

Universidade de Brasília Instituto de Geociências

CARACTERIZAÇÃO MINERALÓGICA E FILIAÇÃO DA VERMICULITA DA MINA CERRADO III - SANCLERLÂNDIA-GO

Dissertação de Mestrado

Heloisa Helena Azevedo Barbosa da Silva

ORIENTADORA: Dra. Edi Mendes Guimarães (UnB) CO-ORIENTADORA: Dra. Sara Lais Rahal Lenharo (UnB/DPF) EXAMINADORES: Dr. Reiner Neumann (CETEM) Dr. Nilson Francisquini Botelho (UnB)

> BRASÍLIA OUTUBRO, 2006

UnB – UNIVERSIDADE DE BRASÍLIA INSTITUTO DE GEOCIÊNCIAS

CARACTERIZAÇÃO MINERALÓGICA E FILIAÇÃO DA VERMICULITA DA MINA CERRADO III - SANCLERLÂNDIA-GO

Heloisa Helena Azevedo Barbosa da Silva

Orientadora: Dra. Edi Mendes Guimarães

Co-orientadora: Dra. Sara Lais Rahal Lenharo

Dissertação apresentada ao curso de mestrado em Geologia da Universidade de Brasília – UnB, para obtenção do título de mestre em geologia.

Área de Concentração: Mineralogia e Petrologia

BRASÍLIA 2006

Aos quatro homens importantes de minha vida:

Meu pai, Engenheiro de Minas e Civil Carlúcio Barbosa da Silva, *in memoriam*, que despertou em mim, ainda criança, a curiosidade científica e o amor pelas Ciências da Natureza.

Meu esposo, Antônio Sales Teixeira (Tunico), grande companheiro e geólogo. Incentivador incansável.

Meus filhos universitários, Marcelo e Alexandre, como exemplo de que nunca é tarde para a busca do aperfeiçoamento profissional.

Agradecimentos

Agradeço acima de tudo a Deus, por fazer com que os acontecimentos em minha vida sempre se encaixem em uma seqüência harmoniosa e nos momentos certos, como este Mestrado.

À minha família, por compreender e aceitar meus períodos de afastamento e, mesmo assim, me incentivar a vencer mais este desafio.

À empresa Furnas Centrais Elétricas S.A., especialmente aos engenheiros Rubens Machado Bittencourt, Cláudia Henrique de Castro e Emídio Neto de Souza Lira, pela liberação para comparecimento às aulas moduladas no Instituto de Geociências da UnB e pelo apoio logístico de suporte às viagens.

À empresa Brasil Minérios Ltda., por permitir a execução de sondagem rotativa na área das minas e acesso à Planta Industrial, bem como o acesso a seu acervo técnico, além de liberar a divulgação dos resultados à comunidade científica.

À Superintendência de Geologia e Mineração do Governo de Goiás, que, através do FUNMINERAL, realizou as análises químicas das amostras. Agradeço, especialmente, ao Químico Silvio Divino Carolina pela paciência nas inúmeras reanálises e discussões técnicas.

À equipe do Laboratório de Mecânica das Rochas do Departamento de Apoio e Controle Técnico de FURNAS, especialmente à geóloga e amiga Ana Lívia Zeitune de Paula Silveira, pelas análises no MEV, discussões e incentivo; ao Técnico em Mineração Renato Batista de Oliveira, pelo cuidado com o equipamento de DRX, pela paciência em embarcar nas minhas eternas experiências na busca da solução ideal e ainda, pela inestimável ajuda com o software de imagem e na edição dos mapas aqui apresentados; à Técnica em Mineração Fernanda Mendonça Ribeiro Camelo Góes e à estagiária em Mineração Roberta Martins Saraiva pela dedicação e paciência na preparação das incontáveis amostras para as técnicas analíticas aqui utilizadas, sem perder o bom humor e a disponibilidade.

Ao Engenheiro Civil Sérgio Veiga Fleury que se desligou da equipe já no final deste Mestrado e que muito me ajudou com sua descontração, palavras de incentivo e na discussão sobre a apresentação dos resultados.

Aos engenheiros civis Renato Cabral Guimarães, Wanderson Silvério Silva e Rodrigo Junqueira Calixto, por esclarecimentos quanto a formatações, auxílio em traduções e, principalmente pela amizade e incentivo.

À Geóloga e amiga Maria Celene Barbosa Ferreira, pela boa vontade nas discussões iniciais sobre petrografia.

Aos professores do Instituto de Geociências da UnB que fizeram parte da minha formação profissional, com fantásticas excursões e alguns acidentes de percurso (como o naufrágio no Rio Maranhão) e que sempre me receberam de braços abertos, nunca se furtando a prestar esclarecimentos técnicos e indicar os caminhos a serem seguidos para o alcance dos objetivos almejados. Meus agradecimentos especiais ao Prof. Nilson Francisquini pelo apoio à petrografia e ao Prof. Danni pela discussão sobre a modelagem magmática para os corpos máfico-ultramáficos de Sanclerlândia/São Luís de Montes Belos.

Ao meu revisor de texto e formatação, Ednei Vieira de Góes, por me poupar de tarefa tão árdua.

Finalmente, gostaria de agradecer à minha orientadora Professora Edi Mendes Guimarães, pelas discussões e "correções de rumo" e à minha co-orientadora Geóloga Sara Lais Rahal Lenharo, pelas discussões, apoio com as análises no MEV e revisões finais. A ambas agradeço a amizade e a confiança em mim depositadas durante toda a duração deste Mestrado.

Índice

Agradecimentos					
Índice 6					
Lista de Figuras					
Lista de Tabelas 1	14				
RESUMO 1	15				
ABSTRACT1	16				
1. Introdução	. 1				
1.1. Localização	. 2				
1.2. Objetivo	. 2				
2. Vermiculita - Características, Aplicações e Panorama Mundial	. 4				
2.1. Características	. 4				
2.2. Aplicações	. 9				
2.3. Principais Depósitos no Mundo 1	12				
2.4. Principais Depósitos no Brasil 1	15				
2.4.1. Fazenda Massapé - Paulistana - PI 1	15				
2.4.2. Catalão I - Catalão/Ouvidor - GO	16				
2.4.3. Panorama do Mercado Mundial de Vermiculita	17				
3. Contexto Geológico 1	19				
3.1. Geologia Regional 1	19				
3.1.1. Arco Magmático de Goiás (Neoproterozóico) 2	20				
3.1.1.1. Ortognaisses/Granitóides	20				
3.1.1.2. Seqüências Vulcano-Sedimentares	21				
3.1.1.3. Suíte Máfico-Ultramáfica Tipo Americano do Brasil 2	23				
3.1.1.3.1. Complexo de Americano do Brasil	24				
3.1.1.3.2. Complexos de Mangabal I e II 2	24				
3.1.1.3.3. Complexos de São Luís de Montes Belos/Sanclerlândia	25				
3.2. Corpos Máfico-Ultramáficos Mineralizados a Vermiculita da Região de Sanclerlândia/São	25				
Luis de Montes Belos	25				
3.2.1. Corpo Ultramanco Cerrado III	3U 26				
3.2.1.1. FIIOXeIIIO HIdrotermalizado	20 28				
3.2.7. Mineralização de Vermiculita	42				
3.2.3. Beneficiamento da Vermiculita de Sanclerlândia	43				
4. Metodologia de Trabalho	48				
4.1 Amostragom	10				
4.1. Allostragem	+0 40				
4.2. Techicas Allahucas Olinzadas	+7 /0				
4.2.1. Dillação de Raios-A	+2 50				
4.2.2. Microscopia Eletrônica de Varredura (MEV)	50				
4.2.4. Análise Química	53				
5. Caracterização Mineralógica do Depósito Cerrado III	54				
5.1. Difração de Rajos-X	54				
5.1.1. Amostras das Frentes de Lavra e das Sondagens	54				
5.1.2. Amostras da Usina e do Laboratório Industrial	70				
5.2. Análise Química	74				

	5.3. Microscopia Ótica	. 76
	5.3.1. Piroxenito hidrotermalizado	. 77
	5.3.2 Peridotito hidrotermalizado	. 86
	5.3.3. Porção Enriquecida em Piroxenito Cumulado	. 92
	5.4. Microscopia Eletrônica de Varredura (MEV)	. 95
6.	Feições Genéticas da Vermiculita e Características Anômalas no Depósito Cerrado III	104
Re	eferência Bibliográfica	122
Al	NEXOS	126

Lista de Figuras

Figura 1.1 - Mapa de Localização da área em Estudo - Filial II	2
Figura 2.1 - Plano (010) da estrutura dos principais grupos de filossilicatos hidratados, inclusive vermiculita, segundo Bailey (1988).	1
Figura 2.2 - Estrutura Básica da Vermiculita em Diferentes Estágios de Hidratação	3
Figura 2.3 - Comparação entre o tamanho de palhetas da vermiculita da Jazida Cerrado III: crua - cerca de 0,8mm e esfoliada - cerca de 8mm)
Figura 3.1 - Mapa geológico simplificado da porção centro-leste da Província Tocantins, modificado de Pimentel <i>et al.</i> , 2004	2
Figura 3.2 - Mapa Geológico Regional, com a Área de Distribuição dos Depósitos de Vermiculita 27	7
Figura 3.3 - Detalhe da Área dos Depósitos de Vermiculita	3
Figura 3.4 - Vista geral da área do corpo máfico-ultramáfico Cerrado III em contado com a encaixante 29)
Figura 3.5 - Estrutura de "box work", provavelmente de sílica em estágio adiantado de formação do solo)
Figura 3.6 - Esboço do Corpo Cerrado III, antes do início da lavra, onde estão realçados: em branco o planejamento da lavra; e em vermelho os perfis realizados na porção SW do corpo Cerrado III	l
Figura 3.7 - Pegmatito em uma das paredes da lavra	2
Figura 3.8 - Detalhe de um dos poucos pegmatitos que ocorrem no Cerrado III	2
Figura 3.9 - Parede da cava em 2003, em que se nota o perfil de intemperismo e a gradação do solo para saprolito com Piroxenito hidrotermalizado alterado	2
Figura 3.10 - Cava em 2003, com o perfil de intemperismo e gradação do solo para saprolito com Piroxenito hidrotermalizado alterado e porções estéreis desta rocha preservada (partes escuras) 32	2
Figura 3.11 - Solo e o biotita gnaisse encaixante, com bandamento gnáissico típico	3
Figura 3.12 - Solo e o biotita gnaisse encaixante, com dobras assimétricas com espessamento apical.33	3
Figura 3.13 - Esboço Geológico da Cava – Porção Leste do Corpo Cerrado III	1
Figura 3.14 – Seção geológica esquemática SW-NE na área lavrada	5
Figura 3.15 - Seção geológica esquemática NW-SE na área lavrada	5
Figura 3.16 - Feições que sugerem dobramentos suaves piroxenito hidrotermalizado	7
Figura 3.17 - Ondulações no piroxenito hidrotermali-zado sugerindo fluxo magmático ou posionamento do corpo	7
Figura 3.18 - Biotita gnaisse sendo englobado pelo Piroxenito hidrotermalizado	7
Figura 3.19 - Contato do piroxenito ualitizado (1) com o peridotito hidrotermalizado (2) marcado por nível centimétrico a métrico de vermiculita (3)	3
Figura 3.20 - Nível enriquecido em vermiculita do piroxenito hidrotermalizado (01) e porções do peridotito hidrotermalizado (02)	3
Figura 3.21 - Vista de parte da cava da mina do Corpo Cerrado III em Junho de 2005: 01 - Solo; 02 - Biotita Gnaisse; 03 - Piroxenito hidrotermalizado mineralizado; 04 - Peridotito hidrotermalizado, com porção enriquecida em fragmentos do piroxenito cumulado; 05 - Piroxenito hidrotermalizado estéril; 06 - Peridotito hidrotermalizado	9

Figura 3.22 - Detalhe da feição nº 04 da Figura 3.19 da parede da cava, mostrando porção do peridotito hidrotermalizado enriquecida com fragmentos do piroxenito cumulado	40
Figura 3.23 - Detalhe da Figura 3.20 mostrando o enriquecimento em vermiculita (1) e os fragmen arredondados de piroxenito cumulado.	ntos 40
Figura 3.24 - Fragmentos do piroxenito cumulado com halos de alteração para serpentina	41
Figura 3.25 - Detalhe do piroxenito cumulado com halo de alteração para serpentina.	41
Figura 3.26 - Bloco de Peridotito hidrotermalizado não intemperizado no meio do pacote de perid intemperizado.	lotito 41
Figura 3.27 - Detalhe do final do furo SR-01, aos 31,03m (inclinado 60°), ainda mineralizado	42
Figura 3.28 - Detalhe do final do furo SR-02, aos 37,00m (inclinado 60°), ainda mineralizado	42
Figura 3.29 - Detalhe da grelha para separação das "pedras"	43
Figura 3.30 - Vista geral dos tromels classificatórios	43
Figura 3.31 - Processo de Beneficiamento - Circuito de Deslamagem	44
Figura 3.32 - Processo de Beneficiamento - Circuito de Secagem	45
Figura 3.33 - 1ª etapa - pátio de secagem	45
Figura 3.34 - 2ª etapa – Secador Rotativo	45
Figura 3.35 - Processo de Beneficiamento - Circuito de Classificação do Concentrado	46
Figura 3.36 - Winnover Médio – para classificação, por tamanho, do concentrado de vermiculita crua	46
Figura 3.37 - Etapa final – ensacamento dos concentrados de vermiculita crua em "big bags"	46
Figura 3.38 - Forno de Expansão	47
Figura 3.39 - Forno de expansão à esquerda, vermiculita expandida ensacada e ciclone à direita	47
Figura 4.1 - Preparação das Amostras para DRX	50
Figura 4.2 - Briquetes das contra-provas das lâminas delgadas	51
Figura 5.1 - Faixa de solo do furo 01 de sondagem rotativa a diamante (FS-01).	57
Figura 5.2 - Faixa de solo do furo 02 de sondagem rotativa a diamante (FS-02).	57
Figura 5.3 - Faixa do saprolito do furo 01 de sondagem rotativa a diamante (FS-01)	58
Figura 5.4 - Faixa do saprolito do furo 02 de sondagem rotativa a diamante (FS-02)	58
Figura 5.5 - Faixa do saprolito inferior do furo 01 de sondagem rotativa a diamante (FS-01)	59
Figura 5.6 - Faixa do saprolito inferior do furo 02 de sondagem rotativa a diamante (FS-02)	59
Figura 5.7 – Piroxenito hidrotermalizado pouco mineralizado – não intemperizado	60
Figura 5.8 – Piroxenito hidrotermalizado mineralizado – semi-alterado	60
Figura 5.9 – Peridotito hidrotermalizado típico, com traços de talco e serpentina	61
Figura 5.10 – Peridotito hidrotermalizado – estágio avançado de serpentinização	61
Figura 5.11 – Peridotito hidrotermalizado pouco serpentinizado	62
Figura 5.12 - Piroxenito hidrotermalizado CIII-37 – Calcinado a diferentes temperaturas	63
Figura 5.13 - Peridotito hidrotermalizado CIII-38 – Calcinado a diferentes temperaturas	63
Figura 5.14- Peridotito hidrotermalizado CIII-39 – Calcinado a diferentes temperaturas	64
Figura 5.15 - Peridotito hidrotermalizado (rico em olivina) CIII-40 – Calcinado a diferentes temperaturas.	64

Figura 5.16 - Peridotito hidrotermalizado (rico em talco) FS01-05 – Calcinado a diferentes temperaturas
Figura 5.17 - Peridotito hidrotermalizado (rico em serpentina) FS01-11 – Calcinado a diferentes temperaturas
Figura 5.18 - Análises Acumuladas por Diferentes Profundidades – FS-02
Figura 5.19 - Piroxenito hidrotermalizado mineralizado, com palhetas pegmatóides anômalas 67
Figura 5.20 - Análise integral do Piroxenito Uralititzado, com Vermiculita com d001=10Å67
Figura 5.21 - Análises acumuladas do Piroxenito hidrotermalizado, com Vermiculita com d001=10Å
Figura 5.22 - Vermiculitas de diferentes depósitos brasileiros
Figura 5.23 - Análises Acumuladas de Paulistana-PI
Figura 5.24 - Análises Acumuladas Catalão-GO 69
Figura 5.25 - Análise Integral da amostra USI-06 – Rejeito Pesado da Expansão
Figura 5.26 - Análises Acumuladas da amostra USI-06 – Rejeito Pesado da Expansão
Figura 5.27 - Análise Integral da amostra USI-07 – Rejeito Leve da Expansão
Figura 5.28 - Análises Acumuladas da amostra USI-07 – Rejeito Leve da Expansão
Figura 5.29 - Análise Integral da amostra USI-08 – Rejeito Pesado da Deslamagem
Figura 5.30 - Análises Acumuladas da amostra USI-09 – Concentrado Cru de Vermiculita
Figura 5.31 - Análise Integral da amostra USI-13 – Concentrado Médio de Vermiculita Expandida 74
Figura 5.32 - Amostra-de-mão do Piroxenito hidrotermalizado estéril fresco
Figura 5.33 - Frente de lavra do Piroxenito hidrotermalizado mineralizado alterado
Figura 5.34 - CIII - 37a - grandes cristais de piroxênio (1), zona de transição para anfibólio (2) e vermiculita (3) formada a partir do anfibólio. N //
Figura 5.35 - CIII - 37a - mesmas feições da figura anterior. N X
Figura 5.36 - CIII - 24: Piroxênio (1) (baixa birrefringência) quase totalmente alterado para anfibólio (2). N X
Figura 5.37 - CIII - 34b: Carbonatos (1) e anfibólios (2) com inclusões de opacos provavelmente derivados das inclusões existentes no clinopiroxênio original. N //
Figura 5.38 - CIII - 34b: Mesma fotomicrografia anterior com N X.
Figura 5.39 - Amostra CIII-37c, mostrando um grande cristal de anfibólio (1) alterando-se para vermiculita (2) nas bordas e exsolução de ferro sob a forma de hematita (3) no processo de transformação. N //
Figura 5.40 - Amostra CIII-37c: mesma fotomicrografia anterior, com os N X 81
Figura 5.41 - Amostra FS01-17: anfibólios fibrosos (1) transformando-se para vermiculita (2) e talco (3).N X
Figura 5.42 - Amostra FS01-17: palheta de vermiculita (1), em processo inicial de cloritização (2) e aparentemente com fibras reliquiares de anfibólio (3). Nota-se material opaco (4), provavelmente derivado de inclusões existentes no clinopiroxênio original. N //
Figura 5.43 - Amostra FS01-17: palheta de vermiculita (1), em processo inicial de cloritização (2) e aparentemente com fibras reliquiares de anfibólio fibroso (3). Nota-se a grande quantidade de material opaco exsolvido (4). N //
Figura 5.44 - CIII - 23b: anfibólio (1), piroxênio (2) e vermiculita (3) em equilíbrio. N//

Figura 5.45 - CIII - 23b: anfibólio (1) em equilíbrio com Piroxênio (2) (baixa birrefringência) e com a vermiculita (3). N X
Figura 5.46 - CIII - 23b: anfibólio (1), piroxênio (2) e vermiculita (3). N //
Figura 5.47 - CIII - 23b: anfibólio se desestabilizando nas bordas e nas zonas de fraqueza (1), piroxênio (2) e vermiculita (3). N X
Figura 5.48 - Amostra não intemperizada do peridotito mineralizado (palhetas destacadas)
Figura 5.49 – peridotito mineralizado mais alterado na frente de lavra
Figura 5.50 - Amostra FS01-18 (30m profundidade): grandes cristais de olivina (1) fraturada, com preenchimento de serpentina (2), associada a vermiculita (3) e anfibólio contendo inclusões de opacos (4). N //
Figura 5.51 - Amostra FS01-18 (30m profundidade): mesma amostra anterior, com os N X 87
Figura 5.52 - Amostra CIII-40: piroxênio (ortopiroxênio) (1) fraturado associado a anfibólio (2) e talco (3). N X
Figura 5.53 - Amostra CIII-40: Grande cristal de olivina (como fase cumulus original) com serpentinização incipiente (1) ao lado de grandes lamelas de talco (2) e vermiculita (3). N //
Figura 5.54 - Amostra CIII-40: mesma amostra anterior com N X
Figura 5.55 - Amostra CIII-40: Mesma amostra, com fotomicrografia em posição imediatamente a sul da anterior, onde se pode ver parte da olivina (1) ao lado das lamelas de talco (2) e grande palheta de vermiculita com inclusões de opacos (3) e cloritização nas bordas. Polarizadores descruzados
Figura 5.56 - Amostra CIII-40: mesma amostra anterior, só que com N X 90
Figura 5.57 - Amostra CIII-40 - mesma amostra anterior, com grandes lamelas de vemiculita (1) alterando-se para clorita (3) e presença de carbonato bem cristalizado (3). N X
Figuras 5.58 - CIII - 38: vermiculita (1), com inclusões de ilmenita (2) segundo os seus planos de clivagem, e apresentando início de alteração para clorita (3). N X
Figura 5.59 - CIII - 38: vermiculita (1) com inclusões de ilmenita (2) segundo os seus planos de clivagem e apresentando início de alteração para clorita (3). N X
Figura 5.60 - CIII - 33: vermiculita (1) com inclusões de ilmenita (2) segundo os planos de clivagem e apresentando início de alteração para clorita (3). Polarizadores parcialmente cruzados
Figura 5.61 - Amostra CIII-34 a : clinopiroxênio microfraturado (1), com borda de alteração para serpentina (2). NX
Figura 5.62 – Amostra CIII-34 b: presença de pargasita (1) e serpentina (2), como produto de alteração do piroxênio original. N //
Figura 5.63 - Amostra CIII-34b: mesma análise anterior com os N //
Figura 5.64 - Amostra CIII-34 c: presença de carbonatos e anfibólio, como produtos de alteração do piroxenito original. N X
Figura 5.65 - Amostra CIII-34a: foto tirada em lupa binocular, mostrando a estrutura da auréola de alteração para serpentina do piroxênio. O mineral preto preenchendo fraturas foi identificado por DRX e MEV como sendo ilmenita
Figura 5.66 - Amostra CIII-37 – Piroxenito hidrotermalizado: imagem e espectros das palhetas de vermiculita perpendiculares à seção basal do anfibólio que lhes deu origem e também da seção basal da principal direção de crescimento da vermiculita. Aumento de 4000x
Figura 5.67 - Amostra CIII – 37 : Piroxenito hidrotermalizado: seção basal da vermiculita. Aumento 100x

Figura 5.68 - Amostra CIII-38 – Peridotito hidrotermalizado: imagem e espectros das palhetas de vermiculita paralelos à seção basal da vermiculita. Aumento de 3000x
Figura 5.69 - Amostra CIII-38 – Peridotito hidrotermalizado: detalhe da imagem anterior e espectro das palhetas de vermiculita. Aumento de 8000x
Figura 5.70 - Amostra CIII-38 – Peridotito hidrotermalizado: posição paralela à seção basal da vermiculita. Aumento 300x e microanálise n018 mostrando ilmenita, provavelmente como exsolução na vermiculita
Figura 5.71 - Amostra CIII-39 – Peridotito hidrotermalizado: imagem e espectros das palhetas de vermiculita paralelos à seção basal. Aumento de 3000x
Figura 5.72 - Amostra CIII-39 – Peridotito hidrotermalizado: detalhe da imagem anterior, com aspecto corrugado da superfície das palhetas da imagem anterior e espectro das mesmas. Aumento de 10.000x
Figura 5.73 - Amostra CIII-39 – Peridotito hidrotermalizado: detalhe da do canto SW da imagem anterior. Aumento de 6.000x
Figura 5.74 - Amostra CIII-39 – Peridotito hidrotermalizado: imagem e microanálise da palheta paralela à seção basal. Aumento de 100x
Figura 5.75 - Amostra CIII-37 – Piroxenito hidrotermalizado: imagem e espectros do carbonato (n009 e n009a), identificado como dolomita, e da vermiculita (n009b). Aumento de 2.500x
Figura 5.76 - Amostra CIII-37 – Piroxenito hidrotermalizado: Detalhe da imagem anterior e espectro de um silicato de magnésio, provavelmente talco. Aumento de 5000x
Figura 5.77 - Amostra CIII-40 – Peridotito hidrotermalizado: imagem e espectros do carbonato (n050), que parece ser calcita com traços de magnésio. Aumento de 2.500x
Figura 5.78 - Amostra CIII-34 a – Peridotito hidrotermalizado: imagem de mineral fibroso, provavelmente serpentina. Aumento 1000x
Figura 5.79 – Amostra CIII-34 a – Piroxenito cumulado: Ilmenita, como inclusão. Análise no MEV do DPF de Brasília
Figura 5.80 – Amostra CIII-34 a - Piroxenito cumulado: análise sobre hematita (3) – produto de alteração intempérica desta rocha e sobre olivina reliquiar (4). Análise realizada no MEV do DPF de Brasília.
Figura 5.81 – Amostra CIII-34 a - Piroxenito cumulado: análise sobre ilmenita (22) e sobre olivina reliquiar (23). Análise realizada no MEV do DPF de Brasília
Figura 5.82 - Amostra FS-06 – Peridotito hidrotermalizado: presença de opaco portador de cromo, provavelmente cromo-magnetita (30). Análise realizada no MEV do DPF de Brasília
Figura 5.83 – Vermiculita de Catalão: microanálise realizada em área típica. Aumento 200x 103
Figura 5.84 – Vermiculita de Catalão: microanálise realizada no material pulverulento da microfratura – mineral contendo elementos do Grupo das Terras Raras
Figura 5.85 – Vermiculita de Paulistana: microanálise realizada na seção basal da palheta 103
Figura 6.1 - Amostra CIII-38: amostra-de-mão do "peridotito hidrotermalizado" próximo à zona de falha, que em função da textura e alternância de faixas ricas em vermiculita com faixas de material recristalizado, poderia ser chamado de filonito
Figura 6.2 - Amostra de filonito: fotomicrografia em estereomicroscópio do "peridotito hidrotermalizado" próximo à zona de falha
Figura 6.3 - Amostra de filonito: fotomicrografia mostrando nítida recristalização e orientação dos minerais. NX

Figura 6.4 - Amostra de filonito: fotomicrografia mostrando nítida recristalização, neoformação de quartzo, alternância de faixas e orientação dos minerais. NX
Figura 6.5 – Amostra CIII-38: Peridotito hidrotermalizado mostrando inclusões de ilmenita em palheta deformada de vermiculita. NX
Figura 6.6 – Amostra CIII-39: Peridotito hidrotermalizado mostrando inclusões de ilmenita em grande lamela deformada de vermiculita. Nota-se, ainda, palheta acima desta, também deformada. N// 108
Figura 6.7 – Amostra CIII-39: mesma fotomicrografia anterior NX.
Figura 6.8 - Piroxenito hidrotermalizado com pseudomorfo do anfibólio transformado em vermiculita 110
Figura 6.9 – Seção basal de uma vermiculita tipo "prêmio" do Corpo Cerrado III 110
Figura 6.10 - outra vermiculita tipo "prêmio" do Corpo Cerrado III 111
Figura 6.11 - Vermiculitas do Cerrado III, formadas paralelamente à seção prismática (// eixo c) do anfibólio
Figura 6.12 - Vermiculitas tipo "prêmio" - pseudomorfo de anfibólio com desenvolvimento da vermiculita // ao eixo <i>c</i> do anfibólio
Figura 6.13 - CIII - 38: vermiculita (1) com inclusões de ilmenita (2) segundo os planos de clivagem da vermiculita, a qual apresenta início de alteração para clorita (3). NX
Figura 6.14 – Peridotito hidrotermalizado típico, com traços de talco e serpentina
Figura 6.15 - Vermiculita do Piroxenito hidrotermalizado - Cerrado III 113
Figura 6.16 - Vermiculita do Peridotito hidrotermalizado – Cerrado III 113
Figura 6.17 - Vermiculita de Catalão-GO 113
Figura 6.18 - Vermiculita de Paulistas-PI 113
Figura 6.19 - Amostra CIII-40: Peridotito hidrotermalizado não intemperizado. NX 114
Figura 6.21 – Amostra CIII37a: vermiculita do Piroxenito hidrotermalizado, saturadas com KOH 115
Figura 6.22 – Amostra CIII39a: vermiculita do Piroxenito hidrotermalizado, saturadas com KOH 115
Figura 6.23 – Amostra Catalão-GO: vermiculita saturada com KOH
Figura 6.24 – Amostra Paulistana-PI: vermiculita saturada com KOH
Figura 6.25 – Amostra do Piroxenito hidrotermalizado, com vermiculita anômala em K 117
Figura 6.26 - Análises Acumuladas por Diferentes Profundidades – FS-02 118
Figura 6.27 – Amostra CIII-24: mostrando piroxênio (baixa birrefringência) quase totalmente transformado em anfibólio. NX
Figura 6.28 – Amostra CIII-37: Anfibólio alterando-se para vermiculita nas bordas, com nítida perda de ferro no processo, que formou a hematita. NX

Lista de Tabelas

Tabela 2.1 - Empilhamento como função do cátion, espaçamento basal e número de moléculas de ágpor cátion, modificado De la Calle & Suquet (1988)	ua . 6
Tabela 2.2 - Características e Teores de Vermiculita da Brasil Minérios.	11
Tabela 2.3 - Principais Depósitos do Mundo e do Brasil, com a Classificação e Origem da Vermiculita	14
Tabela 2.4 - Reservas e Produção Mundial de Vermiculita	17
Tabela 2.5 - Reservas dos principais depósitos de vermiculita no Brasil, no ano de 2004	17
Tabela 2.6 - A produção de vermiculita no Brasil no ano de 2004.	18
Tabela 4.1 - Quantitativo das Amostras Coletadas e Respectivos Códigos	48
Tabela 5.1 - Resumo da Mineralogia encontrada na Jazida Cerrado III	55
Tabela 5.2 - Resumo da mineralogia indicada por difratometria de raios-X em amostras dos intervalo expostos na Tabela 5.1	os 56
Tabela 5.3 - Identificação e Mineralogia das amostras calcinadas a diferentes temperaturas	62
Tabela 5.4 - Resultados da difração de raios-X em diferentes produtos da Usina Industrial	70
Tabela 5.5 – Composição das Rochas Máfico-Ultramáficas do Corpo Cerrado III	75
Tabela 5.6 – Composição de Concentrados de Vermiculita de Diferentes Depósitos no Brasil e no Mundo.	75
Tabela 5.7 - Composição das Palhetas de Vermiculita a partir da Geoquímica (AA e VU)	76
Tabela 5.8 - Fórmula Estrutural das vermiculitas do Cerrado III, a partir da Geoquímica em palhetas puras, em comparação com outras conhecidas no mundo	76
Tabela 6.1 - Teores de Concentrados de Vermiculita. 1	13

RESUMO

Esta dissertação aborda o estudo da vermiculita do corpo ultramáfico Cerrado III, que possui forma elíptica e dimensões em torno de 300 x 150m, com orientação NW-SE, intrudido em biotita gnaisses pertencentes ao Complexo Granito-Gnáissico. Ocorre na região de Sanclerlândia/São Luís de Montes Belos, ao sul do Arco da Serra Dourada, a oeste da falha de São Luís de Montes Belos e a oeste dos Complexos Máfico-Ultramáficos de Mangabal I e II. O corpo Cerrado III, a exemplo de outros pequenos corpos máfico-ultramáficos existentes nesta região, pertence à Suíte Máfico-Ultramáfica Americano do Brasil, inserida no Arco Magmático de Goiás, de idade neoproterozóica. O manto de alteração intempérica sobre o corpo Cerrado III é de, aproximadamente, 12 m de espessura, marcado por minerais típicos e hidrobiotita. O lençol freático oscila em torno dos 20m de profundidade. Até este nível, a rocha se apresenta inconsistente permitindo a lavra mecânica. A partir daí, a alta coesão da rocha inviabiliza a lavra, apesar da mineralização de vermiculita avançar em profundidade. O objetivo deste estudo foi a caracterização da vermiculita do corpo Cerrado III, seu modo de ocorrência, tipos litológicos, filiação e seu comportamento nas diferentes etapas de concentração. A metodologia utilizada envolveu estudo de amostras de diversos pontos da Usina Industrial de Beneficiamento, assim como da mina, em diferentes estágios de evolução da cava através das técnicas de geoquímica em rochas e em palhetas, difração de raios-X, microscopia ótica e eletrônica. A caracterização permitiu a individualização de dois tipos de minério, aos quais foram dadas nomenclaturas em função da paragênese e das rochas ígneas de origem: Piroxenito hidrotermalizado e Peridotito hidrotermalizado. Este estudo permitiu ainda a obtenção de evidências de filiação hidrotermal para esta vermiculita, a partir da alteração de anfibólios. As evidências que sustentam essa hipótese são: localização da mineralização apenas em uma faixa externa, na borda do corpo ultramáfico; ausência de auréola de concentração de biotita na encaixante, que seria utilizada como "fonte" para a vermiculita; formato das seções basais das lamelas (mantendo preservados o hábito e clivagens do mineral máfico); preservação das exsoluções de ripas de ilmenita segundo orientação das clivagens do mineral máfico original; ausência de minerais micáceos nas análises por DRX; teores de K geralmente inferiores a 0,05%; associação mineral: olivina bem preservada, carbonato, talco, anfibólio e vermiculita, mesmo a profundidades abaixo de do nível máximo de flutuação do lençol freático (20m); ocorrência de mineralização de vermiculita em altos teores na rocha isenta de intemperismo, até profundidades em torno de 32m, onde foi possível investigar.

