

## بلورشناسی و کانی شناسی ایر آن

# شیمی کانی، دما –فشارسنجی، خاستگاه و جایگاه زمینساختی توده نفوذی نوکه در شمال سیمنان (ایران مرکزی)

سعید کامران ۱، احمد احمدی خلجی ۱۰، مهدی رضائی کهخائی ۲، زهرا طهماسبی

۱ – گروه زمین شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه لرستان، خرمآباد، ایران ۲ – گروه پترولوژی و زمین شناسی اقتصادی، دانشکده علوم زمین، دانشگاه صنعتی شاهرود، شاهرود، ایران (دریافت مقاله: ۹۷/۶/۱۸، نسخه نهایی: ۹۷/۱۰/۲۶)

چکیده: توده نفوذی نوکه در شمال شهرستان سمنان رخنمون دارد. این توده با ترکیب مونزونیت-کوارتز مونزونیت و گرانید- گرانودیوریت، درون توفهای آهکی ائوسن نفوذ کرده و براثر دگرگونی مجاورتی باعث تشکیل اسکارن آهندار (از نوع مگنتیت) درون آنها شده است. پلاژیوکلاز، ارتوکلاز، کوارتز، بیوتیت، آمفیبول و کلینوپیروکسن کانیهای سازنده توده نفوذی نوکه هستند. بافت اصلی این سنگها دانهای است و بافتهای گرانوفیری و میرمکیتی نیز از بافتهای فرعی مهم در این سنگها به شمار میروند. از دیدگاه زمین شیمیایی، توده نفوذی نوکه متاآلومین تا پرآلومین بوده و از سری ماگمایی نیمه قلیایی و آهکی قلیایی و نوع I است. دادههای به دست آمده از تجزیه نقطهای نشان میدهد که کلینوپیروکسنها از نوع دیوپسید، آمفیبولها از نوع ادنیت، بیوتیتها از نوع منیزیمدار و پلاژیوکلازها از نوع الیگوکلاز تا لابرادوریت هستند. همچنین کلینوپیروکسنها در دمای حدود ۱۱۱۰ تا ۲۰۴۰، آمفیبولها دمای حدود ۲۰۰۰ بیوتیتها در دمای بالای ۲۰۰ و پلاژیوکلازها در دمای کمتر از ۲۰۰۰ درجه سانتیگراد تشکیل شدهاند. ماهیت آهکی قلیایی هر سه کانی کلینوپیروکسن، آمفیبول و بیوتیت، مقدار اندک عنصر تیتانیوم و غنیشدگی از عناصر کلسیم و سلیسیم در ترکیب کلینوپیروکسن و تشکیل آمفیبول در یک محیط با گریزندگی اکسیژن بالا، همه نشانگر تشکیل توده نفوذی نو که در محیط زمین ساختی کمان آتشفشانی کرانه فعال قاره هستند. بر پایه نمودارهای شناسایی جایگاه زمینساختی، نمونههای توده نفوذی بررسیشده در گستره کمان آتشفشانی برآمده از فرورانش سنگ کره اقیانوسی نئوتیس به زیر سنگ کره قارهای ایران مرکزی جای گرفتهاند.

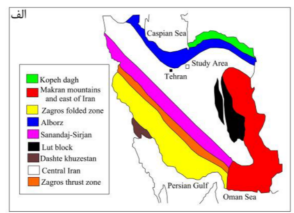
واژههای کلیدی: گرانیتوئید؛ شیمی کانی؛ دما-فشارسنجی؛ متا آلومین؛ نوع آ؛ کمان آتشفشانی؛ نوکه؛ سمنان.

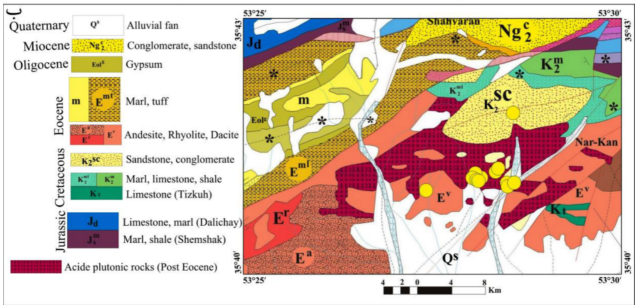
### مقدمه

توده نفوذی مورد بررسی در شمال شهر سمنان قرار دارد. بر پایه پهنهبندی زمین ساختاری [۱]، منطقه سمنان در پهنه ایران مرکزی قرار می گیرد (شکل ۱ الف). صمدی [۲] تودههای نفوذی منطقه را برآمده از نظریه فرورانش نئوتتیس و سرانجام برخورد دو قطعه ایران و عربستان میداند. شاه حسینی [۳] با توجه به جایگاه زمین شناسی منطقه، فرضیه فرورانش را بعید میداند و یک موقعیت حوضه پشت قوس را که در مراحل اولیه تکاملی خود قرار دارد در نظر می گیرد. قیاسوند [۴] معتقد است که معادن اسکارن آهن شمال سمنان در اثر نفوذ توده

گرانیتوئیدی نوکه به درون توفهای آهکی ائوسن دو تشکیل شدهاند. با توجه به اینکه منطقه مورد بررسی میان دو پهنه ایران مرکزی و البرز مرکزی قرار گرفته و دو فرضیه کرانه فعال قارهای و حوضه پشت قوس برای این منطقه مطرح شده است و تاکنون پژوهشی در ارتباط با شیمی کانی و دمافشار سنجی این توده نفوذی انجام نگرفته است، در این پژوهش با استفاده از نتایج مطالعات صحرایی، سنگنگاری و زمین شیمیایی، خاستگاه و محیط زمین ساختی توده نفوذی نوکه بررسی می شود.

