

На правах рукописи



ВЕЛИВЕЦКАЯ Татьяна Алексеевна

**ЭФФЕКТЫ МАСС-НЕЗАВИСИМОГО ФРАКЦИОНИРОВАНИЯ  
ИЗОТОПОВ СЕРЫ И КИСЛОРОДА  
В АРХЕЙСКОЙ АТМОСФЕРЕ ЗЕМЛИ**

1.6.4 – Минералогия, кристаллография. Геохимия, геохимические  
методы поисков полезных ископаемых

АВТОРЕФЕРАТ  
диссертации на соискание ученой степени  
доктора геолого-минералогических наук

Владивосток – 2024

Работа выполнена в Федеральном государственном бюджетном учреждении науки Дальневосточном геологическом институте Дальневосточного отделения Российской академии наук (ДВГИ ДВО РАН)

<b>Научный консультант:</b>	<b>Высоцкий Сергей Викторович</b> , доктор геолого-минералогических наук, Дальневосточный геологический институт ДВО РАН, главный научный сотрудник, г.Владивосток.
<b>Официальные оппоненты:</b>	<b>Кряжев Сергей Гаврилович</b> , доктор геолого-минералогических наук, Центральный научно-исследовательский геологоразведочный институт цветных и благородных металлов, старший научный сотрудник, начальник отдела минералогии и изотопной геохимии г.Москва. <b>Дубинина Елена Олеговна</b> , доктор геолого-минералогических наук, член-корр. РАН, Институт геологии рудных месторождений, петрографии, минералогии и геохимии РАН, главный научный сотрудник, г.Москва. <b>Покровский Борис Глебович</b> , доктор геолого-минералогических наук, член-корр. РАН, Геологический институт РАН, главный научный сотрудник, заведующий лабораторией геохимии изотопов и геохронологии, г. Москва.
<b>Ведущая организация:</b>	Институт геологии и минералогии им. В.С. Соболева СО РАН, г. Новосибирск.

Защита состоится «16» октября 2024 г. в 14 часов на заседании диссертационного совета 24.1.195.02 в Федеральном государственном бюджетном учреждении науки Ордена Ленина и Ордена Октябрьской Революции Институте геохимии и аналитической химии им. В.И. Вернадского Российской академии наук (ГЕОХИ РАН) по адресу: 119991, Москва, ул. Косыгина 19, факс (495) 938-20-54  
С диссертацией можно ознакомиться в библиотеке ГЕОХИ РАН и на сайте [www.geokhi.ru](http://www.geokhi.ru) в разделе «Диссертации».

Отзывы на автограферат в двух экземплярах, заверенные печатью учреждения, просим направлять ученому секретарю совета по адресу: 119991, Москва, ул. Косыгина 19, а также на e-mail [e.kronrod@gmail.com](mailto:e.kronrod@gmail.com).

Автограферат разослан « »

2024 г.

Ученый секретарь диссертационного совета 24.1.195.02,  
кандидат химических наук

Е.В. Кронрод

## **ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА РАБОТЫ**

**Актуальность темы исследования.** Изучение закономерностей формирования изотопных отношений серы и кислорода в природных процессах непосредственно связано с фундаментальными проблемами в области геохимии, а именно – познание объективных законов в распределении и распространённости изотопов лёгких химических элементов в геологических системах литосфера – гидросфера – атмосфера Земли. Геохимические факторы обуславливают закономерное разделение изотопов, соотношения которых содержат в себе информацию о соответствующих процессах и позволяют раскрыть важные факты геологической истории Земли. Повышенный интерес вызывают изотопные эффекты, характер которых не удаётся объяснить в рамках обычного закона масс-зависимого фракционирования изотопов. Распознание процессов и механизмов, приводящих к возникновению масс-независимых изотопных эффектов, несомненно, открывает новые уникальные возможности для получения ценной информации о геохимическом поведении изотопов и позволяет по-новому осмыслить многие существующие представления о путях их миграции и трансформации в геохимических и геологических процессах.

Актуальность исследования процессов масс-независимого фракционирования изотопов серы и кислорода обусловлена, прежде всего, проблемами, стоящими перед современной геохимией изотопов – это принципиально важные вопросы о природе возникновения и причинах появления масс-независимого фракционирования изотопов серы в земных породах; познание первичных процессов, определяющих циклический круговорот серы на ранних этапах развития Земли и формирование кислородной атмосферы Земли.

Согласно современным теоретическим представлениям, изотопные аномалии серы, наблюдаемые в древних ( $>2.4$  млрд. лет) породах, должны были возникнуть в атмосферных фотохимических реакциях с участием вулканогенного  $\text{SO}_2$ , а затем заархивироваться в породах путём осаждения из атмосферы изотопно-аномальной серы и её трансформации в последующих геохимических превращениях (Johnston, 2011). Позже эти модельные представления подверглись тщательной экспериментальной проверке. На этом этапе вскрылись серьёзные проблемы и противоречия. Специальные эксперименты, в которых пытались воспроизвести изотопные характеристики, свойственные сульфидной сере из архейских пород, дали отрицательный результат, не подтвердив, таким образом, саму основу фотохимической модели. Это принудило исследователей отвергнуть представление о фотохимии  $\text{SO}_2$  в бескислородной атмосфере, как об источнике масс-независимо фракционированной серы в древних породах (Ono, 2017).

Решение этой проблемы всё же не выглядит столь безнадёжным и маловероятным с точки зрения фотохимии  $\text{SO}_2$ , несмотря на отрицательный результат всех предыдущих экспериментальных исследований. В предыдущих экспериментальных моделях не учитывалась зависимость фотохимического

состояния архейской атмосферы от воздействия солнечного коротковолнового ( $\lambda < 200$  нм) ультрафиолета. Учёт этого обстоятельства открывает потенциальную возможность исключить существующие противоречия теоретических представлений с экспериментальными результатами. К тому же, такой подход, принимающий во внимание процессы поглощения в ближнем УФ-диапазоне, имеет тесную связь с геохимическими исследованиями, направленными на решение проблемы о происхождении кислорода в ранней атмосфере вследствие процессов фотолиза воды (Liang et al., 2006). Если первичный источник, как молекулярного кислорода, так и изотопных аномалий серы связан с атмосферной фотохимией, то предоставляется возможность установить общий фактор, влияющий на перераспределение изотопов кислорода и серы в геохимических циклах на ранней Земле. Правомерность этих положений должна получить экспериментальные доказательства, необходимо привести в соответствие между собой результаты теоретических и экспериментальных фотохимических моделей, что весьма актуально на данном этапе развития наших знаний в области геохимии.

**Цель работы.** Цель диссертационной работы заключается в выявлении процессов, факторов и условий фотохимической трансформации серы и кислорода в архейской атмосфере, которые могли привести к возникновению феномена масс-независимо фракционированной серы в породах и появлению кислорода в атмосфере Земли, основываясь на положении об определяющей роли фотохимических явлений под действием жесткого солнечного УФ-излучения.

### **Задачи исследования**

1. Разработать и создать новый метод, обеспечивающий на локальном уровне прецизионные исследования вариаций в соотношениях всех четырёх стабильных изотопов серы  $^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}$ ,  $^{34}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$  в образцах сульфидной серы.
2. Выявить экспериментальные закономерности масс-независимого фракционирования изотопов серы при фотолизе  $\text{SO}_2$  в зависимости от температуры среды, парциального давления  $\text{SO}_2$ , компонентного состава газовой среды, спектрального состава УФ излучения и относительной интенсивности спектральных компонентов в ближней и дальней областях УФ излучения.
3. Применяя метод экспериментального моделирования процессов фотолиза воды, обосновать принципиальную возможность генерирования пероксида водорода  $\text{H}_2\text{O}_2$  в бескислородной атмосфере, как потенциального источника оксигенизации ранней атмосферы Земли. Установить закономерности формирования изотопных отношений  $^{18}\text{O}/^{16}\text{O}$  и  $^{17}\text{O}/^{16}\text{O}$  в процессах фотолиза воды.
4. По результатам изотопных исследований колчеданных рудопроявлений в архейских комплексах Фенноскандинавского щита и Сибирской платформы выяснить роль серы фотохимического атмосферного цикла в

формировании рассматриваемых рудных объектов для решения вопроса о масштабах проявления изотопных аномалий серы и раскрыть основные факторы, определяющие общую закономерность в поведении изотопных эффектов серы-33 и -36.

**Методология и методы исследования.** Применение изотопных методов составляет основу для исследований, выполненных в данной работе. Все изотопные исследования проведены в лаборатории стабильных изотопов ДВГИ ДВО РАН. Метод локального анализа  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\delta^{33}\text{S}$  и  $\delta^{36}\text{S}$  в сульфидах с использованием систем лазерной абляции и фторирования образцов, разработанный и представленный в настоящей диссертационной работе, применялся для изучения изотопных аномалий серы-33 и -36 в экспериментальных и природных образцах. Определение изотопных аномалий кислорода-17 в экспериментальных образцах выполнено масс-спектрометрическим методом на изотопном масс-спектрометре MAT 253 (Thermo Scientific), оборудованном коллекторами для одновременного измерения ионных токов на массах 32, 33 и 34. Компьютерное моделирование изотопных эффектов кислорода-17 применялось для обоснования механизмов их возникновения в фотохимических процессах с участием молекул воды.

**Объекты исследования.** Для решения поставленных задач были использованы материалы, полученные в экспериментах, а также собранные в архейских отложениях Сибирской платформы и Фенноскандинавского щита. Экспериментальные образцы получены при непосредственном участии автора в моделировании фотохимических процессов  $\text{SO}_2$  и  $\text{H}_2\text{O}$ . Характеристика экспериментальных образцов и способы их получения представлены в соответствующих разделах данной диссертационной работы. Образцы, отобранные в пределах Сибирской платформы и Фенноскандинавского щита, были предоставлены автору для изотопных исследований сотрудниками Института геохимии им. А.П. Виноградова СО РАН (Иркутск), Института земной коры СО РАН (Иркутск), Геологического института СО РАН (Улан-Удэ) и Института геологии Карельского научного центра РАН (Петрозаводск).

**Научная новизна.** Методом экспериментального познания природных процессов, получены новые научные знания, носящие фундаментальный характер, в области геохимии изотопов. При изучении явлений фотодиссоциации  $\text{SO}_2$  в бескислородной атмосфере установлены новые закономерности проявления масс-независимых изотопных эффектов серы в процессах поглощения  $\text{SO}_2$  ультрафиолетового излучения. Выявлены ключевые факторы, контролирующие соотношение между изотопными эффектами серы  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  в продуктах фотохимических реакций  $\text{SO}_2$ . Экспериментально доказано, что наблюдаемые в архейских породах изотопные аномалии серы можно ассоциировать с атмосферной фотохимией  $\text{SO}_2$ . Установлена определяющая роль солнечного ультрафиолетового ( $\lambda < 200 \text{ нм}$ ) излучения в этих процессах. Получено экспериментальное доказательство формирования пероксида водорода  $\text{H}_2\text{O}_2$  в

атмосфере, не содержащей свободного молекулярного кислорода. Выявлен эффект масс-независимого фракционирования изотопов кислорода ( $\Delta^{17}\text{O}$ ) при формировании  $\text{H}_2\text{O}_2$  в бескислородных условиях, выяснен механизм его возникновения на основе теории магнитного изотопного эффекта в радикальных реакциях. Фотохимический цикл серы и кислорода является важнейшей составляющей общего круговорота этих элементов и его следует отнести к важнейшим факторам, определяющим перераспределение изотопов серы уже на начальных этапах развития Земли. Создан новый метод, позволяющий выйти на качественно новый уровень изучения природных вариаций изотопного состава серы, благодаря высокой точности локального определения соотношений всех четырёх стабильных изотопов серы. На основе изучения на локальном уровне изотопных характеристик сульфидной серы в архейских толщах Сибирской платформы и Фенноскандинавского щита достоверно установлена генетическая связь серы сульфидов с фотолитической серой. Несомненна активная роль бактериальной сульфатредукции в процессах преобразования фотолитической серы в сульфидную форму на исследуемых объектах.

Научная новизна диссертационной работы отражена в следующих положениях.

**Результаты и положения, выносимые на защиту.**

1. Разработан новый метод для прецизионного анализа соотношений четырёх стабильных изотопов серы  $^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}$ ,  $^{34}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$  в сульфидах на локальном уровне. Новизна метода заключается в ablации сульфидов фемтосекундными лазерными импульсами в потоке гелия; фторировании сульфидного аэрозоля в проточном реакторе; дифференциально-криогенной очистки  $\text{SF}_6$ ; ввода анализируемого газа  $\text{SF}_6$  в газовый изотопный масс-спектрометр через интерфейс для измерения изотопных отношений серы в вакуумном режиме. Этот метод позволил устраниТЬ источники ошибок, связанных с матричными эффектами, эффектами изобарных наложений, эффектами размывания ионных пиков, и достичь точности измерений  $\pm 0.2\%$  для  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\pm 0.03\%$  для  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\pm 0.27\%$  для  $\Delta^{36}\text{S}$  при пространственном разрешении метода 80 микрон ( $\sim 10\text{--}12$  наномоль анализируемого газа  $\text{SF}_6$ ).
2. Экспериментально обосновано представление о фотолизе  $\text{SO}_2$  в первичной атмосфере Земли, как об источнике масс-независимого фракционирования изотопов серы в породах архейского возраста. Фактором, контролирующим изотопные отношения  $\Delta^{33}\text{S}/\delta^{34}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$  в продуктах фотолиза  $\text{SO}_2$ , является спектральный состав солнечного излучения, где ключевая роль принадлежит воздействию излучения с длинами волн менее 200 нм.
3. Доказано экспериментально, что фотохимическое образование пероксида водорода в бескислородной атмосфере Земли происходило по механизму диссоциации воды и рекомбинации гидроксил радикалов  $\text{OH}+\text{OH}+\text{M} \rightarrow \text{H}_2\text{O}_2+\text{M}$ . Образующийся пероксид водорода характеризуется масс-независимым фракционированием изотопов кислорода, механизм которого обусловлен ядерно-спиновым изотопным эффектом. Этот

экспериментальный факт даёт новую возможность для идентификации источника оксигенизации атмосферы, ассоциирующегося с фотохимическим  $H_2O_2$ .

4. Масс-независимо фракционированная сера, обнаруженная в древних ( $> 2.4$  млрд лет) толщах Фенноскандинавского щита и Сибирской платформы, отражает глобальное влияние фотохимических атмосферных процессов в архее на общий круговорот серы в системе атмосфера–океан–материк. Фотохимический атмосферный цикл серы определялся параметрами планетарного значения – составом и интенсивностью спектральных компонентов солнечного излучения. Ультрафиолетовое солнечное излучение 2.5 и более млрд лет назад играло общую системообразующую роль в фотохимических процессах, обусловливающих масс-независимые изотопные эффекты, зафиксированные в архейских породах.

**Достоверность полученных результатов.** Достоверность результатов обеспечена применением методов имитационного моделирования, математической обработки и анализа экспериментальных данных; применением новейших высокоточных методов измерения изотопных отношений в экспериментальных и природных образцах; использованием международных стандартных образцов для калибровки измерений изотопного состава кислорода и серы.

**Репрезентативность результатов** подтверждается сопоставлением результатов исследования с ранее опубликованными работами по изучению изотопных аномалий в экспериментах и в архейских образованиях различных регионов мира, а также достаточным для обобщений объёмом аналитического материала, полученного в ходе лабораторных фотохимических экспериментов и исследования изотопных эффектов серы в архейских комплексах Карельского, Кольского и Сибирского кратонов.

**Теоретическая и практическая значимость.** Результаты исследований, представленные в данной работе, вносят вклад в понимание процессов масс-независимого фракционирования изотопов серы и решают проблемы, касающиеся природы изотопных аномалий серы в архейских породах. Результаты исследования фотохимических процессов с участием  $H_2O$  имеют принципиальное значение для развития представлений о возникновении свободного молекулярного кислорода в атмосфере Земли. Экспериментально полученные доказательства самой возможности генерирования  $H_2O_2$  в результате фотодиссоциации  $H_2O$  в бескислородной атмосфере вносят ясность в теоретические модели, связывающие оксигенизацию атмосферы с фотохимией  $H_2O$ . Результаты работы никоим образом не отвергают предположений о биогенном источнике поступления кислорода в атмосферу, но они доказывают правомерность предположений о фотохимическом источнике кислорода.

В работе получило дальнейшее развитие направление исследований, связанное с разработкой методов оценки изотопных соотношений в природных объектах. Создан новый метод для прецизионного анализа соотношений серы  $^{34}\text{S}/^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}/^{32}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}/^{32}\text{S}$  в сульфидах на локальном уровне. Применение метода значительно расширяет возможности получения фактического материала для развития представлений о круговороте серы в архее, включая роль фотолитической серы в образовании морского сульфата и формировании архейских вулканогенно-осадочных сульфидных месторождений.

С практической точки зрения результаты исследований масс-независимого фракционирования изотопов кислорода и серы дополняют и развиваются базис для геохимической интерпретации изотопных эффектов, наблюдаемых в природе. Изотопные аномалии являются собой новый трассер в выявлении и отслеживании процессов, в которые могут быть вовлечены химические элементы; дают новую возможность для идентификации источников серы и кислорода в месторождениях полезных ископаемых.

**Личный вклад автора** состоит в обосновании идеи работы, постановке цели и задач исследования, формировании методологии решения проблемы, разработке эксперимента и реализации исследований, анализе и обобщении полученных данных. Часть результатов, изложенных в работе, получены автором при непосредственном сотрудничестве с научными работниками лабораторий ДВГИ ДВО РАН: лаборатории стабильных изотопов и лаборатории генетической минералогии и петрологии. В работах по созданию нового Фс-ЛА-ГХ/МС метода автор лично разрабатывал алгоритмы тестирования метода и проводил отработку его основных физико-химических параметров. В работах по моделированию процессов фракционирования изотопов серы и кислорода в фотохимических процессах автор лично обосновал общую методологию экспериментов, выполнил большую часть всего комплекса работ, включая постановку самого эксперимента, подготовку полученных экспериментальных образов к изотопному анализу и проведение измерений изотопного состава. Обработка и интерпретация полученных экспериментальных данных, касающихся изотопных эффектов кислорода, проведена непосредственно автором. В работах по изучению изотопных эффектов серы в сульфидных рудах Фенноскандинавского щита и Сибирской платформы автор лично получил значительный объём изотопных данных. Обсуждение данных и подготовка публикаций по результатам этих исследований выполнялась совместно с сотрудниками ДВГИ ДВО РАН, Института геохимии им. А.П. Виноградова СО РАН, Геологического института СО РАН и Института геологии Карельского научного центра РАН.