ABSTRACT

This study presents the characterization of the vermiculite of the ultramafic ore body of Cerrado III. It's an elliptical shape body, of 300 x 150m wide, with main orientation NW-SE that have been emplaced in biotite-hornblende gneisses of the Granite-Gnaissic Complex during the Neoproterozoic. The Cerrado III ore body occurs in the region of São Luís de Montes Belos and Sanclerlândia Counties, in the southern part of Serra Dourada Arc; western area of São Luís de Montes Belos fault and western part of the Mafic-Ultamafic Complexes of Mangabal I and II. As the other small mafic-ultramafic bodies known in this region, the Cerrado III body belongs to the Mafic-Ultramafic Suite of Americano do Brasil, a member of the Magmatic Arc of Goiás. The weathering profile goes down to 12 meters and is composed by typical minerals as kaolinite and illite, as well as hidrobiotite. The water table varies around 20 m depth where the rocks are unconsolidated and the ore can be mined by mechanic ways. Below this level the hardness of the rock makes the ore extraction unfeasible, although the mineralization continues in the hard rock. The main object of this study is the characterization of the vermiculite of the ore body Cerrado III, its way of occurrence, associated lithologic types, the vermiculite association and its dressing behavior. The study methodology was carried out with samples of different stages of the Industrial Dressing Plant, as well as several ones from the open pit mine in different times. These samples were investigated by geochemistry of rocks and pure vermiculite, x-ray diffraction, as well as optical and electronic microscopy. This characterization pointed to the identification of two ore types, and their classification was chosen by their mineral assembly as well as their original igneous rock type: hornblende hydrothermal pyroxenite and hydrothermal peridotite. This study pointed out the following hydrothermal associations' evidences for the vermiculite after amphibole alteration. The main evidences are: mineralization occurring only in the border of the ultramafic body; lack of a rim with biotite concentration in the host rock, to be used as the source of the vermiculite; the shape of the basal sections of the vermiculite, maintaining the habit and cleavages of the original mafic mineral; presence of preserved fine spindle-shaped bodies of exsoluted ilmenite following the original mafic mineral cleavages directions; lack of micaceous minerals in the XRD analysis; K content usually lower than 0,05%; mineral association of well preserved olivine, carbonate, talc, amphibole and vermiculite in depths even below the water table (20 m); presence of high grade vermiculite mineralization down to 32 m, in hard rock, until where the investigation was possible.

1. Introdução

A vermiculita é um mineral industrial importante que, em seu estado natural assemelha-se às micas, em tamanho, forma e coloração, porém, quando rapidamente aquecida a temperaturas acima de 374°C, a água presente entre as palhetas se transforma em vapor e a pressão gerada faz com que as placas se expandam em ângulos retos com as clivagens (como acordeão). Este processo proporciona um aprisionamento de ar entre as palhetas e um aumento de volume em cerca de 10 a 20 vezes, podendo atingir 30 vezes. Conhecido como esfoliação ou expansão térmica, este processo é próprio apenas da vermiculita e fornece um produto de baixo peso (90 a 110 kg/m³) usado em vários setores da construção civil e da indústria automotiva como excelente isolante térmico e acústico, além de ser largamente utilizado em horticultura e agricultura. Neste último segmento a vermiculita entra, principalmente, como componente do substrato para plantio de mudas para reflorestamento, cultura de fumo e flores.

A ampliação dos estudos sobre vermiculita se justifica em função do grande número de variáveis que influenciam a formação de diversos politipos, tais como: a configuração do espaço intercamada; as ligações dos cátions intercamadas com as superfícies oxigenadas das camadas; além do tipo de empilhamento das camadas, determinando certas características de textura do mineral. Estes estudos também procuram explicar os diferentes comportamentos da vermiculita, tanto nos tratamentos em laboratório, quanto no beneficiamento.

Em São Luís de Montes Belos / Sanclerlândia - GO, no minério explotado, apesar da aparência e procedência similares, as vermiculitas beneficiadas na planta industrial apresentam diferentes taxas de recuperação, justificando a importância da sua caracterização, para melhor controle do seu aproveitamento.

Os corpos mineralizados são intrusões ultrabásicas de composição peridotítica, com forma elíptica e dimensões médias em torno de 300 x 150m. Possuem direções variadas e apresentam deformações nas bordas, onde a mineralização se desenvolveu. A parte central das intrusões é menos deformada e preserva rochas máficas e ultramáficas. Pegmatitos ácidos com dimensões submétricas a métricas, em geral caulinizados, cortam localmente os corpos de rochas ultrabásicas.

Para a caracterização das vermiculitas, as seguintes técnicas analíticas foram empregadas: difração de raios-X; geoquímica de rochas e de palhetas; microscopia ótica; microscopia eletrônica de varredura. Não se utilizou microssonda eletrônica em função da falta de operacionalidade do equipamento disponível no IG da UnB.

1.1. Localização

O minério de vermiculita ocorre em corpos pertencentes à Suite Máfico-Ultramáfica do tipo Americano do Brasil, de idade neoproterozóica, que por sua vez faz parte do Arco Magmático de Goiás. Os corpos máfico-ultramáficos mineralizados a vermiculita, já conhecidos, localizam-se a sul do arco da Serra Dourada, a sul de Sanclerlândia e noroeste de São Luís de Montes Belos. Foram posicionados por processos tectônicos como zonas de cisalhamento ou lascas tectônicas em biotita-hornblenda gnaisses do Complexo Granito-Gnáissico.



Figura 1.1 - Mapa de Localização da área em Estudo - Filial II.

1.2. Objetivo

A idéia inicial da abordagem deste estudo atendeu ao objetivo maior de FURNAS de aprimorar a rotina de identificação dos argilominerais expansivos no Laboratório de Difração de Raios-X, em função da grande utilização de solos e rochas nas obras de barragens e do efeito danoso destes minerais, caso presentes em grande quantidade e não identificados previamente.

Para atender este objetivo, foi escolhido um dos minerais mais complexos e com comportamento difratométrico ainda pouco conhecido – a vermiculita, além do fato de Goiás ser detentora das maiores reservas brasileiras deste argilomineral.

Associado a isto, havia a necessidade da obtenção de maior conhecimento sobre este mineral industrial, devido à sua aplicação crescente na indústria da construção civil. Sob este aspecto, a vermiculita expandida da Brasil Minérios Ltda. é objeto de estudo sob convênio de FURNAS (Departamento de Apoio e Controle Técnico) com a Universidade Federal de Goiás (Escola de Engenharia Civil), com os trabalhos:

- Mestrado: "Painel Sanduíche com Núcleo em Vermiculita Expandida: Análise da Eficiência do Conector Tipo Treliça na Rigidez do Painel";
- Iniciação Científica: "Traço para Painéis Pré-moldados de Concreto Contendo Vermiculita Expandida"
- Iniciação Científica: "Painéis Pré-moldados de Concreto Traços de Concreto e Argamassa Contendo Vermiculita Expandida: Propriedades Mecânicas";

Em função da empresa Brasil Minérios Ltda. ser hoje a principal produtora brasileira deste bem mineral, optou-se por estudar o depósito Cerrado III, em lavra no período deste estudo (2004 a 2006). Assim, de modo a também atender o interesse desta empresa surgiu o segundo grande objetivo: o de caracterizar esta vermiculita, de forma a melhorar a compreensão de sua distribuição no corpo mineralizado, assim como seu comportamento nas diversas fases de beneficiamento, já que o comportamento anômalo das palhetas, principalmente em relação à temperatura de esfoliação, tem conseqüências diretas na recuperação do produto quando submetido à expansão em forno industrial.

2. Vermiculita - Características, Aplicações e Panorama Mundial

Descrita pela primeira vez como mineral por Thomas H. Webb em 1824 (Hindman, 1992), a partir de amostra da região de Worcester – Massachusetts – EUA, a vermiculita, graças à sua capacidade de esfoliação, começou a ser explorada comercialmente em 1915 no Colorado – EUA (Costa Filho & Gomes, 1992) e hoje conta com mais de 200 aplicações industriais.

2.1. Características

A estrutura básica da vermiculita é idêntica à do talco e das micas (Figura 2.1), um filossilicato tipo 2:1, composto por duas folhas planas de tetraedros de Si e Al (as folhas tetraédricas), as quais são unidas em uma folha octaédrica de hidróxido de Mg, na qual parte das hidroxilas é substituída pelo oxigênio apical da folha tetraédrica. O que difere as vermiculitas do talco é que este não possui moléculas de água e nem cátions na posição intercamada; enquanto o que as difere das micas é a presença de moléculas de H₂O apenas nas vermiculitas.



Figura 2.1 - Plano (010) da estrutura dos principais grupos de filossilicatos hidratados, inclusive vermiculita, segundo Bailey (1988).

Segundo a AIPEA (Association Internationale Pour l'Étude des Argiles), a vermiculita compreende um grupo de filossilicatos 2:1 hidratados, com dois subgrupos: a) as trioctaédricas – composição magnesiana; b) as dioctaédricas, menos comuns – composição aluminosa (Bailey, 1980).

Apresentando clivagem basal perfeita, característica dos filossilicatos, a vermiculita é identificada pelas palhetas com cores que variam de incolor, castanha, verde ou preta e que têm a capacidade de se esfoliar. A maioria de suas características físicas e óticas é semelhante à da biotita, com dureza entre 1,5 e 2,5 na escala Mohs e peso específico entre 2,2 e 2,8 (Zussman *et al.*, 1976; Hindman, 1992). Alguns autores defendem que uma forma de distinção da vermiculita em relação à biotita é que a primeira teria o ângulo 2V maior: entre 5 e 15°, para o maior plano de esfoliação, como comprovado por Shirozu e Bailey (1966, *in* De la Calle e Suquet, 1988) para a vermiculita de Llano, e de 18° para a vermiculita de Santa Otalla, descrita por Velasco *et al.* (1981, *in* De la Calle e Suquet, 1988). Entretanto, há autores, como Deer *et al.* (1992), que consideram o 2V das biotitas e flogopitas variando entre 0 e 25°, enquanto o da vermiculita iria de 0 a 18°, portanto é praticamente impossível a separação entre micas e vermiculita apenas por microscopia ótica.

A estrutura da vermiculita determinada por difração de raios-X foi considerada inicialmente como uma cela unitária com espaçamento basal c=28,57-28,77Å, β =97,15° atribuída a um mineral trioctaédrico 2:1, contendo planos duplos de moléculas de H₂O no espaço intercamada, semelhante à folha octaédrica desse sítio na clorita (Gruner, 1934 *in* Brindley & Brown, 1980). A presença de cátions intercamadas foi posteriormente evidenciada pela necessidade de balanceamento de cargas da camada 2:1 (Mathieson e Walker (1954), Grudeno (1954) e Mathieson (1958) *in* Brindley & Brown, 1980).

A AIPEA (Bailey, 1998; Brindley & Brown, 1980) considera o seguinte arranjo estrutural: $a \sim 5,35$, $b \sim 9,25$, $c \sim nx14,45$ e $\beta=97,12^{\circ}$, que caracteriza a estrutura representada por padrões de difração de raios-X com a reflexão principal d(001) em torno de 14,5Å, que se mantém constante ou se expande para 16Å, quando submetida a solvatação por glicerol. Sob aquecimento a 490°C esta reflexão se desloca para posição intermediária entre 12 e 10Å.

A AIPEA reconhece a hidrobiotita como um interestratificado regular de camadas alternadas de biotita-vermiculita (d=10 Å e d=14 Å, respectivamente), com reflexão 001 em 24 Å e 002, bem marcada em 12 Å, sem vincular sua origem à biotita. Vários autores, porém, classificam este interestratificado como uma fase intermediária da transformação da biotita para a vermiculita (Coleman *et al.*, 1963 e Wilson, 1970 *in* Wilson, 2004; Moore & Reynolds, 1997; De la Calle & Suquet, 1998).

Entretanto, segundo Hindman (1992) valores de d em torno de 12Å também podem ser atribuídos a vermiculitas portadoras de bário, estrôncio ou sódio (**Ba**, **Sr** ou **Na** vermiculitas). Por outro lado valores de 10Å podem ser de vermiculitas com amônia ou fósforo (**NH**₄ ou **P** vermiculitas). Ainda segundo este autor, a reflexão em 12Å, comum em vermiculitas comerciais, freqüentemente atribuída à hidrobiotita, também pode ser atribuída a formas menos hidratadas da vermiculita e não àquele interestratificado.

A presença de vermiculitas com padrões difratométricos anômalos também foi comentada por De la Calle & Suquet (1988), que compilaram estudos de vários autores sobre a variação destes valores, em função do cátion intercamada presente em sua estrutura (Tabela 2.1).

d (001)	Cátion	nH ₂ O/cátion	Empilhamento
14,92 Å	Ca	6 a 8	V3
14,83 Å	Na	5,8	V3
14,70 Å	Ca		V5
14,3 Å	Mg	6	V1
13,8 Å	Mg	<6	V7
12,21 Å	Na		
12 20 Å	Li	2,4	Vb
12,20 A	Ba	5,6	Vd
12,15 Å Sr		4	Ve
11 85 Å	Sr	3,3	Va
11,05 A	Na	2	Vc
11,74 Å Ca		4	Ve
11,6Å	Mg	3	
10,1 Å	Li	1	
10,0 Å K, Rb, Cs e Ba			
9,78 Å	9,78 Å Sr		
9,6 Å	Na		
9,50 Å	9,50 Å Ca		V3

Tabela 2.1 - Empilhamento como função do cátion, espaçamento basal e número de moléculas de água por cátion, modificado De la Calle & Suquet (1988).

Newman & Brown e Norrish (1966 e 1973, *in* De la Calle & Suquet, 1988) defenderam que a oxidação do ferro ferroso octaédrico das micas seria um dos mecanismos de redução da carga de camada durante o processo de vermiculitização. Entretanto, de acordo com Foster (1963, *in* De la Calle & Suquet, 1988) não há uma relação direta entre a redução de carga e o conteúdo de ferro férrico nas vermiculitas, o que implica na existência de outras mudanças da composição, como por exemplo, aquela ligada à reação redox. Este fato também é aceito por Wilson (1980) ao observar que estes dois processos não acontecem concomitantemente, pois a oxidação do Fe⁺² das micas ocorre no início do processo

intempérico, enquanto a vermiculitização aumenta progressivamente com a continuação do intemperismo.

Segundo De la Calle & Suquet (1988), a fórmula estrutural de uma vermiculita padrão pode ser escrita aproximadamente como se segue:

$$(Si, Al)_4(Mg, Al, Fe)_3O_{10}(OH)_2Mg_x(H_2O)_n$$

Onde 0.9 > x > 0.6 e x = carga da camada por unidade de fórmula.

Ainda segundo estes mesmos autores, as vermiculitas macroscópicas são sempre trioctaédricas, isto é, todos os espaços atômicos da folha octaédrica encontram-se, a princípio, ocupados. Porém, se houver uma substituição isomórfica do Mg divalente pelo Fe ou Al trivalente, isso conduz a um excesso de carga positiva, que pode variar de 0,6 a 0,9 por fórmula unitária (AIPEA, 1980). O valor de carga superior a 0,6 por fórmula unitária é utilizado por vários pesquisadores para diferenciar a vermiculita das esmectitas (Brindley & Brown, 1980; De la Calle & Suquet, 1988). A carga octaédrica é neutralizada pela carga negativa proveniente das substituições isomórficas na folha tetraédrica (Si/Al e algumas vezes Si/Fe⁺³). Como a carga negativa da folha tetraédrica é maior do que a carga positiva octaédrica, a camada 2:1 tem uma rede com carga negativa. Para promover a neutralidade elétrica das camadas, existem os cátions intercamadas.

Entre as folhas 2:1 posiciona-se, portanto, o sítio de íons possíveis de serem trocados. Este sítio irá variar de espessura em função do cátion presente na região intercamada e do arranjo das moléculas de água de hidratação presentes nesta região. Segundo De la Calle & Suquet (1988) e Bouchet *et al.* (2000), o íon intercamada mais comum é o Mg, mas Ca e Na são encontrados em algumas camadas. O cátion intercamada original pode facilmente ser trocado por K, Ca, Na, Rb, Cs, Li, NH₄. Segundo De la Calle & Suquet (1988), os cátions Na, Ca, Mg e K podem ser trocáveis entre si, o que não acontece com o conjunto dos cátions K, NH₄, Rb e Cs.

Este grupo de pesquisadores sugere que, como a troca de $K^+ \leftrightarrow Mg^{2+}$ é reversível, ela pode ser comprovada em laboratório e com isso pode-se determinar a filiação de uma determinada vermiculita e acreditam que 90% das Mg vermiculitas naturais sejam de filiação de micas trioctaédricas.

Segundo Walker e Cole (1957, *in* Santos, 1992), a água da estrutura cristalina da vermiculita é perdida segundo os seguintes estágios de temperatura, com os espaçamentos basais indicados abaixo e esquematizados na Figura 2.2.



Os diferentes estágios de hidratação da vermiculita promovem, portanto, diferenças no espaçamento intercamadas, culminando com arranjo final equivalente ao das micas, representando ausência total de moléculas de água neste espaço (Figura 2.2).



(Bouchet et al., 2000).

Figura 2.2 - Estrutura Básica da Vermiculita em Diferentes Estágios de Hidratação.

Segundo Myers (1960, *in* Santos, 1992), a água retirada até 150° é reversível, ou seja, pode ser readsorvida a partir da umidade do meio ambiente e não causa esfolição. A água removida em torno de 260° é a responsável pela esfoliação da Mg-vermiculita, enquanto que a as hidroxilas são removidas apenas a 870°. Este autor afirma, ainda, que esta última água não deve ser totalmente removida nos fornos industriais, pois quando isso acontece há uma grande e indesejável variação nas características físico-mecânicas da vermiculita expandida ou esfoliada. Segundo Ladoo e Myers (1953, *in* Santos, 1992), no processo industrial o forno deve ser controlado de forma a não permitir a redução da água abaixo de 5 a 6 %.

2.2. Aplicações

Segundo a TVA - The Vermiculite Association (TVA, 2005), a propriedade de expansão da vermiculita transforma um concentrado cru de 640-1120 kg/m³ em um produto expandido de baixo peso 64-160 kg/m³. A forma "esfoliada" ou piroexpandida da vermiculita (Figura 2.3) representa sua principal aplicação industrial (Myers, 1960, *in* Santos, 1992 e TVA, 2005).



Figura 2.3 - Comparação entre o tamanho de palhetas da vermiculita da Jazida Cerrado III: crua - cerca de 0,8mm e esfoliada - cerca de 8mm.

Na forma expandida, ou esfoliada, a vermiculita, além do baixo peso específico, é inerte biologicamente, é compressível, possui alta capacidade de isolamento acústico e é altamente absorvente, além de possuir uma superfície quimicamente ativa e de poder apresentar elevada capacidade de troca catiônica. A vermiculita possui aplicação em temperaturas no intervalo de -240 a 1100°C, com elevada resistência ao fogo, devido a seu alto ponto de sinterização (1150 a 1250 °C), sendo considerada não-combustível. Em função de todas as qualidades descritas, é utilizada como base para numerosos produtos em diferentes áreas de aplicação (Hindman, 1992 e TVA, 2005):

✓ <u>Construção civil</u>:

A. Em função de seu baixo peso específico: como carga de estruturas e unidades pré-fabricadas; em blocos de concreto; em concreto leve; - como amortecedor de som; argamassa com gesso;

B. Como isolante acústico: em assoalhos, como isolantes em paredes laterais de forros; em divisórias;

C. Como isolante térmico: em câmaras de armazenagem a frio; confecção de tijolos refratários;

- ✓ <u>Indústria automotiva</u>: como excelente isolante térmico em pastilhas de freio;
- <u>Indústria metalúrgica</u>: como proteção de estruturas de aço; esfriamento dentro de peças forjadas; isolantes de peças que trabalham em baixas temperaturas;
- ✓ <u>Indústria Siderúrgica</u>: isolação em fornos de carvão coque e como "hot topping" (cobertura isolante para metais líquidos);
- ✓ <u>Combate a incêndios</u>: fabrico de materiais (roupas, máscaras, escudos, portascorta-fogo, etc) considerados retardantes de fogo; sistema de extinção de incêndios - usada como pulverizador tipo "spray";
- ✓ <u>Horticultura e agricultura</u>: largamente utilizada como componente e condicionador do substrato para plantio de mudas para reflorestamento, cultura de fumo e flores; como veículo para fertilizantes e pesticidas; hidroponia;
- <u>Indústria química</u>: como elementos filtrantes; como carga para aumento na viscosidade de óleos; como carga para produção de texturas em pinturas e revestimentos;
- ✓ <u>Alimentação animal</u>: como veículo em rações peletizadas;
- <u>Ecologia</u>: na prevenção de danos à atmosfera, auxiliando no controle de poluição por gases e efluentes; acondicionantes de lixo nuclear e outros rejeitos tóxicos; como coletor de petróleo em grandes derrames em lagos e mares;
- ✓ <u>Como nano composto para filmes</u>.

No mundo, assim como no Brasil, a principal utilização da vermiculita, até recentemente, era como isolante térmico e acústico, porém, atualmente, o primeiro lugar em demanda pela vermiculita é para plantio de flores, fumo e reflorestamentos. Neste caso ela é empregada expandida nos substratos e, segundo Sales Luís (1983 *in* Carvalho, 1984), principalmente em função da sua:

- Capacidade de retenção de água entre as palhetas e liberação gradativa, melhorando a disponibilização de água para a planta;
- Capacidade de troca catiônica, aumentando a retenção de fertilizantes, na forma iônica, minimizando os efeitos da lixiviação e aumentando a eficiência dos mesmos;
- Capacidade de reter ar entre as palhetas expandidas, contribuindo para a aeração do solo, facilitando o desenvolvimento do sistema radicular e, consequentemente, melhorando as condições de alimentação da planta;
- 4. Capacidade de ser inócua e não tóxica às plantas e microorganismos;

Comercialmente, os concentrados de vermiculita devem atender à seguinte classificação internacional, segundo a TVA, 2005:

- De 16 a 8mm concentrado tipo "Prêmio";
- De 8 a 4mm concentrado tipo "Large";
- De 4 a 2mm concentrado tipo "Médio";
- De 2 a 1mm concentrado tipo "Fino"
- De 1 a 0,5mm concentrado tipo "Superfino";
- Abaixo de 0,5 mm concentrado tipo "Micron".

As características físicas médias dos concentrados de vermiculita crua produzidos pela Brasil Minérios Ltda. estão expostas na Tabela 2.2.

PARÂMETRO			PRODUTOS			
		REF.	ROM	CONCENTRADO MÉDIO	CONCENTRADO FINO	CONCENTRADO SUPERFINO
MEA teor		g/ml	0,99	0,79	0,81	0,74
		%	30,78	95,23	88,00	88,23
CI	RA	meq *	-	550,67	501,33	567,83
CTC		mlmol/kg	-	390	530	556
	8 mm	% ret.	1,16	-	-	-
в	4 mm	% ret.	4,92	2,41	-	-
netri	2 mm	% ret.	12,56	86,87	6,14	-
ulon	1 mm	% ret.	13,72	8,19	80,56	13,33
jranı	0,5mm	% ret.	17,06	1,54	11,98	74,48
0	0,3mm	% ret.	7,25	0,30	0,69	8,46
	<0,3mm	% ret.	43,40	0,70	0,65	3,69

MEA – Massa Específica Aparente; CRA – Capacidade de Retenção de Água * mg H₂0/100g vermiculita;

Tabela 2.2 - Características e Teores de Vermiculita da Brasil Minérios.

2.3. Principais Depósitos no Mundo

Existem três principais esquemas para classificação dos depósitos de vermiculita:

- I. Classificação proposta por Borovikov (1962 in Hindman, 1992):
 - Depósitos em rochas de complexos ultrabásicos e alcalinos Ex: Kovdor e Buldym (Rússia); Palabora (África do Sul); Libby (EUA);
 - 2. Depósitos em complexos de rochas carbonáticas alteradas;
 - Ocorrências de vermiculita em zonas de reação de pegmatitos, associadas a talco, corindon, asbestos e outros depósitos, além de veios metassomáticos em serpentinitos;
 - Depósitos e ocorrências de vermiculita em gnaisse micáceo e outras rochas metamórficas.
- II. Classificação segundo Basset (1963 in De la Calle & Suquet, 1988):
 - Rochas Máficas e Ultramáficas Ex: Transvaal, Palabora, West Chester, Tigerville, e Libby, neste último o minério é uma mistura de vermiculitabiotita ou de vermiculita-flogopita e a vermiculita ocorre dispersa no piroxenito;
 - 2. Gnaisses e Xistos onde a vermiculita ocorre associada a pegmatitos;
 - Rochas Carbonáticas onde a vermiculita representa o membro final puro, rico em magnésio e pobre em ferro. Ocorre na zona externa de magnesitos, mármores e corpos calcíticos. Ex: Llano;
 - Rochas Graníticas As vermiculitas deste grupo são pequenas e geralmente impuras, representando um interestratificado de biotita-vermiculita. Ex: Ronquillo e Real de la Jará, Sevilha-Espanha.
- III. Classificação de Bush (1976 in Hindman, 1992 e Gosen et al., 2002):
 - Depósitos formados dentro de grandes intrusões ultramáficas, como plutons piroxeníticos, cortados por sienitos ou granitos alcalinos; pegmatitos e rochas carbonáticas. Ex: Libby (Montana - EUA) e Palabora (África do Sul);
 - 2. Depósitos associados a intrusões ultramáficas pequenas, como dunitos e peridotitos e piroxenitos não-zonados, cortados por pegmatitos e rochas

sieníticas ou graníticas. Ex: Smith (Wyoming - EUA) e Addie (Carolina do Norte - EUA) e depósitos no Egito;

 Depósitos em rochas metamórficas a partir de ultramáficas, como biotita xistos e anfibólio xistos. Ex: Enoree (Carolina do Sul - EUA) e Dillon (Montana -EUA), além da maioria dos depósitos no Colorado, Nevada, Texas e Wyoming (Hindman, 1992).