<sup>\*</sup>نویسنده مسئول، تلفن: ۰۶۶۳۳۱۲۰۶۱۰، نمابر: ۰۶۶۳۳۱۲۰۶۲۰، پست الکترونیکی: ahmadikhalaj.a@lu.ac.ir



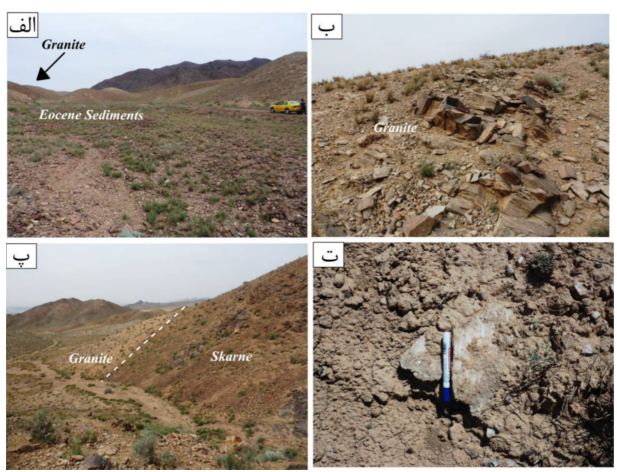


شکل ۱ الف) جایگاه منطقه نوکه (شمال سمنان) در نقشه پهنهبندی زمینساختی ایران برگرفته از مرجع [۱] و ب) نقـشه زمـینشناسـی منطقـه نوکه، برگرفته از نقشه زمین شناسی ۱:۱۰۰۰۰۰ سمنان [۹].

### زمینشناسی

در مناطق سمنان، دامغان و جام، نواحی واقع در قسمت شمال غربی گسل سمنان (عطاری) وابسته به پهنه البرز مرکزی و مناطق واقع در قسمت جنوب شرقی این گسل (از جمله بخشهای شمالی شهرستان سمنان) وابسته به پهنه ایران مرکزی هستند [۱، ۵-۸]. چیرگی سنگی در منطقه با سنگهای آتشفشانی، رسوبی – آتشفشانی و رسوبی است که در منطقه مورد بررسی به صورت یک سری از واحدهای چینهشناسی ژوراسیک تا کواترنری دیده می شوند (شکل ۱ ب) [۶، ۹]. سنگهای آتشفشانی ائوسن به طور کلی شامل آندزیت، تراکی-آندزیت، تراکیست، داسیت و ریوداسیت هستند. واحدهای آتشفشانی - رسوبی موسوم به سازند کرج به سن ائوسن میانی هستند که توده نفوذی نوکه به سن احتمالی الیگوسن درون

این مجموعه آتشفشانی- رسوبی نفوذ کرده و در اثر دگرگونی مجاورتی باعث تشکیل اسکارن آهن از نوع مگنتیت درون آنها شده است (شکلهای ۲ الف تا پ). افزون بر این، گاهی دایی-هایی با ترکیب شیمیایی تراکی بازالت و تراکی آندزیت بازالتی با روند تقریبی شیمالی- جنوبی و ضخامت کمتر از ۲ متر واحدهای سنگی یاد شده را قطع میکنند [۲]. واحدهای رسوبی شامل مارنهای سازند شمشک، آهیکهای سازندهای دلیچای و تیزکوه، مارن، ماسهسنگ و کنگلومراهای کرتاسه تا میوسن و گچ و رسوبات آبرفتی ائوسین- الیگوسین و کواترنری هستند (شکل ۲ ت). نبوی [۹] با مشاهده قطعات دگرگونی از جنس شیست درون رسوبات سازندهای باروت و کهر، پیسنگ منطقه را از نوع دگرگونی در نظر میگیرد.



شکل ۲ تصاویر صحرایی از منطقه نوکه (شمال سمنان): الف) دورنمایی از نفوذ توده نوکه به درون تشکیلات رسوبی – آتشفشانی ائوسین (دیـد بـه سمت شمال)؛ پ) مرز توده نفوذی با اسکارن (دید به سمت شمال غـرب) و ت) نمایی نزدیک از توده نفوذی الیگوسن.

### روش انجام پژوهش

طی بازدیدهای صحرایی، ۳۰ نمونه سنگی برای بررسیهای سنگنگاری از توده نفوذی نوکه برداشت شد. سپس کانی- شناسی و روابط بافتی آنها به دقت بررسی گردید و ۱۴ نمونه از این سنگها که کمترین دگرسانی را داشتند برای شناسایی عنصرهای اصلی، به روش طیفسنجی نشر اتمی پلاسمای جفت شده القایی (ICP-AES) و عنصرهای فرعی، کمیاب و خاکی، به روش طیفسنجی جرمی پلاسمای جفت شده القایی خاکی، به روش طیفسنجی جرمی پلاسمای جفت شده القایی ارسال شدند [۱۰]. دقت اندازه گیری برای همه عناصر اصلی در گروه ارسال شدند [۱۰]. دقت اندازه گیری برای همه عناصر اصلی در عناصر جزئی برای عناصر جزئی برای عناصر کانیهای کلینوپیروکسن، آمفیبول، منظور تجزیه نقطهای کانیهای کلینوپیروکسن، آمفیبول، بیوتیت و پلاژیوکلاز به عنوان کانیهای قابل توجه در این

سنگها، ۲ مقطع نازک صیقلی به دانشگاه اسلو در کشور نروژ ارسال شدند. طی این مرحله، ۱۴ نقطه از کانی کلینوپیروکسن، ۵ نقطه از کانی بیوتیت و ۱۲ نقطه از کانی پلاژیوکلاز در شرایط ولتاژ شتاب دهنده ۱۵ کیلو ولت، شدت جریان ۱۵ نانو آمپر، زمان شمارش ۱۰ ثانیه، دقت ۱۰٫۰ درصد وزنی و قطر پرتو متمرکز ۱۰ میکرومتر برای پلاژیوکلاز و ۲-۲ میکرومتر برای سایر کانیها تجزیه شدند (جدول ۱ تا ۴).