#### **Апробация работы и публикации**

По материалам диссертации опубликовано 26 статей в рецензируемых научных изданиях, из которых 3 статьи опубликованы в изданиях из К-1 "Перечня ВАК", 14 статей в изданиях, индексируемых базой данных RSCI, и 9

статей в изданиях, индексируемых международными базами данных, перечень которых определён в соответствии с рекомендациями ВАК.

Представленные в диссертации результаты и выводы обсуждались на всероссийских и международных совещаниях и конференциях: Международная конференция IMSC «The 19<sup>th</sup> International Mass Spectrometry Conference» (Киото, Япония, 2012); Международная конференция ISI « The 7th International Symposium on Isotopomers» (Токио, Япония, 2014); Международная геохимическая конференция Goldschmidt (Прага, Чехия, 2015; Международной конференции JESIUM «Joint European Stable Isotopes User group Meeting» (Гент, Бельгия, 2016); Всероссийское научное совещание «Геодинамическая эволюция литосферы Центрально-Азиатского подвижного пояса (от океана к континенту)» (Иркутск, 2016, 2017, 2018); Международная конференция «XIV<sup>th</sup> Workshop of the European Society for Isotope Research» (Говора, Румыния, 2017); V Международная конференция «Ультрамафит-мафитовые комплексы: геология, строение, рудный потенциал» (с. Гремячинск, Республики Бурятия, 2017); Международная конференция “Geoanalysis 2018” «10<sup>th</sup> International conference on the analysis of geological and environmental materials» (Сидней, Австралия, 2018); XXII Симпозиум по геохимии изотопов имени академика А.П. Виноградова (Москва, ГЕОХИ РАН, 2019).

### **Структура диссертации**

Диссертационная работа состоит из введения, пяти глав, заключения, списка работ автора по теме диссертации и списка цитируемой литературы. Общий объём диссертации составляет 288 страниц, включая 72 рисунка, 19 таблиц и 483 наименования используемой литературы.

### **Благодарности**

Я выражаю глубокую искреннюю благодарность моим учителям и наставникам Игнатьеву Александру Васильевичу и Высоцкому Сергею Викторовичу за постоянную поддержку в течение всех лет работы. Выражаю особую признательность и благодарность коллегам по работе: Ханчуку Александру Ивановичу, Хомичу Вадиму Георгиевичу, Мартынову Юрию Алексеевичу, за чрезвычайно полезное и плодотворное обсуждение всех аспектов работы. Большую благодарность автор выражает всем сотрудникам лаборатории стабильных изотопов ДВГИ ДВО РАН за содействие в выполнении данной работы. Глубочайшую благодарность автор выражает коллегам из Института геохимии им. А.П. Виноградова СО РАН Левицкому Валерию Ивановичу, Левицкому Ивану Валерьевичу, Механошину Алексею Сергеевичу, Геологического института СО РАН Орсоеву Дмитрию Анатольевичу, Института геологии Карельского научного центра РАН Слабунову Александру Ивановичу, Кулешевич Людмиле Владимировне за совместные работы по теме диссертации.

## **КРАТКОЕ СОДЕРЖАНИЕ РАБОТЫ**

**Во введении** обоснована актуальность темы, определены цель и задачи исследования, формулируются положения, выносимые на защиту, оценивается научное и практическое значение работы, показан личный вклад диссертанта.

### **Глава 1. Масс-независимое фракционирование изотопов: источники и процессы**

В первой главе приводится краткий литературный обзор по теории фракционирования изотопов, излагаются последние достижения в области изотопной геохимии и развитии представлений о масс-независимом фракционировании изотопов кислорода и серы в природных процессах.

В главе рассмотрены результаты как экспериментальных, так и теоретических исследований, посвящённых выяснению природы самого явления масс-независимого изотопного эффекта. Высвечены проблемы и противоречия, возникшие при объяснении ряда явлений на основе представлений о фотохимической природе происхождения масс-независимых изотопных эффектов. Показано, например, что закономерности фракционирования изотопов серы, полученные в фотохимических экспериментах по фотолизу  $\text{SO}_2$ , находятся в резком противоречии с теми закономерностями, которые наблюдаются в породах архейского возраста. Преодоление существующих трудностей и получение новых знаний о закономерностях и механизмах производства изотопных аномальных эффектов кислорода и серы во взаимосвязи с фотохимическими процессами в бескислородной атмосфере должно внести ясность в наши представления и взгляды на природу таких явлений, как масс-независимое фракционирование изотопов серы в архейских породах и появление свободного молекулярного кислорода в первичной атмосфере Земли.

Важным шагом в продвижении этих исследований является развитие новых методов, обеспечивающих высокую точность и производительность изотопных анализов серы ( $\delta^{33}\text{S}$  и  $\delta^{34}\text{S}$ ) при минимальных затратах на предварительную обработку материала образцов.

### **Глава 2. Методы изотопного анализа, разработанные и использованные в работе**

Во второй главе описаны методы, используемые в настоящей работе для определения изотопных отношений серы  $^{34}\text{S}/^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}/^{32}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}/^{32}\text{S}$  в сульфидах, а также кислорода  $^{17}\text{O}/^{16}\text{O}$  и  $^{18}\text{O}/^{16}\text{O}$  в экспериментальных образцах.

Приведён краткий обзор существующих методов измерения изотопных отношений серы в природных образцах. Освещены основные проблемы, возникшие при измерении изотопных отношений, включающих малораспространённые изотопы  $^{33}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$ . Отмечено, что главные источники ошибок, влияющие на точность анализа, связаны с (1) матричными эффектами и эффектами лазерно-индукционного фракционирования изотопов; (2) эффект пространственной ориентировки кристаллов; (3) эффект «размытия» ионных

пиков; (4) эффекты перекрёстного загрязнения образцов в классическом лазерном методе фторирования образцов серы. Все эти проблемы с очевидностью указывают на необходимость в разработке и реализации нового метода, который позволяет избежать указанные выше осложнения и предоставит возможность исследовать распределение изотопов серы  $^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}$ ,  $^{34}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$  на новом уровне, способном обеспечить высокую точность и достоверность результатов исследования масс-независимых эффектов серы.

В результате анализа достаточно большого объема научной литературы по данной тематике был предложен и реализован целый ряд идей, который позволил преодолеть указанные выше проблемы и привёл к созданию нового метода для анализа  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\delta^{33}\text{S}$  и  $\delta^{36}\text{S}$  в сульфидах на локальном уровне с применением фемтосекундной лазерной аблляции и газовой хроматографии в сочетании с изотопным масс-спектрометром – Фс-ЛА-ГХ/МС метод.

Фс-ЛА-ГХ/МС метод основан на следующих принципах работы. Отбор пробы из анализируемого образца сульфидной серы производится методом лазерной аблляции. Воздействие лазерного импульса на образец имеет результатом образование аэрозоля (сульфидные частицы микронных размеров). Аэрозоль транспортируются газом носителем (гелий) в реактор, где происходит конвертирование серы аэрозольных частиц в форму  $\text{SF}_6$  по реакции с пентафторидом брома ( $\text{BrF}_5$ ). Очистка  $\text{SF}_6$  от продуктов реакции осуществляется криогенным и хроматографическим методами. Очищенный  $\text{SF}_6$  транспортируется газом носителем к интерфейсу для ввода  $\text{SF}_6$  непосредственно в ионный источник масс-спектрометра, работающего в режиме высокого вакуума. Все эти принципы были воплощены в установке, схематически представленной на рис. 1.

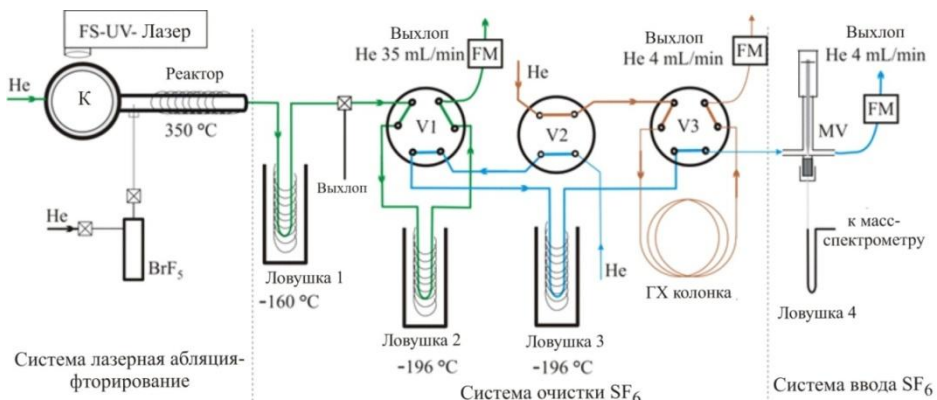


Рис. 1 – Схема установки для локального изотопного анализа серы методом Фс-ЛА-ГХ/МС. Обозначения на схеме: He – газ носитель гелий; K – камера с образцами;  $\text{BrF}_5$  – пентафторид брома; V1, 2 и 3 – многопортовые вентили; MV – микровентиль; FM – измеритель потока газов.

Важнейшей характеристикой Фс-ЛА-ГХ/МС метода является сочетание двух различных режимов работы: проточного режима (режим постоянной продувки гелием) и высоковакуумного режима. Все операции по переводу серы образцов в форму SF<sub>6</sub> (лазерная аблация, фторирование и очистка SF<sub>6</sub>) проводятся в режиме постоянного потока гелия. Преимущество такой системы перед вакуумной системой обусловлено тем, что поток гелия позволяет в значительной степени уменьшить сорбционные эффекты на внутренних поверхностях системы особенно при анализе образцов на микро- и нано-уровне. Кроме того, проточный режим позволил реализовать процесс фторирования образцов не в камере, как это практикуется в других подобных методах, а отдельно от камеры – в Ni-реакторе. Этот момент важен, поскольку такое решение позволило исключить предварительное фторирование образцов и устранить связанные с ним эффекты, снижающие точность анализа, а именно: эффекты перекрёстного загрязнения образцов и эффекты частичного фторирования сульфидов.

Ещё одно важное преимущество, которое предоставляет проточный режим – это значительное увеличение эффективности дифференциално-криогенной очистки SF<sub>6</sub>. При измерении отношений малораспространённых изотопов <sup>33</sup>S и <sup>36</sup>S анализируемый газ SF<sub>6</sub> должен быть очищен от малейших загрязняющих примесей. Примесь загрязнений, дающих пики на тех же массах, что и анализируемые, является источником ошибок, которые ухудшают точность анализов. Особенно трудно достигнуть полной очистки при работе с ультрамалым количеством SF<sub>6</sub>. Эта проблема была решена путём разработки проточных терморегулируемых ловушек. На рис. 2 приведена хроматограмма,

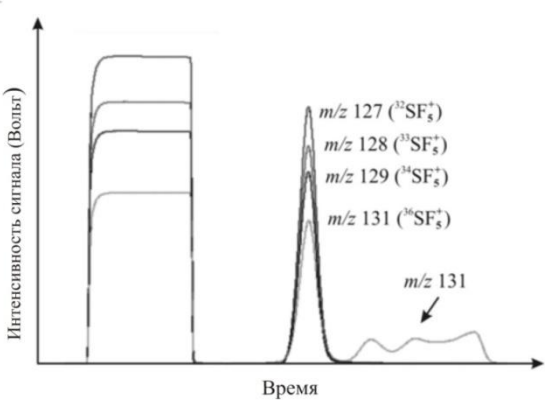


Рис. 2 – Пример разделения продуктов фторирования на криогенной проточной ловушке при температуре -130 °C. Первый пик квадратной формы – это сигнал стандартного газа SF<sub>6</sub> из двойной системы напуска масс-спектрометра. Второй и последующие пики – сигналы, регистрирующие выход газовых компонентов из криогенной ловушки. Пики  $m/z$  127, 128, 129 и 131 регистрируют выход SF<sub>6</sub>, за ним следуют пики примесных компонентов с массой 131.

демонстрирующая полное разделение выхода пиков  $SF_6$  на массах  $m/z$  127, 128, 129 и 131 от примесных компонентов на массе 131. Подобный эффект достигается только при работе дифференциально-криогенной ловушки в проточном режиме, но не в условиях вакуума. В вакуумных условиях пики не разделяются, что приводит к ошибке при измерении изотопных отношений из-за вклада в сигнал на 131 массе.

Надо особо заострить внимание на том, что хотя проточный режим является предпочтительным вакуумному режиму выделения и очистки  $SF_6$ , он совершенно нежелателен при измерении сигналов  $m/z$  127, 128, 129 и 131 на масс-спектрометре, так как присутствие гелия в источнике ионов даёт эффект «размытия» ионных пиков и, следовательно, необходимо вводить на него поправку (Ono et al., 2006). Наиболее правильно производить измерения в высоковакуумном режиме. С этой целью была разработана оригинальная система напуска газа  $SF_6$  в источник ионов масс-спектрометра, позволяющая вводить в масс-спектрометр наноколичество  $SF_6$  коротким импульсом, исключив при этом попадание газ-носителя в источник ионов. Тем самым устраниён источник ошибок, связанный с эффектами «размытия» ионных пиков при измерении изотопных отношений серы в присутствии гелия.

Ключевыми характеристиками изотопных методов являются погрешность измерений и количество анализируемого образца. Оценка погрешностей  $\sigma$  для  $\delta^{34}S$ ,  $\delta^{33}S$  и  $\Delta^{33}S$  в зависимости от количества  $SF_6$  была получена в экспериментах с лабораторными стандартами (газ  $SF_6$  и пирит). На рис. 3 показаны экспериментальные зависимости погрешностей измерения ( $\sigma$ ) от количества  $SF_6$ .

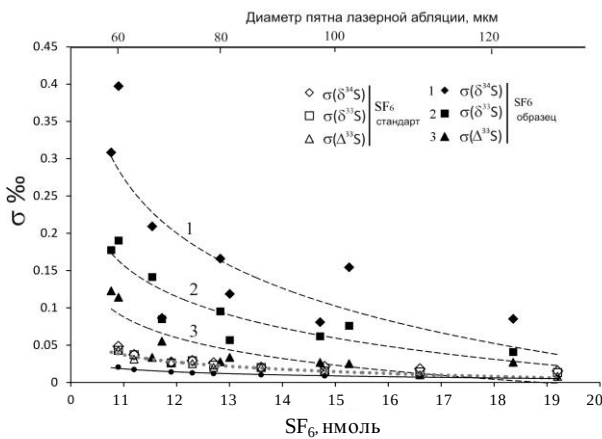


Рис. 3 – Зависимость погрешности измерений ( $\sigma$ ) величин  $\delta^{34}S$ ,  $\delta^{33}S$  и  $\Delta^{33}S$  от количества анализируемого газа  $SF_6$ . Обозначения: 1, 2 и 3 – линии трендов  $\sigma$  для  $\delta^{34}S$ ,  $\delta^{33}S$  и  $\Delta^{33}S$ , соответственно.

Очевидно, что погрешность, связанная с размером образца, будет превышать 0.1‰ (1 $\sigma$ ) для  $\delta^{33}S$  и 0.03 ‰ (1 $\sigma$ ) для  $\Delta^{33}S$ , если размер лазерного кратера в

пиrite меньше, чем ~80 мкм в диаметре и ~40 мкм в глубину. Поэтому размер лазерного кратера 80x40 является наиболее оптимальным размером для исследования масс-независимых эффектов в сульфидах Фс-ЛА-ГХ/МС методом. Точность метода Фс-ЛА-ГХ/МС была доказана на международных стандартах сульфида серебра (IAEA-S-1, IAEA-S-2, IAEA-S-3) и сфалерита (NBS-123), а также путём сравнения результатов анализа лабораторного стандарта классическим методом фторирования.

На рис. 4 продемонстрированы лазерные кратеры в отдельных зёренах сфалерита международного стандарта NBS-123. Показано, что на результаты не оказывают влияние ни рельеф зёрен, ни ориентация кристаллов относительно лазерного луча. Этот факт обуславливает преимущество метода Фс-ЛА-ГХ/МС перед методом масс-спектрометрии вторичных ионов, для которого указанные выше факторы существенно осложняют получение правильных и надёжных результатов изотопного анализа.

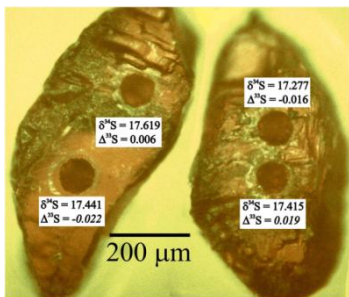


Рис. 4 – Фото отдельных зёрен сфалерита NBS-123. Показаны места лазерной абляции для проведения изотопных анализов методом Фс-ЛА-ГХ/МС

Таким образом, Фс-ЛА-ГХ/МС метод сочетает в себе все те преимущества, которые даёт применение фемтосекундного лазера для лазерного отбора проб, использование проточных систем фторирования и криогенного разделения газов, а также измерение ионных токов  $127$  ( $^{32}\text{SF}_5^+$ ),  $128$  ( $^{33}\text{SF}_5^+$ ),  $129$  ( $^{34}\text{SF}_5^+$ ) и  $131$  ( $^{36}\text{SF}_5^+$ ) на масс-спектрометре в высоковакуумных условиях. Аналитические характеристики метода – типичное пространственное разрешение ~80 мкм, оптимальный размер образца  $\text{SF}_6$  порядка 12 наномоль, погрешность ( $1\sigma$ ) определения величин  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  составляет  $\pm 0.2\%$ ,  $\pm 0.03\%$  и  $\pm 0.27\%$ , соответственно. Фс-ЛА-ГХ/МС метод имеет преимущества перед существующими в настоящее время методами локального анализа. Пространственное разрешение метода в 2 раза выше, а анализируемое количество  $\text{SF}_6$  в 10 раз меньше по сравнению с локальным методом ЛА-ГХ/МС и, кроме того, метод не требует введения поправок на эффект «размытия ионных пиков». В отличие от метода ЛА-ИСП-МС предлагаемый метод имеет возможность

анализировать отношение малораспространённого изотопа  $^{36}\text{S}$  к изотопу  $^{32}\text{S}$ , и он лишен такого недостатка, как матричный эффект. По сравнению с методом масс-спектрометрии вторичных ионов результаты, полученные новым методом, не зависят от пространственной ориентации кристалла или отдельных его участков.