Tanto a forma de ocorrência dos principais depósitos, quanto a origem destas vermiculitas são as mais diversas possíveis, como mostrado na Tabela 2.3. Nele estão agrupados alguns dos principais depósitos de vermiculita do mundo, quando foi possível a obtenção da informação.

Dos depósitos pesquisados apenas algumas ocorrências do Maciço da Bohêmia – Áustria, descritos por Götzinger (1987) e o Depósito de Hafafit no Egito, descrito por Amin e Afia (1954), apresentam vermiculita originada a partir da ação de soluções hidrotermais sobre anfibólios. No primeiro caso as rochas mineralizadas são máfico-ulramáficas e no segundo caso a mineralização ocorre na área de influência de diques feldspáticos que cortam massas de serpentinas em gnaisses.

DEPÓSITOS NO MUNDO LOCAL		CONTEXTO GEOLÓGICO	CLASSIFICAÇÃO	FORMAÇÃO DA VERMICULITA
PALABORA África do Sul		complexo carbonatítico	Tipo 1 (Borovikov, Basset e Bush)	intemperismo sobre flogopita
LIBBY (desativado)	LIBBY (desativado)MT-USArochas ultramáficas cortadas por sienitos e granitos.		Tipo 1 (Borovikov, Basset e Bush)	intemperismo sobre biotita
TICEDVILLE	S.CUSA	Contato serpentinito/encaixante e fraturas na rocha ultramáfica	Tipo 3 (Borovikov) e tipo 2 (Basset)	intemperismo sobre biotita
HUERVILLE		intemperismo sobre biotita xistos e biotititos	Tipo 4 (Borovikov) e tipo 3 (Bush)	intemperismo sobre biotita
LLANO	TX-USA	mármore dolomítico e magnesítico	Tipo 2 (Borovikov) e Tipo 3 (Basset)	intemperismo sobre flogopita
SANTA OTALLA	Espanha	skarns magnesianos	Tipo 2 (Borovikov) e Tipo 3 (Basset)	intemp. ou hidrotermalismo tardio sobre flogopita
BENAHAVIS	Espanha	veios em serpentinitos	Tipo 3 (Borovikov)	ND
KAPIRIKAMODZI	Malaui	ultrabásicas metamorfisadas de alto grau, intrudidas em gnaisses e granulitos	Tipo 2 (Bush)	hidrotermalismo sobre biotita
KENYA	Quênia	contatos dunito-pegmatitos e xisto cristalino	Tipo 3 (Borovikov) e tipo 2 (Basset)	intemperismo sobre biotita
HAFAFIT	Egito	paredes de diques feldspáticos que cortam massas de serpentinas dentro de gnaisses.	Tipo 3 (Borovikov) e tipo 2 (Bush)	hidrotermalismo sobre anfibólios
NAMEKARA	Uganda	complexo carbonatítico	Tipo I (Borovikov, Basset e Bush)	intemperismo sobre biotita e flogopita
SHAWA	Zimbabue	complexo carbonatítico	Tipo 1 (Borovikov, Basset e Bush)	ND
MUD TANK	Austrália	complexo carbonatítico	Tipo I (Borovikov, Basset e Bush)	ND
KOVDOR	Rússia	carbonatito	Tipo I (Borovikov, Basset e Bush)	intemperismo sobre flogopita
PRAISSAC	França	contato gnaisse - serpentinito	Tipo 2 (Bush)	ND
DHEMIAN	Áustria	nos halos de reação de veios de plagioclasitos em peridotitos- serpentinitos	Tipo 3 (Borovikov) e tipo 2 (Bush)	hidrotermalismo sobre anfibólios
MASSIF		em fraturas nos peridotitos- serpentinitos	Tipo 3 (Borovikov) e tipo 2 (Bush)	hidrotermalismo sobre anfibólios
		em material sedimentar (elúvios)	XXXX	apenas hidrobiotita
DEPÓSITOS NO BRASIL	LOCAL	CONTEXTO GEOLÓGICO	CLASSIFICAÇÃO	FORMAÇÃO DA VERMICULITA
CERRADO III	GO - Brasil	peridotitos e piroxenitos hidrotermalizados	Tipo 1 (Borovikov, Basset) e Tipo 2 (Bush)	hidrotermalismo sobre anfibólios
ENGENHOCA I GO - Brasil peri-		peridotitos e piroxenitos hidrotermalizados	Tipo 1 (Borovikov, Basset) e Tipo 2 (Bush)	hidrotermalismo sobre anfibólios
PAULISTANA	PAULISTANA PI - Brasil ultramáficas metamorfisadas		Tipo 4 (Borovikov), Tipo 3 (Basset e Bush)	intemperismo sobre flogopita
AURIMAMÃ PE - Brasil biotititos e gnaisses cortados por pegmatitos feldspáticos		Tipo 3 (Borovikov) e Tipo 2 (Basset)	intemperismo sobre biotita	
CATALÃO GO - Bra		complexo carbonatítico	Tipo 1 (Borovikov, Basset e Bush)	intemperismo sobre flogopita

ND: não disponível.

Tabela 2.3 - Principais Depósitos do Mundo e do Brasil, com a Classificação e Origem da Vermiculita.

2.4. Principais Depósitos no Brasil

No Brasil, a primeira jazida de vermiculita a ter registro de concessão de lavra no DNPM foi a de Congonhal, no Município de Tatuí-SP. A pesquisa se iniciou em 1949 e a lavra em 1954, tendo sido paralisada no final de 1972, por questões técnico-econômicas (Costa Filho & Gomes, 1992).

O Brasil possui diversas ocorrências de vermiculita, porém as que são, ou têm potencial para serem jazidas são poucas e minas em produção menos ainda, conforme dados de 2003, fornecidos pelo DNPM/PI (Cavalcanti, 2003):

- ✓ Fazenda Santa Maria Sanclerlândia–GO Brasil Minérios Ltda.
- ✓ Fazenda Santa Maria São Luís de Montes Belos–GO Brasil Minérios Ltda.
- ✓ Fazenda Massapé Paulistana–PI Eucatex Química e Mineral Ltda.
- ✓ Município de Santa Luzia–PB Min. Pedra Lavrada Ltda.
- ✓ Município de Santa Maria da Boa Vista–PE Aurimamã Mineração Ltda.
- ✓ Fazenda Curralinho Brumado–BA Mineração Phoenix.

Neste subitem serão detalhados apenas dois importantes depósitos brasileiros, o de Paulistana-PI e o de Catalão-GO. O depósito Cerrado III, pertencente à área da Fazenda Santa Maria, Município de Sanclerlândia, será descrito no subitem 3.2.1 do próximo capítulo.

2.4.1. Fazenda Massapé - Paulistana - PI

A jazida, de concessão da Eucatex Química e Mineral Ltda., é constituída por um corpo de rochas básicas/ultrabásicas, admitido como intrusivo em xistos granatíferos, com de forma aproximadamente elíptica, sendo correlacionado a um magmatismo pós-orogênico, de idade Eocambriana. A origem do depósito é admitida como alteração das micas biotita e flogopita para vermiculita, por processo intempérico, através da lixiviação dos álcalis. A principal rocha hospedeira é o biotita-flogopita-diopsídio-xisto, sendo que as rochas na cava são: actinolitito; biotita-diopsídio-xisto, biotita-flogopita-diopsidio-xisto, biotita-flogopita-xisto, biotita-flogopita-xisto, biotita-flogopita-xisto, biotita-flogopita-diopsidio-xisto, biotita-flogopita-xisto, biotita-flogopita-diopsidio-xisto, biotita-flogopita-xisto, biotita-xisto, biotit

Paragênese: biotita, vermiculita, flogopita, clinopiroxênio, (25%), álcali-feldspato (12%), anfibólio (8%) e apatita (5%), além de alguns acessórios em pequena quantidade como titanita, calcita e alguns opacos.

A vermiculita ocorre, ainda, associada à rocha básica sob a forma de veios pegmatóides, apresentando os mesmos minerais que os da rocha básica, porém com teores menores. Nestes veios a vermiculita se apresenta em grandes placas (10 a 15 cm) de cor amarela a verde bronze, atingindo 60% do total dos minerais, para 30% de anfibólios e piroxênios e 10% para biotita, caulim e quartzo (Costa Filho & Gomes, 1992).

2.4.2. Catalão I - Catalão/Ouvidor - GO

O maior depósito conhecido de vermiculita no Brasil, Catalão I, se situa na porção nordeste do Complexo Ultramáfico-Alcalino-Carbonatítico de Catalão, localizado no sudeste do estado de Goiás, no Município de Ouvidor, Comarca de Catalão, a 15 km desta cidade. O Complexo foi intrudido no Cretáceo Superior (~85 Ma), em metassedimentos do Grupo Araxá de idade neoproterozóica (Hasui *et al.*, 1968 e 1970 *in* Valarelli, 1971). Os direitos minerários desta área pertencem à METAGO e suas reservas são da ordem de 10,6 milhões de toneladas com teor de 20% de vermiculita com palhetas > de 0,5mm (Barbalho, 1999).

A intrusão de múltiplas fases carbonatíticas, que possibilitou o carbonatito magmático se cristalizar em cinco estágios bem definidos caracterizados por eventos magmáticos e pneumatolíticos-hidrotermais (Baecker, 1983), promoveu a alteração das rochas originais do Complexo da seguinte forma: dunitos e foscoritos em flogopititos e de clinopiroxenitos en flogopititos e clinopiroxenitos sódicos (Araújo, 1996).

Em Catalão I, a vermiculita originou-se a partir da flogopita, através de processos supergênicos e pode ser encontrada em um perfil de alteração que, em alguns locais, pode chegar a 100m de profundidade (Pereira, 1995).

A paragênese mineralógica de Catalão I é extensa e complexa, podendo-se citar, em função da gênese, segundo Valarelli, 1971:

- ✓ Minerais residuais das intrusivas alteradas: titano-magnetita, ilmenita, pirocloros, perovskita, barita, apatitas, feldspato alcalino (anortoclásio), piroxênio, anfibólio, calcita, olivina, monazita, clorita e micas (biotita e flogopita);
- ✓ Minerais residuais *transformados* por processos supergênicos: titano-maghemita, ilmeno-hematita, pandaíta, serpentina, vermiculita, rabdofanita, leucoxênio, fosfatos de terras raras e wilkeita;
- ✓ Minerais formados totalmente por processos supergênicos: goethita (limonita), anatásio, parte da barita, parte do quartzo, argilas (caulinita, esmectita), leucoxênio, ancylita e fosfatos secundários.

A extensa paragênese de Catalão I foi também citada, porém de forma mais localizada, por Baecker (1983) Pereira (1995), Araújo (1996) e Lenharo & Guimarães (2002).

2.4.3. Panorama do Mercado Mundial de Vermiculita

Atualmente a maior jazida de vermiculita em produção do mundo é a de Palabora na África do Sul, seguida por várias jazidas dos Estados Unidos, estando a China em terceiro lugar e em quarto lugar o Brasil (Tabela 2.4).

LOCAL	RESERVAS	PRODUÇÃO (x1000t)		
	(x1000t) (1)	2004	2005	
África do Sul	80.000	195	200	
EUA	100.000	100	105	
China	ND	100	100	
Brasil	23.000	26,8	35	
Zimbábue	ND	27	25	
Rússia	ND	25	25	
Outros países	20.000	37	39	
TOTAL	223.000	510	522	

Fonte: DNPM - Sumário Mineral Brasileiro, 2006

(1) Inclui reservas medidas e indicadas; $\mathbf{N}\mathbf{D}$ - Não disponível.

Tabela 2.4 - Reservas e Produção Mundial de Vermiculita

No Brasil, as reservas dos principais depósitos brasileiros encontram-se na Tabela 2.5. Atualmente, apenas quatro jazidas encontram-se em produção, como mostra a Tabela 2.6, com dados de 2004.

	MUNICÍPIO	RESERVAS					
ESTADO		MEDIDAS		INDICADAS		INFERIDAS	
		Minério (t)	Teor (% Verm)	Minério (t)	Teor (% Verm)	Minério (t)	Teor (% Verm)
BAHIA	Brumado	1.647.809	55,00	1.612.265	55,00	270.000	100,00
GOIÁS	Ouvidor	5.257.402	3,53	2.716.652	8,88	1.280.124	18,30
	Sanclerlândia	1.060.631	26,00	207.254	25,03	ND	ND
	Santa Fé de Goiás	6.900	12,60	ND	ND	ND	ND
	São Luís de Montes Belos	482.238	23,74	85.255	24,98	114.527	24,97
PARAÍBA	Santa Luzia	1.976.018	33,87	596.233	27,67	115.752	25,92
PIAUÍ	Paulistana	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	Queimada Nova	383.591	100,00	ND	ND	393.600	100,00
S. PAULO	Iperó	65.272.500	4,21	31.635.000	8,68	ND	ND

Fonte: Anuário Mineral Brasileiro - 2005.

Tabela 2.5 - Reservas dos principais depósitos de vermiculita no Brasil, no ano de 2004.

LOCAL	EMPRESA	QUANTIDADE (t)	VALOR (R\$)	
BA	Mineração Phoenix	658	25.759,00	
GO	Brasil Minérios Ltda.	15.366	2.540.933,00	
PB	Min. Pedra Lavrada Ltda.	189	29.654,00	
PI	Eucatex Química e Mineral Ltda.	10.597	1.504.358,00	
Total Brasil		26.810	4.100.703,00	

Fonte: Anuário Mineral Brasileiro - 2005.

Tabela 2.6 - A produção de vermiculita no Brasil no ano de 2004.

Dados do Sumário Mineral Brasileiro de 2006 indicam que 76% da produção nacional de vermiculita no ano de 2005 foram absorvidos pelo mercado interno, porém esta quantidade foi insuficiente para suprir nossas demandas. Por este motivo, o Brasil importou vermiculita de diversos países, sendo o principal os Estados Unidos (34%), seguido pela Argentina (28%). O total importado de vermiculita no ano de 2005 foi: de 1.771t (crua) e 954t (expandida). Ao mesmo tempo, o DNPM relaciona exportações, para aquele ano, de 593t (expandida). Estes números devem ser vistos com ressalva, uma vez que o DNPM possui apenas dois grupos em seus levantamentos estatísticos: vermiculita crua associada a clorita; e vermiculita expandida associada a argila também expandida.

3. Contexto Geológico

3.1. Geologia Regional

O estudo dos compartimentos tectônicos da América do Sul levou Almeida (1977 *in* Lacerda *et al.*, 1999) a individualizar dez províncias estruturais no Brasil, dentre as quais estão as do Paraná, São Francisco e Tocantins, que abrangem o Estado de Goiás.

A região de interesse do atual estudo pertence à Província Estrutural do Tocantins, que se posiciona entre os crátons do São Francisco, Amazônico, Paranapanema e Sudoeste (encoberto pelas rochas da Bacia do Paraná). É formada por terrenos de idades variadas, estabilizados no final do Ciclo Brasiliano entre 930 e 550 Ma.

Inclui-se neste contexto a sedimentação de seqüências terrígenas e carbonatadas em ambientes plataformais, formação de terrenos tipo arco de ilha, com magmatismo associado, metamorfismo, deformação e a fusão de diferentes terrenos às margens continentais.

As unidades geológicas associadas a essa província são representadas por espessas seqüências de rochas supracrustais dobradas e metamorfizadas (Faixas Brasília/Araguaia/Paraguai); por terrenos arqueanos granito-gnáissicos, contendo sequências vulcanosedimentares do tipo "Greenstone Belt" e por cinturões granulitizados no Ciclo Brasiliano.

Fuck *et al.* (1993) e Fuck (1994) propuseram uma revisão da subdivisão anteriormente existente para a Província Tocantins, apresentando uma estruturação Neoproterozóica, para a Faixa Brasília e retiraram do Maciço Mediano de Goiás uma faixa de acresção crustal, que constitui o Arco Magmático do Oeste de Goiás. Lacerda Filho *et al.* (1999) estabeleceram, com base nesta proposta, a subdivisão da Província Tocantins no Estado de Goiás, como segue:

- I. <u>Terreno Granito-Greenstone</u> e <u>Rift Intracontinental</u>, representando as entidades mais antigas, de idade arqueana e paleoproterozóica, respectivamente, com rochas envolvidas em processos tectônicos brasilianos;
- II. Faixas de Dobramentos, Arco Magmático de Goiás e Coberturas Cratônicas, associadas ao ciclo brasiliano, de idade meso a neoproterozóica;
- III. <u>Cobertura Fanerozóicas:</u> representadas por sedimentos pertencentes às Bacias do Paraná (porção sudoeste do Estado) e do São Francisco (extremo leste do Estado).

IV. <u>Sedimentos das Formações Superficiais</u>: representando os sedimentos recentes fluvio-lacustres arenosos e areno-argilosos;

A área em estudo se situa no âmbito dos terrenos do Arco Magmático de Goiás, e o minério de vermiculita ocorre associado a corpos máfico-ultramáficos pertencentes à Suite Máfico-Ultramáfica do Tipo Americano do Brasil (Olivatti, 2003), de idade neoproterozóica (Fuck *et al.*, 1993).

3.1.1. Arco Magmático de Goiás (Neoproterozóico)

Constitui um segmento de crosta juvenil caracterizado por um sistema de arcos neoproterozóicos, situado na porção central da Província Tocantins (Pimentel *et al.*,1991; Fuck *et al.*,1993 e Fuck,1994)

Segundo Fuck *et al.* (2006) o Arco Magmático de Goiás de idade neoproterozóica, entre ca. 890 Ma e ca. 576 Ma e constitui uma faixa de acresção crustal que representa a crosta menos espessa da Província Tocantins (Fuck, *et al.*, 2005). É constituído por: ortognaisses; seqüências vulcano-sedimentares e intrusivas graníticas; e intrusivas máficasultramáficas. A maior parte do arco é representada por rochas metaplutônicas dioríticas a graníticas, intercaladas por faixas estreitas de rochas metavulcânicas e metassedimentares típicas de arco de ilhas (Figura 3.1), com direções estruturais regionais entre NNE-NNW (Pimentel *et al.*, 2004).

Este compartimento geotectônico, posicionado na porção oeste da Faixa Brasília, limita-se a norte pela Bacia Sedimentar do Parnaíba, a oeste com os sedimentos quaternários da bacia do rio Araguaia; a sul pela cobertura sedimentar da Bacia do Paraná. Separando em dois segmentos o Arco Magmático, são encontrados preservados terrenos granito-greenstone de idade arqueana preservados na região de Goiás e Crixás.

3.1.1.1. Ortognaisses/Granitóides

Ocorrem associadas ao arco magmático intrusões de granitóides tardi a pósorogênicos, de idade neoproterozóica a ordoviciana (Pimentel & Fuck, 1987 *in* Lacerda Filho *et al.*, 1999), compostas por três tipos principais de rochas graníticas, conforme caracterizam as descrições de Pimentel e Fuck (1997) e Lacerda e Lacerda Filho (1994).
- Ortognaisses cálcicos a cálcio-alcalinos hornblenda e biotita gnaisses e metagranitóides (*e.g.*: gnaisses de Arenópolis, Sanclerlândia, Matrinxã, Firminópolis, Turvânia, Mara Rosa e o granitóide de Choupana);
- Granitos Miloníticos ocorrem como estreitos corpos alongados segundo NNW-NNE da região oeste de Goiás (*e.g.*: granitos Macacos, Serra do Tatu);
- Granitos tardi a pós-tectônicos de natureza calci-alcalina, representados por álcali-granitos, hornblenda-biotita granitos, granitos pórfiros e hornblenda monzonitos, sienogranitos Serra Negra, Serra do Irã Serra do Impertinente, Fazenda Nova, etc.

3.1.1.2. Seqüências Vulcano-Sedimentares

Estas seqüências, de idade neoproterozóica, ocorrem em estreitas faixas alongadas entre NNW e NNE. As associações vulcano-sedimentares do Arco Magmático de Goiás recebem o nome das cidades existentes nas suas proximidades, como: Seqüência Bom Jardim de Goiás; Arenópolis – Piranhas; Iporá-Amorinópolis; Jaupaci e Mara Rosa.

Estas sequências foram definidas, respectivamente, pelos seguintes autores, a saber: Seer & Nilson (1985); Pimentel & Fuck (1986); Amaro (1989) e Moreton (1997) *in* Lacerda *et al.* (1999).

Estas seqüências possuem composição predominantemente máfico-ultramáfica toleítica na base, passando para um pacote de rochas vulcânicas intermediárias a ácidas, de natureza calci-alcalina, associadas a tufos e são, frequentemente, intercaladas com rochas metasedimentares, ocorrendo na porção superior destas seqüências sedimentos terrígenos e químicos. As rochas dessas seqüências estão metamorfisadas no fácies xisto verde a anfibolito.

Geralmente, o contato destas seqüências com as encaixantes é feito através de falhas, sendo que as rochas foram afetadas por cisalhamento dúctil-rúptil, com alteração hidrotermal associada.



Figura 3.1 - Mapa geológico simplificado da porção centro-leste da Província Tocantins, modificado de Pimentel *et al.*, 2004.

A Seqüência Vulcano-Sedimentar de Mara Rosa, definida por Wilson Filho (1981 *in* Lacerda *et al.*, 1999) possui forma de ocorrência distinta das demais. Situa-se na região noroeste do Estado de Goiás, onde foram identificadas importantes faixas vulcano-sedimentares, de direção preferencial NNE, de idade neoproterozóica (Fuck, 1994; Viana *et. al.*, 1995; Pimentel *et. al.*, 1.997). Esta Seqüência está metamorfisada no fácies xisto verde alto a anfibolito, sendo representada por faixas vulcânicas e faixas sedimentares, separadas por terrenos gnáissicos, de composição tonalítica a granodiorítica. Corpos graníticos cortam estas litologias (Viana *et al.*, 1.995).

A Sequência Mara Rosa contém o depósito de cobre de Chapada, que é interpretado como sendo do tipo vulcanogênico exalativo (Kuyumjian, 1995 e 1998 *in* Lacerda Filho *et al.*, 1999) ou como um depósito do tipo "cobre pórfiro" (Richardson *et al.*, 1986 *in* Lacerda Filho *et al.*, 1999).

Nesta Seqüência também se encontram importantes depósitos de ouro: Posse e Zacarias - já extintos e Fazenda Nova - em explotação; além da província esmeraldífera de Campos Verdes.

3.1.1.3. Suíte Máfico-Ultramáfica Tipo Americano do Brasil.

Compreende um conjunto de corpos máfico-ultramáficos encaixados nos terrenos gnáissicos do Arco Magmático e localizam-se na região central do Estado de Goiás, a sul da Serra Dourada. Esses corpos ocorrem ao longo de uma zona de cisalhamento e se dispõem sob a forma de um arco, com a concavidade voltada para sul, posicionados tectonicamente entre as fatias e/ou faixas de rochas supracrustais da Seqüência Metavulcano-Sedimentar de Anicuns-Itaberaí e os biotita-horblenda gnaisses do Complexo Granito Gnáissico do Arco Magmático de Goiás (Lacerda Filho *et al.*, 1999). Os corpos mais expressivos dessa unidade são os de Americano do Brasil, Mangabal I e II, Fronteira do Norte, Adelândia, Água Fria e São Luís de Montes Belos/Sanclerlândia.

Associadas aos Complexos de Americano do Brasil e Mangabal ocorrem mineralizações sulfetadas de cobre e níquel e as mineralizações de vermiculita ocorrem associadas aos corpos de São Luís de Montes Belos/Sanclerlândia.

3.1.1.3.1. Complexo de Americano do Brasil

O Complexo Máfico-Ultramáfico de Americano do Brasil, de idade 612 ± 66 Ma com razão inicial \mathcal{E}_{nd} de 3,1 (Nilson, 1997 *in* Lacerdo Filho, 1999), foi descoberto em trabalho final de graduação do então Departamento de Geologia da Universidade de Brasília (Danni *et al.*, 1973 *in* Nilson, 1981). É formado por dunitos parcialmente serpentinizados, peridotitos, gabros, e dioritos nas bordas. Estes corpos geralmente exibem bordas deformadas com núcleo pouco deformado, exibindo texturas primárias tipo cumulus e acamamento ígneo. São metaforfisadas no fácies anfibolito ou xisto verde.

Estudos petrológicos indicam cristalização de magma basáltico, em câmara magmática sob alta pressão de água em ambiente de arco de ilha (Nilson,1981), (Nilson,1984; Nilson *et al.* 1982 e 1997 *in* Lacerda Filho *et al.*).

A mineralização ocorre sob a forma de sulfetos maciços associados a dunitos, peridotitos. Já a mineralização de sulfetos disseminados associa-se a noritos-piroxenitos.

Os sulfetos são pirrotita (65–70%), pentlandita, calcopirita, pirita e cubanita, contendo intercrescimentos de espinélio cromífero, magnetita cromífera e magnetita normal.

3.1.1.3.2. Complexos de Mangabal I e II

Definidos por Dani *et al.* (1973 *in* Candia, 1983) compreendem dois pequenos corpos máficos-ultramáficos diferenciados, de filiação toleítica, localizados 10 km a sul de Sanclerlândia.

Datações realizadas em diabásios deste Complexo indicam idades isocrôjnicas K/Ar de 612 ± 8 Ma

Constituem-se por peridotitos, gabronoritos, olivinagabros, anfibólio xistos, cataclasitos e milonitos (Pfrimer *et al.*, 1.981; Cândia, 1.983). O corpo Mangabal II faz contato com espesso pacote de calcossilicatadas das seqüências metavulcanosedimentares do Arco de Goiás.

Segundo Cândia (1983), a evolução dos Complexos Mangabal I e II aconteceu em duas etapas distintas: a primeira relacionada à evolução ígnea dos corpos e, a outra, subseqüente, desenvolvida em estágios pós-ígneos, expressa por deformações tectônicas observadas nos corpos e pela recristalização dos complexos, que podem ter ocorrido em condições físico químicas de metamorfismo médio a alto grau a 700-800 ⁰C e pressão de 6 a 6,5 kbar (Cândia, 1983).

Segundo Pfrimer (1981) as mineralizões de Cu, Ni e Co estão associadas a veios remobilizados,que preenchem fraturas nas rochas do Complexo.

3.1.1.3.3. Complexos de São Luís de Montes Belos/Sanclerlândia

Os corpos localizados nessa região estão encaixados, por processos tectônicos, em ortognaisses bandados de composição granítica a diorítica (Baêta Jr., 1.999 *in* Lacerda Filho *et al.*, 1999). Os corpos são constituídos por rochas máfico-ultramáficas (metagabros, anfibolitos, peridotitos e piroxenitos), geralmente cortados por diques de pegmatito ácido. A mineralização desenvolveu-se na região de contato da intrusão com a sua encaixante. A porção central desses corpos é marcada pela presença de rochas máfico-ultramáficas menos transformadas do que nas bordas, como piroxenitos e peridotitos.

Como se trata da área em estudo a mineralogia e a geologia local serão detalhadas a seguir (capítulo 3.2, subitem 3.2.1).

3.2. Corpos Máfico-Ultramáficos Mineralizados a Vermiculita da Região de Sanclerlândia/São Luís de Montes Belos

São corpos localizados a sul do Arco da Serra Dourada, entre a Serra de São Luís e o Rio Fartura, nos municípios de São Luis de Montes Belos e Sanclerlândia. Até o momento são conhecidas cerca de duas dezenas de corpos máfico-ultramáficos mineralizados a vermiculita. Foram posicionados por processos tectônicos no hornblenda-biotita gnaisse, como zonas de cisalhamento ou lascas tectônicas (Olivatti, 2003). Possuem características gerais muito semelhantes entre si, porém existem particularidades inerentes a cada corpo.

Apesar de pertencerem à Suíte Americano do Brasil, os corpos mineralizados a vermiculita aflorantes nesta região diferem dos complexos Americano do Brasil, Mangabal, Fronteira e outros da mesma família (Figura 3.2), por não apresentarem mineralizações de sulfetos, por serem de menor porte e sua paragênese mineral sugere expressiva contribuição de processos hidrotermais (Teixeira *et al.*, 2006).

Os cerca de 20 pequenos corpos de natureza máfica-ultramáfica, conhecidos nesta região, possuem, de modo geral, forma elíptica e dimensões que variam de 1200 a 1000m na diagonal maior (Olivatti, 2003) e estão, geralmente, associados a mineralizações de vermiculita. A orientação preferencial destes corpos é NE e WNW, ocorrendo corpos N/S, dependendo de condicionamentos tectônicos locais. A distribuição destes corpos não é

uniforme ao longo de toda área, mas sim em agrupamentos locais, sob a forma de "trends", como aquele situado próximo ao Ribeirão Fartura, onde foram cartografados os corpos Aldeia Maria I, II, III e IV e Morro da Lavra, formando um arco de cerca de 3 km (Figura 3.3). Já, os corpos Cerrado I, II e III e Ribeiro I e II entre outros, embora pertencentes a este conjunto, apesar de aparentemete obedecerem ao mesmo condicionamento estrutural, não existem dados suficientes, até o momento para esta afirmação. O pequeno tamanho dos corpos, associado à falta de afloramentos expressivos e de estrutura observável em tratamentos por imagem, certamente contribuem para esta dificuldade.

Próximos ao Povoado de São Pedro ocorrem os corpos Morro Pelado I, II e III, compondo um "trend" N/S, paralelo à direção da falha de São Luís (Teixeira *et. al.*, 2006).