### سنگنگاری

توده نفوذی نوکه از نظر سنگنگاری از دو نوع مختلف شامل مونزونیت- کوارتزمونزونیت و گرانیت- گرانودیوریت تشکیل شده است که در زیر روابط بافتی و ترکیب کانی شناسی آنها ارائه می شود.

جدول ۱ نتایج تجزیه نقطهای کانی کلینوپیروکسن در توده نفوذی نوکه. محاسبه تعداد کاتیونها بر پایه ۶ اتم اکسیژن انجام شده است.

نمونه	T . 07	1*	GAF 30	. 0)		1	, ,		, ,	GAF 34	<u> </u>			
Cpx	Cn	v 1		w 2	Cpx 3	Cpx 1 Cpx 2						Cpx 3		
جایگاه	Cpx 1 مرکز مرکز		Cpx 2 لبه مرکز		د cpx 3 مرکز	ليه	لبه	مركز	مركز	مرکز مرکز	لبه	لبه	لبه	مرکز مرکز
SiO <sub>2</sub>	۵۳٬۲۳	۵۳٬۳۰	۵۳٫۲۰	۵۴,۴۴	۵۴٬۵۹	۵۴٬۱۹	۵۳٬۳۸	۵۳۶۸	۵۳٫۶۳	۵۴,۴۴	۵۲٫۹۱	۵۳٬۹۱	۵۳٬۹۱	۵۳٬۳۰
TiO <sub>2</sub>	-,11	٠,٠٩	•,•A	.,.4	•,•۴	.,.4	۰,۰۵	-,11	-,1-	.,	.,.8	٠,٠٩	٠,٠٧	-,17
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	٠,۵٢	.,48	.,٣۶	٠,٢۵	٠,٢٩	٠,٢۶	۰,۴۵	.,4٣	٠,۴٠	-,10	•,47	۰,۵۲	٠,٢٩	. ,69
Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	٠,٠٣	-,-۲	.,	٠,٠٣	•,••	•,••	.,	.,	.,	•,•1	٠,٠٢	•,•*	.,	-,11
FeO	1-,77	1-,-٣	9,98	8,48	۵٬۹۴	۵٬۹۹	۸,۸٠	۸٬۹۷	۹٬۶۵	۵٬۶۷	9,.8	8,19	٧,٠٨	۸,۴۰
MnO	٠,٨٣	-,81	٠,۶١	./44	٠,٢٩	٠,۴٨	-,٣٩	.,81	٠,۶٨	•/•A	٠,٣٩	•,1•	.,49	۰,۰۵
MgO	17,17	١٣,٧٢	17,87	10,71	10,81	۱۵,۴۵	14,70	14,80	14,	۱۵,۲۰	17,97	14,99	۱۵٬۰۳	۱۳٫۵۷
CaO	۲۱/۹۰	77,78	77,79	۲۳٫۵۰	77,70	۲۳,۸۵	77,77	77,08	71,98	74,91	77,77	77,99	77,97	77,7
Na <sub>2</sub> O	٠,٣١	۰,۳۵	-,74	٠,٣٧	• , A •	۱۳۱۰	-,۲۷	٠,٢٣	٠,٣٠	-,77	۰,۲۳	۰,۴۵	٠,٣٧	1,11
K <sub>2</sub> O	•,•1	•,••	•,••	٠,٠٢	٠,٠١	٠,٠٢	•,••	٠,٠٢	•,••	•,••	٠,٠١	•,••	•,••	•,••
مجموع	94/41	99,19	99,10	99,79	99,19	99,18	۹۹,-۵	1/98	۸۰۰٬۶۸	۱۰۰,۶۹	99,80	۱۰۰٬۲۸	۱۰۰٬۱۵	11
	· I	1	I.	I.		- I	كاتيون ها	ı						
Si	1,99	١٫٩٨	١٫٩٨	1,99	۲,۰۰	1,99	۱٬۹۸	1,91	1,99	1,99	1,99	۱٬۹۸	1,99	1,97
Ti	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••
Al	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠١	٠,٠١	٠,٠١	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	•,•1	٠,٠٢	٠,٠٢	•,•1	٠,٠٣
Cr	.1	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••
Fe <sup>3+</sup>	•,•1	۰,۰۵	٠,٠٣	٠,٠٢	۰,۰۵	.,.4	•,•۴	٠,٠٣	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	•,•۴	٠,٠٣	٠,٠٩
Fe <sup>2+</sup>	۱۳۱-	-,77	٠,٢٨	•,11	٠,١٣	٠,١۵	.,۲۴	۰,۲۵	٠,٢٨	-,10	۰,۲۶	۰٫۱۵	-,19	•/17
Mn	٠,٠٣	٠,٠٢	٠,٠٢	•/•1	•/•1	•/•1	•/•1	٠,٠٢	٠,٠٢	•,••	•,•1	•,••	•/•1	•,••
Mg	٠,٧٣	۰,۷۶	۰,۲۶	۰,۸۳	۵۸٫۰	۰,۸۴	٠,٧٩	۰,۷۹	•,٧٧	۰٫۸۳	• ,YA	٠,٨٢	۰,۸۳	۰,۷۵
Ca	• /AA	-,44	۰,۸۹	٠/٩٢	۰,۸۹	٠,٩۴	٠/٩١	۰٫۸۹	· ,AY	•,٩٨	٠,٩٠	•,94	٠/٩١	٠,٩٠
Na	٠,٠٢	٠,٠٣	٠,٠٢	٠,٠٣	•,•۶	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٣	٠,٠٣	۰,۰۸
K	•/••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••
مجموع	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰
							پارامترها							
								4.44	4.18	47,44	4.11	۴۲,۸۵	FT/••	41,77
Fs	18,11	17,97	14,07	9,.4	<b>Y</b> <sub>/</sub> ••	٧,۵٩	17,77	۱۲٫۸۹	14,8.	Y,YY	18/8.	Y,AY	٩,٨٧	٩,٢١
Wo	<b>۴</b> Δ/ <b>V</b> •	48,771	45,75	44/18	۴۷٬۵۸	41/21	48,91	F8,77	40,74	49,49	48,41	49,71	44,17	49,01
$X_{\text{PT}}$	۴٠,۴٠	4.71	4.74	41,.8	4.00	۴١,٠٣	4.14	4.41	4.77	41,01	4.71	4.79	4-,47	۳٩ <sub>/</sub> ٩١
$Y_{\text{PT}}$	- ۲۶,۷۳	- TY, T1	-۲۷,1۵	- T 9, Y A	-r·,r·	-r·,·1	- T A, • A	-TA, • D	- ۲۷,۵۲	-4.44	-YV,۵۵	- T 9, A ·	- ۲۹, ۱۹	-YA, • Y