### Глава 3. Экспериментальное исследование эффектов масс-независимого фракционирования изотопов серы ( $\Delta^{33}\text{S}$ и $\Delta^{36}\text{S}$ ) в процессах фотолиза $\text{SO}_2$

В третьей главе представлены результаты экспериментального исследования эффектов масс-независимого фракционирования изотопов серы  $^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}$ ,  $^{34}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$  при фотолизе  $\text{SO}_2$  в бескислородной атмосфере в зависимости от спектрального состава УФ-излучения, температуры, состава и парциального давления газовых компонентов среды.

Проблема происхождения масс-независимого фракционирования изотопов серы, наблюдаемое в породах архейского возраста, привлекает самое пристальное внимание исследователей на протяжении двух последних десятилетий. Особенно интригующими фактами является наличие масс-независимых эффектов (т.е. ненулевые значения  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$ ) в породах старше 2.4 млрд лет, но отсутствие их в более молодых породах и, кроме того, обнаружены ясно выраженные закономерности между величинами  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  в сульфидах и сульфатах из архейских пород. Эти закономерности показаны на рис. 5.

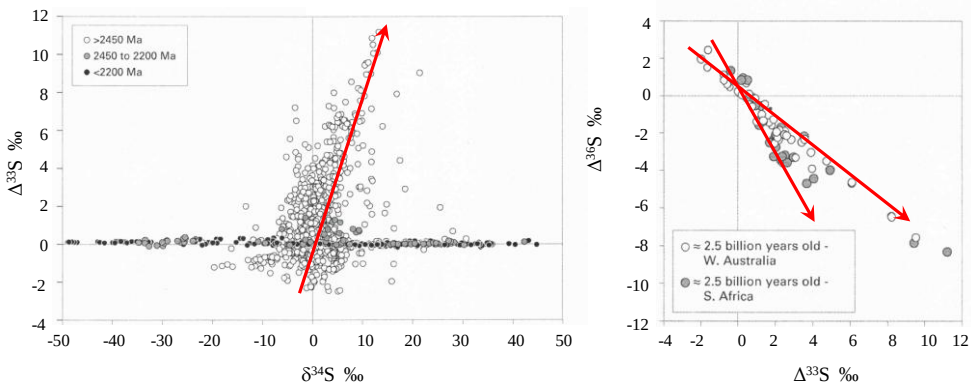


Рис. 5 – Изотопные данные  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  для сульфидов из пород различного возраста западной Австралии и южной Африки. Красными линиями показаны изотопные тренды  $\Delta^{33}\text{S}-\delta^{34}\text{S}$  (справа) и  $\Delta^{36}\text{S}-\Delta^{33}\text{S}$  (слева), характерные для осадочных пород архейского возраста. Линии архейских трендов описываются следующими соотношениями:  $\Delta^{33}\text{S} = 0.9 \times \delta^{34}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S} = (-0.9 \text{ или } -1.5) \times \Delta^{33}\text{S}$ . Рисунок модифицирован из работ Johnston, 2011; Ono, 2017.

По современным представлениям, источник изотопных аномалий серы в архейских породах связан с фотохимическими процессами в атмосфере, а именно с процессами фотодиссоциации  $\text{SO}_2$  при условии отсутствия свободного молекулярного кислорода в атмосфере. С этой точки зрения легко связать исчезновение изотопных аномалий серы в породах < 2.4 млрд лет с переходом атмосферы от восстановительного к окислительному состоянию. Однако специальные экспериментальные исследования, в которых пытались воспроизвести особенности архейский трендов, дали отрицательный результат, принудив, таким образом, исследователей признать несостоительность представления о фотохимии  $\text{SO}_2$  как об основном источнике изотопных аномалий в архейских породах (Ono, 2017). Тем не менее вполне правомерна постановка вопроса о возможных неучтённых факторах, под влиянием которых изотопные эффекты при фотолизе  $\text{SO}_2$  будут именно такими, какими мы их наблюдаем в архейских породах. В разрешении рассматриваемой проблемы существенным фактором должно быть излучение Солнца, спектр излучения которого в архейскую эру отличался от современного Солнца (Ribas et al., 2010; Claire et al., 2012). А поскольку поведение изотопных эффектов, генерируемых при фотодиссоциации  $\text{SO}_2$ , проявляет спектральную зависимость, то очень важно было детально изучить закономерности разделения изотопов серы при фотолизе  $\text{SO}_2$  под воздействием излучения из разных спектральных диапазонов. Исследования масс-независимых изотопных эффектов в зависимости от этих факторов дадут наиболее полные и реальные основания для внесения ясности в решение проблемы – действительно ли фотолиз  $\text{SO}_2$  можно ассоциировать с источником изотопных аномалий серы в архейских породах.

Для исследования закономерностей фракционирования изотопов серы ( $^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}$ ,  $^{34}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$ ) в процессах фотолиза  $\text{SO}_2$  были применены методы экспериментального моделирования фотохимических процессов в бескислородной атмосфере. Фотохимические реакции проводили в реакционной ячейке, изготовленной из оптического кварцевого стекла. Через реакционную ячейку пропускали постоянный поток газовой смеси, например  $\text{SO}_2+\text{He}$ . Содержание  $\text{SO}_2$  в газовой смеси  $\text{SO}_2+\text{He}$  контролировали с помощью прецизионных редукторов газового давления и капиллярных трубок.

В работе были исследованы эффекты изотопного фракционирования серы при фотолизе  $\text{SO}_2$  действием излучения с длинами волн  $\lambda > 200$  нм, а именно в спектральном интервале 200–400 нм. Были изучены корреляционные зависимости между величинами  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  в элементарной сере – конечный стабильный продукт фотохимической реакции  $3\text{SO}_2 + h\nu \rightarrow 2\text{SO}_3 + \text{S}$ , где  $h\nu$  – энергия фотона (кванта света). В этих экспериментах для облучения  $\text{SO}_2$

применили разрядные трубки серийно выпускаемых ламп различных типов: ксеноновая лампа, дейтериевая лампа, ртутные лампы высокого давления и металлогалогенные лампы. На рис. 6 представлены типичные спектры распределения интенсивности излучения этих типов ламп, для сравнения приведен спектр поглощения  $\text{SO}_2$  в УФ области.

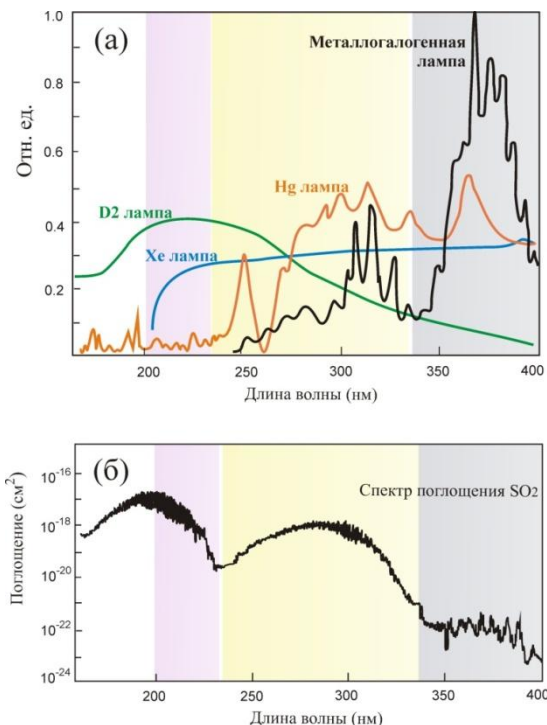


Рис. 6 – (а) Спектральное распределение излучения: ртутной лампы высокого давления (Hg-лампа), дейтериевой лампы (D2 лампа), ксеноновой (Хe) лампы и металлогалогенных ламп. Спектр Хe лампы довольно однороден в диапазоне 200–400 нм. У дейтериевой лампы заметное повышение интенсивности в области 300–200 нм. В спектре излучения ртутных и металлогалогенных ламп преобладает излучение с длинами волн > 250 нм.  
(б) – Спектр поглощения  $\text{SO}_2$  (Keller-Rudek et al., 2013). Цветом выделены диапазоны длин волн, соответствующие основным полосам поглощения  $\text{SO}_2$ , для визуального сопоставления со спектральными характеристиками применяемых источников излучения.

Из рис. 6 видно, что молекулы  $\text{SO}_2$  имеют доминантную полосу поглощения в интервале длин волн  $\sim 200\text{--}240$  нм (область выделена сиреневым цветом) и более слабую полосу в интервале  $\sim 250\text{--}330$  нм (желтая область). Изучая изотопные эффекты серы, производимые фотохимическими реакциями  $\text{SO}_2$  в этих спектральных областях, было выяснено, что характер корреляционных зависимостей между величинами  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  в продуктах фотолиза  $\text{SO}_2$  зависит лишь от распределения интенсивности излучения по спектральным интервалам и практически не зависит от параметров среды (температура, состава и парциального давления газовых компонентов).

Результаты экспериментального моделирования, продемонстрированные на рис. 7, показали, что корреляционная зависимость между величинами  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  во всём диапазоне давлений  $p\text{SO}_2$  может быть описана прямой линией с наклоном  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S} = -3.78$ , если излучение равномерно во всем спектральном диапазоне (эксперименты с Хе лампой). Однако эта зависимость приобретает другой наклон  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S} = -1.69$  при увеличении интенсивности излучений в диапазоне длин волн  $> 250$  нм (эксперименты с Hg лампой).

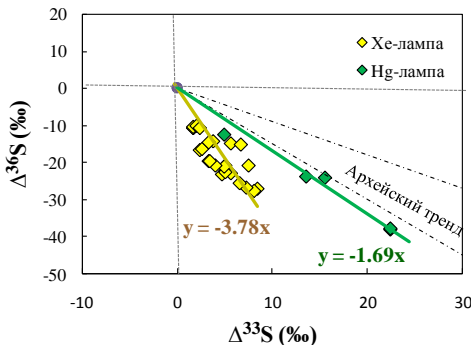


Рис. 7 – Экспериментальные данные  $\Delta^{36}\text{S}$  относительно  $\Delta^{33}\text{S}$  для элементарной серы, продукта фотохимических реакций  $\text{SO}_2$ , полученной в экспериментах с Хе и Hg источниками излучений. Для сравнения приведены архейские тренды, обозначенные пунктирующими линиями с наклоном  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S} = -0.9$  и  $-1.5$ .

Вывод о зависимости наклона изотопных трендов от относительного распределения интенсивности излучения по спектру был подтверждён в экспериментах с другими типами источников. Результаты этих экспериментов представлены на рис. 8.

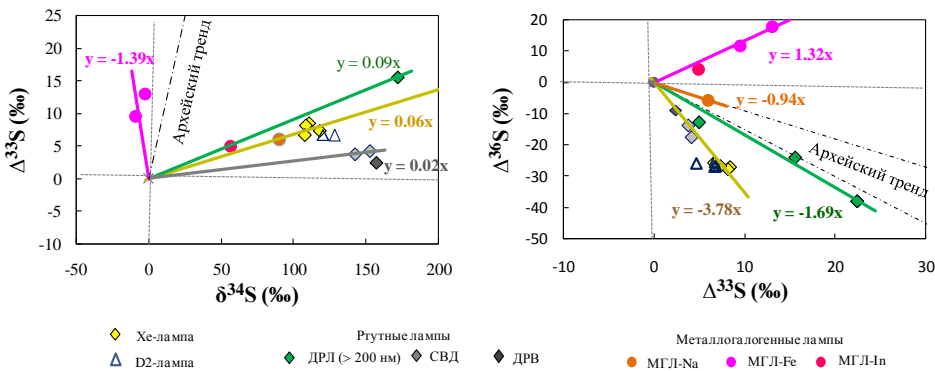


Рис. 8 – Экспериментальные данные  $\Delta^{36}\text{S}$  относительно  $\Delta^{33}\text{S}$  (а) и  $\Delta^{36}\text{S}$  относительно  $\delta^{34}\text{S}$  (б) для элементарной серы, полученной в фотохимических экспериментах с различными источниками излучения ( $\lambda > 200$  нм).

Эксперименты проведены в ограниченном диапазоне давлений  $\text{SO}_2$  ( $40 \leq p\text{SO}_2 \leq 80$  мбар), поскольку, как следует из ранее полученных данных, коэффициент наклона изотопных трендов не зависит от парциального давления  $\text{SO}_2$ . Были выявлены общие тенденции в поведении изотопных трендов: при последовательном смещении максимума интенсивности излучения в сторону длинных волн (от 200–220 нм → 250–330 нм → 350–400 нм) угловой коэффициент меняет свой знак, так что линии изотопных трендов  $\Delta^{36}\text{S}-\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}-\delta^{34}\text{S}$  демонстрируют поворот вокруг начала координат против часовой стрелки. В данных экспериментах было выяснено, что наклоны экспериментальных изотопных трендов могут совпадать с наклонами архейских трендов либо для  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$ , либо для  $\Delta^{33}\text{S}/\delta^{34}\text{S}$  отношений. Воспроизвести же одновременно и  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}/\delta^{34}\text{S}$  архейские отношения в одних и тех же условиях невозможно. Тем самым доказано, что изотопные аномалии серы в архейских породах не могут быть следствием фотохимических реакций  $\text{SO}_2$ , инициируемых воздействием излучения исключительно в диапазоне длин волн  $\lambda > 200$  нм. Это даёт основание для пересмотра принятого постулата (Whitehill, Ono, 2012; Ono et al., 2013) о пренебрежимо малой роли коротковолнового излучения ( $\lambda < 200$  нм) для фотохимических реакций  $\text{SO}_2$  в архейской атмосфере.

Возможность распознать источник изотопных аномалий в архейских породах существенно расширяется при переходе к фотохимическим реакциям  $\text{SO}_2$ , инициируемым коротковолновым ( $\lambda < 200$  нм) излучением. Для этого были проведены эксперименты по фотолизу  $\text{SO}_2$  с применением ртутной лампы низкого давления, генерирующей дискретное излучение на длинах волн 184.9 нм и 253.7 нм. Результаты экспериментов приведены на рис. 9.

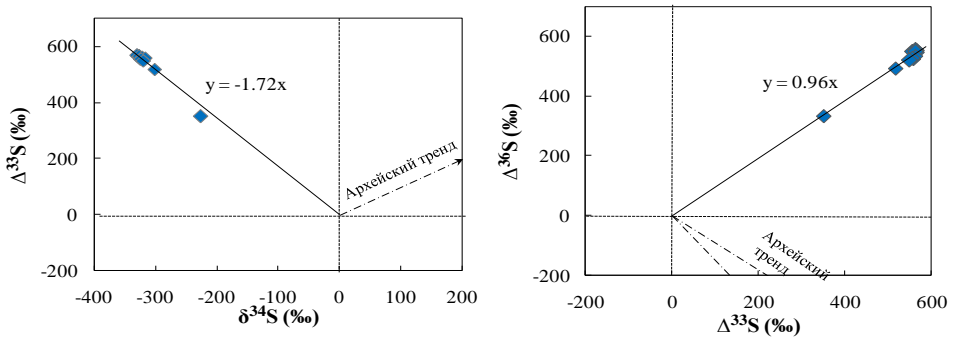


Рис. 9 – Экспериментальные данные  $\Delta^{33}\text{S}$  относительно  $\delta^{34}\text{S}$  (слева) и  $\Delta^{36}\text{S}$  относительно  $\Delta^{33}\text{S}$  (справа) из экспериментов по фотолизу  $\text{SO}_2$  в коротковолновой ( $\lambda \approx 184.9$  нм) области излучений. Для сравнения показаны архейские тренды штрих-пунктирными линиями.

Оказалось, что характеристики изотопных эффектов  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  существенно изменяются при переходе из спектральной области  $\lambda > 200$  нм в коротковолновую область  $\lambda < 200$ . Так фотолиз  $\text{SO}_2$  в области длин волн  $\lambda > 200$  нм продуцирует элементарную серу, обогащённую изотопом  $^{34}\text{S}$  ( $\delta^{34}\text{S} > +100\%$ ) по отношению к исходному  $\text{SO}_2$ , а фотолиз  $\text{SO}_2$  в области длин волн  $\lambda < 200$  нм, напротив, продуцирует обеднённую изотопом  $^{34}\text{S}$  ( $\delta^{34}\text{S} < -300\%$ ) элементарную серу. Магнитуда изотопных аномалий  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  в 30-40 раз больше при фотолизе  $\text{SO}_2$  в области  $\lambda < 200$  нм, чем в области излучения с длинами волн  $\lambda > 200$  нм. Это говорит о том, что спектральный состав излучения и интенсивность спектральных компонентов являются ключевыми факторами, влияющими на характер распределения изотопов серы в фотохимических реакциях  $\text{SO}_2$ . Кроме того, эти эксперименты показали, что корреляционные зависимости между величинами  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  при фотолизе  $\text{SO}_2$  в коротковолновом диапазоне, равно как и в более длинноволновом диапазоне излучений, не согласуются с таковыми, имеющими место в архейских породах. Однако, эти экспериментальные факты не являются однозначным опровержением представления о фотолизе  $\text{SO}_2$ , как о фотохимическом источнике изотопных аномалий в древних породах. Напротив, они дают объективные предпосылки для успешного разрешения проблемы за счёт сложения изотопных эффектов, возникающих при фотолизе  $\text{SO}_2$  в разных спектральных областях.