Figura 3.2 - Mapa Geológico Regional, com a Área de Distribuição dos Depósitos de Vermiculita.



Figura 3.3 - Detalhe da Área dos Depósitos de Vermiculita

As mineralizações ocorrem preferencialmente associadas a uma faixa subsequente ao contato dos corpos intrusivos com as rochas encaixantes hornblenda-biotita gnaisses, localmente migmatitos, atualmente em diferentes níveis de caulinização. A espessura da faixa mineralizada varia de 10 a 200 metros da borda para o centro dos corpos, prolongando-se em profundidade. Em alguns corpos, ocorrem pegmatitos ácidos quartzo-feldspático-cauliníticos de dimensões métricas a decimétricas.

A paragênese mineral identificada pode ser resumida em: anfibólios (hornblenda, actinolita, gedrita, tremolita e antofilita), piroxênios (augita, enstatita), vermiculita, olivin a (forsterita), serpentinas, talco, clorita, carbonato (dolomita), óxidos de ferro e ferro-titânio (magnetita, hematita e ilmenita), goethita, ilita e gibbsita.

O mapeamento das áreas de ocorrência das rochas de natureza máfico-ultramáfica é auxiliado pela grande diferença de coloração do solo argiloso-laterítico derivado destas rochas, em contraste com a coloração cinza esbranquiçada, de composição quartzo-caulinítica, dos solos derivados do gnaisse regional (Figura 3.4). Sobre a zona mineralizada é possível a identificação de palhetas de vermiculita soltas no solo vermelho.



Figura 3.4 - Vista geral da área do corpo máfico-ultramáfico Cerrado III em contado com a encaixante.

Outra característica distinta que auxilia a prospecção é o desenvolvimento de pequenos "box works" de natureza silicosa, de cor branca e aspecto poroso, que ocorrem quando a alteração intempérica é muito intensa nas áreas mineralizadas e que representam os estágios finais de lixiviação dos minerais ferromagnesianos e formação do solo (Figura 3.5). Muitas vezes este material de sílica ajuda a preservar a estrutura da rocha original.



Figura 3.5 - Estrutura de "box work", provavelmente de sílica em estágio adiantado de formação do solo.

3.2.1. Corpo Ultramáfico Cerrado III

O corpo Cerrado III, mineralizado a vermiculita, possui forma elíptica e dimensões em torno de 300 x 150m, com orientação NW-SE (Figura 3.6) e foi intrudido em biotita gnaisse. Em superfície sua presença é evidenciada apenas por solos vermelhos argilosos contendo disseminações de lamelas de vermiculita, uma vez que não ocorrem afloramentos no local.

Apenas a parte do corpo Cerrado III que se encontra a E-SE da estrada para o povoado de Aparecida da Fartura (Figura 3.6) foi lavrada pela empresa Brasil Minérios durante o tempo de execução do mestrado, portanto objeto deste estudo. Na porção NE da parte lavrada do corpo ocorrem alguns poucos pegmatitos, de pequeno porte, de 50 x 100 cm, e composição feldspática, hoje totalmente caulinizados e associados a falhas (Figuras 3.7 e 3.8).



Figura 3.6 - Esboço do Corpo Cerrado III, antes do início da lavra, onde estão realçados: em branco o planejamento da lavra; e em vermelho os perfis realizados na porção SW do corpo Cerrado III.



Com o desenvolvimento da lavra, verificou-se que o manto de alteração intempérica sobre o corpo Cerrado III apresenta espessura em torno de 12 m (Figuras 3.9 e 3.10), marcado por minerais típicos (caulinita e illita) e hidrobiotita. O lençol freático oscila em torno de 20m de profundidade. Até este nível, a rocha se apresenta inconsistente permitindo a lavra apenas com utilização de escavadeira hidráulica convencional. A partir daí, a alta coesão da rocha inviabiliza a lavra, apesar da mineralização de vermiculita avançar em profundidade.



Considerando-se as áreas expostas e as amostras coletadas durante o período do mestrado, a partir da caracterização mineralógica da porção lavrada do Corpo Cerrado III pode-se observar que a paragênese encontrada foi transformada por hidrotermalismo. A distribuição da mineralização sugere a existência de uma borda de reação ou de fraqueza que

favoreceu a percolação de soluções hidrotermais principalmentena borda do corpo, ou zona de contato com o biotita gnaisse, hoje caulinizado.

Neste estudo foi possível a individualização de dois litotipos, aos quais foram dadas nomenclaturas em função da paragênese e das rochas ígneas de origem: piroxenito hidrotermalizado e peridotito hidrotermalizado.

O piroxenito hidrotermalizado forma, em toda extensão exposta pela lavra, um envoltório no corpo em contato com a encaixante, seguido pelo peridotito hidrotermalizado. Este pacote se repete para o interior do corpo, em uma zonação ígnea típica.

No Esboço Geológico da Cava (Figura 3.13), observa-se que a mineralização se restringe a uma faixa na borda do corpo, constituída pelo piroxenito hidrotermalizado mineralizado a vermiculita e pelo peridotito hidrotermalizado mineralizado, imediatamente posterior. O restante do corpo é representado pelo piroxenito hidrotermalizado estéril e pelo Peridotito hidrotermalizado estéril, que constitui o núcleo do corpo.

O Corpo Cerrado III apresenta-se levemente dobrado em duas direções: a primeira formou uma sucessão de anticlinal/sinclinal/anticlinal, com direção de eixos NE/SW, que afetou também o biotita gnaisse encaixante (Figuras 3.11 e 3.12). Outra, apenas local, com eixo na direção NW/SE com suave mergulho SE. Ocorrem, ainda, dois importantes falhamentos com direções N20E e N60W. Fora estas falhas maiores, ocorrem ainda falhas menos importante, responsáveis por deslocamento de blocos, além de fraturas menores, as quais, quando próximas ao núcleo do corpo, encontram-se preenchidas por antofilita. Estas fraturas são mais freqüentes e mais abertas próximo à superfície e mais estreitas e raras em profundidade. Este aspecto sugere fraturas por alívio de pressão, quer na época do posicionamento do corpo, quer por efeito da erosão de camadas sobrepostas.



Figura 3.11 - Solo e o biotita gnaisse encaixante, com
bandamento gnáissico típico.Figura 3.12 - Solo e o biotita gnaisse encaixante, com
dobras assimétricas com espessamento apical.



Figura 3.13 - Esboço Geológico da Cava - Porção Leste do Corpo Cerrado III.

Durante a lavra fez-se perfis na região da mina em diferentes épocas de escavação e, para melhor compreensão da distribuição dos tipos litológicos presentes, elaborou-se as seções geológicas esquemáticas SW-NE e NW-SE (Figuras 3.14 e 3.15, respectivamente).

Na seção geológica esquemática SW-NE, compilada em épocas diferentes da lavra, nota-se restos do gnaisse encaixante no topo da intrusão, o piroxenito hidrotermalizado mineralizado ocorrendo nas bordas da seção, seguido pelo peridotito hirotermalizado mineralizado e restos de ambos tipos de rocha, só que estéreis, no centro do corpo.



Figura 3.14 – Seção geológica esquemática SW-NE na área lavrada.

A seção geológica esquemática NW-SE, também compilada em diferentes épocas da lavra, representou uma importante frente de lavra, devido à grande espessura dos tipos litológicos piroxenito hidrotermalizado e peridotito hidrotermalizado, ambos mineralizados. Dentro do peridotito hidrotermalizado ocorre uma porção enriquecida em fragmentos de piroxenito cumulado que será detalhada no item 3.2.1.2.

Ainda referidos na seção geológica esquemática NW-SE, estão o piroxenito hidrotermalizado estéril e o gnaisse encaixante. Pode-se notar também a localização de 04 (quatro) furos de sondagem tricônica, que foram interrompidos ao atingir rocha muito dura, ainda mineralizada.



Figura 3.15 - Seção geológica esquemática NW-SE na área lavrada.

O estudo detalhado dos dois tipos de minério permitiu a seguinte descriminação:

3.2.1.1. Piroxenito Hidrotermalizado

Este litotipo representa o pacote de rochas predominante na porção lavrada do Corpo Cerrado III, especialmente nas partes mais superficiais, grosso modo, entre 2 e 12m de profundidade. Configura-se como um nível de coloração verde a verde amarelado, na superfície, passando a verde escuro, à medida que a rocha encontra-se mais preservada do intemperismo. Rocha, predominantemente de granulação média, apresentando foliação incipiente, conferida pela intercalação de filmes de vermiculita. Ocorrem, ainda, intercalações de faixas compostas essencialmente de hornblenda, com espessuras variando de 50 cm a cerca de 10m, de coloração preta, granulação média e textura equigranular. Normalmente estas intercalações evidenciam ondulações suaves do pacote, que sugerem dobramentos por esforços tectônicos suaves (Figura 3.16) e em outras apenas feições de fluxo magmático – em função de bandamento ígneo ou de posicionamento do corpo (Figura 3.17).



O piroxenito hidrotermalizado está em contato brusco com a encaixante, sendo freqüentes os xenólitos do biotita gnaisse encaixante (Figura 3.18), que não apresenta evidências de ter sido afetado pelo hidrotermalismo.



Figura 3.18 - Biotita gnaisse sendo englobado pelo Piroxenito hidrotermalizado.

O contato do piroxenito hidrotermalizado com o peridotito, subseqüente, é brusco e predominantemente concordante, geralmente marcado por um nível, centimétrico a métrico (Figura 3.19), enriquecido em vermiculita castanha.



Figura 3.19 - Contato do piroxenito ualitizado (1) com o peridotito hidrotermalizado (2) marcado por nível centimétrico a métrico de vermiculita (3).



Figura 3.20 - Nível enriquecido em vermiculita do piroxenito hidrotermalizado (01) e porções do peridotito hidrotermalizado (02).

3.2.1.2. Peridotito Hidrotermalizado

O peridotito hidrotermalizado é subjacente ao piroxenito hidrotermalizado (Figura 3.21), possui granulação grossa e estrutura maciça. Sua coloração geral é cinza esverdeada e torna-se cinza azulada, quando em processo de desagregação no nível de flutuação do lençol freático. Localmente apresenta porção enriquecida em fragmentos que parecem ser do piroxenito cumulado. Estes fragmentos possuem formas arredondadas, às vezes elípticas, e

tamanhos entre 1 e 15 cm de diâmetro (Figura 3.22), nestes locais há enriquecimento de vermiculita, que pode atingir 50% da rocha (Figura 3.23).



Figura 3.21 - Vista de parte da cava da mina do Corpo Cerrado III em Junho de 2005: **01** - Solo; **02** - Biotita Gnaisse; **03** - Piroxenito hidrotermalizado mineralizado; **04** - Peridotito hidrotermalizado, com porção enriquecida em fragmentos do piroxenito cumulado; **05** - Piroxenito hidrotermalizado estéril; **06** - Peridotito hidrotermalizado.



Figura 3.22 - Detalhe da feição nº 04 da Figura 3.19 da parede da cava, mostrando porção do peridotito hidrotermalizado enriquecida com fragmentos do piroxenito cumulado.



Figura 3.23 - Detalhe da Figura 3.20 mostrando o enriquecimento em vermiculita (1) e os fragmentos arredondados de piroxenito cumulado.

Localmente estes fragmentos apresentam halos de alteração para serpentina radial (Figuras 3.24 e 3.25).



Como referido anteriormente, o topo do nível freático varia ao redor de 20m de profundidade, onde o peridotito apresenta filmes milimétricos horizontalizados, de coloração branca. Tais filmes são gerados pela decomposição da rocha e têm composição de sílica amorfa.

Em alguns locais constatou-se a presença de blocos de peridotito hidrotermalizado estéril, não intemperizados, soltos no pacote já em processo de alteração intempérica (Figura 3.26). A rocha nesses blocos tem coloração quase preta, granulação média e estrutura maciça.



Figura 3.26 - Bloco de Peridotito hidrotermalizado não intemperizado no meio do pacote de peridotito intemperizado.

3.2.2. Mineralização de Vermiculita

A mineralização de vermiculita ocorre na borda do corpo, em uma faixa com cerca de 50m de espessura, sugerindo uma zona de maior hidratação. Apresenta teores médios da ordem de 30%, eventualmente atingindo 50% e se prolonga em profundidade pelo menos até 30m, como evidenciado por perfurações (Figuras 3.27 e 3.28), ou até onde se tem informação de sondagem.



O piroxenito hidrotermalizado contém teores médios de 10%, podendo chegar, localmente, a 50% de vermiculita, que ocorre de três formas diferentes:

- ✓ Filmes milimétricos de coloração castanha a cinza e granulação fina, subordinados ao bandamento ígneo;
- ✓ Veios pegmatóides métricos discordantes, onde a vermiculita possui granulação grosseira, coloração cinza escura, sem orientação preferencial;
- Níveis centimétricos a métricos no contato com o peridotito, com vermiculita castanha e grossa.

O peridotito hidrotermalizado é o principal litotipo mineralizado, com teores médios de de 30%, localmente 70%. A vermiculita ocorre em palhetas grossas uniformemente disseminadas.

Considerando-se as classificações mundiais utilizadas para nomear depósitos de minério de vermiculita, esta mina de Goiás poderia pertencer: ao Grupo 1 – segundo Borovikov (1962 *in* Hindman, 1992) e Basset (1963 *in* De la Calle & Suquet, 1988) – para depósitos associados a rochas máficas e ultramáficas; ou ao Tipo 2 – descrito por Bush (1976 *in* Gosen *et al.*, 2002), para depósitos associados a intrusões ultramáficas pequenas a grandes, não zonadas, cortadas por pegmatitos, rochas graníticas ou sieníticas.

3.2.3. Beneficiamento da Vermiculita de Sanclerlândia

O processo de beneficiamento da vermiculita da Brasil Minérios pode ser considerado misto, com etapa úmida (Circuito de Deslamagem e Classificação) e etapas secas (Circuito de Secagem e Circuito de Classificação e Concentração a Seco). As Figuras 3.29 e 3.30 ilustram a 1^a etapa do processo de beneficiamento e os fluxogramas esquemáticos do circuito completo de tratamento são mostrados nas Figuras 3.31, 3.32 e 3.34.



No balanço de massa da indústria no ano de 2004, obteve-se a seguinte distribuição:

➢Alimentação: 8606t a 31,10% vermiculita, assim distribuída: Large – 2,32%; Fino+Médio – 17,44% e superfino – 63,78%;

≻Concentrados: Médio – 145t a 94,0% vermiculita; Fino – 572t a 89,5% de vermiculita; Superfino – 306t a 88,5% de vermiculita;

≻Recuperação em Massa: 65,95%;

≻Recuperação da Vermiculita: 79,77%



Figura 3.31 - Processo de Beneficiamento - Circuito de Deslamagem e Classificação a Úmido



Figura 3.32 - Processo de Beneficiamento - Circuito de Secagem

As Figuras 3.33 e 3.34 ilustram o Circuito de Secagem.





Figura 3.35 - Processo de Beneficiamento - Circuito de Classificação do Concentrado

As Figuras 3.36 e 3.37 ilustram o circuito de Classificação do Concentrado, com classificadores pneumáticos (winnovers) com diferentes granulometrias de corte.



Figura 3.36 - Winnover Médio – para classificação, por tamanho, do concentrado de vermiculita crua. Figura 3.37 - Etapa final – ensacamento dos concentrados de vermiculita crua em "big bags".

A etapa seguinte é a expansão dos concentrados de vermiculita crua, para atender especificação de determinados clientes. Este estágio é realizado em forno vertical a gás (Figuras 3.38 e 3.39) a uma temperatura média de 800°C, em que a vermiculita é alimentada no alto e coletada embaixo do forno, em uma queda de cerca de 6 segundos, o que é suficiente para promover sua esfoliação ou expansão.



Figura 3.38 - Forno de Expansão



Figura 3.39 - Forno de expansão à esquerda, vermiculita expandida ensacada e ciclone à direita.

4. Metodologia de Trabalho

4.1. Amostragem

As amostragens foram realizadas diretamente nas frentes de lavra (código CIII), durante seu desenvolvimento nos anos de 2004 a 2006 e complementadas por dois furos de sondagem rotativa a diamante (FS01 e FS02), inclinados 60°, executados em 2004 por FURNAS. As perfurações atingiram rocha dura, por volta de 32 m de profundidade, quando interromperam os furos por motivos técnicos.

Em 2006, a Brasil Minérios Ltda. desenvolveu uma campanha expedita de com 08 (oito) furos de sondagem rotativa tricônica. Destes furos, amostrou-se apenas o FS05 e os rejeitos de expansão em laboratório do FS03.

Durante o período do mestrado, foram ainda estudados diversos produtos coletados em diferentes pontos da usina industrial de beneficiamento da Brasil Minérios (USI).

Para efeito de comparação, também foram estudadas palhetas de vermiculita do depósito de Catalão (CT) e de flogopita (FL-Eucatex) e vermiculita (VE – Eucatex) da jazida de Paulistana – PI.

O resumo dos tipos de amostras coletadas e os códigos de identificação encontram-se na Tabela 4.1.

Local de Coleta	Código	Quantidade	Data			
Mina	CIII	40	2004-2006			
Usina Industrial	USI	13	2004-2006			
Euros do Sondogom o Diamonto	FS01	18	2004			
Fulos de Sondagem a Diamante	FS02	27	2004			
Euros de Sondagem Tricônica	FS03	14				
Fulos de Sondagem Friconica	FS05	13				
Conc. Vermiculita de Catalão	VE-CT	1	2006			
Conc. Vermiculita de Paulistana	VE-PI	1				
Flogopita de Catalão	FL-PI	1				
Total		128	2004-2006			

Tabela 4.1 - Quantitativo das Amostras Coletadas e Respectivos Códigos.

4.2. Técnicas Analíticas Utilizadas

4.2.1. Difração de Raios-X

A técnica da difração de raios-X, inicialmente utilizada apenas para determinação do arranjo cristalográfico dos minerais, tornou-se uma ferramenta essencial para a identificação dos argilominerais, em função da dificuldade de identificação de tão finas partículas (<2 micrometros) por meios óticos usuais (olho nú, lupa binocular e microscópio ótico).

Por outro lado, mesmo minerais com palhetas muitas vezes centimétricas como a vermiculita, flogopita e biotita não podem ser identificadas por métodos exclusivamente óticos, como visto no Capítulo 2. Para a individualização destes filossilicatos a difração de raios-X é a principal ferramenta, por ser um método rápido e relativamente barato, ao lado da caracterização fisíca (esfoliação) e química (análise dos teores de álcalis e de alumínio) das palhetas.

As análises foram realizadas no Laboratório de Difração de Raios-X do Laboratório de Mecânica das Rochas da Divisão de Geotecnia de FURNAS (LABS.C - DCT.C), em um difratômetro marca Siemens, modelo D5000. As amostras foram analisadas sob voltagem 40KV e amperagem de 40mA, em sistema $\theta/2\theta$, com velocidade de varredura de 0,05°/seg, de 2° a 70° 2 θ . A fonte de energia é um filamento de tungstênio (catodo) e o tubo de raios-X é de cobre (anodo), cujos comprimentos de onda (λ) são: K α 1,5418 Å e K β_1 1,3922 Å.

As interpretações foram realizadas em computador, acoplado ao difratômetro, utilizando-se software EVA, versão 5 de 1997, com banco de dados de 1998, contendo cerca de 117 mil fichas, entre minerais, cimento e material cerâmico.

A preparação das primeiras amostras – produtos da Usina Industrial – seguiu o procedimento padrão para difração de raios-X de argilominerais: secagem ao ar, desagregação com o uso de gral de ágata até obtenção de 100% do material passante na peneira de 44 micrometros. A amostra (Integral) colocada em suporte metálico foi analisada por difração de raios-X para caracterização mineralógica das rochas.

Para melhor caracterização dos filossilicatos, foi feita a montagem, em vidro, de 03 lâminas orientadas do material decantado por sedimentação em coluna. As lâminas foram destinadas a análises ao Natural; uma após solvatação com glicerol – "Glicerinada" e outra após calcinação a 550°C – Calcinada.

Como a vermiculita da Jazida Cerrado III estava apresentando comportamento anômalo, sem mostrar qualquer expansão do espaçamento *d* com a solvatação com glicerol a

frio, optou-se pela colocação do dessecador sobre chapa elétrica a 50°C, por 12 horas. Este procedimento visou garantir a completa saturação da atmosfera interna do mesmo e assim, promover a expansão da vermiculita. Após a retirada das amostras do dessecador, as mesmas foram levadas imediatamente ao Difratômetro de Raios-X para análise.



Figura 4.1 - Preparação das Amostras para DRX.

4.2.2. Microscopia Ótica

A observação das amostras foi realizada em estereomicroscópio da marca Wild, modelo M38, com aumentos de 6,4; 16 e 40 vezes. Já o estudo de microscopia ótica foi realizado em lâminas delgadas sob luz transmitida em microscópio ZEISS, modelo Axioskop 40, com aumento máximo de 1000 vezes. Utilizou-se para captura de imagens o software Leica Qwin V3.2, do Laboratório de Microscopia Ótica do Laboratório de Mecânica das Rochas da Divisão de Geotecnia de FURNAS (LABS.C - DCT.C).

As lâminas delgadas foram impregnadas com resina Epofix da Struers e, mesmo assim, houve muita dificuldade e muita perda de material, durante sua confecção, em função da extrema facilidade de expansão da vermiculita ao ser molhada durante as fases de desbaste da lâmina. Por este motivo, não se fez polimento das mesmas, para observação dos minerais opacos. Para permitir o desbaste da lâmina, optou-se por confeccionar briquetes com pequenos fragmentos de rocha totalmente imersos na resina (Figura 4.2), de modo a permitir a completa penetração da resina epoxílica e consolidação da rocha.



Figura 4.2 - Briquetes das contra-provas das lâminas delgadas.

Com esse procedimento, foi possível a confecção de lâminas para identificação mineralógica e para observação do modo de ocorrência dos minerais e um pouco da textura, porém a quantificação de seus componentes ficou extremamente comprometida e, por este motivo, será dada uma abordagem em termos semiquantitativos.

4.2.3. Microscopia Eletrônica de Varredura (MEV)

A Microscopia Eletrônica de Varredura foi utilizada em amostras selecionadas, de modo a melhorar a compreensão da forma de ocorrência, textura e inter-relações (intercrescimentos, transformações, etc.) de alguns minerais. Isto é possível em função da possibilidade fornecida pelo microscópio eletrônico de varredura (MEV) de observação e análise da superfície de amostras espessas através de imagens tridimensionais, quando em amostras de fratura ou naturais, associada à alta resolução que pode ser atingida, atualmente da ordem de 30 Å, e à grande profundidade de foco, da ordem de 300 vezes melhor que a do

microscópio ótico.

O microscópio eletrônico de varredura (MEV) do Laboratório de Mecânica das Rochas de FURNAS é da marca Leica, modelo S440i – 1995, de alto vácuo, com EDS da Oxford. Algumas análises foram relaizadas no Laboratório de Balística da Polícia Federal de Brasília, através de um MEV, marca FEI, modelo Quanta 200, de alto e baixo vácuo com EDS e WDS da Oxford. Para realização das análises, durante o mestrado, foram utilizados os detectores acoplados ao MEV:

- Elétrons secundários (SE): para formação imagens e informações topológicas morfologia dos minerais;
- Elétrons Retroespalhados (BSE): para identificação das diferentes fases presentes através de tons de cinza e informações sobre o número atômico médio das fases;
- Raios X: detecção das informações fornecidas pela técnica da espectrometria por energia dispersiva de Raios-X – EDS – para análise qualitativa e avaliação semiquantitativa dos elementos químicos presentes – microanálise – de forma rápida e simultânea à observação das imagens.
- Raios X no MEV do Laboratório de Balística do DPF de BSB, foram realizadas algumas análises por WDS, para quantificação mais precisa dos elementos químicos presentes.

As amostras analisadas ao microscópio eletrônico de varredura necessitaram de preparação prévia adequada, por serem não-condutoras de elétrons. Para permitir a condutibilidade elétrica, as amostras receberam metalização com uma camada de ouro e foram aterradas, ao porta-amostra de alumínio, com tinta de prata formando assim um circuito fechado de energia.

As amostras foram preparadas, predominantemente em fragmentos de rocha ricos em palhetas de vermiculita (CIII 37 e CIII 38), fixados em duas direções: perpendicular e paralela à seção basal das palhetas, mesmo quando em pseudomorfos a partir de anfibólios. Apenas a amostra CIII 31, que representa o nódulo do piroxenito cumulado com borda de alteração para serpentina, foi analisada sob a forma de lâmina delgada.

Para efeito de comparação, foram analisadas também, palhetas puras da vermiculita dos depósitos de Paulistana-PI e Catalão-GO.

4.2.4. Análise Química

A análises químicas foram realizadas nos laboratórios da Divisão de Química da Superintendência de Geologia e Mineração do Estado de Goiás (SGM), por dois métodos diferentes, em função dos compostos solicitados:

- Via Úmida ou Convencional: para análise de Si, Fe, P e Perda ao Fogo;
- Absorção Atômica: para análise de Ca, Mg, Al, K, Na, Fe, Cr e Ti.

A preparação das amostras constou de pulverização em moinho orbital, ou de panela, seguida por ataque químico clássico para promoção da "abertura" da amostra e subseqüente análise.

As amostras selecionadas para análise obedeceram a diferentes critérios, em função dos objetivos esperados:

- Para composição de amostra representativa "bulk" do Peridotito hidrotermalizado mineralizado: FS01-14; FS01-15; FS02-25 e FS02-26;
- Para composição de amostra representativa "bulk" do Peridotito hidrotermalizado "pobre" em vermiculita;
- Piroxenito hidrotermalizado: CIII 37;
- Piroxenito hidrotermalizado "pobre" em vermiculita: CIII 25;
- Palhetas dos diferentes litotipos identificados acima CIII 23, CIII 37 e CIII 38 de modo a se verificar a composição das mesmas, já que não foi possível a utilização da microssonda eletrônica.

5. Caracterização Mineralógica do Depósito Cerrado III

Como explicado no Capítulo 1 desta dissertação, um dos principais objetivos deste estudo foi o aprimoramento da técnica de identificação de argilominerais. Este fato, aliado à grande dificuldade de caracterização da vermiculita apenas por meios óticos, fez da difratometria de raios-X a principal ferramenta de caracterização mineralógica da jazida Cerrado III.

5.1. Difração de Raios-X

5.1.1. Amostras das Frentes de Lavra e das Sondagens

A paragênese mineral encontrada na jazida Cerrado III através, principalmente, da técnica de difratometria de raios-X, está resumida na Tabela 5.1, com uma avaliação comparativa em diferentes profundidades do perfil. Abaixo do perfil de alteração, porém, não foi fornecida a profundidade, uma vez que há alternância freqüente entre o piroxenito e o Peridotito hidrotermalizados.



OBS: M - constituinte maior (principal); m - constituinte menor (subordinado); T - constituinte traço.





Os argilominerais presentes no horizonte de solo em processo de laterização representam uma evolução comum de solo de regiões de clima tropical, com alternância de períodos chuvosos e períodos secos. A saponita (6MgO.67Al₂O₃.7SiO2.2H₂O) é um argilomineral 2:1, típico de estágios iniciais de evolução meteórica de rochas ricas em magnésio.

O estágio final de formação do solo encontrado nesta área é representado por: hidróxidos de alumínio – gibbsita (Al (OH)₃), processo denominado alitização; hidróxidos de ferro - goethita (FeO.(OH).nH₂O), processo denominado ferralitização e pela presença de sílica sob a forma de "box works". O incomum é a presença de grandes palhetas preservadas de vermiculita (2:1) dispersas neste solo.

A olivina, identificada por difração de raios-X, no depósito de vermiculita do Cerrado III foi a forsterita (Mg₂SiO₄). Os anfibólios identificados neste estudo pertencem a dois sub-grupos: Antofilita-Cummingtonita (Ca+Na≅0) e Anfibólios Cálcicos (Ca.>Na).

Para compreenção da constituição dos litotipos existentes no corpo Cerrado III, selecionou-se algunas amostras típicas em diferentes etapas de alteração intempérica e hidrotermal. Para sua descrição por difração de raios-X, são fornecidas avaliações comparativas dos minerais identificados (Tabela 5.2), conforme a convenção: M - constituinte maior (principal); m - constituinte menor (subordinado); T - constituinte traço.

Figuras	Ve	Та	Se	Anf	Sp	Fo	Px	Int	Il	K	Hm	Go	Gb
5.1	М	m	-	-	-	-	-		-	m	Т	m	m
5.2	М	-	-	Т	Т	-	-	Т	-	-	-	-	Т
5.3	М	m	-	Т	-	-	-	Т	-	m	-	-	-
5.4	m	-	-	Т	Т	-	Т	-	-	-	-	-	-
5.5	М	М	-	М	-	-	-	Т	Т	-	-	-	-
5.6	М	-	-	М	Т	-	М	-	-	-	-	-	-
5.7	Т	-	-	М	-	-	m	-	-	-	-	-	-
5.8	М	-	-	М	-	-	-	-	-	-	-	-	-
5.9	М	m	Т	Т	Т	-	-	Т	-	-	-	-	-
5.10	М	Т	М	-	Т	-	-	Т	-	-	-	-	-
5.11	М	Т	m	-	Т	m	-	-	-	-	-	-	-

Abreviaturas: Ve - vermiculita; Ta - talco; Se - serpentina; Anf - anfibólios; Sp - saponita; Fo – forsterita; Px – piroxênios; Hid – hidrobiotita; Int – interestratificado não identificado; Il – illita; K – caulinita; Hm – hematita; Go – goethita; Gb – gibbsita.