**جدول ۲** نتایج تجزیه نقطهای کانی آمفیبول در توده نفوذی نوکه. محاسبه تعداد کاتیونها بر مبنای ۲۳ اتم اکسیژن انجام شده است. Core: مرکز و Rim: حاشیه.

نمونه	GAI	F 30	GAF 34					
Amph	Amp	ph 1		Amph 1				
جایگاه	مرکز	مرکز	لبه	مرکز	مركز			
SiO <sub>2</sub>	0.71	41/14	۵۲,۵۹	۵۲٫۷۲	۵۳,۰۶			
TiO <sub>2</sub>	.,94	•,99	-,99	-,98	•/Y1			
$Al_2O_3$	4,14	4,94	4,88	٣,١٠	7/18			
FeO	17,79	14,87	Y, • 1	8,99	٧,٩٣			
MnO	•/47	•,41	•/•*	-,14	٠,٢٠			
MgO	۱۵٫۳۳	14,94	19,18	۱۸٫۹۸	۱۸٫۳۹			
CaO	11/4.	11,11	11,49	17,79	17,48			
Na <sub>2</sub> O	7,40	7,71	۲٫۲۰	7,04	1,77			
K <sub>2</sub> O	•,*Y	٠,۵١	•,٣٧	•,٣•	٠,٣٠			
Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	•,•1	•,•1	• / • •	• ,• •	•,••			
مجموع	٩٨,۶٩	٩٨,٠٩	۹۷٬۵۵	94,44	۹٧,٩۵			
		ن ها	كاتيو					
Si	۷٫۲۵	٧,١٠	٧,۴٢	V,49	٧٫۵٢			
Al <sup>IV</sup>	٠,٧۵	٠,٨۵	٠,۵٨	٠,۵١	٠,۴٨			
Al <sup>VI</sup>	• <sub>/</sub> •Y	• 1 • •	•,•٣	•,•1	٠,٠۵			
Ti	•,1•	•,11	•,11	•/1•	٠,٠٨			
Cr	• , • •	• , • •	• , • •	•,••	•,••			
Fe <sup>3+</sup>	•/٢•	•,4٣	• / ٢ •	•,••	• / • •			
Fe <sup>2+</sup>	1,79	1,77	٠,۶٣	۰,۸۳	.,94			
Mn	.,.9	٠,٠۵	• / • 1	•,•٢	٠,٠٢			
Mg	4,44	4,74	4.0	4	۳,۸۹			
Ca	1,78	١,٧٣	1,74	1,44	٩٨ر١			
Na	• 181	•,179	.,6.	۰,۵۶	•,149			
K	٠,٠٩	٠,٠٩	•,•Y	۰,۰۵	٠,٠۵			
OH*	۲,۰۰	۲,۰۰	۲,۰۰	۲,۰۰	۲,۰۰			
مجموع	۱۷٬۵۳	۱۷/۵۹	14/41	17,48	14/41			
	·	ترها	پاراه	·	·			
Mg/(Mg+Fe <sup>2+</sup> )	•,٧٢	•,٧٢	• 186	٠,٨٣	٠,٨١			
Fe/Fe+Mg	٠,٣١	٠,٣۴	•/11	•/17	-,19			

جدول ۳ نتایج تجزیه نقطهای کانی بیوتیت در توده نفوذی نوکه. محاسبه تعداد کاتیونها بر مبنای ۲۲ اتم اکسیژن انجام شده است. Core: مرکز و Rim: حاشیه.