Для решения этой проблемы были изучены закономерности фракционирования изотопов серы при фотолизе  $\text{SO}_2$ , инициируемом действием излучения из коротковолнового и длинноволнового диапазонов совместно. С этой целью были выполнены эксперименты, в которых применялись следующие источники излучений: (1)  $\text{Hg}$  лампа низкого давления совместно с  $\text{Xe}$  лампой ( $\text{Hg+Xe}$  эксперименты) и (2)  $\text{Hg}$  лампа низкого давления совместно с лазерной системой UP-213 ( $\text{Hg+UP-213}$  эксперименты). В экспериментах установлены закономерности поведения изотопных эффектов в зависимости от интенсивности  $\text{Hg}$ -излучения. На рис. 10 представлены результаты  $\text{Hg+Xe}$  экспериментов.

Эксперименты показали, что, во-первых, имеет место линейная зависимость между отношением изотопных эффектов и интенсивностью спектральных компонентов при осуществлении фотолиза  $\text{SO}_2$  в спектральной области, покрывающей как длинноволновый, так и коротковолновый диапазон излучений. Во-вторых, экспериментальные тренды имеют пересечение с линиями архейских трендов. В работе показано, что обнаруженная зависимость объясняется сложением изотопных эффектов, отвечающих процессам фотолиза  $\text{SO}_2$  по механизму прямой диссоциации молекул  $\text{SO}_2$  в результате взаимодействия с фотонами  $\lambda < 200$  нм, по механизму преддиссоциации при

взаимодействии  $\text{SO}_2$  с фотонами  $\lambda = 200\text{--}220$  нм и механизму фотовозбуждения  $\text{SO}_2$  излучением с длинами волн  $\lambda = 250\text{--}400$  нм. При этом общий изотопный эффект определяется скоростью фотохимических реакций  $\text{SO}_2$  в соответствующих спектральных диапазонах излучения.

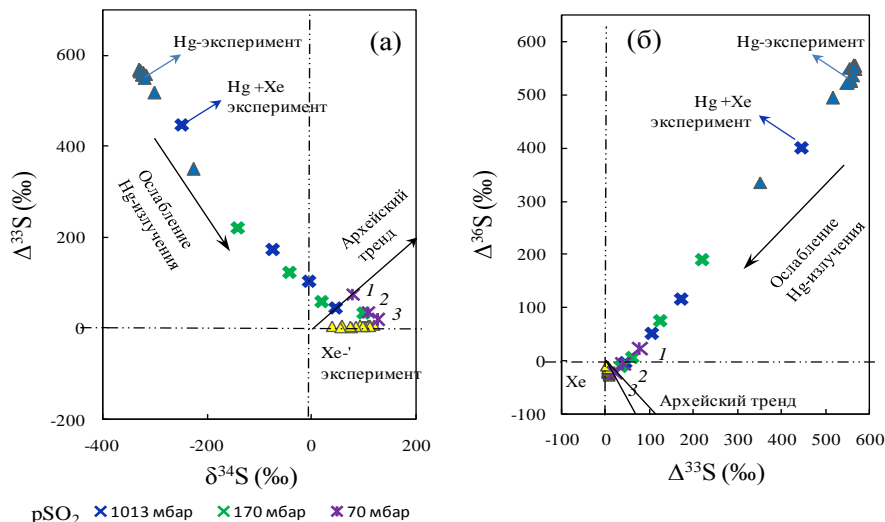


Рис. 10 – Отношение между  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\delta^{34}\text{S}$  (а) и отношение между  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  (б) для элементарной серы (продукт фотолиза  $\text{SO}_2$ ), полученной в  $\text{Xe+Hg}$  экспериментах. В экспериментах уменьшали интенсивность  $\text{Hg}$ -излучения, оставляя постоянным  $\text{Xe}$ -излучение. Показаны изотопные данные из экспериментов при  $\text{pSO}_2=1013$  мбар (синие крестики),  $\text{pSO}_2=170$  мбар (зелёные крестики) и  $\text{pSO}_2=70$  мбар (фиолетовые звездочки с номерами 1, 2 и 3). Для сравнения приведены данные из экспериментов с  $\text{Hg}$  лампой (синие треугольники) и  $\text{Xe}$  лампой (жёлтые треугольники), а также линии архейских трендов.

Аналогичные по своей сути результаты были получены и в  $\text{Hg+UP-213}$  экспериментах. Это даёт возможность по начальному состоянию фотохимической системы определить те значения параметров, при которых должно наблюдаться согласие между экспериментально полученными и архейскими отношениями  $\Delta^{33}\text{S}/\delta^{34}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$ . Поэтому, опираясь на установленные в  $\text{Hg+Xe}$  и  $\text{Hg+UP-213}$  экспериментах общие закономерности, а также воспользовавшись данными из экспериментов по фотолизу  $\text{SO}_2$  действием излучения  $\lambda = 193$  нм (Farquhar et al., 2001), удалось показать, что изотопные эффекты, продуцируемые в фотохимических реакциях  $\text{SO}_2$ , действительно

хорошо удовлетворяют архейским соотношениям  $\Delta^{33}\text{S}/\delta^{34}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$  при определённых условиях (рис. 11).

В работе доказано, что воздействие излучения с длинами волн  $\lambda < 200$  нм на  $\text{SO}_2$  является обязательным условием для продуцирования изотопных эффектов, подобных тем, которые наблюдаются в архейских породах. Это условие вполне реалистично для архейской атмосферы, что обусловлено более сильной эмиссией УФ излучения Солнца в архее по отношению к современному Солнцу. Вместе с тем полученные экспериментальные факты свидетельствуют о том, что в архейское время содержание  $\text{SO}_2$  в столбе атмосферного воздуха могло составлять  $1.9 \times 10^{18}$  молекул/ $\text{см}^2$ . Именно такое содержание  $\text{SO}_2$  отвечает парциальному давлению  $\text{SO}_2$  в экспериментальном моделировании ( $p\text{SO}_2 = 70$  мбар) при котором были получены архейские характеристики изотопных эффектов  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$ . Это вполне реалистичное содержание  $\text{SO}_2$  в атмосфере на ранних этапах развития Земли в периоды активного вулканизма (Kaltenegger and Sasselov, 2010).

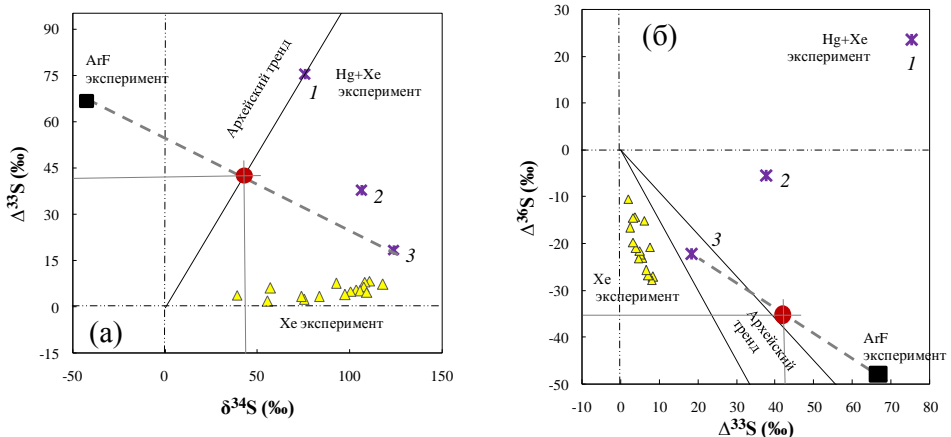


Рис. 11 – Изотопные эффекты  $\Delta^{33}\text{S}$  относительно  $\delta^{34}\text{S}$  (а) и  $\Delta^{36}\text{S}$  относительно  $\Delta^{33}\text{S}$  (б), продуцируемые при фотолизе  $\text{SO}_2$  в экспериментах с  $\text{Xe}$  лампой, в  $\text{Hg}+\text{Xe}$  экспериментах и в экспериментах (Farquhar et al., 2001) с  $\text{ArF}$  эксимерным лазером. Номера 1, 2 и 3 маркируют те же данные, что на рис.10, полученные при ослаблении светового потока от  $\text{Hg}$  лампы на 90% (номер 1), 95% (номер 2) и 98% (номер 3). Пунктирная линия представляет линию фракционирования изотопов серы при фотолизе  $\text{SO}_2$  с использованием трех источников ( $\text{Xe}+\text{Hg}+\text{ArF}$ ) света. Линия фракционирования и линия архейского тренда пересекаются при  $\Delta^{33}\text{S} = 43\%$  (круг красного цвета).

Таким образом, методом экспериментального моделирования фотохимических реакций  $\text{SO}_2$  в бескислородной атмосфере доказано, что

процессы фотолиза  $\text{SO}_2$  могут быть ассоциированы с источником изотопных аномалий серы в осадочных породах архейского возраста. Тем самым дано опровержение сложившемуся представлению о невозможности объяснить происхождение масс-независимых изотопных эффектов в архейских породах в рамках атмосферных фотохимических процессов с участием  $\text{SO}_2$ . Экспериментальные доказательства того, что изотопные аномалии серы имеют фотохимическую природу своего происхождения, позволили преодолеть сомнения и затруднения в признании их свидетельством и признаком отсутствия свободного молекулярного кислорода в архейской атмосфере. Выяснено, что изотопные отношения  $\Delta^{33}\text{S}/\delta^{34}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$ , значения которых удовлетворяют архейским характеристикам, обусловлены совокупностью фотохимических процессов, где ключевая роль принадлежит воздействию излучения с длинами волн менее 200 нм. Доступность коротковолнового излучения для фотохимии  $\text{SO}_2$  в архейской атмосфере объясняется особенностями спектральных характеристик излучения Солнца в архее. Восстановительные и инертные газы, предположительно входившие в состав архейской атмосферы, могли влиять лишь на эффективность формирования конечных продуктов фотолиза  $\text{SO}_2$ , но не на их изотопный состав.

#### **Глава 4. Экспериментальное исследование эффектов масс-независимого фракционирования изотопов кислорода ( $\Delta^{17}\text{O}$ ) при формировании $\text{H}_2\text{O}_2$ в фотохимических процессах**

В четвёртой главе представлены результаты изучения закономерностей фракционирования изотопов кислорода  $^{16}\text{O}$ ,  $^{17}\text{O}$  и  $^{18}\text{O}$  в процессах фотолиза  $\text{H}_2\text{O}$  в бескислородных атмосферных условиях.

Как было показано в предыдущей главе, УФ излучение в коротковолновой ( $\lambda < 200$  нм) области рассматривается как ключевой фактор в инициировании фотохимических процессов в архейской атмосфере. Это допускает возможность протекания интенсивных процессов фотолиза  $\text{H}_2\text{O}$  в бескислородной архейской атмосфере, имеющих результатом образование пероксида водорода  $\text{H}_2\text{O}_2$  – конечного стабильного продукта фотохимических реакций с участием молекул  $\text{H}_2\text{O}$ . Пероксид водорода считается важнейшим компонентом геохимических циклов в архейскую эру: источником  $\text{H}_2\text{O}_2$  могли быть атмосферные фотохимические реакции с участием паров воды, а стоком – процессы окисления двухвалентного железа в аноксидных морских бассейнах (Kasting et al., 1984; Kasting et al., 1985). В геохимическом аспекте роль  $\text{H}_2\text{O}_2$  имеет принципиально важное значение для понимания и объяснения процессов, связанных с возрастанием свободного молекулярного кислорода в ранней атмосфере и её переходом от восстановительного к окислительному состоянию

на рубеже архея и протерозоя (Liang et al., 2006). Гипотеза Ляна (Liang et al., 2006) предполагает фотохимическую природу происхождения  $O_2$  в первичной атмосфере Земли. Суть гипотезы заключается в том, что под действием жесткого ультрафиолетового излучения, проникающего до поверхности Земли в отсутствие кислорода и озонового слоя, происходили фотохимические реакции с участием молекул воды, приводящие к образованию пероксида водорода. Во время общепланетарного похолодания,  $H_2O_2$  конденсировался и накапливался в замороженном состоянии в ледяном покрове Земли. При наступлении потепления и таяния ледников,  $H_2O_2$  высвобождался и диссоциировал на  $O_2$  и  $H_2O$ , тем самым обогащая атмосферу кислородом.

Гипотеза получила бы веское подтверждение, если бы удалось на опыте доказать, что  $H_2O_2$  действительно может быть синтезирован в газо-фазных процессах фотолиза  $H_2O$  в бескислородной атмосфере. Имеющийся к настоящему времени экспериментальный материал свидетельствует о принципиальной возможности образования  $H_2O_2$  в процессах фотолиза  $H_2O$ , но для его стабилизации необходимы экстремально низкие температуры, не выше  $-180^{\circ}C$  (Rodebush and Wahl, 1933; Rodebush et al., 1947; Jones et al., 1969; Arnau and Giguère, 1975; Savarino and Thiemens, 1999). Неясным остаётся вопрос, существуют ли пути и механизмы формирования  $H_2O_2$  в условиях, отвечающим протеканию фотохимических реакций  $H_2O$  в бескислородной архейской атмосфере, то есть в газо-фазных фотохимических реакциях при реалистичных, а не экстремально низких температурах стабилизации  $H_2O_2$ . Кроме того, логично предположить, что фотолиз  $H_2O$ , так же как и фотолиз  $SO_2$ , будет иметь результатом продуцирование масс-независимых изотопных эффектов в конечном продукте  $H_2O_2$ . Если это так, то кислород, поступающий в атмосферу за счёт разложения  $H_2O_2$ , должен наследовать масс-независимую изотопную метку источника своего происхождения. Сохранение этой метки в оксидах из палеопротерозойских железорудных отложений представляет собой потенциальную возможность для идентификации конкретных процессов, ответственных за оксигенизацию первичной атмосферы Земли. Поэтому очень важно было изучить возможные пути формирования  $H_2O_2$  в бескислородной атмосфере и оценить возникающие при этом эффекты фракционирования изотопов кислорода  $^{16}O$ ,  $^{17}O$  и  $^{18}O$ .

В данной работе были применены методы экспериментального моделирования процессов фотолиза  $H_2O$ . В экспериментальных системах были смоделированы условия образования  $H_2O_2$  в присутствии следующих отдельных атмосферных газов: молекулярный кислород, диоксид углерода, метан, аргон. Содержание газовых компонентов в моделируемой атмосфере варьировали от

сотых долей % до 100%. В экспериментах были задействованы следующие методы инициирования фотохимической реакции: под действием электрического разряда и под действием коротковолнового УФ-излучения на молекулы  $\text{H}_2\text{O}$ . В природе газовый разряд и солнечная радиация являются основными естественными мощными источниками излучения, которое обуславливает протекание атмосферных фотохимических процессов. В данной работе были также проведены исследования различных реакционных систем ( $\text{H}_2\text{O}-\text{He}$ ,  $\text{H}_2\text{O}-\text{O}_2$ ,  $\text{H}_2\text{O}-\text{CO}_2$ ,  $\text{H}_2\text{O}-\text{Ar}$ ) на изотопном уровне для выявления особенностей изотопных эффектов кислорода при диссоциации  $\text{H}_2\text{O}$ , а также факторов, контролирующих характер и степень фракционирования изотопов  $^{18}\text{O}$ ,  $^{17}\text{O}$  и  $^{16}\text{O}$ .

В результате экспериментов по диссоциации  $\text{H}_2\text{O}$  в электрическом разряде был установлен важный факт – возможность формирования пероксида водорода  $\text{H}_2\text{O}_2$  при нормальных условиях; стабилизация  $\text{H}_2\text{O}_2$  не зависела от температуры, она происходила даже при комнатной температуре. Этот факт объясняется тем, что в наших экспериментах, в отличие от предыдущих, возбуждённый промежуточный комплекс [HOON]\* имел возможность передать избыток своей энергии парам воды и стабилизироваться. Присутствие  $\text{H}_2\text{O}$  служило ловушкой для гидрофильного пероксида водорода (Locke and Shih, 2011), где он имел возможность стабилизироваться (Thevenet et al., 2010). В этом случае весь процесс образования и стабилизации  $\text{H}_2\text{O}_2$  завершается уже в реакционной камере, а не на холодных (<  $-180^\circ\text{C}$ ) стенках ловушки, используемой для сбора продуктов реакции. Поэтому мы могли наблюдать в своих экспериментах образование  $\text{H}_2\text{O}_2$ , не прибегая к экстремально низким температурам. Это объясняет казалось бы противоречивые результаты между настоящей и более ранними экспериментальными работами.

В работе показано, что диссоциация молекул воды приводит к появлению гидроксильных радикалов OH, рекомбинация которых даёт  $\text{H}_2\text{O}_2$  через образование неустойчивого промежуточного комплекса HOON:

$$\text{OH} + \text{OH} + \text{M} \rightarrow \text{HOON} + \text{M} \rightarrow \text{H}_2\text{O}_2 + \text{M}, \text{ где M – третье тело, необходимое для стабилизации образовавшегося комплекса HOON.}$$

Другим важным результатом экспериментальных исследований является обнаружение эффекта масс-независимого фракционирования изотопов кислорода ( $\Delta^{17}\text{O}$ ) при формировании  $\text{H}_2\text{O}_2$  в бескислородных условиях. Эффект характеризуется положительной величиной отклонения от линии масс-зависимого фракционирования, магнитуда  $\Delta^{17}\text{O}$  в среднем составила  $\sim 1.4\%$ . На рис. 12 представлены данные из экспериментов с использованием образцов воды известного изотопного состава кислорода, отличающиеся по значениям  $\delta^{18}\text{O}$ . Поскольку изотопные данные из экспериментов демонстрируют стабильно

высокие значения  $\Delta^{17}\text{O}$ , примерно в три раза превышающие оценку  $\Delta^{17}\text{O}$  кинетического фракционирования, то надо принять, что при формировании  $\text{H}_2\text{O}_2$  фракционирование изотопов кислорода имело масс-независимый характер. Что касается фракционирования изотопов  $^{18}\text{O}$  при формировании  $\text{H}_2\text{O}_2$ , то данные исследований свидетельствуют об умеренном обогащении  $\text{H}_2\text{O}_2$  этим изотопом по отношению к изотопному составу  $\delta^{18}\text{O}$  в исходной воде, разница составила около 2–4‰.