Tabela 5.2 - Resumo da mineralogia indicada por difratometria de raios-X em amostras dos intervalos expostos na Tabela 5.1


Figura 5.1 - Faixa de solo do furo 01 de sondagem rotativa a diamante (FS-01).



Figura 5.2 - Faixa de solo do furo 02 de sondagem rotativa a diamante (FS-02).



Figura 5.3 - Faixa do saprolito do furo 01 de sondagem rotativa a diamante (FS-01).



Figura 5.4 - Faixa do saprolito do furo 02 de sondagem rotativa a diamante (FS-02).



Figura 5.5 - Faixa do saprolito inferior do furo 01 de sondagem rotativa a diamante (FS-01).



Figura 5.6 - Faixa do saprolito inferior do furo 02 de sondagem rotativa a diamante (FS-02).



Figura 5.7 - Piroxenito hidrotermalizado pouco mineralizado - não intemperizado.



Figura 5.8 - Piroxenito hidrotermalizado mineralizado - semi-alterado.



Figura 5.9 – Peridotito hidrotermalizado típico, com traços de talco e serpentina.



Figura 5.10 - Peridotito hidrotermalizado - estágio avançado de serpentinização.



Figura 5.11 - Peridotito hidrotermalizado pouco serpentinizado.

Por estes difratogramas, pode-se notar o comportamento um tanto anômalo da vermiculita do corpo Cerrado III, que não expande sob solvatação com glicerol (mesmo a quente) e, muitas vezes não colapsa quando calcinada a 550°C.

O fator que parece influenciar na ausência de colapso de sua estrutura a 550°C é a quantidade de Mg no micro-ambiente, uma vez que este comportamento pode ser facilmente observado em amostras ricas em talco e/ou serpentina. Para verificação das temperaturas de colapso da estrutura da vermiculita, executaram-se vários testes aumentando-se a temperatura de calcinação para 650°C e 750°C, como exposto nas Figuras 5.12 a 5.17. A Tabela 5.3 traz a identificação e classificação das amostras e a mineralogia presente.

Figura	Ident.	Classif.	Ve	Та	Se	Anf	Sap	Fo	Px	Int	Il
5.12	CIII-37	Piroxenito Hidroterm.	m	-	-	М	Т	-	М	Т	-
5.13	CIII-38	Peridotito Hidroterm.	М	Т	m	-	Т	-	-	-	-
5.14	CIII-39	Peridotito Hidroterm.	М	-	Т	-	Т	-	-	Т	-
5.15	CIII-40	Peridotito Hidroterm.	m	Т	m	-	-	m	-	Т	-
5.16	FS01-05	Peridotito Hidroterm.	М	М	-	m	-	-	-	Т	Т
5.17	FS01-11	Peridotito Hidroterm.	М	Т	М	-	Т	-	-	Т	-

Tabela 5.3 - Identificação e Mineralogia das amostras calcinadas a diferentes temperaturas.



Figura 5.12 - Piroxenito hidrotermalizado CIII-37 - Calcinado a diferentes temperaturas.





Figura 5.14- Peridotito hidrotermalizado CIII-39 - Calcinado a diferentes temperaturas.



Figura 5.15 - Peridotito hidrotermalizado (rico em olivina) CIII-40 - Calcinado a diferentes temperaturas.



Figura 5.16 - Peridotito hidrotermalizado (rico em talco) FS01-05 - Calcinado a diferentes temperaturas.



Figura 5.17 - Peridotito hidrotermalizado (rico em serpentina) FS01-11 - Calcinado a diferentes temperaturas.

Outra importante informação obtida durante este estudo foi em relação à presença do interestratificado hidrobiotita. Durante a análise dos difratogramas de diferentes profundidades do furo FS-02, ficou claro que a hidrobiotita ocorre apenas no perfil de intemperismo, como produto de alteração da vermiculita. Isto pode ser verificado na Figura

5.18, que traz o empilhamneto de vários intervalos, até a profundidade de 13m, abaixo do qual a rocha já não está mais intemperizada e desaparece aquele interestratificado.



Figura 5.18 - Análises Acumuladas por Diferentes Profundidades - FS-02.

No piroxenito hidrotermalizado, que possui coloração geral verde claro a escuro e granulometria variando de fina a pegmatóide, foi encontrada uma ocorrência desta rocha, bem preservada, com grandes palhetas de granulação pegmatóide e coloração preta (Figura 5.19). Estas palhetas forneceram difratograma completamente diferente dos demais até então estudados, pois apresenta pico d001 em 10Å, como mostrado nas Figuras 5.20 e 5.21. Apesar das características difratométricas, como este mineral sofre esfoliação sob aquecimento sugere-se, neste mestrado, sua identificação como sendo uma vermiculita anômala. No capítulo 6 - Feições Genéticas da Vermiculita e Características Anômalas do Depósito Cerrado III - sugere-se a necessidade da utilização de diferentes técnicas para auxiliar sua identificação definitiva.



Figura 5.19 - Piroxenito hidrotermalizado mineralizado, com palhetas pegmatóides anômalas.



Figura 5.20 - Análise integral do piroxenito hidrotermalizado, com "vermiculita anômala", com d001=10Å.



Para efeito de comparação dos diferentes tipos de vermiculita que ocorrem no depósito Cerrado III com as que ocorrem nos depósitos de Paulistana-PI e Catalão-GO (Figura 5.22) fez-se difração de raios-X destas últimas (Figuras 5.23 e 5.24).



Figura 5.22 - Vermiculitas de diferentes depósitos brasileiros.



Figura 5.23 - Análises Acumuladas de Paulistana-PI.



Figura 5.24 - Análises Acumuladas Catalão-GO.

Pode-se notar que as vermiculitas de ambos os depósitos não apresentaram expansão sob solvatação com glicerol a quente, e estão associadas à hidrobiotita e que, enquanto a vermiculita de Catalão possui colapso total de sua estrutura a 550°C, o mesmo não acontece com a de Paulistana.

5.1.2. Amostras da Usina e do Laboratório Industrial

		DDODUTO					С	OMPO	SIÇÃO)					
ANO	IDENTIF.	PRODUTO	Ve	Та	Se	Int. Hid	Sp	Anf.	Int.	Fo	Px	Go	Ox. Fe	Qz	
2004	USI - 01	Palhetas do Pré- Concentrado	М	-	-	-	Т	-	-	-	-	-	-	-	
2004	USI - 02	Pesados do Pré- Concentrado	М	m	m	-	Т	М	-	-	М	-	-	-	
2004	USI - 03	Rejeito Leve da Expansão	М	Т	Т	Т	-	-	-	-	-	-	-	-	
2004	USI - 04	Palhetas " <i>in</i> <i>natura</i> " tipo Prêmio	М	-	-	М	-	-	-	-	-	-	-	-	
2005	USI - 05	Concentrado Superfino	М	m	m	Т	-	Т	-	-	-	-	-	-	
2005	USI - 06	Rejeito Pesado - Expansão	m	М	m	-	-	m	-	-	Т	-	-	m	
2005	USI - 07	Rejeito Leve - Expansão	М	Т	Т	-	-	Т	Т	-	-	-	-	-	
2005	USI - 08	Rejeito Pesado - Deslamagem	М	m	-	Т	-	М	-	Т	m	m	m	-	
2005	USI - 09	Concentrado Cru de Vermiculita	М	Т	-	m	-	-	-	-	-	-	-	-	
2005	USI - 10	Rejeito da Expansão	М	Т	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
2005	USI - 11	Rejeito Fino da Expansão	М	m	Т	-	-	m	-	-	-	-	-	-	
2005	USI - 12	Rejeito 3ª Expansão em Laboratório, do Concentrado Industrial Médio	М	m	-	-	Т	Т	-	-	Т	-	-	-	
2005	USI - 13	Vermiculita Expandida Média	М	Т	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	

As amostras de produtos da Usina Industrial, analisadas em diferentes épocas, estão resumidas na Tabela 5.4.

Abreviaturas: **Ve** - vermiculita; **Ta** - talco; **Se** - serpentina; **Anf** - anfibólios; **Sp** - saponita; **Fo** – forsterita; **Px** – piroxênios; **Int. Hid** – interestratificado hidrobiotita; **Int** – interestratificado não identificado; **Ox. Fe** – óxidos de ferro; **Go** – goethita; **Q** – quartzo.

Tabela 5.4 - Resultados da difração de raios-X em diferentes produtos da Usina Industrial.

Dos produtos expostos na tabela anterior, serão apresentados os difratogramas das amostras com identificações USI-06, USI-07, USI-08, USI 09 e USI-13, através das Figuras 5.25 (Integral), 5.26 (Análises Acumuladas), 5.27 (Integral), 5.28 (Análises Acumuladas), 5.29 e 5.30 e 5.31.



Figura 5.25 - Análise Integral da amostra USI-06 - Rejeito Pesado da Expansão.



Figura 5.26 - Análises Acumuladas da amostra USI-06 - Rejeito Pesado da Expansão.



Figura 5.27 - Análise Integral da amostra USI-07 - Rejeito Leve da Expansão.



Figura 5.28 - Análises Acumuladas da amostra USI-07 - Rejeito Leve da Expansão.



Figura 5.29 - Análise Integral da amostra USI-08 - Rejeito Pesado da Deslamagem.





Figura 5.30 - Análises Acumuladas da amostra USI-09 - Concentrado Cru de Vermiculita.

Figura 5.31 - Análise Integral da amostra USI-13 – Concentrado Médio de Vermiculita Expandida.

A observação macroscópica e em estereomicroscópio destes produtos permitiu:

- A compreensão da razão de existir grande quantidade de vermiculita nos rejeitos, onde se constatou que a grande maioria é função da granulometria, pertencente à parte mais fina do Concentrado Superfino (que vai de 1 a 0,5mm) e ao material na granulometria Mícron (<0,5mm), o primeiro com pouco aproveitamento econômico e o último sem qualquer possibilidade de aproveitamento atual;
- Complementar a identificação mineralógica dos rejeitos pesados, pois com a conformação do difratômetro de raios-X do Laboratório de FURNAS tem-se dificuldade em se detectar minerais com densidades elevadas, como a magnetita e ilmenita, que ocorrem como minerais importantes desses rejeitos.

5.2. Análise Química

As análises químicas realizadas dos diferentes tipos de rochas existentes no corpo Cerrado III (Tabela 5.5), mostrando baixos teores de Al₂O₃, K₂O, CaO, Na₂O, Cr₂O₃ e MnO.

TEOR	SiO ₂	TiO ₂	Al ₂ O ₃	Fe ₂ O ₃	MgO	CaO	Na ₂ O	K ₂ O	MnO	P ₂ O ₅	Cr ₂ O ₃	PF	SOMA
ROCHA	%	%	%	%	%	%	%	%	%	%	%	%	%
Piroxenito Uralitizado Mineralizado (CIII - 37)	34,00	1,02	6,80	8,22	19,80	4,58	0,75	0,06	0,09	0,31	0,100	15,90	91,63
Piroxenito Uralitizado Estéril	34,70	0,78	2,46	3,36	17,50	10,90	1,76	0,29	0,12	0,30	0,034	2,24	74,44
Peridotito Uralitizado Mineralizado (CIII - 38)	35,60	0,82	2,08	9,44	22,40	0,50	0,77	0,03	0,15	0,17	0,190	15,40	87,55
Peridotito Uralitizado Estéril	35,70	0,30	0,99	9,50	28,10	2,15	0,78	0,03	0,14	0,30	0,051	13,10	91,14
Piroxenito Uralitizado Anômalo (CIII-23)	37,70	1,45	7,93	2,70	15,10	1,46	1,02	7,95	0,07	0,37	0,340	2,17	78,26

Tabela 5.5 - Composição das Rochas Máfico-Ultramáficas do Corpo Cerrado III.

Para efeitos comparativos, relaciona-se os teores de concentrados dos principais depósitos brasileiros e alguns depósitos mundiais conhecidos (Tabela 5.6). Onde pode-se notar que os teores de SiO₂ e MgO possuem patamares semelhantes para todos os depósitos, independente da origem, enquanto o grande diferencial entre os dois grupos com origens diferentes são os teores de K₂O. Nos depósitos de vermiculita originada a paritr de flogopita os teores de K₂O variam de 0,50 a 0,11%, enquanto que nos depósitos com vermiculita formada a partir de anfibólios estes teores variam de 0,05 a 0,07%.

Origem	Vermic	culitas deriv	vadas de flog	opita por inter	nperismo - te	ores (%)	A partir de ar	nfibólios (%)
Depósitos/ Minas	Catalão (1)	Catalão (1)	Brumado (1)	Paulistana (2)	Palabora (1)	Palabora (2)	Cerrado III (Conc. Bulk) (3)	Bohemian Massif (4)
SiO ₂	36,41	28,26	37,10	45,10	44,40	39,37	37,45	$36{,}03\pm0{,}6$
TiO ₂	2,73	7,86	0,33	0,70	1,04	1,25	2,05	$1,25 \pm 0,22$
Al ₂ O ₃	16,25	11,49	19,17	10,20	15,05	12,08	10,52	$14,1\pm\ 0,9$
Fe ₂ O ₃	11,31	20,86	5,14	5,80	4,15	5,45	6,60	9,28
FeO	0,30	0,13	0,80	Х	0,47	1,17	Х	0,45
P_2O_5	ND	5,76	ND	Х	0,09	Х	Х	Х
Cr ₂ O ₃	х	х	Х	х	х	х	Х	$0,\!09\pm0,\!06$
MnO	Т	Т	Т	х	Т	0,30	Т	$0,\!04\pm0,\!02$
NiO	ND	ND	Х	Х	Х	Х	Х	Х
MgO	18,51	6,99	22,98	19,20	23,07	23,37	22,67	$23,3 \pm 0,80$
CaO	0,59	2,70	2,04	3,80	1,27	1,46	0,38	$0,\!22\pm0,\!15$
Na ₂ O	0,10	1,36	1,35	0,10	0,73	0,8	0,31	0,02
K ₂ O	6,78	7,11	5,47	0,50	2,80	2,46	0,05	$0,\!07\pm0,\!04$
H ₂ O (PF)	7,30	8,12	5,90	10,20	7,10	11,2	17,78	Х
SOMA	100,28	100,64	100,28	95,60	100,17	98,91	97,87	Х

Fontes: (1) Souza Santos (1992); (2) Hindman (1992); (3) Brasil Minérios (média 2003-2005); (4) Götzinger, por microssonda (1987).

Tabela 5.6 – Composição de Concentrados de Vermiculita de Diferentes Depósitos no Brasil e no Mundo.

Como não foi possível a análise da vermiculita por métodos analíticos mais apurados como microssonda eletrônica (explicado no capítulo 4), ou por WDS (com padrões mais adequados) no MEV, fêz-se análises químicas apenas das palhetas de vermiculita, por Absorção Atômica e Via Úmida (Tabela 5.7). Com os teores obtidos, calculou-se a fórmula estrutural das vermiculitas de cada tipo de minério do depósito Cerrado III (Tabela 5.8) em comparação com outros depósitos conhecidos no mundo.

PALHETAS	SiO ₂ %	TiO ₂ %	Al ₂ O ₃ %	Fe ₂ O ₃ %	MgO %	CaO %	Na ₂ O %	K2O %	MnO %	PF %	SOMA %
Piroxenito Uralitizado (PALHETAS da CIII - 37)	33,60	1,46	1,93	5,85	17,70	0,35	0,14	0,03	0,09	20,30	81,45
Peridotito Uralitizado (PALHETAS da CIII - 38)	33,40	1,25	8,70	5,85	19,50	0,24	0,35	0,03	0,15	19,50	88,97

Tabela 5.7 - Composição das Palhetas de Vermiculita a partir da Geoquímica (AA e VU).

Vermiculitas	Si	Al	Al (T)	Al (0)	Ti	Fe3	Fe2	Mg	Mn	Ca	Na	K	Oct.	Mg Interc.	Mg (O)	Ba
Palhetas CIII-37	5,78 6	2,626	2,214	0,41 2	0,181	0,782	0,148	4,641	0,011	0,063	0,042	0,000	6,177	0,177	4,464	х
Palhetas CIII-38	5,72 3	2,689	2,277	0,41 2	0,192	0,988	0,173	6,459	0,027	0,053	0,08	0,027	10,27	4,271	2,188	x
Santa Otalla (1)	5,44 0	2,680	2,560	0,12 0	0,160	0,480	0,060	5,960	х	0,040	х	х	6,000	0,780	5,180	х
Llano (2)	5,56 0	2,840	2,440	0,40 0	0,040	0,020	х	5,880	с	х	х	х	6,340	х	5,880	0,9
Malawi (2)	5,78 0	х	2,080	х	0,120	1,060	х	х	0,020	0,600	х	0,100	6,020	х	5,060	х
(1) André (1972	in De l	la Calle	& Suqu	et, 1988)		(2) Norr	ish (197	3 <i>in</i> De l	a Calle a	& Suque	, 1988)				

(1) André (1972 *in* De la Calle & Suquet, 1988)

5.3. Microscopia Ótica

A microscopia ótica permitiu, além da verificação das feições texturais, a complementação da caracterização mineralógica pela difração de raios-X, mostrando a seguinte paragênese:

> Piroxenito hidrotermalizado: vermiculita; hornblenda comum; pargasita rica em Mg; actinolita, antofilita (principalmente em veios pegmatóides); clino e

Tabela 5.8 - Fórmula Estrutural das vermiculitas do Cerrado III, a partir da Geoquímica em palhetas puras, em comparação com outras conhecidas no mundo.

ortopiroxênios; serpentina; talco; opacos (como inclusões dentro da vermiculita e de anfibólios); além de titanita, apatita e carbonato, como acessórios;

Peridotito hidrotermalizado: vermiculita; hornblenda; olivina; talco; serpentina; clorita (como alteração da vermiculita); carbonato e opacos (como inclusões dentro da vermiculita e de anfibólios).

5.3.1. Piroxenito hidrotermalizado

O piroxenito hidrotermalizado é geralmente granular-hipidiomórfico, sem qualquer orientação preferencial dos minerais, tem coloração verde claro a verde amarelado granulação fina, com algumas porções pegmatóides (Figura 5.32 e 5.33). Consiste predominantemente de vermiculita 10-50%, anfibólios 20-50%, talco cerca de 10%, piroxênios (orto e clinopiroxênios) 5-25%, opacos, apatita e titanita como acessórios. Ocorrem ainda carbonatos como alteração de anfibólios e como produto final da alteração das olivinas; além de clorita como alteração da vermiculita.



A hornblenda comum ocorre como grandes cristais com pleocroísmo forte variando de verde escuro a amarelado claro, 2V em torno de 50° e sinal ótico negativo, às vezes chegando a Mg-hornblenda. Ocorre ainda outro anfibólio, incolor a ligeiramente esverdeado ou verde azulado ao microscópio, com 2V em torno de 70° e sinal ótico positivo, típicos da pargasita rica em Mg. A actinolita, ao microscópio, apresenta-se verde claro a incolor, 2V em

torno de 55° e ângulo de extinção em torno de 20°. Existe também o anfibólio fibroso, quase incolor e baixa birrefringência, provavelmente antofilita (identificação por DRX).

As hornblendas formaram-se provavelmente a partir do clinopiroxênio augita. Nos estágios iniciais a alteração pode ser acompanhada por uma despigmentação parcial do cristal de augita resultando na formação de áreas "manchadas" de piroxênio incolor ao microscópio, intercalado com pequenas placas de anfibólio, como mostrado nas Figuras 5.34 e 5.35 e 5.36.



Figura 5.34 - CIII - 37a - grandes cristais de piroxênio (1), zona de transição para anfibólio (2) e vermiculita (3) formada a partir do anfibólio. N //.



Figura 5.35 - CIII - 37a - mesmas feições da figura anterior. N X.



Figura 5.36 - CIII - 24: Piroxênio (1) (baixa birrefringência) quase totalmente alterado para anfibólio (2). N X.

Os anfibólios alteram-se para carbonato como mostrado nas Figuras 5.37 e 5.38.



Figura 5.37 - CIII - 34b: Carbonatos (1) e anfibólios (2) com inclusões de opacos provavelmente derivados das inclusões existentes no clinopiroxênio original. N //.



Figura 5.38 - CIII - 34b: Mesma fotomicrografia anterior com N X.

Como mostrado nas Figuras 5.32 e 5.33, os anfibólios também se alteram diretamente para vermiculita e neste processo de transformação parece haver perda de parte do ferro, o qual fica, muitas vezes, exsolvido nos cristais dos anfibólios nas bordas da

vermiculita sob a forma de hematita (Figuras 5.39 e 5.40). Também nos anfibólios fibrosos foi constatada a transformação para vermiculita, como na Figura 5.41.



Figura 5.39 - Amostra CIII-37c, mostrando um grande cristal de anfibólio (1) alterando-se para vermiculita (2) nas bordas e exsolução de ferro sob a forma de hematita (3) no processo de transformação. N //.



Figura 5.40 - Amostra CIII-37c: mesma fotomicrografia anterior, com os N X.



Figura 5.41 - Amostra FS01-17: anfibólios fibrosos (1) transformando-se para vermiculita (2) e talco (3).N X.

A vermiculita, por sua vez, apresenta incipiente estágio de cloritização, como mostrado nas Figuras 5.42 e 5.43.



Figura 5.42 - Amostra FS01-17: palheta de vermiculita (1), em processo inicial de cloritização (2) e aparentemente com fibras reliquiares de anfibólio (3). Nota-se material opaco (4), provavelmente derivado de inclusões existentes no clinopiroxênio original. N //.



Figura 5.43 - Amostra FS01-17: palheta de vermiculita (1), em processo inicial de cloritização (2) e aparentemente com fibras reliquiares de anfibólio fibroso (3). Nota-se a grande quantidade de material opaco exsolvido (4). N //.

Em amostra bem preservada do Piroxenito hidrotermalizado, foram identificados orto e clinopiroxênios, além da hornblenda, pargasita e vermiculita. Em alguns pontos da lâmina esta última às vezes parece estar em equilíbrio com os outros minerais (Figura 5.44 e 5.45), porém em outros o anfibólio parece estar em desequilíbio, desestruturando-se para formar a vermiculita (Figura 5.46 e 5.47).



Figura 5.44 - CIII - 23b: anfibólio (1), piroxênio (2) e vermiculita (3) em equilíbrio. N//.



Figura 5.45 - CIII - 23b: anfibólio (1) em equilíbrio com Piroxênio (2) (baixa birrefringência) e com a vermiculita (3). N X.



Figura 5.46 - CIII - 23b: anfibólio (1), piroxênio (2) e vermiculita (3). N //.



Figura 5.47 - CIII - 23b: anfibólio se desestabilizando nas bordas e nas zonas de fraqueza (1), piroxênio (2) e vermiculita (3). N X.

5.3.2. Peridotito hidrotermalizado

O Peridotito hidrotermalizado ocorre com textura também granular-hipidiomórfica, geralmente sem qualquer orientação preferencial dos cristais, coloração cinza esverdeado claro a amarelado, dependendo do grau de alteração intempérica, e granulação média a grosseira (Figuras 5.48 e 5.49). O processo hidrotermal mascarou as feições ígneas originais, porém pode-se sugerir que a vermiculita ocorre como substituição do anfibólio, formado a partir do piroxênio original intercumulus e a olivina, ainda preservada, seria a fase cumulus. O Peridotito hidrotermalizado é a principal fonte do minério, portanto a sua composição mineralógica é basicamente de vermiculita (50 a 70%), seguida por anfibólios (5-25%), olivina (10-40%) talco (10%), serpentina (5-10%), opacos (5%), carbonato (<5%). Saponita e argilomineral interestratificado (não-identificado) como produtos de alteração intempérica.



Neste litotipo os anfibólios identificados foram igualmente: hornblendas (comum, rica em Mg e pargasita). Por difração de raios-X identificou-se ainda: actinolita, tremolita e antofilita. A olivina, identificada por DRX como forsterita, ocorre muito fraturada, com preenchimento das fraturas por opacos e serpentina. Além de ortopiroxênio e anfibólio, intimamente associados à olivina bem preservada, ocorrem talco, vermiculita e carbonato (Figuras 5.50 a 5.56). Esta associação sugere ação de líquidos hidrotermais. O carbonato ocorre, tanto bem cristalizado (Figura 57), quanto como massas microcristalinas, sugerindo duas gerações deste mineral.



Figura 5.50 - Amostra FS01-18 (30m profundidade): grandes cristais de olivina (1) fraturada, com preenchimento de serpentina (2), associada a vermiculita (3) e anfibólio contendo inclusões de opacos (4). N //.



Figura 5.51 - Amostra FS01-18 (30m profundidade): mesma amostra anterior, com os N X.



Figura 5.52 - Amostra CIII-40: piroxênio (ortopiroxênio) (1) fraturado associado a anfibólio (2) e talco (3). N X.



Figura 5.53 - Amostra CIII-40: Grande cristal de olivina (como fase cumulus original) com serpentinização incipiente (1) ao lado de grandes lamelas de talco (2) e vermiculita (3). N //.



Figura 5.54 - Amostra CIII-40: mesma amostra anterior com N X.



Figura 5.55 - Amostra CIII-40: Mesma amostra, com fotomicrografia em posição imediatamente a sul da anterior, onde se pode ver parte da olivina (1) ao lado das lamelas de talco (2) e grande palheta de vermiculita com inclusões de opacos (3) e cloritização nas bordas. Polarizadores descruzados.



Figura 5.56 - Amostra CIII-40: mesma amostra anterior, com N X.



Figura 5.57 - Amostra CIII-40 - mesma amostra anterior, com grandes lamelas de vemiculita (1) alterando-se para clorita (3) e presença de carbonato bem cristalizado (3). N X.

A vermiculita, frequentemente, apresenta exsoluções totalmente opacas ou em finas "escamas" translúcidas de coloração marrom claro, segundo os seus planos de clivagem (Figuras 5.58 e 5.59). Essas inclusões foram identificadas por MEV e MSE como sendo ilmenita.



Figuras 5.58 - CIII - 38: vermiculita (1), com inclusões de ilmenita (2) segundo os seus planos de clivagem, e apresentando início de alteração para clorita (3). N X.



Figura 5.59 - CIII - 38: vermiculita (1) com inclusões de ilmenita (2) segundo os seus planos de clivagem e apresentando início de alteração para clorita (3). N X.

Algumas vezes essas exsoluções se concentram em aglomerados, geralmente no centro do cristal de vermiculita, como na Figura 5.60.



Figura 5.60 - CIII - 33: vermiculita (1) com inclusões de ilmenita (2) segundo os planos de clivagem e apresentando início de alteração para clorita (3). Polarizadores parcialmente cruzados.

5.3.3. Porção Enriquecida em Piroxenito Cumulado

Como já foi mencionado no Capítulo 3, dentro do pacote de peritotito hidrotermalizado ocorre uma porção com grandes fragmentos arredondados do piroxenito cumulado. Nos fragmentos arredondados mais preservados foram identificados orto e clinopiroxênios, além de anfibólio (hornblenda comum e pargasita) (Figuras 5.61 e 5.62 e 5.63), enquanto os intemperizados contêm apenas talco e serpentina (Figura 5.64). Em alguns locais das frentes de lavra estes fragmentos apresentam auréola de alteração (Figura 5.65) para carbonato, serpentina e talco, além de minerais opacos identificados como muma mistura de ilmenita, hematita e magnetita (às vezes portadora de cromo) em identificações realizadas por DRX e MEV.


Figura 5.61 - Amostra CIII-34a: clinopiroxênio microfraturado (1), com borda de alteração para serpentina (2). NX.





Figura 5.64 - Amostra CIII-34**c:** presença de carbonatos e anfibólio, como produtos de alteração do piroxenito original. N X.



Figura 5.65 - Amostra CIII-34a: foto tirada em lupa binocular, mostrando a estrutura da auréola de alteração para serpentina do piroxênio. O mineral preto preenchendo fraturas foi identificado por DRX e MEV como sendo ilmenita.

5.4. Microscopia Eletrônica de Varredura (MEV)

As imagens foram obtidas utilizando conjuntamente os detectores de elétrons secundários (SE) e os de elétrons retroespalhados (QBSE), e as microanálises, foram realizadas utilizando-se o espectrômetro por energia dispersiva de raios-X (EDS).

As observações por microscopia eletrônica de varredura contribuíram para confirmação dos baixos teores de potássio nas palhetas de vermiculita e o caráter homogêneo das palhetas, através de obtenção de vários espectros em diferentes amostras (Figuras 5.66 a 5.73).

Auxiliaram na identificação de várias fases minerais (Figuras 5.70, 5.72 e 5.73), além da verificação de texturas de alteração. As análises por MEV identificaram o carbonato (Figuras 5.75 a 5.77), presente muitas vezes em dimensões submicroscópicas.

Abaixo serão apresentadas as imagens obtidas nas amostras de rocha em quebras de fraturas, analisadas com diferentes aumentos e os respectivos espectros das microanálises. Deve-se ressaltar que estas amostras foram metalizadas com ouro, motivo pelo qual este elemento sempre aparece de forma importante nos espectros.



Para confirmar a composição das vermiculitas, fez-se análises diretamente sobre as seções basais da vermiculita da amostra CIII - 37 (Figura 5.67).



Figura 5.67 - Amostra CIII – 37: Piroxenito hidrotermalizado: seção basal da vermiculita. Aumento 100x.

O mesmo procedimento foi realizado com as amostras do Peridotito hidrotermalizado, mostrado nas Figuras 5.68 a 5.71.



Figura 5.68 - Amostra **CIII-38** – Peridotito hidrotermalizado: imagem e espectros das palhetas de vermiculita paralelos à seção basal da vermiculita. Aumento de 3000x.



palhetas de vermiculita. Aumento de 8000x.



