotope, and geological significance of the Tuwu porphyry copper deposit in Eastern Tianshan, Xinjiang // Acta Petrologica Sinica. 2014. V. 30. P. 3383–3399.

ГЕОЛОГИЯ РУДНЫХ МЕСТОРОЖДЕНИЙ том 65 № 7 2023

*White N.C., Hedenquist J.W.* Epithermal gold deposits: styles, characteristics, and exploration // Society of Economic Geologists Newsletter. 1995. V. 23. P. 9–13.

Wilson A.J., Cooke D.R., Stein H.J., Fanning C.M., Holliday J.R. Tedder I.J. U-Pb and Re-Os geochronologic evidence for two alkalic porphyry ore-forming events in the Cadia District, New South Wales, Australia // Econ. Geol. 2007. V. 102. P. 3–26.

*Wood S.A.* The aqueous geochemistry of the platinumgroup elements with applications to ore deposits // The geology, geochemistry, mineralogy and mineral beneficiation of platinum-group elements. 2002. V. 54. P. 211–249.

*Xiong Y., Wood S.A.* Experimental quantification of hydrothermal solubility of platinum-group elements with special reference to porphyry copper environments // Miner. Petrol. 2000. V. 68.  $\mathbb{N}$  1–3. P. 1–28. *Yarmolyuk V.V., Kovalenko V.I.* Deep Geodynamics and Mantle Plumes: their role in the formation of the Central Asian fold belt // Petrology. 2003. V. 11(6). P. 504–531.

Zeng Q.D., Liu J.M., Chu S.X., Wang Y.B., Sun Y., Duan X.X., Zhou L.L., Qu W.J. Re-Os and U-Pb geochronology of the Duobaoshan porphyry Cu–Mo–(Au) deposit, Northeast China, and its geological significance // J. Asian Earth Sciences. 2014. V. 79. P. 895–909.

Zhang L.-G., Liu J.-X., Zhou H.B., Chen Z.-S. Oxygen isotope fractionation in the quartz–water–salt system // Econ. Geol. 1989. V. 89. P. 1643–1650.

Zhao X.-B., Xue C.-J., Chi G.-X., Mo X.-X., Nurtaev B. Zhang G.-Z. Zircon and molybdenite geochronology and geochemistry of the Kalmakyr porphyry Cu Au deposit, Almalyk district, Uzbekistan: Implications for mineralization processes // Ore Geol. Rev. 2017. V. 86. P. 807–824.

*Zheng Y.F.* Oxygen isotope fractionation in carbonate and sulfate minerals // Geochem. J. 1999. V. 33. P. 109–126.