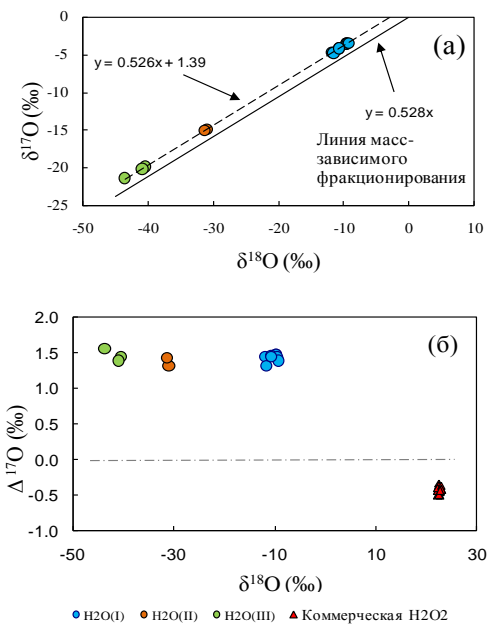


Рис. 12 – (а) - Фракционирование изотопов кислорода ( $\delta^{17}\text{O}$  относительно  $\delta^{18}\text{O}$ ) при формировании  $\text{H}_2\text{O}_2$  из образцов воды  $\text{H}_2\text{O}_{\text{(I)}}$ ,  $\text{H}_2\text{O}_{\text{(II)}}$  и  $\text{H}_2\text{O}_{\text{(III)}}$  разного изотопного состава. Экспериментальные данные лежат на линии  $\delta^{18}\text{O}=0.526\Box\delta^{17}\text{O}+1.39$ . Для сравнения приведена линия масс-зависимого фракционирования изотопов кислорода  $\delta^{18}\text{O}=0.528\Box\delta^{17}\text{O}$ .  
(б) - График, демонстрирующий магнитуду изотопной аномалии  $\Delta^{17}\text{O}$  в образцах  $\text{H}_2\text{O}_2$ , полученных в экспериментах с искровым разрядом в парах воды  $\text{H}_2\text{O}_{\text{(I)}}$ ,  $\text{H}_2\text{O}_{\text{(II)}}$  и  $\text{H}_2\text{O}_{\text{(III)}}$ . В среднем магнитуда  $\Delta^{17}\text{O} \approx +1.4\text{\textperthousand}$ . Для сравнения показаны данные, полученные для коммерческой перекиси водорода, магнитуда изотопной аномалии  $\Delta^{17}\text{O} \approx -0.4\text{\textperthousand}$ .

Итак, в наших экспериментальных исследованиях впервые получены доказательства, во-первых, формирования  $\text{H}_2\text{O}_2$  в результате диссоциации  $\text{H}_2\text{O}$  в газовой фазе в атмосфере, не содержащей свободного молекулярного кислорода и, во-вторых, установлен факт масс-независимого фракционирования изотопов кислорода при формировании  $\text{H}_2\text{O}_2$  в бескислородных условиях, магнитуда изотопной аномалии  $\Delta^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$  составила  $\sim 1.4\text{\textperthousand}$ .

В работе были выяснены механизмы и факторы, влияющие на величину эффекта масс-независимого фракционирования изотопов кислорода при формировании  $\text{H}_2\text{O}_2$ . Прежде всего надо было решить вопрос: имеет ли место

зависимость величины  $\Delta^{17}\text{O}$  от энергии активации молекул  $\text{H}_2\text{O}$  при соударении их с электронами или поглощении ими энергии света. От энергии активации молекул  $\text{H}_2\text{O}$  зависит механизм их диссоциации. Поэтому потенциально можно ожидать, что это отразится на величине изотопных эффектов в продуктах диссоциации  $\text{H}_2\text{O}$ . Этот вопрос был решён в экспериментах по диссоциации  $\text{H}_2\text{O}$  действием искрового, барьера и тлеющего разрядов, а также действием УФ излучения. В работе было показано, что пероксид водорода характеризуется наличием изотопной аномалии  $\Delta^{17}\text{O}$  вне зависимости от применяемого способа возбуждения и диссоциации молекул воды, то есть в результате передачи энергии при непосредственном столкновении молекул  $\text{H}_2\text{O}$  с электронами и ионами (электрический разряд), или в результате поглощения энергии фотонов (фотодиссоциация под действием УФ-излучения). В обоих случаях фракционирование изотопа кислорода-17 проявляет общий характер: отклонение от линии масс-зависимого фракционирования ( $\Delta^{17}\text{O}$ ) имеет положительный знак; значения  $\Delta^{17}\text{O}$  довольно близки между собой; общий диапазон вариаций  $\Delta^{17}\text{O}$  заключен в узких пределах от 1.2‰ до 1.5‰. Эти результаты указывают на отсутствие зависимости изотопных масс-независимых эффектов  $\Delta^{17}\text{O}$  от энергии активации молекул воды и, соответственно, путей их диссоциации.

Для прояснения вопроса о влиянии газовых компонентов на  $\Delta^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$  были выполнены эксперименты по диссоциации  $\text{H}_2\text{O}$  действием электрического разряда в присутствии таких газовых компонентов как  $\text{O}_2$ ,  $\text{CO}_2$  или  $\text{Ar}$  в различных концентрациях. Содержание  $\text{O}_2$  в газовой смеси варьировали от 0.005% до 25% при проведении  $\text{H}_2\text{O}-\text{O}_2$  экспериментов;  $\text{CO}_2$  – от 0.6% до 100% в  $\text{H}_2\text{O}-\text{CO}_2$  экспериментах и  $\text{Ar}$  – от 0.08% до 100% в  $\text{H}_2\text{O}-\text{Ar}$  экспериментах. На рис. 13 и 14 продемонстрированы результаты этих экспериментов.

Результаты экспериментов свидетельствуют о следующем. Во-первых, эффективность производства  $\text{H}_2\text{O}_2$  не становится ниже, если в атмосфере присутствуют окислительные газы – молекулярный кислород на уровне от 0.005% до 25% или диоксид углерода вплоть до 100%. Во-вторых, наличие окислительных газов не только не подавляет магнитуду изотопной аномалии  $\Delta^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$ , но, напротив, благоприятствует её возрастанию при увеличении концентрации  $\text{O}_2$  до 0.2% и  $\text{CO}_2$  до 45%. На основе экспериментальных данных и количественных оценок, сделанных путем построения кинетической модели рассматриваемых процессов с использованием программы KINTECUS, показано, что для реакционной системы  $\text{H}_2\text{O}-\text{O}_2$  именно озон является дополнительным источником изотопной аномалии  $\Delta^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$ . Процессы формирования озона и деактивирования атомарного кислорода  $\text{O}({}^1\text{D})$  молекулярным кислородом

обуславливают нелинейный характер проявления изотопной аномалии  $\Delta^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$  в ответ на повышение концентрации  $\text{O}_2$ .

В реакционной системе  $\text{H}_2\text{O}-\text{CO}_2$ , напротив, принципиальный источник, ответственный за изменение магнитуды  $\Delta^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$ , связан с процессами диссоциации  $\text{CO}_2 \rightarrow \text{CO} + \text{O}$ . Также выяснено, что  $\text{Ar}$ , имеющий способность влиять на магнитуду изотопного эффекта  $\Delta^{17}\text{O}$  при формировании озона, не вызывает изменений в магнитуде  $\Delta^{17}\text{O}$  при формировании  $\text{H}_2\text{O}_2$ .

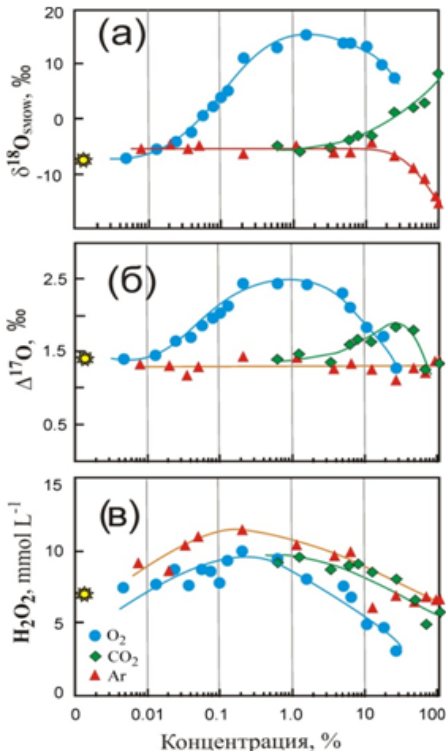


Рис. 13 – Графики, показывающие (а) изменение изотопного состава  $\delta^{18}\text{O}$ , (б) магнитуды изотопной аномалии  $\Delta^{17}\text{O}$  и (в) содержание  $\text{H}_2\text{O}_2$  в образцах из экспериментов по диссоциации  $\text{H}_2\text{O}$  в зависимости от концентрации  $\text{O}_2$ ,  $\text{CO}_2$  и  $\text{Ar}$ . Данные из экспериментов с чистым  $\text{H}_2\text{O}$  показанные в виде желтой звезды.

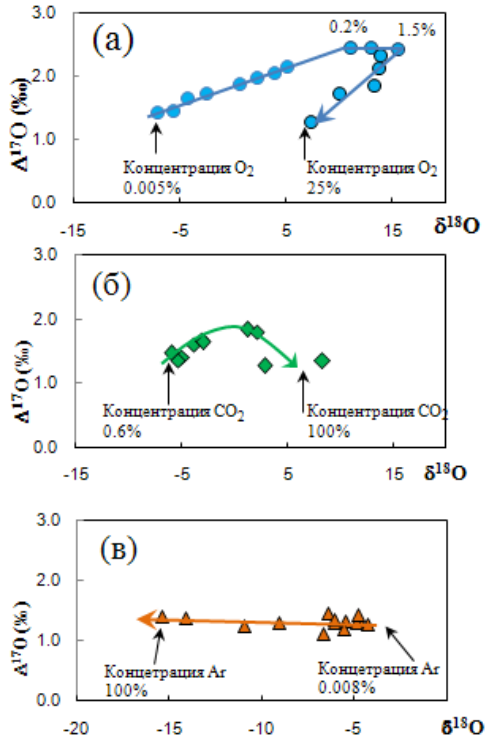


Рис. 14 – Графики, демонстрирующие отношение между  $\Delta^{17}\text{O}$  и  $\delta^{18}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$  из экспериментов по диссоциации  $\text{H}_2\text{O}$  в присутствии: (а) –  $\text{O}_2$ , (б) –  $\text{CO}_2$  и (с) –  $\text{Ar}$ . Сплошные линии представляют изотопные тренды при повышении концентрации газовых компонентов в соответствующих экспериментах.

Присутствие Ar сопряжено лишь с эффектами масс-зависимого фракционирования изотопов кислорода в  $\text{H}_2\text{O}_2$ . Вместе с тем, результаты  $\text{H}_2\text{O}-\text{Ar}$  экспериментов убедительно показывают, что решение вопроса о механизме, приводящим к масс-независимому фракционированию  $^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$ , должно лежать вне рамок хорошо разработанного представления о коллизионной стабилизации возбуждённых комплексов промежуточных продуктов реакции. Если бы стабилизация  $\text{HOON}$  имела результатом масс-независимое фракционирование изотопов, то изотопный эффект  $\Delta^{17}\text{O}$  показал бы зависимость от партнёра по столкновению. Механизм возникновения изотопной аномалии  $\Delta^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$ , очевидно, существенно отличается от механизма коллизионной стабилизации.

В работе дано обоснование, что решение вопроса о механизме, ответственном за возникновение эффектов  $\Delta^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$ , находится в рамках теории магнитного изотопного эффекта в радикальных реакциях (Tutto, Kraeutler, 1980; Buchachenko, 2001; Brocklehurst, 2002). Основная концепция теории радикальных пар состоит в том, что взаимодействия между парой радикалов зависят от электронных состояний радикалов и ядерных спиновых состояний. В данной работе было показано, что термомолекулярная реакция рекомбинации радикалов  $\text{OH}+\text{OH}+\text{M} \rightarrow \text{H}_2\text{O}_2+\text{M}$  приводит к масс-независимому фракционированию изотопов кислорода в  $\text{H}_2\text{O}_2$ , где селективное обогащение изотопом  $^{17}\text{O}$  в  $\text{H}_2\text{O}_2$  обязано наличию ненулевого спина у изотопа  $^{17}\text{O}$  и, следовательно, обусловлено ядерно-спиновым изотопным эффектом.

Экспериментальные факты, установленные при изучении явлений формирования  $\text{H}_2\text{O}_2$  в бескислородной среде, имеют следующее наиболее важное значение для развития представлений о процессах в условиях ранней атмосферы Земли. Это касается, прежде всего, экспериментального обоснования некоторых модельных расчётов по оценке скорости продуцирования  $\text{H}_2\text{O}_2$  в архейской атмосфере. Отметим, что в рамках фотохимической модели, предложенной в работе (Pecoits et al., 2015), авторы априори отвергают пути формирования  $\text{H}_2\text{O}_2$  по механизму рекомбинации OH радикалов и считают основным механизмом рекомбинацию пероксильных радикалов  $\text{HO}_2$  (Kasting et al., 1984). Поскольку продуцирование  $\text{H}_2\text{O}_2$  по второму механизму серьёзно ограничивается таким фактором, как крайне низкое содержание кислорода ( $<10^{-5}$ ) в первичной атмосфере, то и поток  $\text{H}_2\text{O}_2$  гипотетически поступавший из архейской атмосферы на земную поверхность был оценен менее, чем  $10^6$  молекул  $\text{cm}^{-2}\text{s}^{-1}$ . Это на несколько порядков меньше чем значение  $\approx 10^{11}$  молекул  $\text{cm}^{-2}\text{s}^{-1}$  – расчётная скорость продуцирования  $\text{H}_2\text{O}_2$ , необходимая для обеспечения полного окисления железа, растворённого в древних океанах, и повышения уровня свободного молекулярного кислорода в атмосфере до 0.1 бар (Liang et al., 2006;

Pecoits et al., 2015). На этом основании авторы работы (Pecoits et al., 2015) приходят к заключению, что эффективность формирования  $\text{H}_2\text{O}_2$  в архейской атмосфере была недостаточной. Данный вывод противоречит результатам работ (McKay, Hartman, 1991; Liang et al., 2006; Haqq-Misra et al., 2011), в которых авторы определили вполне достаточную скорость продуцирования  $\text{H}_2\text{O}_2$  в архейской атмосфере, учитывая в своих фотохимических моделях процессы рекомбинации OH радикалов. Без экспериментальных исследований невозможен однозначный выбор между двумя различными подходами к решению вопроса о механизмах появления  $\text{H}_2\text{O}_2$  в первичной атмосфере Земли. Полученные в настоящей работе экспериментальные факты являются, по существу, достаточным основанием для выбора в пользу фотохимических моделей, учитывающих процессы формирования  $\text{H}_2\text{O}_2$  по механизму рекомбинации OH радикалов, а значит и признания важной роли  $\text{H}_2\text{O}_2$  как контролирующего фактора эволюции газового состава атмосферы на ранних этапах развития Земли.

Помимо того, что процессы формирования  $\text{H}_2\text{O}_2$  по механизму радикальных реакций  $\text{OH}+\text{OH}+ \text{M} \rightarrow \text{H}_2\text{O}_2 + \text{M}$  подтверждены экспериментально, надо понимать, что их протекание в архейской атмосфере может быть обеспечено только при определённых условиях. Условием, благоприятствующим образованию OH радикалов в атмосфере, является доступность УФ ( $\lambda < 200$  нм) излучения для диссоциации молекул воды  $\text{H}_2\text{O} + h\nu \rightarrow \text{H} + \text{OH}$ . В работе было показано, что условие доступности коротковолнового УФ излучения справедливо не только для протекания процессов фотолиза  $\text{SO}_2$ , конечным результатом которого является образование элементарной серы  $\text{S}_8$  и  $\text{SO}_3$  с характерным масс-независимым изотопным эффектом, но и для протекания процессов фотолиза  $\text{H}_2\text{O}$ , имеющих результатом образование  $\text{H}_2\text{O}_2$ , как оказалось также с масс-независимым изотопным эффектом. Протекание обоих процессов должно быть объединено общей первопричиной – УФ излучение Солнца в архейскую эру, превосходящее современный уровень, что позволяет с единой позиции фотохимических взаимодействий в атмосфере подойти к рассмотрению проблем источника кислорода в первичной атмосфере Земли и источника изотопной аномалии серы в архейских породах.

Таким образом, сочетание экспериментальных фактов, установленных при моделировании процессов фотолиза  $\text{H}_2\text{O}$  и  $\text{SO}_2$ , дают доказательства в поддержку гипотезы о фотохимическом источнике оксигенизации первичной атмосферы Земли, ассоциирующимся с процессами диссоциации молекул воды (McKay, Hartman, 1991; Liang et al., 2006; Haqq-Misra et al., 2011). Следовательно, нет принципиальных запретов на то, чтобы рассматривать переход от восстановительного к окислительному состоянию атмосферы (свидетельством

чему является исчезновение изотопной аномалии серы в породах), как следствие процессов декомпозиции  $H_2O_2$ , накопленного в ледниках во время глобального оледенения Земли, и поступления большого количества  $O_2$  в атмосферу по реакции диспропорционирования  $H_2O_2: 2H_2O_2 \rightarrow 2H_2O + O_2$  (Liang et al., 2006).

Глобальное оледенение и увеличение содержания свободного молекулярного кислорода в атмосфере – события, которые ассоциируются во времени. Поэтому причинно-следственные связи между этими двумя событиями были предположены многими исследователями (Kirschvink et al., 2000; Kasting et al., 2001; Kasting, 2005; Kopp et al., 2005; Liang et al., 2006; Claire et al., 2006; Lyons et al., 2014; Harada et al., 2015). Высказываются разные точки зрения по вопросу взаимосвязи между глобальным оледенением и появлением свободного молекулярного кислорода в атмосфере. Согласно предположениям, высказанным в работах (Pavlov et al., 2000; Kasting et al., 2001; Kasting, 2005; Kopp et al., 2005), глобальному оледенению предшествовало окисление атмосферы.