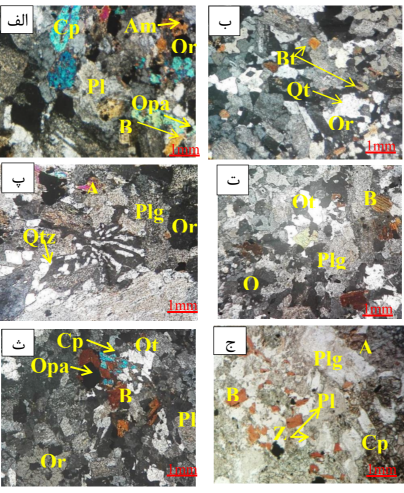
نمونه		GAF 30		GAF 34					
Bt	Bt 1	Bt 2	Bt 3	Bt 1	Bi	2	Bt 3		
Location	مركز	مركز	مركز	مركز	مركز	مركز	مركز		
SiO <sub>2</sub>	T9,08	T9,4T	<b>٣٩,٧1</b>	<b>٣9,87</b>	<b>٣9,77</b>	<b>٣9,V1</b>	<b>۲9,7X</b>		
TiO <sub>2</sub>	۵,۴۲	4,84	<b>*</b> /AA	۵٬۱۱	۵٬۱۳	۵٬۱۶	۵٫۱۱		
$Al_2O_3$	17,89	17,.7	17,99	17,79	17,79	۱۲٫۸۳	17,81		
FeO	٨٫٣٨	٨,٨٩	۸,۲۶	۹,1٠	9,18	٩,٢١	٨,٧٣		
MnO	٠,٠٣	•,••	٠,٠٣	•,•\$	•/•*	• / • •	۰,۰۵		
MgO	۵۵٬۹۱	19,47	19,79	19,7.	19,70	۱۹,۰۵	19,88		
CaO	٠,٠۴	•,•٢	•,••	•,••	• /• •	• / • •	•,••		
Na <sub>2</sub> O	٠,٣٠	.,47	•,٣۶	٠,٣٩	•,44	٠,۴۵	•,**		
K <sub>2</sub> O	۵۸٫۹	٩٫٨۶	1.,.٣	٩٫٧۵	۳۸٫۴	9,81	٩٫٧٣		
Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	٠,٠٢	•,••	•,••	•,•٢	•,•1	• / • •	٠,٠٢		
Li <sub>2</sub> O*	• /• •	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••		
$H_2O^*$	4,18	4,14	4,17	4,14	4,14	4,18	4,10		
مجموع	1,	99,87	1,19	99,90	1,.*	١٠٠٫١٧	1,		
			يون ها	کات					
Si	Δ,Υ ١	۵,۲۱	۵٫۷۲	۵٫۲۱	۵٬۶۹	۵٫۷۳	۵٫۷۴		
Al <sup>IV</sup>	7,18	7,77	۲,۲۰	۲,۱۸	۲,۱۸	۲,۱۸	7,10		
Al VI	• /• •	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••		
Ti	۰٫۵۹	٠,۵٠	۰,۵۳	•,08	۰,۵۶	-,08	-,۵۵		
Cr	• /• •	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••		
Fe	1,-1	١,٠٨	٠,٩٩	1,1 •	1,11	1,11	١,٠۵		
Mn	• / • •	•,••	•/••	•,•1	•,•1	•1••	•,•1		
Mg	۴,۲۰	4,19	4,74	4,14	4,18	۴,1۰	4,18		
Li*	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••		
Ca	•,•1	•,••	•,••	•,••	• / • •	•1••	•,••		
Na	٠,٠٩	-,17	•,1•	-,11	•/17	-,17	٠,١٣		
K	1,41	١٫٨٢	1,44	١,٨٠	1,47	1,77	1,79		
OH*	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰	۴,۰۰		
مجموع	۱۹٬۵۷	19,80	19,88	19,8.	19,88	۱۹٫۵۷	۱۹٬۵۹		
			امترها	پار	•		•		
FeO* (FeOtot)	۸٫۳۸	٨,٨٩	۸,۲۶	۹,۱۰	9,18	9,71	۸٫۷۳		
Mg/Mg+Fe	٠,٨١	٠,٨٠	٠,٨١	٠,٧٩	· ,V9	• ,٧٩	٠,٨٠		

جدول ۴ نتایج تجزیه نقطهای کانی پلاژیوکلاز در توده نفوذی نوکه. محاسبه تعداد کاتیونها بر مبنای ۸ اتم اکسیژن انجام شده است. Core: مرکز و Rim؛ حاشیه.