Figura 5.70 - Amostra **CIII-38** – Peridotito hidrotermalizado: posição paralela à seção basal da vermiculita. Aumento 300x e microanálise n018 mostrando ilmenita, provavelmente como exsolução na vermiculita.



Figura 5.71 - Amostra **CIII-39** – Peridotito hidrotermalizado: imagem e espectros das palhetas de vermiculita paralelos à seção basal. Aumento de 3000x.



Figura 5.72 - Amostra **CIII-39** – Peridotito hidrotermalizado: detalhe da imagem anterior, com aspecto corrugado da superfície das palhetas da imagem anterior e espectro das mesmas. Aumento de 10.000x.



Figura 5.73 - Amostra **CIII-39** – Peridotito hidrotermalizado: detalhe da do canto SW da imagem anterior. Aumento de 6.000x.













As imagens e espectros realizados com EDS sobre lâminas delgadas são apresentados a seguir, com algumas análises de vermiculitas do Cerrado III (Figura 5.79 a 5.82), para comparação com as vermiculitas de Catalão (Figuras 5.83 e 5.84) e de Paulistana (Figura 5.85).











Figura 5.84 - Vermiculita de Catalão: microanálise realizada no material pulverulento da microfratura mineral contendo elementos do Grupo das Terras Raras.



6. Feições Genéticas da Vermiculita e Características Anômalas no Depósito Cerrado III

A origem da vermiculita é sempre associada à alteração de minerais ferromagnesianos ou magnesianos, em diferentes contextos geológicos, como indicado na Tabela 2.3. O conjunto de fatores intempéricos superpostos, ou não, ao hidrotermalismo gerador de micas trioctaédricas, tem sido apontado como o principal mecanismo gerador da vermiculita. É freqüente a afirmação de que depósitos econômicos de vermiculita só existem a partir da alteração de biotita ou flogopita.

Basset (1963, *in* De la Calle & Suquet, 1988) foi um dos primeiros autores a apontar outras origens para este filossilicato: "as vermiculitas macroscópicas são de origem secundária e resultam da alteração de micas (biotitas e flogopitas), cloritas, piroxênios ou outros minerais similares, como o resultado de intemperismo, ação hidrotermal, percolação de lençol freático, ou a combinação destes três efeitos". Götzinger (1987) identificou várias ocorrências de vermiculita originadas por ação hidrotermal sobre anfibólios relacionados a rochas mafico-ulramáficas do Maciço da Bohêmia - Áustria (Tabela 2.3).

Também Amin e Afia (1954), identificaram que a vermiculita do Depósito de Hafafit no Egito se formou a partir de hidrotermalismo sobre anfibólios na área de influência de diques feldspáticos que cortam massas de serpentinas em gnaisses (Tabela 2.3).

Outra origem para a vermiculita foi relatada por Basham (1974, *in* Wilsom, 2004), que descreveu origem da vermiculita diretamente a partir da alteração de augita e hiperstênio em gabros intemperizados. Neste caso o eixo c da vermiculita foi orientado em ângulos retos com o eixo c do piroxênio.

Na região de Sanclerlândia/São Luís de Montes Belos, o minério de vermiculita ocorre em corpos máfico-ultramáficos pertencentes à Suite Máfico-Ultramáfica do Tipo Americano do Brasil de idade neoproterozóica (Lacerda Filho *et al.*, 1999), que foram posicionados por processos tectônicos como zonas de cisalhamento ou lascas tectônicas (Olivatti, 2003) em biotita-hornblenda gnaisses do Complexo Granito-Gáissico, localmente migmatitos, pertencentes ao Arco Magmático de Goiás (Fuck *et al.*, 1993 e 2005; Fuck, 1994 e Pimentel *et al.* 2004).

Em função dos tipos litológicos associados e à origem da vermiculita, o Depósito Cerrado III foi classificado como sendo Tipo 1, segundo Borovikov (1962, *in* Hindman, 1992) e Basset (1963, *in* De la Calle & Suquet, 1988): para depósitos em rochas máficoultramáficas; Tipo 2, segundo Bush ((1976 *in* Hindman, 1992 e Gosen *et al.*, 2002): para depósitos associados a intrusões ultramáficas pequenas, como dunitos e peridotitos e piroxenitos não-zonados, cortados por pegmatitos e rochas sieníticas ou graníticas.

O Corpo Cerrado III se apresenta levemente dobrado em duas direções: a primeira formou uma sucessão de anticlinal/sinclinal/anticlinal, com direção de eixos NE/SW, que é reflexo de um tectonismo regional, que afetou também o biotita gnaisse encaixante (Figura 3.11); e outra, apenas local, com eixo na direção NW/SE com suave mergulho SE. O depósito é cortado por duas falhas mais extensas, com direções N20E e N60W, além de outras falhas menos importantes, afetando localmente as rochas vizinhas.

No geral as rochas não apresentam feições marcantes de deformação, mas nas zonas próximo às falhas, são comuns estiramentos, foliação (Figuras 6.1 e 6.2) e recristalização (Figuras 6.3 e 6.4), com predomínio de faixas de filossilicatos, intercalada com faixas de material recristalizado, inclusive quartzo, sugerindo um regime de cizalhamento em regime dúctil-ruptil.



Figura 6.1 - Amostra CIII-38: amostra-de-mão do "peridotito hidrotermalizado" próximo à zona de falha, que em função da textura e alternância de faixas ricas em vermiculita com faixas de material recristalizado, poderia ser chamado de filonito.



Figura 6.2 - Amostra de filonito: fotomicrografia em estereomicroscópio do "peridotito hidrotermalizado" próximo à zona de falha.



Figura 6.3 - Amostra de filonito: fotomicrografia mostrando nítida recristalização e orientação dos minerais. NX.



Figura 6.4 - Amostra de filonito: fotomicrografia mostrando nítida recristalização, neoformação de quartzo, alternância de faixas e orientação dos minerais. NX.

Ao microscópio pôde-se observar em amostras distante das falhas maiores, apenas leves e raras feições de deformação, como na lâmina da amostra FS01-05 de piroxenito hidrotermalizado. Esta lâmina apresenta duas porções com granulometrias distintas: a mais grosseira representada, predominantemente, por largas lamelas de vermiculita orientadas segundo direção preferencial e associadas a opacos (além de anfibólio fino e talco) e a de granulometria mais fina representada pela vermiculita também fina e orientada, com pouco ou nenhum opaco associado, muitas vezes englobando finos prismas de anfibólio.

Evidências de leve deformação também foram encontradas nas palhetas de vermiculita e bem evidenciadas quando estas palhetas contêm inclusões de ilmenita. Estas inclusões estão alinhadas segundo os planos de clivagem 010 ou 110 do anfibólio (Figuras 6.5, 6.6 e 6.7). A deformação das palhetas de vermiculita evidencia que sua formação está associada a evento pré-tectônico.



Figura 6.5 – Amostra CIII-38: Peridotito hidrotermalizado mostrando inclusões de ilmenita em palheta deformada de vermiculita. NX.



Figura 6.6 – Amostra CIII-39: Peridotito hidrotermalizado mostrando inclusões de ilmenita em grande lamela deformada de vermiculita. Nota-se, ainda, palheta acima desta, também deformada. N//.



Figura 6.7 – Amostra CIII-39: mesma fotomicrografia anterior NX.

Utilizando-se técnicas de geoquímica de rochas e palhetas, difração de raios-X, microscopia ótica e eletrônica, obteve-se evidências de filiação hidrotermal para a vermiculita do corpo Cerrado III, a partir da alteração de anfibólios. As principais evidências são:

1. Zonação da mineralização em uma faixa na borda do corpo ultramáfico como evidenciado na Figura 3.13 - Esboço Geológico da Cava - Porção Leste;

2. Ausência de faixa rica em biotita na encaixante que poderia servir como "fonte" para a formação da vermiculita ou como indicação de metassomatismo entre o corpo intrusivo e a encaixante;

3. Formato das palhetas como pseudomorfos macroscópicos (Figura 6.8) do anfibólio de origem;



4. Formato das seções basais das lamelas de vermiculita mostrando o hábito e clivagens típicas deste filossilicato (Figuras 6.9 a 6.12), desenvolvendo-se ora de forma paralela, ora formando ângulo de 90° com o eixo c do anfibólio de origem;







5. Exsoluções de pequenas ripas de ilmenita, dispostas segundo os planos de clivagem da vermiculita. A ilmenita foi formada a partir do excesso de ferro liberado do anfibólio, durante o processo de transformação. As figuras 6.5, 6.6 e 6.7, mostram inclusões de ilmenita paralelas ao eixo \mathbf{c} do anfibólio e a figura 6.13 apresenta inclusões segundo os 3 planos de simetria da vermiculita.



Figura 6.13 - CIII - 38: vermiculita (1) com inclusões de ilmenita (2) segundo os planos de clivagem da vermiculita, a qual apresenta início de alteração para clorita (3). NX.

6. Ausência de minerais micáceos nas análises por DRX mesmo em profundidades onde a rocha não apresenta intemperismo (Figura 5.9);



Figura 6.14 – Peridotito hidrotermalizado típico, com traços de talco e serpentina.

7. Baixos teores de K, incompatíveis com uma filiação a partir de biotita ou flogopita, como se pode ver na comparação com outros depósitos de filiação supergênica e um de filiação também hidrotermal (Tabela 6.1);

Origem	V	ermiculitas d	A partir de anfibólios					
Depósitos /Minas	Catalão (1)	Catalão (1)	Brumado (1)	Paulistana (2)	Palabora (1)	Palabora (2)	Cerrado III Conc. Bulk (3)	Bohemian Massif (4)
SiO ₂	36,41	28,26	37,10	45,10	44,40	39,37	37,45	$36{,}03\pm0{,}6$
TiO ₂	2,73	7,86	0,33	0,70	1,04	1,25	2,05	$1,\!25\pm0,\!22$
Al_2O_3	16,25	11,49	19,17	10,20	15,05	12,08	10,52	$14,1\pm\ 0,9$
Fe ₂ O ₃	11,31	20,86	5,14	5,80	4,15	5,45	6,60	9,28
FeO	0,30	0,13	0,80	х	0,47	1,17	Х	0,45
P_2O_5	ND	5,76	ND	Х	0,09	Х	Х	Х
Cr ₂ O ₃	Х	Х	Х	х	Х	Х	Х	$0{,}09\pm0{,}06$
MnO	Т	Т	Т	х	Т	0,30	Т	$0,\!04\pm0,\!02$
NiO	ND	ND	Х	х	Х	Х	Х	Х
MgO	18,51	6,99	22,98	19,20	23,07	23,37	22,67	$23{,}3\pm~0{,}80$
CaO	0,59	2,70	2,04	3,80	1,27	1,46	0,38	$0{,}22\pm0{,}15$
Na ₂ O	0,10	1,36	1,35	0,10	0,73	0,8	0,31	0,02
K ₂ O	6,78	7,11	5,47	0,50	2,80	2,46	0,05	$0,\!07\pm0,\!04$
H ₂ O (PF)	7,30	8,12	5,90	10,20	7,10	11,2	17,78	Х
SOMA	100,28	100,64	100,28	95,60	100,17	98,91	97,87	X

Fontes: (1) Souza Santos (1992); (2) Hindman (1992); (3) Brasil Minérios (média 2003-2005); (4) Götzinger (1987) por microssonda.

Tabela 6.1 - Teores de Concentrados de Vermiculita.

8. Padrão de microanálises (EDS) ao MEV diferentes entre as palhetas de vermiculita do Cerrado III, Catalão e Paulistas, evidenciando a ausência de K nas primeiras.



9. Associação mineral: olivina (bem preservada) com carbonato, talco, anfibólio e vermiculita, mesmo a profundidades abaixo de 20m, nível máximo de flutuação do lençol freático (Figura 5.15.2);



Figura 6.19 - Amostra CIII-40: Peridotito hidrotermalizado não intemperizado. NX.



10. Ocorrência de vermiculita em altos teores na rocha isenta de intemperismo.

Figura 6.20 - Testemunho de sondagem do furo 01 a 26m de profundidade peridotito hidrotermalizado mineralizado a vermiculita.

11. Outra evidência encontrada a favor da origem da vermiculita independente das micas foi obtida através de ensaio de saturação das palhetas com KOH, sob aquecimento. Este procedimento, segundo De la Calle & Suquet (1988), é utilizado para verificação da origem da vermiculita a partir de flogopita, onde as palhetas saturadas dariam um padrão difratométrico semelhante ao daquela mica. No entanto, testaram-se, por este método, palhetas de vermiculitas de diferentes tipos litológicos do depósito Cerrado III e mesmo assim verificou-se que os cristais resultantes não apresentaram alteração dos padrões difratométricos originais para padrões de micas (Figuras 6.21 e 6.22), ao contrário dos resultados com as amostras de Catalão e Paulistas (Figuras 6.23 e 6.24).





12. Além das evidências apresentadas acima, corrobora com esta hipótese o fato das características relatadas por De la Calle & Suquet (1988) em favor da origem supergênica da vermiculita não serem observadas no corpo Cerrado III, assim como nos outros corpos da região de Sanclerlândia, quais sejam:

- Presença da biotita inalterada no interior do piroxenito: no corpo Cerrado III não foi identificada esta mica;
- Aumento da proporção de biotita ou flogopita com a profundidade: o teor de vermiculita se mantem inalterado em profundidade, mesmo em rocha dura;
- Efeito inibidor do K na formação da vermiculita: de uma forma geral, o teor de K é muito baixo nas rochas deste depósito, apenas um tipo de rocha apresentou teor elevado de K e neste caso pensa-se que houve a formação da K-vermiculita, e não das micas.

13. Raman & Jakson (1965) e Newman & Brown (1966) (in Wilson, 2004), através de ensaios de laboratório provocando a vermiculitização das micas em soluções com concentrações de K abaixo do nível de equilíbrio constataram que o processo de alteração ocorria das bordas para o centro e ao longo de microfraturas ou outros defeitos normais ao plano basal. Essas feições também não foram observadas nas palhetas de vermiculita, mesmo nas de cor preta, derivadas do Piroxenito hidrotermalizado.

No Cerrado III, fugindo ao padrão normal das vermiculitas, ocorreu, no Piroxenito hidrotermalizado, um tipo de vermiculita de aspecto pegmatóide com teor anômalo de K para a área (8,22%), baixa perda ao fogo (1,92%) (Tabela 5.5) e padrão de raios-X totalmente diferente dos demais, com pico principal d001 em 10,0Å (Figura 6.25). Todas estas características coicidem com a identificação da flogopita. Porém, testes feitos em laboratório com mais de 40 palhetas, mostraram que as mesmas apresentam esfoliação sob aquecimento. Além disso, na mina esta rocha também é beneficiada como minério, assim como as demais rochas típicas, com pico difratométrico d001 em 14Å.

Portanto, a propriedade física de esfoliação desse filossilicato sugere sua identificação como sendo uma K-vermiculita, adotando classificação proposta por De la Calle & Suquet (1988), que estudaram vermiculitas com padrões difratométricos anômalos, entre as quais estes autores citam a existência de K, Rb, Cs e Ba vermiculitas anidras com d (001) em 10,0Å (Tabela 2.1). Para uma identificação definitiva sugere-se a realização de análises com outras técnicas, como ATD - ATG e microssonda eletrônica.



Figura 6.25 – Amostra do Piroxenito hidrotermalizado, com vermiculita anômala em K.

Outra importante informação obtida durante este estudo foi em relação à presença de hidrobiotita, nome este adotado por ser o que mais se aproximou, considerando-se o banco de dados do software de identificação dos difratogramas. Por outro lado, a AIPEA reconhece a hidrobiotita como um interestratificado regular de camadas alternadas de biotita-vermiculita (d=10 Å e d=14 Å, respectivamente), com reflexão 001 em 24 Å e 002, bem marcada em 12 Å, sem, entretanto, vincular sua origem à biotita. Este interestratificado, portanto, necessita de melhor identificação ou caracterização pela AIPEA.

A formação de hidrobiotita, como produto intermediário de alteração intempérica da biotita para vermiculita foi inicialmente defendida por Coleman *et al.* (1963 *in* Wilson, 2004) e os autores Basset e Bush (1959 e 1976 *in* Bradley *et al.*, 2002) sugeriram o seguinte processo de formação da vermiculita no depósito de Libby - EUA:



No entanto, no estudo deste mestrado, a análise dos difratogramas de diferentes profundidades do furo FS-02, mostrou que a hidrobiotita do corpo Cerrado III ocorre apenas no perfil de intemperismo, como produto de alteração da vermiculita. Isto pode ser verificado

no difratograma (Figura 6.26), que traz o empilhamneto de vários intervalos, até a profundidade de 13m, abaixo da qual a rocha já não está mais intemperizada e desaparece o referido interestratificado. No furo 01 a ocorrência de hidrobiotita (como traço) se restringe aos 20m de profundidade, onde ocorre a flutuação do nível de lençol freático naquela região.



Figura 6.26 - Análises Acumuladas por Diferentes Profundidades - FS-02.

Microscopicamente encontraram-se evidências da transformação do piroxênio ígneo em anfibólios (Figura 6.27) e destes para vermiculita (Figura 6.28).



Apesar das evidências a favor da origem hidrotermal para a vermiculita dos corpos máfico-ultramáficos da região focada pelo presente estudo, notadamente do Cerrado III, estudos mais detalhados sobre o quimismo das rochas e sobre as inclusões fluidas são necessários para a definição da origem destas soluções: associadas aos estágios tardi magmáticos ou posteriores à consolidação das rochas, neste caso, fornecidas pelo metamorfismo regional.

Segundo Zussman, *et al.* (1976) a alteração de piroxênios para anfibólios fibrosos secundários – *uralitização*, processo esse presente no corpo Cerrado III, é, geralmente, atribuída à ação de soluções hidrotermais. Estas soluções podem estar associadas ao estágio tardio de cristalização das rochas ígneas, ou podem ser devidas a processos posteriores ao evento de consolidação das rochas, como metamorfismo regional, termal ou metassomático.

Embora a porção externa do corpo Cerrado III - piroxenito hidrotermalizado - seja constituída predominantemente por anfibólio (hornblenda), não foram encontradas evidências do modelo para ocorrência de metassomatismo de contato sugerido por Robison *et al.* (1982), quais sejam: presença de uma zona externa de clorita associada ou não à biotita e uma zona interna de anfibólio de poucos centímetros, seguida de enriquecimento em Mg e Si, em direção ao centro do corpo.

Nilson (1981), em seu doutorado sobre o corpo máfico-ultramáfico de Americano de Brasil constatou que a pargasita com textura em "pente" presente no gabro pode ter sido formada diretamente de magma residual hidratado. Enquanto, Candia *et al.* (1991) sugerem que a presença de ortoanfibólio (da série gedrita-antofilita) nos metaolivina gabronoritos, e de antofilita nos metagabronoritos de Mangabal I e II, indicando reequilíbrio em condições metamórficas no campo de P de 1,5 a 7 kbar e T entre 650 e 750°C, em condições de saturação de água.

Outra feição interessante ocorrida na parte mineralizada do Corpo Cerrado III é a porção do Peridotito hidrotermalizado enriquecida em fragmentos arredondados que parecem ser do piroxenito cumulado (Figura 3.20). Estes fragmentos, observados ao microscópio, apresentaram, quando mais preservados, orto e clinopiroxênios, além de anfibólio (hornblenda comum e pargasita) (Figuras 5.21 e 5.22 e 5.23), enquanto que, nos mais intemperizados identificou-se apenas talco, serpentina e óxidos de ferro em análises por DRX e MEV (Figura 5.24). Esta é uma das regiões mais enriquecidas em vermiculita, a qual pode atingir 50% da rocha. Segundo Danni (comunicação verbal, 2006), esta porção talvez seja resultado da migração de fragmentos do piroxenito cumulado ainda na fase de "crystal mush" em um sistema de alta pressão de água, com vários episódios explosivos.

7. Conclusão

A evolução do estudo no período de duração deste mestrado permitiu as seguintes conclusões:

1. O Corpo Cerrado III se apresenta levemente dobrado em duas direções: a primeira formou uma sucessão de anticlinal/sinclinal/anticlinal, com direção de eixos NE/SW, que é reflexo de um tectonismo regional, que afetou também o biotita gnaisse encaixante e outra, apenas local, com eixo na direção NW/SE com suave mergulho SE. Ocorrem ainda, dois importantes falhamentos com direções N20E e N60W;

2. O manto de alteração intempérica sobre o corpo Cerrado III O lençol freático varia em torno de 20m de profundidade. Até este nível, em que foi possível a execução da lavra, a rocha se apresenta inconsistente, apesar da mineralização de vermiculita avançar em profundidade de até 32m, valor este obtido através de sondagem rotativa a diamante;

3. A caracterização mineralógica da porção lavrada do Corpo Cerrado III permitiu a individualização de dois tipos de minério, aos quais foram dadas nomenclaturas em função da paragênese e das rochas ígneas de origem: piroxenito hidrotermalizado e peridotito hidrotermalizado;

4. O Piroxenito hidrotermalizado possui a seguinte mineralogia: hornblenda (em quantidades que variam de M a m); vermiculita, antofilita, tremolita, augita, enstatita, biotita e actinolita: (M a T); serpentina, interestratificado não identificado e saponita (T);

5. O Peridotito hidrotermalizado possui a seguinte mineralogia: vermiculita: (variando de M a m); talco, hidrobiotita (variando de M a T); hornblenda, antofilita, forsterita, serpentina (de m a T); hornblenda pargasita, antofilita, forsterita, serpentina (de m a T);

6. A olivina no peridotito apresentou apenas alteração incipiente para serpentina, talco e às vezes dolomita rica em ferro.

7. A distribuição da mineralização sugere a existência de uma borda de reação ou de fraqueza que favoreceu a percolação de soluções hidrotermais principalmente nas zonas de contato com o biotita gnaisse, atualmente caulinizados.

8. Utilizando-se as técnicas de geoquímica de rochas e palhetas, difração de raios-X, microscopia ótica e eletrônica, foram verificadas feições indicativas de filiação hidrotermal para esta vermiculita, a partir da alteração de anfibólios. As evidências a favor desta hipótese são:

- Localização da mineralização apenas em uma faixa externa, na borda do corpo ultramáfico;
- Formato das seções basais das lamelas (mantendo preservado o hábito dos anfibólios);
- Ausência de minerais micáceos nas análises normais por DRX;
- Baixos teores de K, geralmente <0,05%;
- Paragênese mineral: olivina (bem preservada) associada a carbonato, talco, anfibólio e vermiculita, mesmo em profundidades abaixo de 20m, nível máximo de flutuação do lençol freático;
- Ocorrência de vermiculita em altos teores na rocha isenta de intemperismo, até profundidades em torno de 32m;

9. Apesar das evidências a favor da origem hidrotermal para a vermiculita dos corpos máfico-ultramáficos da região focada pelo presente estudo, notadamente do Cerrado III, estudos mais detalhados sobre o quimismo das rochas e sobre as inclusões fluídas são necessários para a definição da origem destas soluções: se associadas aos estágios tardi magmáticos ou posteriores à consolidação das rochas, neste caso, fornecidas pelo metamorfismo regional.

10. O interestratificado regular, identificado como hidrobiotita (em função de falta de outras opções nos padrões difratométricos e sem qualquer vínculo de origem associada à biotita) com reflexão 001 em 24 Å e 002, bem marcada em 12 Å, ocorre apenas no perfil de intemperismo, como produto de alteração da vermiculita;

11. Sugere-se a identificação de um filossilicato presente localmente no piroxenito hidrotermalizado de aspecto pegmatóide, com teor anômalo de K (8,22%), baixa perda ao fogo (1,92%), e padrão de raios-X anômalo, com pico principal d001 em 10,0Å e que apresenta esfoliação normal sob aquecimento, como sendo uma variedade de vermiculita com potássio (K-vermiculita).

12. A composição média das palhetas puras, fornecidas por análises preliminares por WDS foram da seguinte ordem de grandeza: SiO2 – 24 a 34%, MgO – 16 a 22%; Al2O3 – 6 a 10% e FeO – 3 a 11%;

13. O presente trabalho, que mostra uma filiação hidrotermal para a vermiculita da Mina de Cerrado III, pode vir a ser utilizado como modelo prospectivo para este mineral industrial em outras áreas no Brasil.

Referência Bibliográfica

Amin M. S., e Afia M. S. 1954. Anthophyllite-Vermiculite Deposit of Hafafit, Eastern Desert, Egypt. *In:* Economic Geology, **49**: 317-327.

Araújo D. P. 1996. *Metassomatismo no Complexo Carbonatítico Catalão I, Goiás: Implicações para a Composição do Magma Carbonatítico e para o Metassomatismo no Manto Superior*. Dissertação de Mestrado. Instituto de Geociências, Universidade de Brasília. 149 pp.

Baecker L. M. 1983. *A Mineralização de Nióbio do Solo Residual Laterítico e a Petrografia das Rochas Ultramáfica-Alcalinas do Domo de Catalão I - Goiás*. Dissertação de Mestrado. Instituto de Geociências, Universidade de Brasília.

Bailey S. W. 1980. Summary of recommendations of AIPEA nomenclature committee on clay minerals. Mineralogical Society of America. *Am. Min.* **65**: 1-7.

Bailey S. W. 1988. Hydrous Phyllosilicates - Introduction. *In*: Reviews in Mineralogy. Mineralogical Society of America, **19**:1-8.

Bansfield J. F. e Murakami T. 1998. Atomic-Resolution Transmission Electron Microscope Evidence for the Mechanism by Wich Chlorite Weathers to 1:1 semiregular chlorite-vermiculite. *Am. Min.*, **83**: 348-357.

Bouchet A., Meunier A., Sardini P. 2000. Minéraux argileux: structure cristaline, identification par diffraction de rayons X. France . Centre Rech. Elf Explor. Prod. Bull. Mémoire 23, 136 p.

Brindley G. W. & Brown G. 1980. *Crystal Structures of Clay Minerals and Their X-Ray Identification*. London. Mineralogical Society, Monograph 5. 1: 98-104.

Caillaud J., Proust D., Righi D., Martin F. 2004. Fe-Rich Clays In a Weathering Profile Developed From Serpentine. Clays and Clay Minerals, **52**: 779-791.

Camapum de Carvalho J. 2004. Notas de aula da disciplina "Solos Tropicais" do Programa de Pós-Graduação em Geotecnia, do ENC/UnB.

Candia M.A. F. 1983. *Petrologia dos Complexos Máfico-Últramáficos de Mangabal I e Mangabal II, Sanclerlândia, Goiás.* Tese de Doutorado. São Paulo, IG/USP. Inédito. 400p.

Candia M.A. F., Schultz-Gütller R. A., Gaspar J. C. 1991. Formação metamórfica de Coronas em Rochas dos Complexos Máfico-Ultramáficos Mangabal I e II, Goiás. *Rev. Bras. Geoc.*, 21: 305-316.

Cavalcanti E. E. N. 2003. Vermiculita. In: Sumário Mineral. Disponível na web: <u>http://www.dnpm.gov.br/assets/galeriadocumento/sumariomineral2002/vermiculita%20revisa</u> <u>do.doc</u>. 17/05/2006. 10:00h.

Costa Filho Feitosa, W. D. Gomes, E. 1992. *Geologia de uma Área a S-SW de Paulistana-PI - Mina de Vermiculita*. Relatório de Graduação, Convênio UFPE-EUCATEX Mineração do NE S.A. 191 p.

De la Calle C & Suquet H. 1988. Vermiculite. *In*: Hydrous Phyllosilicates. Reviews in Mineralogy. Mineralogical Society of America, **19**:455-496.

Deer W.A.; Howie R.A.; Zussman J. 1976. An Introduction to the Rock Forming Minerals. Longman Group Limited, 9^a Ed. London, 528 p.

DNPM. Anuário Mineral Brasileiro 2005. Parte III - Estatística por Substâncias, Brasília. pp.: 327-331.

DNPM. Sumário Mineral Brasileiro 2006.Brasília. pp.: 117-118.

Ehlers E. G. 1987. Optical Mineralogy – Mineral Descriptions. Blackwell Scientific Publications, Palo Alto, Ca, v 1 e 2. 286 p.

EUCATEX. 2006. Minério de vermiculita Crua. In; Eucatex - Facilitando a sua vida. Disponível na web: <u>www.eucatex.com.br/eucatx/descricao.asp?B2=&A1=15&A2=104</u> em 02/03/2006 - 22:00h. 4 p.

Formoso M. L. L 1984. Difratometria de Raios-X. *In*: Técnicas Analíticas Instumentais Aplicadas à Geologia. Ed. Edgard Blücher Ltda. São Paulo. **I**: 1-43.

Fuck R. A. A 1994. Faixa Brasília e a Compartimentação Tectônica da província Tocantins. In: Simp. de Geol. do Centro-Oeste. Brasília, *Atas.* SBG. pp.: 184-187.

Fuck R. A. Pimentel, M. M. Soares, J. E. P. Dantas, E. L. 2005. Comportamento da Faixa Brasília. *In:* IX Simp. de Geol. do Centro-Oeste. Goiânia. pp.: 26-27.

Fuck R. A., Jardim de Sá Pimentel M. M., Dardene M. A., Pedrosa Soares A. C. 1993. As Faixas de Dobramentos Marginais do Cráton de São Francisco. Síntese dos conhecimentos. In: DOMINGUEZ, J. M. L & MISI, A. Eds. SBG/SGM/CNPq. Salvador, pp.: 161-185.

Fuck R. A., Dantas E., Sordi D., Chiarini M., Almeida T., Joffily C., Pimentel M. M., Jost H., Junges S. 2006. Geologia do Arco Magmático de Goiás, Folha Santa Terezinha de Goiás. *In:* XLIII Cong. Bras. de Geol., Anais - SBG. Aracajú, p.189.