Источник возникновения атмосферного  $O_2$  в данном случае ассоциируют с биогенным источником. Отметим, что в данной диссертационной работе не стояла цель разрешить споры о первоисточнике – биогенном или abiогенном происхождении  $O_2$  в первичной атмосфере Земли. Однако в работе приведены убедительные экспериментальные доказательства в пользу гипотезы abiогенного происхождения  $O_2$  в результате радикальных реакций в первичной атмосфере Земли. Эксперименты продемонстрировали возможность образования  $H_2O_2$  в результате газо-фазных реакций рекомбинации OH радикалов, инициируемых процессами диссоциации воды в бескислородной атмосфере, подтвердив, таким образом, саму основу фотохимической модели.

Весьма ценным фактом, с точки зрения идентификации происхождения  $O_2$ , явилось обнаружение масс-независимого фракционирования изотопов кислорода в реакциях рекомбинации OH радикалов. Этот факт даёт основание полагать, что фотохимически генерируемый  $H_2O_2$  в бескислородной атмосфере архея должен иметь изотопную метку - избыточное содержание  $^{17}O$ , которая могла передаваться и сохраняться в других кислород-содержащих соединениях в результате окислительных процессов с участием  $H_2O_2$ , что открывает, по существу, новую потенциальную возможность идентифицировать первоисточник поступления  $O_2$  в атмосферу на ранних этапах развития Земли.

## **Глава 5. Изотопные свидетельства происхождения сульфидной серы в архейских толщах Фенноскандинавского щита и Сибирской платформы**

В пятой главе представлены результаты исследования мультиизотопного состава серы ( $\delta^{34}S$ ,  $\Delta^{33}S$  и  $\Delta^{36}S$ ) в сульфидах из пород и руд Фенноскандинавского щита и Сибирской платформы с целью выяснить пространственно-временные

закономерности проявления эффектов масс-независимого фракционирования изотопов серы. Особое внимание было уделено вопросам, относящимся к источникам серы колчеданного рудопроявления в рассматриваемых объектах. Новые факты в совокупности обеспечат развитие наших представлений о круговороте серы в архее, включая роль сульфата морской воды и соответствующих микробиальных процессов в формировании архейских вулканогенно-осадочных сульфидных месторождений.

В пределах Фенноскандинавского щита был исследован изотопный состав серы сульфидов, локализованных в Карельской и Кольской провинциях. Карельская провинция – это наиболее крупный архейский кратон в восточной части Фенноскандинавского щита. Она представляет собой типичную гранит-зеленокаменную область, в зеленокаменных комплексах которой заархивирована информация об условиях окружающей среды архея. Здесь в зеленокаменных поясах Сумозерско-Кенозерском, Ведлозерско-Сегозерском, Гимольско-Костомукшском и др. известны мезо-неоархейские (3.1-2.7 млрд лет) осадочно-вулканогенные комплексы (Славунов и др., 2006). В пределах поясов выделяют отдельные структуры. Одна из них – Каменноозерская – в составе Сумозерско-Кенозерском пояса рассматривается в данной работе (рис. 15).

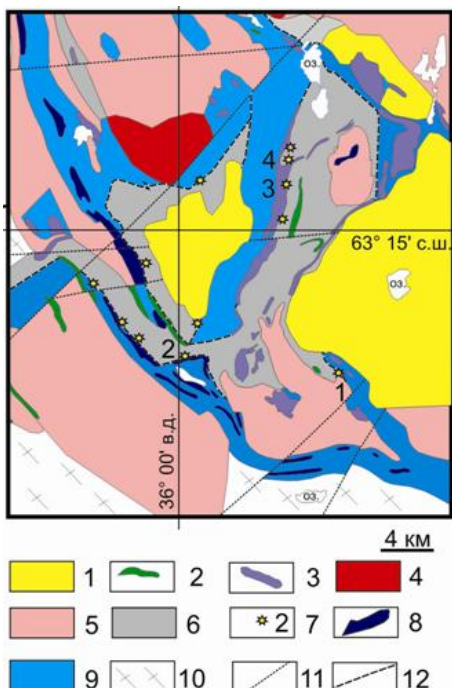


Рис. 15 – Схема геологического строения Каменноозерской зеленокаменной структуры и расположение изученных рудопроявлений (составили Славунов А.И.

и Кулешевич Л.В. по данным (Вулканализ..., 1981; Кулешевич, 1992; Кулешевич и др., 2005; Рыбаков, 1987; Puchtel et al., 1999).

1 – палеопротерозойские андезибазальты; 2 - габбро; 3 - ультрабазиты; 4 - неоархейские микроклиновые граниты; 5 - архейские диориты, гранодиориты, тоналиты; 6 - мезоархейские осадочно-вулканогенные с прослойями колчеданов, вулканиты БАРД- и адакитовой серий; 7 - прослои колчеданов (цифрами 1-4 обозначены рассмотренные рудопроявления: 1 - Лекса, 2 - Золотые пороги, 3 - Центрально-Вожминский, 4 - Северо-Вожминский, 8 - мезорхейские каматиты; 9 - мезоархейские толеитовые базальты; 10 - палео-мезоархейские гранито-гнейсы; 11 - разломы; 12 - тектонические границы.

Она состоит из двух тектонически совмещённых толщ. Нижняя представлена метаморфизованными толеитовыми базальтами (преобладают) и коматиитами. Предполагается, что эта толща образовалась в океанических условиях и трактуется как фрагмент океанического плато с возрастом ~2.9 млрд лет (Puchtel et al., 1999). Верхняя (базальт-андезит-риолит-дацитовая) толща сложена метаморфизованными туфогенно-осадочным породам и лавами риолитов, дацитов, андезитов, андезито-базальтов, встречаются прослои углеродсодержащих сланцев. Возраст кислых вулканитов и субвулканических риолитов оценивается  $2875 \pm 2$  млн лет и  $2876 \pm 5$  млн лет, соответственно (Puchtel et al., 1999). Характерной составляющей верхней толщи являются горизонты колчеданных руд, послужившие объектом настоящего исследования. Образцы взяты из керна скважин следующих рудопроявлений – Лекса, Золотые Пороги, Центрально-Вожминское и Северо-Вожминское (рис. 15). Большинство анализируемых образцов представлены пиритом различной генерации, реже марказитом, пирротином, сфалеритом и арсенопиритом. Для изотопного анализа использовали мономинеральные кристаллы сульфидов, за редким исключением, когда пирит наблюдался в срастании с марказитом. Изотопный анализ серы сульфидов выполнен с применением локального метода, описанного в главе 2.

На рис. 16 представлены результаты проведённых изотопных исследований серы. Было обнаружено, что сульфиды в исследуемых объектах характеризуются масс-независимым фракционированием изотопов серы. Значения изотопной аномалии серы  $\Delta^{33}\text{S}$  в сульфидах показывают, в целом, диапазон вариаций от  $-1.45\text{\textperthousand}$  до  $+2.64\text{\textperthousand}$ , что однозначно указывает на присутствие серы, которая была вовлечена в фотохимические процессы, происходившие в бескислородной архейской атмосфере.

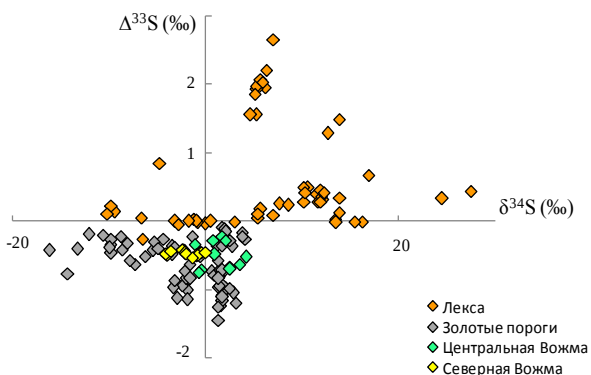


Рис. 16 – Изотопные эффекты (магнитуда изотопной аномалии  $\Delta^{33}\text{S}$  относительно изотопного состава серы  $\delta^{34}\text{S}$ ) в сульфидах рудопроявлений Центральная и Северная Вожма, Золотые пороги и Лекса.

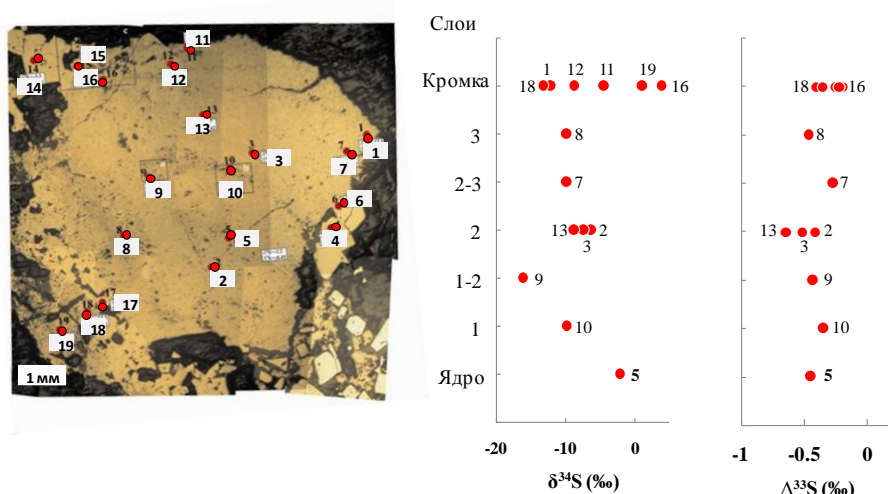
Как видно из рис. 16, диапазоны вариаций величин  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\delta^{34}\text{S}$ , относящиеся к разным рудопроявлениям, существенно различаются между собой. Во-первых обращает на себя внимание тот факт, что для руд Золотые пороги, Центральная и Северная Вожма характерны отрицательные значения изотопной аномалии серы  $\Delta^{33}\text{S}$ , а для руд Лекса, напротив, – преимущественно положительные значения  $\Delta^{33}\text{S}$ . Во-вторых, есть систематическая разница между значениями  $\delta^{34}\text{S}$ . Значения  $\delta^{34}\text{S}$  показывают узкий диапазон вариаций в рудопроявлениях Центральная Вожма (от  $-1.1\text{\%}$  до  $+4.2\text{\%}$ ) и Северная Вожма (от  $-4.1\text{\%}$  до  $+0.0\text{\%}$ ). Широкий диапазон значений  $\delta^{34}\text{S}$  характерен для рудопроявлений Золотые пороги (от  $-16.2\text{\%}$  до  $+4.1\text{\%}$ ) и Лекса (от  $-10.2\text{\%}$  до  $+27.5\text{\%}$ ).

Исследование изотопных отношений серы  $^{34}\text{S}/^{32}\text{S}$  в комплексе с изотопными отношениями  $^{33}\text{S}/^{32}\text{S}$  в сульфидах дают более полную информацию для идентификации источников серы в рудообразующих системах. Традиционный подход, основанный исключительно на использовании изотопных данных  $\delta^{34}\text{S}$  для выяснения происхождения серы, вовлечённой в процессы рудообразования, является вполне достаточным во многих случаях, но не в случае с рудопроявлениями Северная и Центральная Вожма, для которых данные по  $\delta^{34}\text{S}$  не дают однозначной идентификации резервуаров серы. Значения  $\delta^{34}\text{S}$ , показывающие небольшие вариации вблизи нуля, оставляют неопределённость в решении вопроса о роли сульфата морской воды при формировании сульфидных отложений. Затруднения устранены путём исследования изотопных отношений серы  $^{33}\text{S}/^{32}\text{S}$  в сульфидах. Отрицательные значения  $\Delta^{33}\text{S}$ , обнаруженные в сульфидах Северная и Центральная Вожма, достоверно устанавливают генетическую связь серы сульфидов с фотолитической сульфатной серой. Это однозначно доказывает участие сульфата морской воды в процессах рудообразования и решает вопрос об источнике серы для этих рудопроявлений.

Отрицательные значения  $\Delta^{33}\text{S}$ , обнаруженные в сульфидном рудопроявлении Золотые пороги (см. рис. 16), свидетельствуют о вовлечении сульфатной серы фотолитического происхождения в процессы рудоотложения, равно как и в рудопроявлениях Северная и Центральная Вожма. Помимо наличия изотопной аномалии серы был выявлен ещё один факт, имеющий важное значение, а именно: пиритная сера в рудопроявлении Золотые пороги характеризуется значительными вариациями величин  $\delta^{34}\text{S}$ , при этом значения изотопной аномалии серы  $\Delta^{33}\text{S}$  сохраняются практически неизменными. Данный факт проиллюстрирован на рис. 17 на примере одной из конкреций.

Значительные вариации изотопного состава серы  $\delta^{34}\text{S}$  обычно рассматриваются как признак бактериальной деятельности в сульфидах современных и древних (неопротерозой–фанерозой) морских осадков (Canfield et

al., 2010; Jia et al., 2015; Meister et al., 2019; Lang et al., 2020). В породах старше 2 млрд лет значительные вариации  $\delta^{34}\text{S}$  практически отсутствуют (Canfield, 1998), что дало основание поставить под сомнение бактериальную деятельность в качестве существенного фактора для биологического круговорота серы в архее (Strauss, 2003).



подчеркнуть, что сам факт выявления в архейских породах Карельского кратона больших вариаций  $\delta^{34}\text{S}$  в сочетании с изотопными аномалиями серы заслуживает особого внимания, так как обнаружение изотопных свидетельств, дошедших до наших дней, о вовлечении серы в биогенные процессы на ранних этапах развития Земли является само по себе редким событием. Результаты исследования вариаций  $\delta^{34}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}$  на локальном уровне в образцах пиритной серы месторождения Золотые пороги дают новые доказательства существования микробиальных процессов в архейском океане. Сульфат морской воды, имеющий преимущественно отрицательные значения изотопной аномалии серы  $\Delta^{33}\text{S}$ , являлся основным источником серы в процессах образования сульфидных конкреций. Отрицательные значения  $\Delta^{33}\text{S}$  морского сульфата указывают на его происхождение, связанное с фотохимическими процессами в бескислородной архейской атмосфере.

На активную бактериальную деятельность указывают так же изотопные характеристики серы в конкрециях и кристаллах рудопроявления Лекса. Образцы сульфидов, изученные в данной работе, характеризуются, в целом, широким диапазоном вариаций  $\delta^{34}\text{S}$  от  $-10.2\text{\textperthousand}$  до  $+27.5\text{\textperthousand}$  и наличием изотопной аномалии серы  $\Delta^{33}\text{S}$ , значения которой изменяются от  $-0.30\text{\textperthousand}$  до  $+2.64\text{\textperthousand}$  (см. рис. 16). Факт обнаружения изотопных аномалий  $\Delta^{33}\text{S}$  говорит о том, что сера сульфидов рудопроявления Лекса, так же как и на рассмотренных выше рудопроявлениях Сумозерско-Кенозерского пояса Карелии, заархивировала метку атмосферных фотохимических процессов, имеющих результатом масс-независимое фракционирование изотопов серы. Однако, изотопные аномалии серы рудопроявления Лекса имеют, по большей части, положительные значения  $\Delta^{33}\text{S}$  в отличие от рудопроявлений Северная Вожма, Центральная Вожма и Золотые пороги (см. рис. 16). Это различие объясняется тем, что во время формирования руд Лекса происходили активные процессы, вовлекающие элементарную серу фотохимического происхождения в процесс образования сульфидной серы, в то время как на других рассматриваемых рудопроявлениях в этот процесс был вовлечён, в основном, сульфат фотохимического происхождения.

При изучении изотопных аномалий серы в сульфидных образованиях Лекса был выявлен ряд важных закономерностей. Так, магнитуда изотопной аномалии  $\Delta^{33}\text{S}$  ассоциирует с типоморфными особенностями сульфидов. Наибольшие положительные значения  $\Delta^{33}\text{S}$  (до  $+2.64\text{\textperthousand}$ ) характерны для идиоморфных кристаллов. В отличие от кристаллов, для конкреций характерны маленькие, но достоверно отличимые от нуля положительные и отрицательные значения  $\Delta^{33}\text{S}$ , которые изменяются от  $-0.30\text{\textperthousand}$  до  $+0.44\text{\textperthousand}$ . Показателен в этом отношении образец, представляющие собой зональную конкрецию, обрамлённую идиоморфными кристаллами. Фото образца и его изотопные характеристики, полученные на локальном уровне, продемонстрированы на рис. 18.

В работе показано, что причиной наблюдаемых различий в изотопных характеристиках серы ( $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\delta^{34}\text{S}$ ) для конкреций и кристаллов является

поступление серы из разных источников. При формировании конкреций происходило вовлечение как сульфатной ( $\text{SO}_4^{2-}$ ), так и элементарной ( $\text{S}^0$ ) форм серы фотохимического происхождения в микробиальные процессы. При формировании кристаллов элементарная сера  $\text{S}^0$  явилась доминантным источником серы, трансформация которой в сульфидную форму происходило также при участии бактерий.

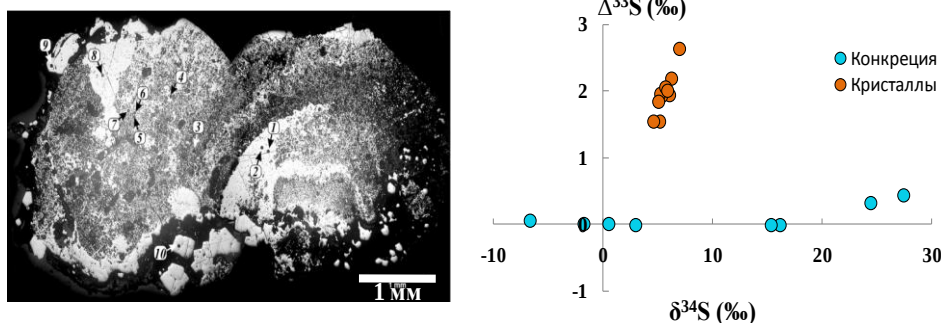


Рис. 18 – Фото зональной сульфидной конкреции (полированный аншлиф, отраженный свет). Конкреция окаймлена идиоморфными кристаллами пирита. На графике показаны значения изотопной аномалии  $\Delta^{33}\text{S}$  относительно изотопного состава серы  $\delta^{34}\text{S}$ , полученные в конкреции и идиоморфных кристаллах.