نمونه			GA	F 30		GAF 34							
Plg		Pl	g 1		Pl	g 2	Plg 1						
Location	لبه	لبه	مركز	لبه	مركز	مركز	مركز	مركز	لبه	مركز	مركز	مركز	
$SiO_2$	۶۱٫۳۰	۵۷٬۵۱	۵۷,۰۸	80,74	۵۶٬۸۵	58,88	۵۷٫۱۹	۵۵٬۵۹	87,18	۵۵٬۹۷	۵۵,۶۴	۵۳٫۸۷	
$TiO_2$	٠,٠٣	۰٬۰۵	•,••	•,••	٠,٠٣	٠,٠۶	•,••	•,••	•,••	•,•1	•,•1	٠,٠٢	
$Al_2O_3$	۲۴٫۳۵	77,74	77,77	71,94	77,48	TV,88	T8,91	77,87	74.1	77,54	۲۷٫۸۷	۲۸,۷۳	
FeO	•,٣•	•,٢٧	٠,٣٣	.,14	۸۳,۰	٠,٣۵	٠,٣۵	۸۳,۰	•/ <b>\Y</b>	• , ٣ •	٠,٣٣	.,44	
MnO	•,••	•,••	•,••	٠,٠٢	•/•1	•,••	٠,٠٣	•,••	• / • •	•,•٣	•/•1	•,••	
MgO	•,•1	•,••	•,••	•,••	•,•1	•,•1	•,••	•,••	•,••	•,••	•,•1	•,••	
CaO	۵٬۸۶	9,10	٩٫۵٧	7,97	9,64	٩,٨٠	٩/١۵	1.148	۵,۴۹	1 - , 7 -	١٠,٠٧	11/14	
Na <sub>2</sub> O	۸,۲۶	8,47	8778	9,74	8,08	۸۹۸	۶٬۳۰	۵٬۶۵	۸٬۵۳	۶,۰۰	۵٫۸۸	4,94	
$K_2O$	•,۴•	٠,٢٣	۵۲٫۰	٠,٧٩	۰٫۳۶	٠,٢٩	٠,٣٢	٠,٣٠	٠,۴٢	٠,٢٣	٠,٢۶	٠,٢٠	
مجموع	۱۰۰٫۵۱	100/97	198	١٠٠/٩٠	١٠٠/٧٠	۱۰۰٫۸۰	١٠٠/٣٢	178	١٠٠,٧٩	١٠٠/٣٩	۱۰۰,۰۸	99,18	
					l	كاتيون ه							
Si	7,77	۲,۵۶	۲٬۵۵	۲,۸۶	7,04	۲٬۵۳	۲,۵۶	۲,۵۰	7,74	۲,۵۲	۲,۵۱	7,44	
Al	1,77	1,44	1,44	١/١٣	١,۴۵	1,48	1,44	1,41	۱٫۲۵	1,48	1,41	1,04	
Ti	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	• ,• •	
Fe	•,•1	•/•1	•/•1	•/•1	•/•1	•/•1	•/•1	•/•1	•/•1	•/•1	•/•1	•/• 1	
Mn	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	• ,• •	
Mg	•,••	• / • •	• / • •	•,••	• / • •	• / • •	• / • •	• / • •	• / • •	• / • •	•,••	• /• •	
Ca	٠,٢٨	.,44	•,48	.,14	.,49	•,47	.,44	٠,۵٠	٠,٢۶	-,49	.,49	۰٫۵۲	
Na	•/Y1	۰,۵۶	٠,۵۵	۰٫۸۳	۰٫۵۳	٠,۵٢	۰٫۵۵	•,49	٠,٧٣	۰,۵۲	۰,۵۱	•/44	
K	٠,٠٢	•/•1	•/•1	.,.4	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	٠,٠٢	•/•1	•,•٢	•/• 1	
مجموع	۵,۰۱	۵,۰۱	۵,۰۲	۵,۰۱	۵,۰۱	۵,۰۱	۵,۰۱	۵,۰۱	۵,۰۱	۵,۰۲	۵,۰۲	۵,۰۱	
						پارامترها							
Or	7,74	١,٣٠	۱٫۳۸	4,49	۲,۰۲	1,80	۱٫۸۰	1,71	۲٫۳۲	١٫٢٧	1,49	١٫١٣	
Ab	٧٠,٢١	۵۵٫۳۸	۵۳٬۸۵	۸۲٬۰۲	۵۲٫۳۸	۵۱٬۵۹	۵۴,۴۷	۴٨,۶٠	٧٢,٠۶	۵۰٬۹۲	۵۰,۶۲	47,78	
An	۲۷٬۵۵	۴۳,۳۲	44,44	۱۳٬۵۸	40,8.	48,48	۴۳٬۷۳	49,89	T0/81	44/1	44/44	28,11	

مونزونیت - کوار تزمونزونیت: این سنگها در نمونه دستی به رنگ خاکستری روشن تا تیره و خاکستری مایل به صورتی بوده و بلورهای پلاژیوکلاز، ارتوکلاز و بیوتیت در آنها قابل شناسایی هستند. ارتوکلاز و پلاژیوکلاز از کانیهای اصلی مونزونیتها هستند و این سنگها اغلب بافت دانهای نشان میدهند. برخی از کانیهای ارتوکلاز به کانیهای رسی دگرسان شدهاند. پلاژیوکلازها با حجم ۳۰ تا ۵۰ درصد، بیشکل تا نیمهشکل دار، با ماکل چندریختی هستند و بیشتر در اثر دگرسانی به سریسیت تبدیل شدهاند. این نمونهها دارای کانیهای فرعی کمتر از ۳ درصد هستند (شکل ۳ الف). بیوتیتها اغلب بی-کمتر از ۳ درصد هستند (شکل ۳ الف). بیوتیتها اغلب بی-شکل تا شکل دار، دارای چندرنگی قهوهای و رخ یک جهتی شکل تا شکل دار، دارای چندرنگی قهوهای و رخ یک جهتی

هستند که در برخی نمونهها به کلریت تبدیل شدهاند. آمفیبولها با حجم کمتر از ۵ درصد، بیشکل تا نیمهشکلدار هستند که گاهی آثار دگرسانی به کلریت و اپیدوت را نشان میدهند. برخی از نمونههای مونزونیتی با ۳۰ تا ۵۰ درصد حجمی ارتوکلاز، دارای ۱۵ درصد حجمی کوارتز خلیجی شکل هستند که نشانگر ترکیب کوارتزمونزونیتی است؛ این نمونهها دارای اندکی کانی فرعی بیوتیت هستند (شکل ۳ ب). در مقاطع این نمونههای سنگی، افزون بر حضور بلورهای مجزای کوارتز، همرشدی کرمی شکل کوارتز در فلدسپار قلیایی بافت گرانوفیری نیز ایجاد کرده است (شکل ۳ پ). همچنین در گرانوفیری نیز ایجاد کرده است (شکل ۳ پ). همچنین در نمونههای درشت ارتوکلاز میانبارهایی از آیاتیت دیده میشود.