Gilbert M.C., Helz R.T., Popp R.K., Spear F.S. 1982. Experimental Studies of Amphibole Stability. *In:* Amphiboles: Petrology and Experimental Phase Relations. Mineralogical Society of America. Bookcrafters Inc. Ed. David R. Veblen e Paul H. Ribbe, Chelsea, Michigan, **9B**, pp.: 229-346.

Gomes C. B. 1984. Microssonda Eletrônica: Princípios e Aplicações na Geologia. *In*: Técnicas Analíticas Instumentais Aplicadas à Geologia. Ed. Edgard Blücher Ltda. São Paulo. **V**: 160-204.

Gosen B. S. V., Lowers H. A., Bush A. L., Meeker G. P., Plumlee G. S. Brownfield, I. K. e Sutley S. J. 2002. Reconnaissance Study of the Geology of U.S. Vermiculite Deposits - Are Asbestos Minerals Common Constituents? Denver - USA. U.S. Geological Survey Bulletin, 2192. 8 p.

Götzinger M. A. 1987. Mineralogy and Genesis of Vermiculite in Serpentinites of the Bohemian Massif in Austria. Ed. Springer Wien. Heidelberg - Germany. *Min. and Petrol.*, **36**, 2: 93-110.

Guimarães E. M. 1994. Alteração intempérica de cloritas da Formação Três Marias. In: XXXVIII Cong. Bras. de Geol., Anais - SBG. Camboriú, v. 3: 3-4.

Guimarães E. M. 1999. Difratometria de Raios-X. Minicurso ministrado no XXVII Congresso Brasileiro de Ciências do Solo. Brasília. 23 p.

Hammarstrom J.M., Bradely S. V. G., Carlson R. R., Kulik D. M. 1999. Map Showing the potential for mineral deposits associated with Precambrian mafic and ultramafic rocks in the Blacktail and Henrys Lake Mountains and the Greenhorn and Ruby Ranges of Southwestern Montana. Disponível na internet: <u>http://store.usgs.gov/mod/mt.html</u>.

Hennies W. T. e Stellin A. 1978. A jazida de vermiculita de Paulistana, Estado do Piauí. Annais do XXX Congresso Brasileiro de Geologia. Recife, v. 4, pp.: 1796-1804.

Hindman J. R. 1992. Vermiculite. In: Industrial Minerals and Rocks. Society for Mining, Metallurgy, and Exploration. London - UK. 5^a Ed: pp.: 1103-1111.

Jenkins R., Snyder R. L. 1996. Introduction to X-Ray Powder Diffractometry. In: Chemical Analysis. John Wiley & Sons, Inc. New York, v.138, 400 p.

Jeong U. G. e Kim H. B. 2003. Mineralogy, chemistry, and formation of oxidized biotite in the weathering profile of granitic rocks. *Am. Min.*, v. 88, pp.: 352–364.

Lacerda Filho J. V. de, *et al.* 1999. Programa Levantamentos Geológicos do Brasil. Geologia e Recursos Minerais do Estado de Goiás e Distrito Federal. Conv. CPRM/METAGO/UnB, pp.: 19-30.

Lenharo. L. R. & Guimarães E. M. 2002. Caracterização Mineralógica dos Filossilicatos do Minério de Fosfato Micáceo do Depósito de Catalão I, Brasil. In: Boletim do ^o Simpósio sobre o Cretáceo do Brasil / 2^{do} Simposio sobre el Cretáceo de América del Sur. pp.: 421-426.

Marcos C. *et al.* 2003. Study of the dehydration process of vermiculites by applying a vacuum pressure: formation of interstratified phases. *Min. Mag.*, **67**:1253-1268.

Moore D. M. & Reynolds R. C. 1997. X-Ray Diffraction and the Identification and Analysis of Clay Minerals. Oxford University Press. pp.: 139-267.

Morandi N., Minguzzi V., Tateo F., Carlo M. 1999. Incipient Vermiculitization Process in Biotites from Italian Oligo-Miocene Sediments. Mineralogica et Petrographica Acta. Dipartimento di Scienze della Terra, v. XLII, pp.: 29-40.

Murakami T., Utsunomiya S., Yokoyama T., Kasama T. 2003. Biotite dissolution processes and mechanisms in the laboratory and in nature: Early stage. *Am. Min.*, **88**:377–386.

Newman A. C. D. 1987. Chemistry of Clays and Clay Minerals. Mineralogical Society, Monograph, n. 6. Londres. 480 p.

Nilson A. A. 1981. *The Nature of the Americano do Brasil Mafic-Ultramafic Complex and Associated Sulfide Mineralization, Goiás, Brazil.* Tese de PHD. London, Ontario. Departament of Geology/Western Ontario. Inédito.

Olivatti O. 2003. Relatório de Pesquisa de Reavaliação, Município de Sanclerlândia. Inédito. 19 p.

Oliveira L. S. M. & Ugarte J. F. O. 2004. Utilização da Vermiculita como Adsorvente de Óleo da Indústria Petrolífera. Disponível na web: <u>http://www.cetem.gov.br/publicacao/serie_anais_XII_jic_2004/21Artigo%20JIC%202004%20Lucas%20Santos%20e%20Jose%20</u> Ugarte.pdf. 08/06/2006. 22:00h. Pereira V. P. 1995. A alteração do Maciço Alcalino-Carbonatítico de Catalão I _ Brasil: Evolução Mineralógica. Tese de Doutorado. Université de Poittiers, França - IG/UFRGS. Inédito.

Pimentel M. M., Jost H. e Fuck R. A. 2004. O Embasamento da Faixa Brasília e o Arco magmático de Goiás. Geologia do Continente Sul-Americano: evolução da obra de Fernando Flávio Marques de Almeida. Ed. Beca, São Paulo. cap. XXI. pp.: 355-368.

Rieder M. et al. 1998. Nomenclature of The Micas. The Canadian Mineralogist, 36:41-48.

Robinson P., Spear F. S., Schumacher J. C., Laird Jo, Klein C., Evans B.W. e Doolan B.L. 1982. Phase Relations of Metamorphic Amphiboles: Natural Occurrence and Theory. *In:* Amphiboles: Petrology and Experimental Phase Relations. Mineralogical Society of America. Bookcrafters Inc. Ed. David R. Veblen e Paul H. Ribbe, Chelsea, Michigan, **9B**, pp.: 1-227.

Seer H. J. 1985. Geologia, *Deformação e mineralização de Cobre no Complexo vulcano sedimentar de Bom Jardim de Goiás*. Dissertação de mestrado. Brasília - IG/UnB. Inédito.

Simandi G. J., Birkett T. e Paradis S. 1999. Vermiculite. In; Selected British Columbia Mineral Deposit Profiles, Industrial Minerals. British Columbia Ministry of Energy and Mines. v. 3, 4 pp. <u>www.em.gov.bc.ca/minig/geolsurv/Metallicminerals/mineraldeposit</u> <u>Profiles/profiles/m08.htm.</u> 02/03/2006. 21:15h.

Souza Santos P. 1992. Ciência e Tecnologia das Argilas. 2ª Edição. Ed. Edgard Blücher. São Paulo. 1 e 3. pp.: 855-865.

Teixeira A. S., Olivatti O. e Campos E. C. 2005. Jazimento de vermiculita: Geologia, Lavra e Beneficiamento. In: IX Simpósio de Geologia do Centro-Oeste. Goiânia, pp.: 43-44.

Teixeira A. S., Silva H. H. A. B., Guimarães E. M., Lenharo S. L. R. 2006. Rochas ultramáficas Mineralizadas a Vermiculita da Região de Sanclerlândia/SãoLuís de Montes Belos, Estado de Goiás. XLIII Cong. Bras de Geol. Anais. Aracaju, pp: 75.

Valarelli, J. V. 1971. O minério de Nióbio, Titânio e Terras Raras de Catalão, GO. Tese de Livre-Docência em Mineralogia. IG-USP, São Paulo. Inédito. 104 p.

Veblen D. R. & Ribbe P. H. 1989. Amphiboles: Petrology and experimental Phase Relations. Mineralogical Society of America. Bookcrafters, Inc. Chelsea, Michigan, v. 9B. 390 p.

Wicks F. J., Whittaker E. J. W. 1977. Serpentine Textures and Serpentinization. *The Can. Min.* **15**:459-488.

Wicks F. J., Whittaker E. J. W. e Zussman J. 1977. An Idealized Model for Serpentine Textures after Olivine. *The Can. Min.* **15**:446-458.

Williams H., Turner F. J., Gilbert C. M. 1970. Petrografia - Uma Introdução ao Estudo das Rochas em Seções Delgadas. Ed. Plígono. São Paulo. 425 p.

Wilson M. J. & MacEwan D. M.C. 1981. Interlayer and Intercalation Complexes of Clay Minerals. In: Crystal Structures of Clay Minerals and Their X-Ray Identification. Chantilly-USA. pp.: 197-248.

Wilson M. J. 2004. Weathering of the primary rock-forming minerals: processes, products and rates. Clay Minerals. The Mineralogical Society. London, v. 39. pp.: 233-266.

ANEXOS

ANEXO I Relação de Amostragem e Análises Realizadas

IDENTIFICAÇÃO DAS AMOSTRAS E ANÁLISES REALIZADAS

REGISTRO	IDENTIF		OBSERVAÇÃO			DDV	
	САМРО	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	MACRO	MICRO	MEV		AN. QUIMICA
4.0032.2004	CIII - 01	Vermiculitito grosseiro	Х			Х	
4.0033.2004	CIII - 02	Piroxenito hidrotermalizado estéril	Х	X		Х	
4.0034.2004	CIII - 03	Vermiculitito fino próximo ao plano de falha N40E 40NW	Х			Х	
4.0035.2004	CIII - 04	Região contato na rampa da cava	Х			Х	
4.0036.2004	CIII - 05	Buchos preservados com palhetas castanhas em volta	Х			Х	
4.0037.2004	CIII - 06	Peridotito hidrotermalizado grosseiro	Х			Х	
4.0038.2004	CIII - 07	Piroxenito hidrotermalizado	Х	X		Х	
4.0039.2004	CIII - 08	Piroxenito hidrotermalizado mais preservado e cor esverdeada	Х			Х	Х
4.0040.2004	CIII - 09	Piroxenito hidrotermalizado com anfibólio preto	Х			Х	
4.0041.2004	CIII - 10	Piroxenito hidrotermalizado do contato com vermiculita A e B	Х			Х	
4.0042.2004	CIII - 11	Piroxenito hidrotermalizado (Alteração da CIII-08).	Х			Х	
4.0043.2004	CIII - 12	Peridotito alterado grosseiro (próximo à falha)	Х			Х	
4.0044.2004	CIII - 13	Mesmo filossilicato da amostra CIII 10 - Zona do contato da falha	Х			Х	
4.0056.2004	CIII - 14	Peridotito hidrotermalizado grosseiro	Х			Х	
4.0057.2004	CIII - 15	Vermiculitito grosseiro	Х			Х	
4.0058.2004	CIII - 16	Peridotito hidrotermalizado, com matriz esverdeada	Х			Х	
4.0059.2004	CIII - 17	Peridotito hidrotermalizado grosseiro serpentinizado	Х			Х	
4.0060.2004	CIII - 18	Piroxenito hidrotermalizado	Х			Х	
4.0061.2004	CIII - 19	Piroxenito hidrotermalizado	Х			Х	
4.0062.2004	CIII - 20	Piroxenito hidrotermalizado	Х			Х	
4.0104.2005	CIII - 21	Peridotito hirotermalizado	Х			Х	
4.0106.2005	CIII - 22	Piroxenito hidrotermalizado (desagregado)	Х			Х	
	•	•	•	-			
4.0107.2005	CIII - 23	Piroxenito hidrotermalizado - Mostruário	Х	Х		Х	
4.0157.2005	CIII - 24	Piroxenito hidrotermalizado - Frente 1	Х	Х		Х	
-------------	-------------	---	---	---	---	---	---
4.0158.2005	CIII - 25	Piroxenito hidrotermalizado - Frente 2	X	Х		Х	X
4.0159.2005	CIII - 26	Biotita Gnaisse pouco alterado	Х	х		Х	
4.0160.2005	CIII - 27	Peridotito hidrotermalizado lixiviado	Х	Х		Х	
4.0161.2005	CIII - 28	Piroxenito hidrotermalizado	Х			Х	Х
4.0162.2005	CIII - 29	Piroxenito hidrotermalizado	X			Х	
4.0163.2005	CIII - 30	Piroxenito Hidrotermalizado	Х			Х	
4.0164.2005	CIII - 31	Nódulos do piroxenito cumulado	Х	Х	Х	Х	
4.0165.2005	CIII - 32	Peridotito milonitizado	Х			Х	
4.0166.2005	CIII - 33	Vermiculita do centro do Piroxenito Hidrotermalizado	X			Х	
4.0167.2005	CIII - 34	Vermiculita do contato do Piroxenito/peridotito	Х			Х	
4.0168.2005	CIII - 35	Vermiculita do centro do peridotito	Х			Х	
	CIII - 36	Minerais máficos do piroxenito	Х			Х	
4.0037.2006	CIII - 37	Piroxenito hidrotermalizado verde com palhetas grosseiras pretas	Х	Х	Х	Х	Х
4.0038.2006	CIII - 38	Peridotito hidrotermalizado grosseiro, cor cinza e rico em vermiculita	X	Х	Х	Х	Х
4.0039.2006	CIII - 39	Peridotito hidrot. grosseiro, cor cinza esverdeada e rico em vermiculita	Х	Х	Х	Х	Х
4.0040.2006	CIII - 40	Peridotito hidrotermalizado grosseiro, cor cinza, com olivina e rico em vermiculita	Х	Х	Х	Х	Х
4.0041.2006	CIII - 41	Piroxenito hidrotermalizado fino, cor verde escuro a preto, pobre em vermiculita	X	Х		Х	Х
4.0037.2006	CIII - 37 a	Amostra CIII-37 saturada com KOH	Х			Х	
	CIII - 37 c	Amostra CIII-37 saturada com MgSO4	X			Х	
	CIII - 37 b	Am. CIII-37 calcinada a diferentes T	Х			Х	
4.0038.2006	CIII - 38 a	Amostra CIII-38 saturada com KOH	Х			Х	
	CIII - 38 b	Amostra CIII-38saturada com MgSO4	X			Х	
	CIII - 38 c	Am. CIII-38 calcinada a diferentes T	X			X	
4.0039.2006	CIII - 39 a	Amostra CIII-39aturada com KOH	X			Х	
	CIII - 39 b	Amostra CIII-39 saturada com MgSO4	X			Х	
	CIII - 39 c	Am. CIII-39 calcinada a diferentes T	X			Х	

4.0040.2006	CIII - 40 a	Amostra CIII-40 saturada com KOH	Х	 	Х	
	CIII - 40 b	Amostra CIII-40 saturada com MgSO4	Х	 	Х	
	CIII - 40 c	Am. CIII-40 calcinada a diferentes T	Х	 	Х	
2006	(Ve - CT)	Vermiculita de Catalão	Х	 	Х	
2006	(FL - PI)	Flogopita de Paulistana-PI (Eucatex)	Х	 	Х	
2006	(VE - PI)	Vermiculita de Paulistana-PI (Eucatex)	Х	 	Х	

PECISTRO	IDENTIF.	PPODUTOS		OBSERVAÇÃO		DRX	AN, OUÍMICA
REGISTRO	САМРО		MACRO	MICRO	MSE	DKA	AN. QUIMICA
2004	USI - 01	Palhetas do Pré-Concentrado	Х			Х	
	USI - 02	Pesados do Pré-Concentrado	Х			Х	
	USI - 03	Rejeito Leve da Expansão	Х			Х	
	USI - 04	Palhetas "in natura" tipo Prêmio	Х		Х	Х	
4.0078.2005	USI - 05	Concentrado Superfino	Х			Х	Х
4.0079.2005	USI - 06	Rejeito Pesado - Expansão (Usina)	Х			Х	
4.0080.2005	USI - 07	Rejeito Leve - Expansão (Usina)	Х			Х	
4.0105.2005	USI - 08	Rejeito Pesado - Deslamagem (Usina)	Х			Х	
2005	USI - 09	Concentrado Crú de Vermiculita (Usina)	Х			Х	
2005	USI - 10	Concentrado da Expansão b (Usina)	Х			Х	
2005	USI - 11	Rejeito da Expansão (Usina)	Х			Х	
2005	USI - 12	Rejeito da 3º Expansão em Lab. do Conc. Indust. médio	Х			Х	
2006	USI - 13	Vermiculita Expandida (Média (Usina)	Х			Х	Х

DECISTDO	IDENTIF.	METDACEM	CLASSIEICAÇÃO DE CAMDO	OBSER'	VAÇÃO	DBV	AN OLÍMICA
REGISTRO	CAMPO	METKAGENI	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	MACRO	MICRO	DKA	AN. QUIMICA
4.0013.2005	FS01- 01	0,00-1,00	Solo laterítico com restos de vermiculita e transição para saprolito	Х		Х	

DECISTRO	IDENTIF.	METDACEM	CLASSIEICACÃO DE CAMBO	OBSER	VAÇÃO	DBV	
REGISTRO	САМРО	METKAGENI	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	MACRO	MICRO	DKA	AN. QUIVIICA
4.0014.2005	FS01- 02	1,00-2,00	Transição solo vermelho para rocha mineralizada clara c/ muita argila e talco (piroxenito ?)	Х	Х	Х	
4.0015.2005	FS01- 03	11,00-11,50	Piroxenito hirotermalizado alterado, com vermiculita	Х	Х	Х	
4.0016.2005	FS01- 04	11,90	Relictos da rocha anterior	Х	Х	Х	
4.0017.2005	FS01- 05	12,00-13,00	Material muito fino argiloso/talcoso creme rosado c/ palhetas de vermiculita (peridotito hidrotermalizado)	Х	Х	х	
4.0018.2005	FS01-06	18,00-19,00	peridotito hidrotermalizado semi-alterado castanha c/ estruturas + preservadas e mta vermiculita	Х	Х	Х	MEV
4.0019.2005	FS01- 07	19,00-20,00	Peridotito hidrotermalizado, fino, cor esverdeada c/ pouca vermiculita- fina	Х		х	
4.0020.2005	FS01- 08	20,00-21,00	Piroxenito semi-alterado, cor cinza esverdeada c/ filmes de vermiculita e palhetas pretas	Х		х	
4.0021.2005	FS01- 09	21,00-22,00	Peridotito hidrotermalizado, cor avermelhada com talco	Х	Х	х	
4.0022.2005	FS01- 10	22,00-23,00	Peridotito hidrotermalizado, cor castanha c/ estruturas + preservadas e pouca vermiculita	Х	Х	х	
4.0023.2005	FS01- 11	23,00-24,00	Peridotito hidrotermalizado mto rico em vermiculita	Х	Х	х	Х
4.0024.2005	FS01- 12	24,60-25,10	Peridotito hidrotermalizado estágio intermediário de talcificação, muito rica	Х	х	х	
4.0025.2005	FS01-13	25,10-26,28	Peridotito hidrotermalizado grosseiro preservado	Х		х	
4.0026.2005	FS01- 14	25,10-26,8	Peridotito hidrotermalizado grosseiro em estágio intermediário de serpentinização	х	х	х	х
4.0027.2005	FS01- 15	25,10-26,28	Peridotito hidrotermalizado grosseiro em estágio adiantado de serpentinização	х	х	х	х
4.0028.2005	FS01- 16	26,28-26,80	Piroxenito hidrotermalizado, com anfibólio fibroso, contendo vermiculita e talco	х		х	

DECISTRO	IDENTIF.	METDACEM	CLASSIEICAÇÃO DE CAMDO	OBSER'	VAÇÃO	DPV	AN OLIÍMICA
REGISTRO	CAMPO	METRAGEN	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	MACRO	MICRO	DKA	AN. QUIVIICA
4.0029.2005	FS01- 17	26,80-27,30	Idem - com mais talco	Х	Х	Х	
4.0030.2005	FS01- 18	30,00	Peridotito hidrotermalizado mais preservado com grossas palhetas de vermiculita	Х	Х	Х	
4.0051.2006	FS02-01	0,90	40 cm solo escuro com matéria orgânica e vermiculita 60 cm solo laterítico vermelho com vermiculita	Х		Х	
4.0052.2006	FS02-02	1,20	Solo areno-argiloso vermelho amarelado com vermiculita grosseira,	Х		Х	
4.0053.2006	FS02-03	1,80	gradanco para rocha alterada esverdeada com vermiculita (hornblendito)	Х		Х	
4.0054.2006	FS02-04	2,00	Hornblendito alterado – verde amarelado, fino com lamelas finas de	Х		Х	
4.0055.2006	FS02-05	2,80	vermiculita	Х		Х	
4.0056.2006	FS02-06	3,30	Hornblendito alterado – verde amarelado, fino com lamelas finas de vermiculita	Х		Х	
4.0057.2006	FS02-07	5,80	Hornblendito alterado – verde amarelado, fino com lamelas finas de	Х		Х	
4.0058.2006	FS02-08	7,00	vermiculita contendo faixas enriquecidas em vermiculitas médias	Х		Х	
4.0059.2006	FS02-09	9,00		Х		Х	
4.0060.2006	FS02-10	10,00		Х		Х	
4.0061.2006	FS02-11	11,00	Horblendito verde amarelado contendo níveis mais alterados e outros menos alterados.	Х		Х	
4.0062.2006	FS02-12	12,00		Х		Х	
4.0063.2006	FS02-13	13,00		Х		Х	

PECISTRO	IDENTIF.	METRACEM	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	OBSER	VAÇÃO	DPV	
REGISTRO	САМРО	METRAGEN	CLASSIFICAÇÃO DE CAMI O	MACRO	MICRO	DKA	AN. QUIMICA
4.0064.2006	FS02-14	15,00		Х		Х	
4.0065.2006	FS02-15	17,00	Devidette alterado com vermioulito procesiro e tales	Х		Х	
4.0066.2006	FS02-16	18,00	Periodito atterado com vermicuma grossería e tarco	Х		Х	
4.0031.2005	FS02-17	19,25		Х		Х	
4.0032.2005	FS02-18	25,70-26,40	Peridotito pouco ou não mineralizado (com anfibólio fibroso)	Х		Х	
4.0033.2005	FS02-19	26,45-26,80	Peridotito grosseiro c/ fragmentos arredondados do piroxenito cumulado c/ bordas de alteração e massa argilosa verde	Х	Х	Х	
4.0034.2005	FS02-20	27,00	Ultramáfica fina c/ filmes de vermiculita	Х		Х	
4.0035.2005	FS02-21	27,85-28,70	Passagem peridotito grosseiro p/ piroxenito hidrotermalizado fino	Х	Х	Х	
4.0036.2005	FS02-22	28,8	piroxenito hidrotermalizado fino, cor cinza esverdeada clara	Х	Х	Х	
4.0037.2005	FS02-23	29,9	piroxenito hidrotermalizado fino, cor mais esverdeada clara	Х	Х	Х	
4.0038.2005	FS02-24	30,6	Peridotito serpentinizado c/ vermiculita média	Х	Х	Х	
4.0039.2005	FS02-25	32,1	Peridotito em estágio inicial de serpentinização	Х	Х	Х	
4.0040.2005	FS02-26	33,8	Peridotito em estágio inicial de serpentinização	Х	Х	Х	х
4.0041.2005	FS02-27	36,8	Peridotito em estágio inicial de serpentinização	Х	Х	Х	X
4.0067.2006	FS03 - 01	0,00 - 1,50	Rejeito da Expansão em Laboratório da sondagem tricônica.	Х		Х	

PECISTRO	IDENTIF.	METRACEM	CLASSIEICAÇÃO DE CAMPO	OBSER	VAÇÃO	DPV	AN OUÍMICA
REGISTRO	CAMPO	METRAGEN	CLASSIFICAÇÃO DE CAMI O	MACRO	MICRO	DKA	AN. QUIMICA
4.0068.2006	FS03 - 02	1,50 - 3,00		Х		Х	
4.0069.2006	FS03 - 03	3,00 - 4,50		Х		х	
4.0070.2006	FS03 - 04	4,50 - 6,00		Х		х	
4.0071.2006	FS03 - 05	6,00 -7,50		Х		х	
4.0072.2006	FS03 - 06	7,50 - 9,00		Х		х	
4.0073.2006	FS03 - 07	9,00 - 10,50		Х		х	
4.0074.2006	FS03 - 08	10,50 - 12,00		Х		х	
4.0075.2006	FS03 - 09	12,00 - 13,50		Х		х	
4.0076.2006	FS03 - 10	13,50 - 15,00	Poisite de Europease em Labourtório de condesson tricênico	Х		х	
4.0077.2006	FS03 - 11	15,00 - 16,50	Rejetto da Expansão em Laboratorio da sondagem inconica.	Х		х	
4.0078.2006	FS03 - 12	16,50 - 18,00		Х		х	
4.0079.2006	FS03 - 13	18,00 - 20,00		Х		х	
4.0080.2006	FS03 - 14	20,00 - 21,00		Х		х	
4.0082.2006	FS05 - 01	18,00 a 19,50	Peridotito hidrotermalizado, grosseiro, cor cinza e com menos vermiculita	Х		Х	
4.0083.0206	FS05 - 02	19,50 a 21,00	Peridotito hidrotermalizado, grosseiro, cor cinza amarelada, rico em vermiculita	Х			

DECISTRO	IDENTIF.	METRACEM	CLASSIFICAÇÃO DE CAMBO	OBSER	VAÇÃO	DPV	AN OLÍMICA
REGISTRO	CAMPO	METRAGEN	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	MACRO	MICRO	DKA	AN. QUIVIICA
4.0084.2006	FS05 - 03	21,00 a 22,50	Paridotito hidrotermolizado, grossairo, cor cinza, rico am varmiculita	Х			
4.0085.2006	FS05 - 04	22,50 a 24,00	rendonto indiotermanzado, grosserio, cor eniza, neo eni vermiedina.	Х			
4.0086.2006	FS05 - 05	24,00 a 25,50	Peridotito hidrotermalizado, granulação fina, cor cinza escuro, com pouca vermiculita	Х			
4.0087.2006	FS05 - 06	25,50 a 27,00	Peridotito hidrotermalizado, granulação fina, cor cinza acastanhada, rico em vermiculita	Х			
4.0088.2006	FS05 - 07	27,00 a 28,50	Peridotito hidrotermalizado, granulação fina, cor cinza amarelado, com pouca vermiculita e muito talco	Х		Х	
4.0089.2006	FS05 - 08	28,50 a 30,00	Peridotito hidrotermalizado, granulação fina, cor cinza acastanhado, enriquecido em vermiculita	Х			
4.0090.2006	FS05 - 09	30,00 a 31,50	Transição do peridotito fino para grosseiro, com grandes palhetas de vermiculita. Cor cinza acastanhado.	Х			
4.0091.2006	FS05 - 10	31,50 a 33,00	Mesma rocha anterior, rica em vermiculita, palhetas médias a finas. Coloração verde acastanhada.	Х			
4.0092.2006	FS05 - 11	33,00 a 34,50	Mesma rocha anterior, rica em vermiculita, palhetas médias . Coloração verde acastanhada.	Х			
4.0093.2006	FS05 - 12	34,50 a 36,00	Peridotito hidrotermalizado, com vermiculita média a agrosseira	Х			
4.0094.2006	FS05 - 13	36,00 a 37,50	Peridotito hidrotermalizado, com vermiculita média a agrosseira	X		X	

ANEXO II Boletins de Análises Químicas



SE CRETARIA DE INDÚSTRIA E COMÉRCIO



BOLETIM DE ANÁLISE

Nº BOLETIM 07204 / 2006		TIPO AMO	STRA ROCH	-IA							
CLIENTE Heloisa Helena A. B. da Silva		PREPARA	ÇÃO Rotina	1							
RESPONSÁVEL Holoisa H. A. B. da Silva		ATAQUE	ATAQUE								
TIPO SERVIÇO Fomento		LABORAT	ÓRIO PA	X AA	EO FA	X VU	RX				
Data de Recebimento 04/07/2006											
	SiO2	AI2O3	TiO2	Mn	Fe2O3	Na2O	K20	MnO	MgO	CaO	P205
Identificação	%	%	%	ppm	%	%	%	ppm	%	%	%
laoniniouquo											1.0021
PX-1	34,0	6,80	1,02	600	8,22	0,75	0,06	775	19,8	4,56	0,31
PX-1 PX-2	34,0 34,7	6,80 2,46	1,02	600 940	8,22 3,36	0,75	0,06	775 1213	19,8 17,5	4,56 10,9	0,31
PX-1 PX-2 PE-1	34,0 34,7 35,6	6,80 2,46 2,08	1,02 0,78 0,82	600 940 1135	8,22 3,36 9,44	0,75 1,76 0,77	0,06 0,29 0,03	775 1213 1465	19,8 17,5 22,4	4,56 10,9 0,50	0,31 0,30 0,17
PX-1 PX-2 PE-1 PE-2	34,0 34,7 35,6 35,7	6,80 2,46 2,08 0,99	1,02 0,78 0,82 0,30	600 940 1135 1050	8,22 3,36 9,44 9,50	0,75 1,76 0,77 0,78	0,06 0,29 0,03 0,03	775 1213 1465 1355	19,8 17,5 22,4 28,1	4,56 10,9 0,50 2,15	0,31 0,30 0,17 0,30

Total de Amostras 5 Obs.