Общим итогом изотопных исследований серы ( $\delta^{34}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}$ ) на локальном уровне в сульфидах рудопроявлений Центрально-Вожминское, Северо-Вожминское, Золотые Пороги и Лекса, расположенных в пределах Сумозерско-Кенозерского зеленокаменного пояса Карельского кратона явилось следующее. Во-первых, сульфидная минерализация, локализованная в пределах вулканогенно-осадочных образований зеленокаменного пояса, характеризуется масс-независимым фракционированием изотопов серы. Присутствие масс-независимо фракционированной серы в породах большинства древних блоков, в том числе и в породах Фенноскандинавского щита, предполагает глобальный в пространственном аспекте масштаб действия механизма, вызвавшего аномалии. Во-вторых, процессы бактериального восстановления элементарной серы и сульфатной серы, содержащейся в морской воде, являлись основными процессами, определяющими рудообразование на исследуемых объектах. Это даёт новые аргументы в пользу развития представлений о существовании бактериальной активности в архейском океане и вовлечении серы в биогенный круговорот ещё до появления свободного молекулярного кислорода в атмосфере.

В работе также были проведены изотопные исследования на некоторых объектах Мончегорского интрузивного комплекса, расположенного в центральной части Кольского полуострова на границе Кольской и Беломорской провинций Фенноскандинавского щита. Геохронологические исследования Мончеплутона показывают, что возраст этого массива отвечает временному интервалу 2508–2493 млн лет (Рундквист и др., 2014; Расслоенные..., 2004; Чацин и др., 2016). Были изучены образцы, представляющие сульфидную Cu-Ni-минерализацию Мончеплутона из Донной зоны массивов Ниттис, Кумужья, Травяная (НКТ) и Сопча, из «Критического горизонта» массива Ниод, а так же образцы из Волчьютундровского массива Главного хребта (рис. 19).

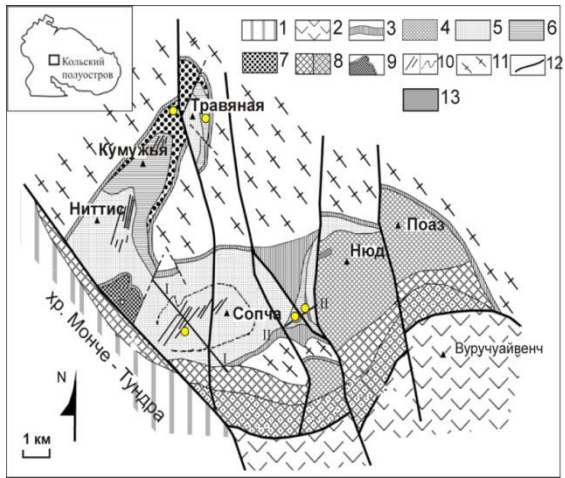


Рис. 19 – Схематическая карта Мончеплутона (Шарков, Чистяков, 2014). 1 – габбро-нориты; 2 – вулканогенно-осадочные породы; 3–9 – образования Мончеплутона: 3 – Краевая зона, 4 – Норитовая зона, 5 – Пироксенитовая зона, 6 – Перидотитовая зона, 7 – нижняя часть этой зоны, 8 – метаморфизованные породы; 9 – линза дунитов, 10 – сульфидное Cu-Ni-(ЭПГ) оруденение; 11 – образования архейской рамы плутона; 12 – тектонические нарушения; 13 – породы «Критического горизонта». Жёлтые точки маркируют места отбора проб.

В работах (Гриненко и др., 1967; Расслоенные ..., 2004; Гроховская и др., 2009; Sharkov, Chistyakov, 2012; Шарков, Чистяков, 2014) было показано, что оруденение, представленное сульфидной Cu-Ni-ЭПГ-минерализацией в практически неизменённых частях Мончегорского массива, имеют магматогенную природу. Поэтому логично ожидать, что сульфидные руды Мончеплутона должны характеризоваться отсутствием масс-независимого фракционирования изотопов серы, так как мантийная сера не ассоциируется с источником изотопных аномалий. Крупный палеопротерозойский расслоенный Мончегорский интрузив может представлять интерес как потенциальный архив ювенильной изотопно нефракционированной (то есть величина изотопных эффектов  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S} \approx 0\text{‰}$ ) серы.

Как и следовало ожидать, диапазон вариаций  $\delta^{34}\text{S}$ , установленный в наших исследованиях для сульфидных руд Мончеплутона, весьма схож с диапазоном  $\delta^{34}\text{S} \approx 0 \pm 2\%$  серы мантийного происхождения (рис. 20).

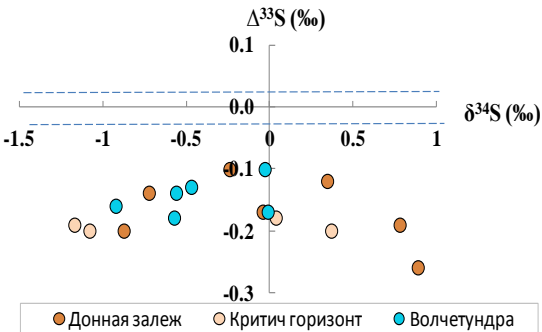


Рис. 20 – Данные изотопного состава серы  $\delta^{34}\text{S}$  и магнитуды изотопной аномалии  $\Delta^{33}\text{S}$  в сульфидной сере из руд Мончегорского и Волчетундровского массивов. Штрих-пунктирной линией ограничена область значений  $\Delta^{33}\text{S} \approx 0 \pm 0.3\%$ , характерная для магматогенной серы.

Из рисунка видно, что исследуемые в данной работе образцы сульфидной серы характеризуются масс-независимым изотопным фракционированием, так как установленные значения  $\Delta^{33}\text{S}$  имеют значимое отклонение от нуля. Значения изотопной аномалии серы  $\Delta^{33}\text{S}$  варьируют в диапазоне от  $-0.10$  до  $-0.26\%$ , что явно выходит за рамки мантийного диапазона значений  $\Delta^{33}\text{S}$ . Это означает, что исследуемые сульфидные оруденения Мончеплутона и массива Мончетундра заархивировали серу, прошедшую фотохимический цикл преобразований серы в архейской бескислородной атмосфере. Данный факт даёт основание утверждать, что сера, вовлечённая в процессы рудообразования, имела не только мантийную природу. Наиболее вероятным механизмом, объясняющим присутствие изотопно-аномальной серы, является ассимиляция корового вещества исходными мантийными расплавами во время их внедрения и продвижения к поверхности. Изотопная аномалия серы была заимствована из архейских вмещающих пород, сера которых должна ассоциировать с фотохимическими процессами  $\text{SO}_2$ , происходившими в бескислородной архейской атмосфере. В подтверждение последнего свидетельствуют данные по изотопному составу серы, полученные для вмещающих пород в работе (Bekker et al., 2016).

Но, пожалуй, наиболее ценный вывод, имеющий первоочередное значение для данной диссертационной работы, следует из самого факта наличия изотопно-аномальной серы в Мончеплутоне. Метка масс-независимого фракционирования могла быть уничтожена впоследствии метаморфических и тектонических процессов, но она сохранилась и была привнесена в породы Мончеплутона. Сохранившиеся в таких условиях свидетельства фотолитического происхождения серы делают правомерным заключение о том, что развитие

фотохимических атмосферных процессов и продуцирование в них изотопно-аномальной серы – это не локальное явление ограниченной области, пространственно совмещённой с Мончеплутоном. Интенсивное вовлечение серы в круговорот фотохимических и биогенных процессов имело масштабное развитие. Это положение подтверждается недавними находками изотопных аномалий серы  $\Delta^{33}\text{S}$  от  $-0.43$  до  $-0.29\text{\textperthousand}$  (Warke et al., 2020) в осадочно-вулканогенных толщах сейдореченской и полисарской свит Имандра-Варзугской структуры, выделенной в пределах раннепротерозойского осадочно-вулканогенного пояса Печенга-Имандра-Варзуга. С учётом этих фактов и фактов обнаружения изотопных аномалий серы в породах Кольской гранулит-гнейсовой области (Кольской провинции или кратона) становится ясно, что интенсивный атмосферный фотохимический цикл серы был установлен на значительной части обширной территории Фенноскандинавского щита. На основании изотопных данных можно уверенно утверждать, что фотохимия  $\text{SO}_2$  в архейской атмосфере являла собой общий опосредованный источник серы, которая в последующем была вовлечена в круговорот окислительно-восстановительных процессов и фиксировалась в виде сульфидов в породах и рудах исследуемых объектов. Являясь архивом масс-независимо фракционированной серы, Фенноскандинавский щит предоставляет новый аргумент и фактическую основу для доказательства того, что процессы фотохимической трансформации серы в бескислородной атмосфере имели планетарное значение. В совокупности с данными о присутствии изотопных аномалий серы в древнейших породах Канадского, Австралийского и Центрально-Африканского щитов можно уже с более полной определённостью говорить, что такой феномен, как генерирование изотопно-аномальной серы в земных условиях – это не просто событие, обусловленное случайным стечением обстоятельств, это явление, получившее в архейскую эру весьма широкое распространение в планетарном масштабе.

В диссертационной работе также приведены данные мультиизотопных исследований для архейских пород Сибирской платформы, которые, как ожидалось, заархивировали условия окружающей среды посредством масс-независимого характера фракционирования изотопов серы. Конкретно, были проведены изотопные исследования колчеданногоrudопроявления в пределах архей-раннепротерозойского Шарыжалгайского выступа Сибирской платформы (рис. 21). Материалом для изотопных исследований явились сульфиды, из кернов пяти поисково-картировочных скважин (глубиной до 500 м), пробуренных в северо-восточной части Иркутского блока. Сам блок сложен магматическими и осадочными породами, метаморфизованными в условиях гранулитовой фации с наложенным регressiveным метаморфизмом амфиболитовой фации. Породы

черемшанской толщи, откуда были отобраны пробы на изотопные исследования, представлены метаосадочными биотитовыми, амфибол-биотитовыми, гранат-биотитовыми, гранат-кордиерит-биотитовыми гнейсами.

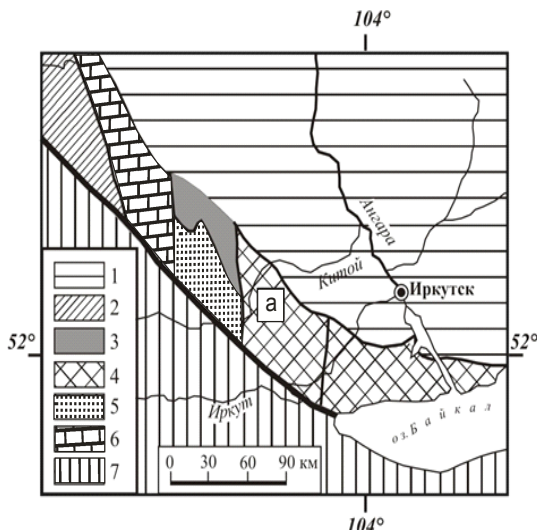


Рис. 21 – Схема геологического строения Шарыкалгайского выступа Сибирской платформы (по Высоцкий и др., 2019).

1 – осадочный чехол; 2 – раннепротерозойские породы; 3–6 – архейские комплексы: 3 – Онотский гранит-зеленокаменный блок, 4 – Иркутский гранулит-гнейсовый блок, 5 – Китайский гранулит-гнейсовый блок, 6 – Булунский гранит-зеленокаменный блок; 7 – террейны Центрально-Азиатского складчатого пояса; а – район исследований.

Протолиты метаосадочных пород были сформированы в мезоархее ~3.0 млрд лет (Туркина и др., 2010; Turkina et al., 2013; Высоцкий и др., 2020).

Первичное сульфидное оруденение подвергалось различным преобразованиям в результате процессов метаморфизма. На рис. 22 и 23 отображены изотопные данные, полученные в представленной работе.

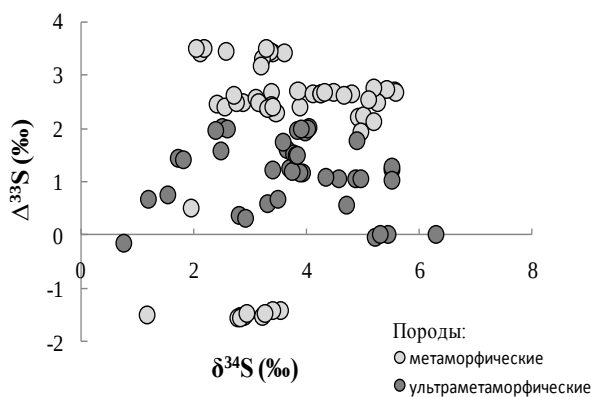


Рис. 22 – Изотопный состав  $\delta^{34}\text{S}$  и магнитуда изотопной аномалии серы  $\Delta^{33}\text{S}$ , измеренные в сульфидах из пород Иркутского блока Шарыкалгайского выступа Сибирской платформы. Данные сгруппированы с привязкой к типу пород, вмещающих сульфидную минерализацию.

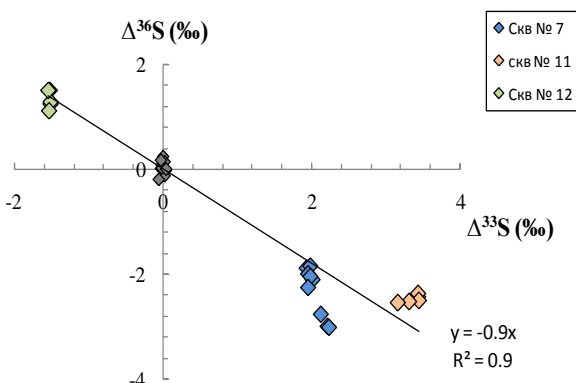


Рис. 23 – Соотношение между изотопными аномалиями серы  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  в сульфидах из пород Шарыжалгайского выступа. Прямая линия визуализирует отрицательную корреляцию между  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$ , которая описывается уравнением  $\Delta^{36}\text{S} = -0.9\Delta^{33}\text{S}$ . Для сравнения приведены данные с обычным масс-зависимым соотношением изотопов, где  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S} \approx 0\text{‰}$  (серые ромбы).

Были установлены следующие характерные особенности. Во-первых, изотопный состав  $\delta^{34}\text{S}$  сульфидов довольно однороден на всей площади опробования и по глубине скважин; среднее значение  $\delta^{34}\text{S} \approx +3.6\text{‰}$ . Во-вторых, сульфидная сера обладает изотопной аномалией по сере-33 и -36. Установлено, что магнитуда  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  варьирует в пределах от  $-1.49\text{‰}$  до  $+3.50\text{‰}$  и от  $-3.03\text{‰}$  до  $+1.51\text{‰}$ , соответственно. Положительные значения изотопной аномалии серы  $\Delta^{33}\text{S}$ , заархивированные в сульфидах черемшанской толщи, безусловно связаны с поступлением серы, прошедшей фотохимический цикл преобразований в бескислородной архейской атмосфере, и непосредственно свидетельствуют о вовлечении в рудообразующие процессы фотолитической элементарной серы, которой присущи положительные значения  $\Delta^{33}\text{S}$ . Сульфиды, показывающие отрицательные значения  $\Delta^{33}\text{S}$ , сохранили следы участия фотолитической сульфатной серы, несущей отрицательные значения изотопной аномалии  $\Delta^{33}\text{S}$ .

Интересный результат, касающийся сохранности изотопных аномалий серы, получен при сравнении изотопного состава сульфидной серы из пород метаморфического и ультраметаморфического этапов образования. Было обнаружено, что сульфиды с наибольшей положительной и отрицательной магнитудой  $\Delta^{33}\text{S}$  отмечаются в породах метаморфического этапа (двутироксеновые плагиогнейсы, кордиеритовые гнейсы, кварцитогнейсы и кварциты). В породах ультраметаморфического этапа (интенсивно мигматизированные сланцы и гнейсы, плагиоклазовые и калишпатовые мигматиты) сульфидная сера характеризуется значениями  $\Delta^{33}\text{S}$  ниже, чем  $+2.0\text{‰}$ , а в самых поздних метасоматических породах это значение не превышает  $+0.5\text{‰}$ , то есть по мере преобразования пород магнитуда изотопной аномалии серы становится меньше. В работе было показано, что существенные изменения величин  $\Delta^{33}\text{S}$ , произошедшие на стадии ультраметаморфического этапа, вызваны главным образом, процессами смешения серы с положительными и отрицательными величинами  $\Delta^{33}\text{S}$ . Хотя нельзя с полной уверенностью

исключить привнос серы из дополнительных источников. Разделить эти два процесса (привнос и смешение) не представляется возможным, так как оба процесса, по сути, приводят к изменению магнитуды изотопных аномалий в одном направлении, т.е. к её уменьшению.

Что касается взаимоотношений между значениями изотопных аномалий серы  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  в сульфидах черемшанской толщи, то здесь прослеживается чёткая отрицательная корреляционная зависимость, которая хорошо аппроксимируется прямой линией с наклоном  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S} \approx -0.9$  (см.рис. 23). Такой наклон является типичным для изотопных трендов серы в осадочных породах возрастом до 2.4 млрд лет (см. рис. 5). Вопросы о том, какие процессы и факторы в первую очередь определяли значение отношений  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$ , наблюдаемые в сульфидной сере, были решены непосредственно в данной работе на основе экспериментального моделирования фотохимии  $\text{SO}_2$  в бескислородных условиях (глава 3). Решающими факторами в контролировании отношений  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$  являются спектральный состав и интенсивность спектральных компонентов солнечного излучения при более активной роли коротковолнового ( $\lambda < 200 \text{ нм}$ ) излучения в процессах диссоциации атмосферного  $\text{SO}_2$ . Характер связи между  $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$  и, соответственно, отношение  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$  напрямую отражают условия атмосферной фотохимии  $\text{SO}_2$ . Очевидно, любое значимое изменение фотохимических условий должно отразиться на изменении соотношения  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$ , так величина изотопных эффектов зависит от специфики и механизма реакций диссоциации  $\text{SO}_2$  при воздействии УФ излучения.