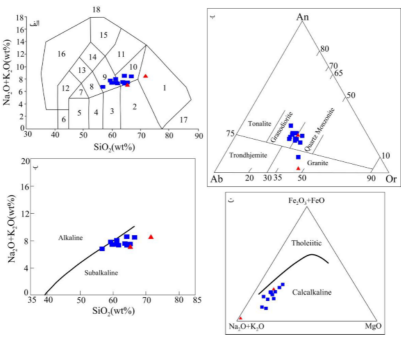
شکل ۳ تصاویر میکروسکوپی از توده نفوذی نوکه: الف) بافت دانهای در نمونههای مونزونیتی به همراه کانیهای ارتوکلاز، پلاژیـوکلاز و کانیهای فرعی کلینوپیروکسن، آمفیبول و بیوتیت (XPL)؛ ب) بافت گرانولار در نمونههای کوارتزمونزونیتی به همراه کانیهای ارتـوکلاز، کـوارتز خلیجی شکل و بیوتیت (XPL)؛ پ) بافت گرانوفیری در نمونههای کوارتزمونزونیتی (XPL)؛ پ) کانی کوارتز با بافت خلیجی و کانی بیوتیت در نمونههای گرانودیوریتی (XPL)؛ پ) بافت گرانولار در نمونههای گرانودیـوریتی بـه همـراه کـانیهای پلاژیـوکلاز، کـوارتز و ارتـوکلاز و کـانیهای فرعی کلینوپیروکسن و بیوتیت (XPL)؛ چ) کانیهای فرعی بیوتیت، آمفیبول و کانیهای تیره به همراه میانبارهایی از کانی زیرکن در بلور پلاژیـوکلاز در نمونههای گرانودیوریتی (PPL).

**گرانیت – گرانودیوریت:** این سنگها در نمونه دستی به رنگ سفید مایل به صورتی تا خاکستری متمایل به سبز و خاکستری تیره بوده و بلورهای فلدسپار، کوارتز و بیوتیت در آنها قابل شناسایی هستند. در مقاطع میکروسکوپی، نمونههای گرانیتی و گرانودیـوریتی دارای کـانیهـای اصـلی کـوارتز، ارتـوکلاز و یلاژیوکلاز هستند و اغلب بافت دانهای نـشان مـیدهنـد. کـانی کوارتز با فراوانی ۲۰ تا ۳۰ درصد حجمی، به صورت بی شکل، شفاف و گاهی با خاموشی موجی بوده که در برخی نمونهها دارای بافت خلیجی است. ارتوکلازها اغلب بے شکل تا نیمه-شكل دار با ماكل كارلسباد ديده مي شوند. كاني فرعي بيوتيت با حجم کمتر از ۵ درصد در این نمونهها مشاهده می شود (شکل ۳ ت). نمونههای گرانودیوریتی از کانیهای اصلی پلاژیوکلاز، کوارتز و ارتوکلاز با بافت اصلی دانهای تشکیل شدهاند. يلاژيوكلازها شكل دارتانيمه شكل دار، با ماكل چندريختي هستند و در اثر دگرسانی گاهی به سریسیت و سوسوریت تبدیل شدهاند (شکل ۳ ث). از کانیهای فرعی این سنگها که هریک کمتر از ۵ درصد حجمی نمونهها را به خود اختصاص مے دھند مے توان به کلینوپیروکسن، بیوتیت، آمفیبول و کانیهای تیره اشاره کرد. کلینوپیروکسن به صورت بلورهای بی شکل تا نیمه شکل دار، با فراوانی کمتر از ۵ درصد حجمی بوده که در برخی نمونهها در اثر دگرسانی به آمفیبول تبدیل شده است. آمفیبول و بیوتیت نیز با فراوانی کلی کمتـر از ۱۰ درصد، بهصورت نیمهشکل دار دیده می شوند. در نمونههای سالم، بلورهای یلاژیوکلاز دارای میانبارهایی از زیرکن هستند (شکل ۳ ج).

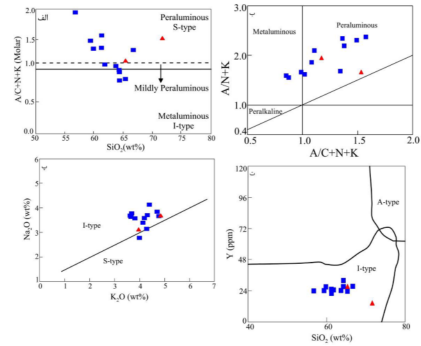
### بحث و بررسی زمینشیمی

ترکیب شیمیایی نمونههای بررسی شده [۱۰] در نمودار مجموع  $Na_2O$  و  $Na_2O$  نسبت به  $K_2O$  ایشتر در گستره مونزونیت و کوارتز مونزونیت و به کمتر در گستره گرانیت و گرانودیوریت قرار می گیرند که این امر می تواند با فرایند جدایش و افزایش مقدار سیلیس به سمت مرکز توده سازگار باشد (شکل + الف). در نمودار بهنجار آلبیت – آنورتیت – ارتوز