Amostras não procuradas serão descartadas em: 12/11/2006



1



SECRETARIA DE INDÚSTRIA E COMÉRCIO



BOLETIM DE ANÁLISE

Nº BOLETIM	07205 / 2006		TIPO AMOS	TRA ROCH	ΗA				
CLIENTE	Helolsa Helena A. B. da Silva		PREPARAÇ	ÃO Rotina	3				
RESPONSÁVEL	- Holoisa H. A. B. da Silva		ATAQUE						
TIPO SERVIÇO	Fomento		LABORATÓ	RIO P/	A X AA	EO	FA	X VU	RX
Data de Recebim	ento 04/07/2006								
		PF	Cr2O3						
Identificação		%	%	-					
PX-1		15,9	0,10						
PX-2		2,24	0,034						
PE-1		15,4	0,19						
PE-2		13,1	0,051						
PX-PA		2,17	0,34						

Total de Amostras 5 Obs.

	Goiânia, 14/08/2006
	*
~	257
	QUÍMICO RESPONSÁVEL

Amostras não procuradas serão descartadas em: 12/11/2006

1





BOLETIM DE ANÁLISE

Nº BOLETIM	06581 / 2006	TIPO AMOSTRA	MINÉ	RIO						
CLIENTE	Helolsa Helena A. B. da Silva	PREPARAÇÃO	Rotina	в						
RESPONSÁVEL	Helolsa H. A. B. da Silva	ATAQUE								
TIPO SERVIÇO	Fomento	LABORATÓRIO	P	4	X AA	EC	FA	4	X VU	RX
Data de Recebimen	to 16/03/2006									

	CaO	MgO	SiO2	NaO	K20	AI2O3	TiO2	PF	Fe2O3	FeO	Mn
Identificação	%	%	%	%	%	%	%	%	%	%	ppm
PERIDOTITO 4.0038.06 Pg 666	0,24	19,5	33,4	0,35	0,03	8,70	1,25	19,5	5,85	0,93	375
4.0038.06 Pg 666 rejeito	1,62	21,6	34,3	0,35	0,02	1,90	0,24	16,7	10,5	2,03	484
PIRIXENITO 4.0037.06 Pg 666	0,35	17,7	33,6	0,14	0,03	1,93	1,46	20,3	5,85	1,03	270
4.0037.06 Pg 666 REJEITO MOÍDO	17,0	16,1	36,0	0,72	0,08	1,34	0,26	1,65	2,80	2,89	603
DUNITO 4.0040.06 PG 666	0,81	21,6	34,4	0,41	0,01	8,50	1,17	18,4	5,83	1,25	502
4.0040.06 Pg 666 AMOSTRA TOTAL	1,16	29,2	36,3	0,36	0,01	3,10	0,45	13,5	7,60	3,99	610
OLIVINA PERIDOTITO 4.00.39.06 PG 666	0,30	18,8	34,9	0,33	0,02	9,50	1,20	19,7	4,85	0,57	290
4.0039.06 PG 666 TOTAL	0,32	25,1	34,0	0,22	0,02	10,6	1,26	19,9	4,80	0,57	301

Total de Amostras 8 Obs.

Amostras não procuradas serão descartadas em: 31

31/08/2006



1

ANEXO III Resultados de DRX e Microscopia Ótica

PADRÃO DE CORES DOS DIFRATOGRAMAS

CORES	FASE IDENTIFICADA	ABREVIATURA	
VERMELHO	SERPENTINA (Antigorita, Lizardita, etc)	SE	
AZUL ESCURO	VERMICULITA	VE	
LARANJA	PIROXÊNIOS	РХ	
PINK	SAPONITA	SP	
PINK ESCURO	HIDROBIOTITA	НВ	
VERDE	ANFIBÓLIOS (Hornblenda,Actinolita, etc)	ANF	
AZUL TURQUESA	DOLOMITA	DL	
LILÁS	TALCO	ТА	
ΟΧΟ	OLIVINA	OL	
PRETO	BIOTITA	BI	
PINK CLARO	ILLITA	IL	
VERMELHO ESCURO	HEMATITA	HM	
LARANJA	GOETHITA	GO	
VERDE ESCURO	GIBBSITA	GB	
AMARELO	CAULINITA	К	
CINZA	FELDSPATOS (anorthita, albita, microclinio)	FED	
PRETO	MAGNETITA	MG	
PINK CLARO	ILMENITA	ILM	

REGISTROS	IDENTIF. CAMPO	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	DRX	Microscopia Ótica
4.0032.2004	CIII - 01	Vermiculitito grosseiro	vermiculita (M), hornblenda (m) e saponita (T)	XXXX
4.0033.2004	CIII - 02	Piroxenito hidrotermalizado estéril	Vermiculita (m), actinolita (m), serpentina (T)	Vermiculita, serpentina, actinolita e opacos
4.0034.2004	CIII - 03	Vermiculitito fino próximo ao plano de falha N40E 40NW	Vermiculita (M), hornblenda (m), actinolita (m), saponita (T), serpentina (m).	
4.0035.2004	CIII - 04	Região contato na rampa da cava	Vermiculita (M), interestratificado hidrobiotita (T), hornblenda (T), aegirina-augita (T)	
4.0036.2004	CIII - 05	Buchos preservados com palhetas castanhas em volta	Mg-vermiculita (M), hornblenda (M), saponita (M), Talco (T), forsterita (T), augita (T).	
4.0037.2004	CIII - 06	Peridotito hidrotermalizado grosseiro	Vermiculita (M), talco (m), serpentina (m), saponita (T).	
4.0038.2004	CIII - 07	Piroxenito hidrotermalizado	Vermiculita (M), hornblenda (m).	Hornblenda, opacos, apatita e titanita, vermiculita
4.0039.2004	CIII - 08	Piroxenito hidrotermalizado mais preservado e cor esverdeada	Vermiculita (M), hornblenda (m), actinolita (m), saponita (T).	
4.0040.2004	CIII - 09	Piroxenito hidrotermalizado com anfibólio preto	Vermiculita (M), actinolita (m), saponita (T).	
4.0041.2004	CIII - 10	Piroxenito hidrotermalizado do contato com vermiculita A e B	Vermiculita (M), hornblenda (m), actinolita (m).	
4.0042.2004	CIII - 11	Piroxenito hidrotermalizado com matriz esverdeada com vermiculita (*Alteração da CIII-08).	Vermiculita (M), hornblenda (m), actinolita (m), saponita (m).	
4.0043.2004	CIII - 12	Peridotito alterado grosseiro (próximo à falha)	vermiculita (M) e talco (M)	
4.0044.2004	CIII - 13	Mesmo filossilicato da amostra CIII 10 - Zona do contato da falha	vermiculita (M), hornblenda (T), interestratificado (T).	

1^a AMOSTRAGEM MINA CERRADO III - 25/03/2004

Pesquisa Morro Pelado

4.0045.2004	MP - 01	Peridotito fino - Blocos soltos	serpentina (M), forsterita (m), talco (T), vermiculita (m) e saponita (T).	olivina, serpentina e opacos, carbonato (<) e talco como pseudomorfos do Px (?)
4.0046.2004	MP - 02	Piroxenito Grosseiro		
4.0047.2004	MP - 03	Rocha de granulação média (mineralizada)		

2^a AMOSTRAGEM MINA CERRADO III - 1%05/2004

REGISTROS	IDENTIF. CAMPO	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	DRX
4.0056.2004	CIII - 14	Peridotito hidrotermalizado grosseiro	vermiculita (M), talco (T), serpentina (m), saponita (T) e hornblenda(T)
4.0057.2004	CIII - 15	Vermiculitito grosseiro	vermiculita (M) e actinolita (m)
4.0058.2004	CIII - 16	Peridotito hidrotermalizado, com matriz esverdeada	vermiculita (M), actinolita (m) e hornblenda (m), saponita (T)
4.0059.2004	CIII - 17	Peridotito hidrotermalizado grosseiro serpentinizado	vermiculita (M), serpentina (m), talco (T), enstatita (T)
4.0060.2004	CIII - 18	Piroxenito hidrotermalizado	vermiculita (M), actinolita (M), saponita (T)
4.0061.2004	CIII - 19	Piroxenito hidrotermalizado	vermiculita (M), actinolita (m), saponita (T)
4.0062.2004	CIII - 20	Piroxenito hidrotermalizado	vermiculita (M), actinolita (m), saponita (T)

PRODUTOS DA USINA INDUSTRIAL

			DDODUTO					CC	OMPO	SIÇÃ	0				
ANO	REGISTRO	IDENTIF.	PRODUTO	Ve	Та	Se	Sap	Anf.	Int. Hid	Int.	Fo	Px	Go	Ox. Fe	Qz
2004	-	USI - 01	Palhetas do Pré-Concentrado	М	-	-	Т	-	-	-	-	-	-	-	-
2004	-	USI - 02	Pesados do Pré-Concentrado	М	m	m	Т	m	-	-	-	m	-	-	-
2004	-	USI - 03	Rejeito Leve da Expansão	М	Т	Т	-	-	Т	-	-	-	-	-	-
2004	-	USI - 04	Palhetas "in natura" tipo Prêmio	М	-	-	-	-	М	-	-	-	-	-	-
2005	4.0078.2005	USI - 05	Concentrado Superfino	М	m	m	-	Т	Т	-	-	-	-	-	-
2005	4.0079.2005	USI - 06	Rejeito Pesado - Expansão	m	М	m	-	m	-	-	-	Т	-	-	m
2005	4.0080.2005	USI - 07	Rejeito Leve - Expansão	М	Т	Т	-	Т	-	Т	-	-	-	-	-
2005	4.0105.2005	USI - 08	Rejeito Pesado - Deslamagem	М	m	-	-	М	Т	-	Т	m	m	m	-
2005	-	USI - 09	Concentrado Cru de Vermiculita	М	Т	_	-	-	m	-	-	-	_	-	-
2005	-	USI - 10	Rejeito da Expansão	М	Т	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
2005	-	USI - 11	Resíduo Fino da Expansão	М	m	-	-	m	-	-	-	-	-	m	Т
2005	-	USI - 12	Rejeito 3ª Expansão de Laboratório do concentrado industrial médio	М	m	-	Т	Т	_	-	-	Т	-	-	-
2005	-	USI - 13	Vermiculita Expandida Média	М	Т	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

3ª AMOSTRAGEM MINA CERRADO III - 24/06/2005

REGISTROS	IDENTIF. CAMPO	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	DRX	MICROSCOPIA ÓTICA		
4.0104.2005	CIII-21	Peridotito hirotermalizado	vermiculita (M), serpentina (m), talco (T), saponita(T)			
4.0106.2005	CIII-22	Piroxenito hidrotermalizado (desagregado)	vermiculita (M) e hornblenda (m), interestratificado (T)			
4.0107.2005	CIII-23	Piroxenito hidrotermalizado - Mostruário	hornblenda (M), biotita (M) (?), augita (M), enstatita (m) e vermiculita (m)			
4.0157.2005	CIII - 24	Piroxenito hidrotermalizado - Frente 1	Horblenda (M), actinolita(M), augita(m), vermiculita (T), talco (T)	*		
4.0158.2005	CIII - 25	Piroxenito hidrotermalizado - Frente 2	Horblenda (M), actinolita(M), augita(m), vermiculita (T),interestratificado hidrobiotita (T)	*		
4.0159.2005	CIII - 26	Biotita Gnaisse pouco alterado	biotita (m), anorthita (M), quartzo (M), albita (M), caulinita (T)	*		
4.0160.2005	CIII - 27	Peridotito hidrotermalizado lixiviado	vermiculita (M), serpentina (M), talco (T), hornblenda (T), olivina (T), enstatita (T), saponita (m)	*		
4.0161.2005	CIII - 28	Piroxenito hidrotermalizado	K-vermiculita (M), augita (m), hornblenda (M) e vermiculita(T)			
4.0162.2005	CIII - 29	Piroxenito hidrotermalizado	Vermiculita (M), augita (m), hornblenda(M) e int. hidrobiotita (T)			
4.0163.2005	CIII - 30	Piroxenito Hidrotermalizado	vermiculita (M), horblenda (m), augita (T), biotita (m), interestratificado hidrobiotita(m)			
4.0164.2005	CIII - 31	Nódulos do piroxenito cumulado	vermiculita (M), augita (M), serpentina (m), hematita (m), talco (T), saponita (T), ilmenita (m), saponita (T)	*		
4.0165.2005	CIII - 32	Peridotito milonitizado	vermiculita (M), talco (M), hornblenda (T) e ilita (T)			
4.0166.2005	CIII - 33	Vermiculita do centro do Piroxenito Hidrotermalizado	vermiculita (M), horblenda (T) e interestratificado hidrobiotita (T)			
4.0167.2005	CIII - 34	Vermiculita do contato do Piroxenito/peridotito	vermiculita (M), horblenda (T) e interestratificado (T)			
4.0168.2005	CIII - 35	Vermiculita do centro do peridotito	vermiculita (M), horblenda (T), serpentina (M) e saponiota (T)			

REGISTROS	IDENTIF. CAMPO	CLASSIFICAÇÃO DE CAMPO	DRX	MICROSCOPIA ÓTICA
4.0037.2006	CIII - 37	Piroxenito hidrotermalizado verde com palhetas grosseiras pretas	hornblenda (M), Augita (M), interestratificado (T), saponita (T), vermiculita (m),	*
4.0038.2006	CIII - 38	Peridotito hidrotermalizado grosseiro, cor cinza e rico em vermiculita	vermiculita (M), serpentina (m), hidrobiotita (T), talco (T) e saponita(T)	*
4.0039.2006	CIII - 39	Peridotito hidrotermalizado grosseiro, cor cinza esverdeada e rico em vermiculita	vermiculita (M), serpentina (T), saponita(T) e interestratificado (T)	*
4.0040.2006	CIII - 40	Peridotito hidrotermalizado grosseiro, cor cinza, com olivina e rico em vermiculita	vermiculita (M), serpentina (m), forsterita (m), talco (T), Interestratificado (T)	*
4.0041.2006	CIII - 41	Piroxenito hidrotermalizado fino, cor verde escuro a preto, pobre em vermiculita	hornblenda (M), vermiculita (T),	*
	CIII - 37 a	Amostra CIII-37 saturada com KOH		
4.0037.2006	CIII - 37 b	Amostra CIII-37 saturada com MgSO ₄		
	CIII - 37 c	Am. CIII-37 calcinada a diferentes Temperaturas		
	CIII - 38 a	Amostra CIII-38 saturada com KOH		
4.0038.2006	CIII - 38 b	Amostra CIII-38saturada com MgSO4		
	CIII - 38 c	Am. CIII-38 calcinada a diferentes Temperaturas		
	CIII - 39 a	Amostra CIII-39 aturada com KOH		
4.0039.2006	CIII - 39 b	Amostra CIII-39 saturada com MgSO ₄		
	CIII - 39 c	Am. CIII-39 calcinada a diferentes Temperaturas		
	CIII - 40 a	Amostra CIII-40 saturada com KOH		
4.00340.2006	CIII - 40 b	Amostra CIII-40 saturada com MgSO ₄		
	CIII - 40 c	Am. CIII-40 calcinada a diferentes Temperaturas		
	(Ve - CT)	Vermiculita de Catalão	vermiculita (M) e interest. hidrobiotita (m)	
2006	(FL - PI)	Flogopita de Paulistana-PI (Eucatex)	flogopita	
	(VE - PI)	Vermiculita de Paulistana-PI (Eucatex)	vermiculita (M)e interest. hidrobiotita (T)	

4 ^a AMOSTRAGEM MINA CERRADO III: Março-2006.

DECISTDOS	IDENTIFICAÇÃO			DDV	ΜΙζΡΟΣζΟΡΙΑ ΌΤΙζΑ		
REGISTRUS	FURO	METRAGEM	DESCRIÇAO MACRO	DKX	MICROSCOFIA OTICA		
4.0013.2005	FS01- 01	0,00-1,00	Solo laterítico com restos de vermiculita e transição para saprolito	vermiculita (M), talco (m), gibbsita (m), caulinita (m), goethita (m) e hematita (T)			
4.0014.2005	FS01- 02	1,00-2,00	Transição solo vermelhop/ rx mineralizada clara c/ muita argila e talco (piroxenito ?)	vermiculita (M), talco (m), caulinita (m), ilita (T), hornblenda (T), interestratificado (T)	vermiculita com opacos, talco, hornblenda (?)		
4.0015.2005	FS01- 03	11,00-11,50	Piroxenito hirotermalizado alterado, com vermiculita	vermiculita (M), talco (m), caulinita (m), hornblenda (T), interestratificado (T)	vermiculita com opacos, talco, hornblenda (?)		
4.0016.2005	FS01- 04	11,90	Relictos da rocha anterior	vermiculita (M), hornblenda (m), interestratificado (T)	vermiculita com opacos, talco, hornblenda (?)		
4.0017.2005	FS01- 05	12,00-13,00	Material muito fino argiloso/talcoso creme rosado c/ palhetas de vermiculita (peridotito hidrotermalizado)	vermiculita (M), talco (M), hornblenda (m), interestratificado (T) e ilita (T).	VE (60%), HL (25%), TA (10%), opacos (3%)		
4.0018.2005	FS01- 06	18,00-19,00	Rx semi-alterada castanha c/ estruturas + preservadas e mta vermiculita (peridotito hidrotermalizado)	vermiculita (M), talco (m), hornblenda (m).	VE (65%), HL (25%), TA (10%), opacos (3%)		
4.0019.2005	FS01- 07	19,00-20,00	Peridotito hidrotermalizado, fino, cor esverdeada c/ pouca vermiculita-fina	vermiculita (M), hornblenda (m), interestratificado (T), talco (T),			
4.0020.2005	FS01- 08	20,00-21,00	Piroxenito semi-alterado, cor cinza esverdeada c/ filmes de vermiculita e palhetas pretas (?)	vermiculita (M), hornblenda (m), inthidrobiotita (T)			
4.0021.2005	FS01- 09	21,00-22,00	Peridotito hidrotermalizado, cor avermelhada com talco	vermiculita (M), gedrita (M), interestratificado, talco (m), serpentina (T)	*		
4.0022.2005	FS01- 10	22,00-23,00	Peridotito hidrotermalizado, cor castanha c/ estruturas + preservadas e pouca vermiculita	vermiculita (M), talco (m), gedrita (T), serpentina(T), dolomita (T), saponita (T) e interestratificado (T)	*		
4.0023.2005	FS01- 11	23,00-24,00	Peridotito hidrotermalizado mto rico em vermiculita	Vermiculita (M), talco (T), serpentina (M), interestratificado (T), saponita (T)	*		
4.0024.2005	FS01- 12	24,60-25,10	Peridotito hidrotermalizado estágio intermediário de talcificação, muito rica	vermiculita (M), talco (T), serpentina (m) e interestratificado (T)	*		
4.0025.2005	FS01- 13	25,10-26,28	Peridotito hidrotermalizado grosseiro preservado	vermiculita (M), talco (T), forsterita (m), serpentina (m), saponita (T)			
4.0026.2005	FS01- 14	25,10-26,8	Peridotito hidrotermalizado grosseiro em estágio intermediário de serpentinização	vermiculita (M), talco (T), forsterita (T), serpentina (m), saponita (T)	*		
4.0027.2005	FS01- 15	25,10-26,28	Peridotito hidrotermalizado grosseiro em estágio adiantado de serpentinização	vermiculita (M), talco (T), serpentina (m), antofilita (T), saponita (T)	*		
4.0028.2005	FS01- 16	26,28-26,80	Piroxenito hidrotermalizado, com asbesto, contendo vermiculita e talco	vermiculita (M), talco (m), serpentina (m), antofilita (M)			
4.0029.2005	FS01- 17	26,80-27,30	Idem - com mais talco	vermiculita (M), talco (m), serpentina (m), antofilita (M)	*		
4.0030.2005	FS01- 18	30,00	Peridotito hidrotermalizado mais preservado com grossas palhetas de vermiculita	vermiculita (M), talco (T), serpentina (m), forsterita (m)	*		

TESTEMUNHOS DE SONDAGEM ROTATIVA A DIAMANTE - FURO 01

	TESTEMUNHOS DE SONDAGEM ROTATIVA A DIAMANTE - FURO 02								
	IDENT	IFICAÇÃO		DDV					
REGISTROS	FURO	METRAGEM	DESCRIÇAO MACRO	DRX	MICROSCOPIA OTICA				
4.0051.2006	FS02-01	0,90	40 cm solo escuro com matéria orgânica e vermiculita + 60 cm solo laterítico vermelho com vermiculita	vermiculita (M), gibbsita (T), interestratificado (T), hornblenda (T), augita (T), saponita (T)					
4.0052.2006	FS02-02	1,20	Solo areno-argiloso vermelho amarelado com vermiculita grosseira, gradanco para rocha	vermiculita (M), gibbsita (T), saponita (T), interestratificado (T), hornblenda (T), .					
4.0053.2006	FS02-03	1,80	alterada esverdeada com vermiculita (hornblendito)	vermiculita (M), int. hidrobiotita (M), hornblenda (m), augita (m), magnetita (T), saponita (T).					
4.0054.2006	FS02-04	2,00	Hornblendito alterado – verde amarelado, granulometria fina com lamelas finas de	vermiculita (M), hidrobiotita (m), gibbsita (T), hornblenda (T), saponita (T).					
4.0055.2006	FS02-05	2,80	vermiculita	vermiculita (m), int. hidrobiotita (M), augita (T), hornblenda (T), saponita (T).					
4.0056.2006	FS02-06	3,30	Hornblendito alterado – verde amarelado, fino com lamelas finas de vermiculita	vermiculita (m), int. hidrobiotita (M), augita (T), hornblenda (T), saponita (m).					
4.0057.2006	FS02-07	5,80	Hornblendito alterado – verde amarelado, fino	vermiculita (M), int. hidrobiotita (m), enstatita (T), hornblenda (T), saponita (T).					
4.0058.2006	FS02-08	7,00	faixas enriquecidas em vermiculitas médias	vermiculita (M), int. hidrobiotita (M), enstatita (T), saponita (m), Ilita (T), augita (T), hornblenda (T).					
4.0059.2006	FS02-09	9,00		vermiculita (m), int. hidrobiotita (M), saponita (T), Ilita (T), hornblenda(T), augita (T)					
4.0060.2006	FS02-10	10,00	Hanklandita yanda amanalada aantanda niyaia	vermiculita (m), int. hidrobiotita (M), saponita (T), hornblenda(T), augita (T)					
4.0061.2006	FS02-11	11,00	mais alterados intercalados a outros menos	vermiculita (m), int. hidrobiotita (M), hornblenda (T), augita (T)					
4.0062.2006	FS02-12	12,00	and ados.	vermiculita (M), int.hidrobiotita (m), hornblenda (m), augita (M), saponita (T)					
4.0063.2006	FS02-13	13,00		vermiculita (M), int. hidrobiotita (m), hornblenda (T), saponita (T)					
4.0064.2006	FS02-14	15,00	Peridotito alterado com vermiculita grosseira	vermiculita (M), int. hidrobiotita (T), hornblenda (T), saponita (T), talco (T)					
4.0065.2006	FS02-15	17,00	e talco	vermiculita (M), saponita (T), hornblenda (T)					
4.0066.2006	FS02-16	18,00		vermiculita (M), talco (m), hornblenda (m)					

TESTEMUNHOS DE SONDAGEM ROTATIVA A DIAMANTE - FURO 02

Pag. 2-2

DECISTROS	IDENT	IFICAÇÃO	DESCRIÇÃO MACRO	DDY	
REGISTRUS	FURO	METRAGEM	DESCRIÇÃO MACRO	DKX	MICROSCOPIA OTICA
4.0031.2005	FS02-17	19,25	Peridotito alterado c/ verm. grosseira e talco	XXXXX	
4.0032.2005	FS02-18	25,70-26,40	Peridotito pouco ou não mineralizado (c/ anfibólio asbestiforme)	vermiculita (M), talco (m), serpentina (m), antofilita (m), saponita (T)	
4.0033.2005	FS02-19	26,45-26,80	Peridotito grosseiro c/ fragmentos arredondados do piroxenito cumulado c/ bordas de alteração e massa argilosa verde	vermiculita (M), talco (m), serpentina (T), antofilita (T), saponita (T)	*
4.0034.2005	FS02-20	27,00	ultramáfica fina c/ filmes de vermiculita		
4.0035.2005	FS02-21	27,85-28,70	Passagem peridotito grosseiro p/ piroxenito hidrotermalizado fino	vermiculita (M), talco (T), serpentina (T), gedrita (m) e antofilita(m)	*
4.0036.2005	FS02-22	28,8	piroxenito hidrotermalizado fino, cor cinza esverdeada clara	vermiculita (M), talco (m), serpentina (m), antofilita (m), interestratificado (T), hornblenda (m).	Vermiculita com opacos, Talco, antofilita com Vermiculita
4.0037.2005	FS02-23	29,9	piroxenito hidrotermalizado fino, cor mais esverdeada clara	vermiculita (M), hornblenda (m), interestratificado (T) e serpentina (m)	*
4.0038.2005	FS02-24	30,6	Peridotito serpentinizado c/ vermiculita média	vermiculita (M), talco (T), antofilita (m), serpentina (m), saponita (T) e interestratificado (T)	Vermiculita com opacos, Talco, antofilita com Vermiculita
4.0039.2005	FS02-25	32,1	Peridotito em estágio inicial de serpentinização	vermiculita (M), talco (T), serpentina (m) , hornblenda (T), saponita (T)	*
4.0040.2005	FS02-26	33,8	Peridotito em estágio inicial de serpentinização	vermiculita (M), talco (T), serpentina (m), hornblenda (T), saponita (T), dolomita (T), forsterita (T)	*
4.0041.2005	FS02-27	36,8	Peridotito em estágio inicial de serpentinização	vermiculita (M), talco (T), serpentina (m), hornblenda (T), dolomita (m), forsterita (T), saponita (T)	*

REJEITO DA EXPANSÃO EM LABORATÓRIO DA SONDAGEM TRICÔNICA - FURO 03

REGISTROS	IDENTIFICAÇÃO		DDV	
	FURO	METRAGEM		
4.0067.2006	F03 - 01	0,00 - 1,50	vermiculita (T), actinolita (M), talco (T), forsterita (T)	
4.0068.2006	F03 - 02	1,50 - 3,00	vermiculita (M), actinolita (M), , talco (M), forsterita (T)	
4.0069.2006	F03 - 03	3,00 - 4,50	vermiculita (M), actinolita (m), , talco (M), forsterita (T), serpentina (T), augita (T)	
4.0070.2006	F03 - 04	4,50 - 6,00		
4.0071.2006	F03 - 05	6,00 -7,50		
4.0072.2006	F03 - 06	7,50 - 9,00		
4.0073.2006	F03 - 07	9,00 - 10,50	vermiculita (T), antofilita (m), talco (M), forsterita (T), serpentina (T), enstatita (T), hedembergita (?) (T)	
4.0074.2006	F03 - 08	10,50 - 12,00		
4.0075.2006	F03 - 09	12,00 - 13,50		
4.0076.2006	F03 - 10	13,50 - 15,00	vermiculita (M), antofilita (m), talco (m), forsterita (m), serpentina (T), enstatita (T)	
4.0077.2006	F03 - 11	15,00 - 16,50		
4.0078.2006	F03 - 12	16,50 - 18,00		
4.0079.2006	F03 - 13	18,00 - 20,00		
4.0080.2006	F03 - 14	20,00 - 21,00	vermiculita (T), antofilita (m), talco (M), forsterita (M)	

SONDAGEM TRICÔNICA - FURO 05

REGISTROS	IDENTIFICAÇÃO			
	FURO	METRAGEM	DESCRIÇÃO MACRO	DRX
4.0082.2006	FS05 - 01	18,00 a 19,50	Peridotito hidrotermalizado, grosseiro, cor cinza e com menos vermiculita	vermiculita (M), talco (m), serpentina (m), saponita (T)
4.0083.0206	FS05 - 02	19,50 a 21,00	Peridotito hidrotermalizado, grosseiro, cor cinza amarelada, rico em vermiculita	
4.0084.2006	FS05 - 03	21,00 a 22,50	Peridotito hidrotermalizado, grosseiro, cor cinza, rico em vermiculita	
4.0085.2006	FS05 - 04	22,50 a 24,00	Idem à anterior	
4.0086.2006	FS05 - 05	24,00 a 25,50	Peridotito hidrotermalizado, granulação fina, cor cinza escuro, com pouca vermiculita	
4.0087.2006	FS05 - 06	25,50 a 27,00	Peridotito hidrotermalizado, granulação fina, cor cinza acastanhada, rico em vermiculita	
4.0088.2006	FS05 - 07	27,00 a 28,50	Peridotito hidrotermalizado, granulação fina, cor cinza amarelado, com pouca vermiculita e muito talco	vermiculita (M), talco (M), serpentina (m), saponita (T)
4.0089.2006	FS05 - 08	28,50 a 30,00	Peridotito hidrotermalizado, granulação fina, cor cinza acastanhado, com enriquecimento em vermiculita	
4.0090.2006	FS05 - 09	30,00 a 31,50	Transição do peridotito fino para grosseiro, com grandes palhetas de vermiculita. Cor cinza acastanhado.	
4.0091.2006	FS05 - 10	31,50 a 33,00	Mesma rocha anterior, rica em vermiculita, palhetas médias a finas. Coloração verde acastanhada.	
4.0092.2006	FS05 - 11	33,00 a 34,50	Mesma rocha anterior, rica em vermiculita, palhetas médias . Coloração verde acastanhada.	
4.0093.2006	FS05 - 12	34,50 a 36,00	Mesmo peridotito hidrotermalizado, com vermiculita média a agrosseira	
4.0094.2006	FS05 - 13	36,00 a 37,50	Mesmo peridotito hidrotermalizado, com vermiculita média a agrosseira	vermiculita (M), talco (m), serpentina (m), saponita (T), hornblenda (T)