В природных образцах сульфидной серы пока не наблюдалось больших вариаций в величине отношений  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$ , напротив, фиксируется удивительно узкий диапазон изменения  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$ , ограниченный значениями от  $-1.5$  до  $-0.9$ . С чем это связано и о чём может говорить? С одной стороны, нельзя исключать, что данная ситуация связана с недостаточно представительной выборкой проб сульфидной серы из архейских пород и дополнительные изотопные исследования нарушают закономерность, вырисовывающуюся на данный момент. С другой стороны, можно считать, что имеющиеся данные представляют объективную закономерность, обусловленную общностью фотохимического состояния земной атмосферы, которая, в свою очередь, непосредственно связана с особенностями солнечного излучения в архее. Что касается установленных в данной работе отношений  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$ , то они никак не нарушают общей закономерности, а, напротив, предоставляют новые доказательства для её лучшего обоснования. Если учесть высокую чувствительность величин  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$  к изменению фотохимических условий в атмосфере, связанное с доступностью коротковолнового УФ-излучения при фотолизе  $\text{SO}_2$ , то весьма близкое сходство в отношениях  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$  изотопных аномалий серы в сульфидах из пород, слагающих фундамент древних кратонов Каапвааль на юге Африки, Пилbara в западной Австралии, Сьюэриор в северной Америки и Сибирского кратона на юге восточной Сибири,

представляется отнюдь не случайным явлением. Из того факта, что корреляционная связь между  $\Delta^{36}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}$  одинакова (или точнее, вариация  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$  проявляется в сравнительно узких границах от  $-1.5$  до  $-0.9$ ) в сульфидах из архейских комплексов различных кратонов, неизбежно следует вывод: формирование изотопных аномалий серы и обусловливающие их фотохимические процессы должны были происходить по одинаковому механизму, что подразумевает наличие общего фотохимического режима атмосферы и действие одних и тех же спектральных параметров, определяющих фракционирование серы в ходе её круговорота в первичной атмосфере Земли. Это даёт основание утверждать, что характер проявления взаимосвязи между изотопными аномалиями серы  $\Delta^{36}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}$  обусловлен, главным образом, влиянием параметров общепланетарного значения, а не локальными удачно сложившимися геохимическими обстановками местного уровня. Повторяемость изотопной пропорции  $\Delta^{36}\text{S}/\Delta^{33}\text{S}$  в разных точках планеты определяется протеканием однотипных процессов фотохимической трансформации серы в архейской атмосфере, сопровождающихся, соответственно, однотипным фракционированием изотопов серы.

В работе показано, что исследования закономерностей распределения изотопов серы  $^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}$ ,  $^{34}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$  в сульфидах из архейских пород разных кратонов, в совокупности с экспериментальными закономерностями, установленными при изучении изотопного фракционирования серы в фотохимических процессах  $\text{SO}_2$ , составляют базис, позволяющий с единой точки зрения объяснить довольно широкую распространенность изотопных аномалий серы в архейских породах, приняв процессы, механизмы и условия фотохимического круговорота серы в примитивной атмосфере, как явление планетарного значения, движущей силой которого были интенсивные потоки УФ-излучения от Солнца в архейскую эру.

Подытоживая результаты исследования отметим, что новые факты и закономерности, установленные при изучении мультиизотопных характеристик сульфидной серы из архейских пород Фенноскандинавского щита и Сибирской платформы, в совокупности с наблюдаемыми в настоящее время закономерностями проявления изотопных аномалий серы в древних ( $> 2.4$  млрд лет) осадочных породах Африки, Австралии и Америки дают убедительные доводы для признания процессов, механизмов и условий фотохимического круговорота серы в примитивной атмосфере Земли явлением планетарного значения, движущей силой которого следует считать излучение Солнца в архее, дающего больше энергии в УФ области по сравнению с современным Солнцем. Доминирующее атмосферное влияние на глобальный цикл серы в условиях раннего периода развития Земли позволяет с единой точки зрения объяснить повсеместное присутствие в осадочных породах возрастом до 2.4 млрд лет масс-независимо фракционированной серы, демонстрирующей общий характер корреляционной взаимосвязи между величинами  $\Delta^{36}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}$ , вне зависимости от локальных условий формирования сульфидной минерализации.

## **Заключение**

В заключении отражены наиболее значимые результаты комплексных (экспериментальных и на природных образцах) взаимодополняющих исследований явления масс-независимого фракционирования стабильных изотопов серы и кислорода, которые определяют системный подход к развитию представлений о геохимии изотопов серы и кислорода в архейскую эру.

Изотопные характеристики серы древнейших осадочных пород ( $> 2.4$  млрд лет) предоставляют возможность распознать геохимические условия среды, преобладавшие на земной поверхности в архейскую эру, посредством изучения закономерностей фракционирования всех четырех стабильных изотопов серы  $^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}$ ,  $^{34}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$ . Измерение вариаций в соотношении наиболее распространённых изотопов  $^{34}\text{S}/^{32}\text{S}$  и изотопных пар, включающих малораспространённые изотопы  $^{33}\text{S}/^{32}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}/^{32}\text{S}$ , требует исключительно высокой точности для достоверного выявления изотопных аномалий серы  $\Delta^{36}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}$ , сохранившихся в древних породах, а так же для раскрытия закономерностей во взаимоотношениях между изотопными эффектами серы  $\delta^{34}\text{S}$ ,  $\Delta^{36}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}$ . В этом плане разработанный новый метод изотопной масс-спектрометрии с фемтосекундной лазерной аблацией (Фс-ЛА-ГХ/МС) обеспечивает наилучшие возможности для исследования *in situ* соотношения всех четырёх стабильных изотопов серы  $^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}$ ,  $^{34}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$  в сульфидных минералах.

Проведённые исследования эффектов фракционирования изотопов серы ( $^{32}\text{S}$ ,  $^{33}\text{S}$ ,  $^{34}\text{S}$  и  $^{36}\text{S}$ ) в фотохимических процессах позволили разрешить проблему источника изотопных аномалий серы ( $\Delta^{36}\text{S}$  и  $\Delta^{33}\text{S}$ ) в архейских породах с точки зрения фотохимии  $\text{SO}_2$  в бескислородных условиях архейской атмосферы. Экспериментальные факты позволяют обосновано полагать, что интенсивное УФ солнечное излучение в архее определяло пути трансформации серы в фотохимических реакциях  $\text{SO}_2$  и влияло, в конечном итоге, на характер перераспределения её изотопов. Тем самым дано опровержение сложившемуся представлению о невозможности объяснить происхождение масс-независимых изотопных эффектов в архейских породах в рамках атмосферных фотохимических процессов с участием  $\text{SO}_2$ . Это означает, в свою очередь, что нет никаких принципиальных преград считать изотопные аномалии серы прямым свидетельством восстановительного состояния атмосферы на ранней Земле.

Представлено экспериментальное обоснование и развитие существующих представлений о фотохимическом источнике поступления кислорода в атмосферу. Получен целый ряд экспериментальных фактов, позволяющих ассоциировать глобальные окислительные процессы с фотохимическим источником кислорода – генерированием пероксида водорода  $\text{H}_2\text{O}_2$  вследствие фотохимической диссоциации молекул воды в ранней атмосфере Земли под воздействием интенсивного жёсткого УФ излучения. Внесена ясность в решение вопроса о путях формирования  $\text{H}_2\text{O}_2$  в ранней бескислородной атмосфере Земли, а именно по механизму рекомбинации

гидроксил радикалов  $\text{OH}+\text{OH}+\text{M} \rightarrow \text{H}_2\text{O}_2+\text{M}$ . Установлено, что реакция рекомбинации гидроксил радикалов  $\text{OH}$  имеет результатом масс-независимое разделение изотопов кислорода. Этот эффект объяснён на основе теории спиновой селективности химических реакций. Полученные данные приводят к выводу, что кислород, имеющий фотохимическое происхождение, должен обладать уникальной изотопно-аномальной меткой.

Проведённые исследования дают основание полагать, что в атмосферных процессах трансформации серы и кислорода, вовлекаемых в глобальный круговорот на ранних этапах развития Земли, центральная системообразующая роль должна была принадлежать солнечному УФ излучению, характеристики которого предопределяют динамику и механизмы реакций, а также производимые в них изотопные эффекты.

Распознание источников изотопных аномалий обеспечило дополнительный метод выяснения путей превращения серы в глобальном круговороте на ранних этапах развития Земли. Получены веские аргументы для признания генетической связи сульфидой серы в архейских вулканогенно-осадочных месторождениях с сульфатной серой фотохимического генезиса. Свидетельства о вовлечении серы в биогенные процессы на ранних этапах развития Земли представляет особую ценность для доказательства существования биогенного круговорота серы ещё до появления свободного молекулярного кислорода в атмосфере Земли.

Обнаружение изотопных аномалий серы в архейских толщах Фенноскандинавского щита и Сибирской платформы свидетельствует в пользу признания представлений о том, что масс-независимые изотопные эффекты серы – это явление глобального масштаба, контролируемое параметрами общепланетарного значения – УФ солнечное излучение. Всё это даёт представление о преобладающем атмосферном влиянии на глобальный цикл серы в архее.

## ПУБЛИКАЦИИ ПО ТЕМЕ ДИССЕРТАЦИИ

*Статьи в рецензируемых научных изданиях, в том числе*

- 9 статей в изданиях, индексируемых международными базами данных, перечень которых определён в соответствии с рекомендациями ВАК (Web of Science (SCIE), Scopus)

1. **Velivetskaya T.A.**, Ignatiev A.V., Budnitskiy S.Y., Yakovenko V.V., Vysotskiy S.V. Mass-independent fractionation of oxygen isotopes during  $\text{H}_2\text{O}_2$  formation by gas-phase discharge from water vapour // *Geochimica et Cosmochimica Acta*. 2016. Vol. 193. P. 54–65.

2. **Velivetskaya T.A.**, Ignatiev A.V., Yakovenko V.V., Vysotskiy S.V. Experimental studies of the oxygen isotope anomalies ( $\Delta^{17}\text{O}$ ) of  $\text{H}_2\text{O}_2$  and their relation to radical recombination reactions // *Chemical Physics Letters*. 2018. Vol. 693. P. 107–113.

3. Ignatiev A.V., **Velivetskaya T.A.**, Budnitskiy S.Y., Yakovenko V.V., Vysotskiy S.V., Levitskii V.I. Precision analysis of multisulfur isotopes in sulfides by femtosecond laser ablation GC-IRMS at high spatial resolution // *Chemical Geology*. 2018. Vol. 493. P. 316–326.

4. **Velivetskaya T.A.**, Ignatiev A.V., Yakovenko V.V., Vysotskiy S.V. An improved femtosecond laser-ablation fluorination method for measurements of sulfur isotopic anomalies ( $\Delta^{33}\text{S}$  and  $\Delta^{36}\text{S}$ ) in sulfides with high precision // Rapid Communications in Mass Spectrometry. 2019. Vol. 33. P. 1722–1729.
5. **Velivetskaya T.A.**, Ignatiev A.V., Reize M.V., Kiyashko S.I. Open tube combustion method of organic samples for stable carbon isotope analysis // Rapid Communications in Mass Spectrometry. 2007. Vol. 21. P. 2451–2455.
6. **Velivetskaya T.A.**, Ignatiev A.V., Gorbarenko S.A. Carbon and oxygen isotope microanalysis of carbonate // Rapid communications in mass spectrometry. 2009. Vol. 23. P. 2391–2397.
7. Ignatev A., **Velivetckaia T.**, Sugimoto A., Ueta A. A soil water distillation technique using He-purging for stable isotope Analysis // Journal of hydrology. 2013. Vol. 498. P. 265–273.
8. Vysotskiy S.V., Nechaev V.P., Kissin A.Yu., Yakovenko V.V., Ignat'ev A.V., **Velivetskaya T.A.**, Sutherland F.L., Agoshkov A.I. Oxygen isotopic composition as an indicator of ruby and sapphire origin: A review of Russian occurrences // Ore Geology Reviews. 2015. Vol. 68. P. 164–170.
9. Vysotskiy S.V., **Velivetskaya T.A.**, Ignatiev A.V., Slabunov A.I., Aseeva A.V. Multiple Sulfur Isotope Evidence for Bacterial Sulfate Reduction and Sulfate Disproportionation Operated in Mesoarchaeal Rocks of the Karelian Craton // Minerals 2022, 12, 1143.

- 14 статей в изданиях, индексируемых базой данных RSCI

10. Игнатьев А.В., **Веливецкая Т.А.**, Яковенко В.В. Эффект масс-независимого фракционирования изотопов серы ( $\Delta^{33}\text{S}$  и  $\Delta^{36}\text{S}$ ) при фотолизе  $\text{SO}_2$  в экспериментах с широкополосным источником света // Геохимия. 2019. Т. 64, №7. С. 689–699.
11. **Веливецкая Т.А.**, Игнатьев А.В., Яковенко В.В. Масс-независимое фракционирование изотопов серы в фотохимических процессах  $\text{SO}_2$  под воздействием УФ излучения различных длин волн // Геохимия. 2020. Т. 65, № 11. С. 1080–1091.
12. **Velivetskaya T.A.**, Ignatiev A.V., Gorbarenko S.A. An Installation for the Preparation of Foraminifera Micro Samples for the Isotopic Analysis of Carbon and Oxygen // Journal of Analytical Chemistry. 2010. Vol. 65, № 13. P. 1356–1363.
13. Яковенко В.В., Игнатьев А.В., **Веливецкая Т.А.** Применение метода восстановления серы реагентом Киба для последующего изотопного анализа природных сульфатов и серной кислоты. // Геохимия. 2021. Т. 66, № 4. С. 379–384.
14. Высоцкий С.В., Ханчук А.И., Левицкий В.И., Демонтерова Е.И., Левицкий И.В., Игнатьев А.В., **Веливецкая Т.А.** Новые данные о возрасте гранулитов Черемшанской толщи Шарыжалгайского выступа фундамента Сибирской платформы // Доклады Академии наук. 2020. Т. 491, № 2. С. 60–65.
15. Ханчук А.И., Гроховский В.И., Игнатьев А.В., **Веливецкая Т.А.**, Кияшко С.И. Первые данные изотопного состава кислорода, углерода и серы метеорита “Челябинск” // Доклады Академии наук. 2013. Т. 452, № 3. С. 317–320.
16. Игнатьев А.В., Ханчук А.И., Высоцкий С.В., **Веливецкая Т.А.**, Левицкий В.И., Терехов Е.Н. Первые данные масс-независимого фракционирования изотопов серы в сульфидах из пород восточной части Фенноскандинавского щита // Доклады Академии наук. 2016. Т. 469, № 6. С. 714–716.

17. Высоцкий С.В., Игнатьев А.В., Левицкий В.И., Будницкий С.Ю., **Веливецкая Т.А.** Новые данные по стабильным изотопам минералов корундоносных образований северной Карелии (Россия) // Доклады Академии наук. 2011. Т. 439, № 1. С. 95–98.
18. Высоцкий С.В., Ханчук А.И., Кулешевич Л.В., Игнатьев А.В., Слабунов А.И., **Веливецкая Т.А.** Мультиизотопный состав серы сульфидов и микрофосилии мезоархейского колчеданного рудопроявления лекса карельского кратона: новые данные о роли abiогенных и biогенных факторов при формировании древнейших руд // Доклады Академии наук. 2019. Т. 485 № 5, С. 65–69.
19. Высоцкий С.В., **Веливецкая Т.А.**, Игнатьев А.В., Кулешевич Л.В., Слабунов А.И. Мультиизотопный состав серы мезоархейских колчеданных месторождений Карельского кратона: Значимость для определения источников серы, биогеохимических процессов и генезиса месторождений. Геология и геофизика. 2022. т. 63, № 11, с. 1544–1565.
20. **Веливецкая Т.А.**, Высоцкий С.В., Ханчук А.И., Игнатьев А.В., Кулешевич Л.В. Распространение изотопных аномалий серы в архее (на примере Карельского и Сибирского кратонов) // Доклады Российской академии наук. Науки о Земле. 2022. Т. 502. № 1. С. 10–15.
21. Высоцкий С.В., Игнатьев А.В., Левицкий В.И., Нечаев В.П., **Веливецкая Т.А.**, Яковенко В.В. Геохимия стабильных изотопов корундоносных образований Северной Карелии как индикатор необычных условий формирования // Геохимия. 2014. № 9. С. 843–853.
22. Высоцкий С.В., Игнатьев А.В., Левицкий В.И., **Веливецкая Т.А.**, Асеева А.В., Левицкий И.В., Мехонюшин А.С. Источники серы сульфидной минерализации в архейских толщах Шарьжалгайского выступа фундамента Сибирского кратона по мультиизотопным данным // Геология и геофизика. 2019. Т. 60, № 8. С. 1091–1107.
23. Горячев Н.А., Игнатьев А.В., **Веливецкая Т.А.**, Будяк А.Е., Тарасова Ю.И. Опыт применения локального анализа изотопного состава серы сульфидов руд крупнейших месторождений Бодайбинского Синклиниория (Восточная Сибирь) // Доклады Академии наук. 2019. Т. 484, № 4. С. 460–463.
- 3 статьи в изданиях из К-1 "Перечня ВАК"
24. **Веливецкая Т.А.**, Игнатьев А.В., Яковенко В.В., Будницкий С.Ю., Высоцкий С.В. Масс-независимый изотопный эффект в роли индикатора антропогенного и природного источников перекиси водорода в природных водах // Вестник ДВО РАН. 2016. Т. 5. С. 5–10.
25. Высоцкий С.В., **Веливецкая Т.А.**, Игнатьев А.В., Асеева А.В., Яковенко В.В. Влияние архейской атмосферы на формирование вулканогенно-осадочных сульфидных руд (по данным мультиизотопного состава серы) // Вестник ДВО РАН. 2023, № 4, С. 70–81.
26. Высоцкий С.В., Яковенко В.В., Игнатьев А.В., **Веливецкая Т.А.**, Нечаев В.П. Изотопный состав кислорода как индикатор генезиса рубинов и сапфиров // Вестник ДВО РАН. 2014. № 4. С. 25–31.