[۱۲]، نمونـههای مـورد بررسـی نیـز ترکیـب گرانودیـوریتی، کوار تزمونزونیتی و گرانیتی نشان میدهند که همخوانی بسیاری با کانی شناسی مودال دارد (شکل ۴ ب). برای شناسایی سری  $SiO_2$  ماگمایی نمونههای مورد بررسی از نمودار درصد وزنی نسبت به مجموع مقادیر  $Na_2O$  و  $Na_2O$  استفاده شـد. در این نمودار، بیشتر نمونههای مورد بررسی در گستره نیمه قلیایی و بسیار کمتر در مرز نیمه قلیایی با قلیایی جای گرفته-اند (شکل ۴ پ) که می تواند به دلیل دگرنهادی قلیایی های جزئی نمونهها رخ داده باشد. در نمودار مثلثی مجموع  $Fe_2O_3$  و MgO ،FeO و مجموع مقادير Na<sub>2</sub>O و Na<sub>2</sub>O ، مجموع مقادير نمونههای مورد بررسی در گستره آهکی قلیایی جای می گیرند (شکل ۴ ت). برای شناسایی شاخص اشباع از آلومینیوم (ASI)، از نمودار درصد وزنی SiO<sub>2</sub> در برابر نسبت مولار .... استفاده شد. [۱۴] (A/CNK) Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/CaO+Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O در این نمودار، بیشتر نمونههای مورد بررسی در گستره پرآلومین و به تعداد کمتر در گستره متاآلومین جای گرفتهاند (شــــکل ۵ الــــف). همچنــــين در نمـــودار (A/NK) Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O أنيز بيـشتر نمونـههـاى مورد بررسی در گستره پرآلومین و به تعداد کمتر در گستره متاآلومین جای گرفتهاند (شکل ۵ ب). قرار گرفتن بیشتر نمونهها در گستره پرآلومین می تواند به دلایلی چون دگرنهادی، تبلوربخشى آمفيبول و ذوببخشى نامتجانس بيوتيت و آمفيبول برای تولید پیروکسن و اضافه شدن آلومینیـوم برآمـده از ایـن فرایند به منبع متـاآلومین ایـن گرانیـتهـا باشـد [۱۶]. جهـت  $K_2O$  تفکیک انواع گرانیتوئیدها از نمودارهای درصد وزنی نسبت به درصد وزنی Na<sub>2</sub>O و درصد وزنی SiO<sub>2</sub> نـسبت به Y [۱۷] استفاده شد که در نمودار نخست، بیشتر نمونهها در گستره گرانیتوئیدهای نوع I قرار می گیرند (شکل ۵ پ). در نمودار دوم نیز همه نمونهها در گستره گرانیتوئیدهای نـوع I قرار می گیرند (شکل ۵ ت). این امر با حضور کانیهای آمفیبول و کلینوپیروکسن در این سنگها و همراهی آنها با سنگهای گابرویی همخوانی دارد [۱۸].



شکل ۴ الف و ب) جایگاه ترکیبی نمونههای توده نفوذی نوکه در نمودار Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O نسبت به SiO<sub>2</sub> نسبت به Pliper و مونزونیت، ۲- مونزو از: ۱- گرانیت، ۲- کوارتز گرانودیوریت، ۳- دیوریت، ۴- دیوریت گابروی، ۵- گابرو، ۶- گابروی پریدوتیتی، ۷- مونزو گابرو، ۸- مونزو دیوریت، ۹- مونزونیت، ۱۰- فوئید سینیت، ۱۶- فوئید ولیت، ۱۷- مونزونیت، ۱۵- فوئید سینیت، ۱۶- فوئید ولیت، ۱۷- کوارتزونیت، ۱۵- فوئید سینیت، ۱۶- فوئید ولیت، ۱۷- کوارتزونیت و ۱۸- تاویت/اورتیت/ایتالیت) و در نمودار ردهبندی آلبیت- آنورتیت- ارتوز بهنجار [۲۲]؛ پ و ت) شناسایی سری ماگمایی نمونههای توده نفوذی نوکه در نمودارها مربع نشانگر توده نفوذی نوکه در نمودار مونزونیت و مثلث نشانگر گروه گرانیت-گرانودیوریت است.

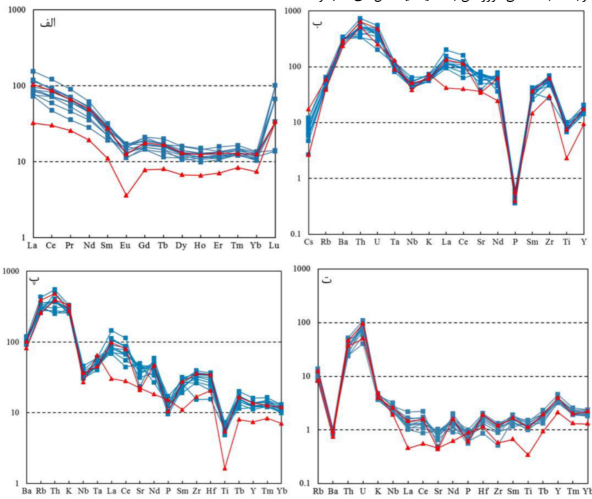


شکل ۵ الف و ب) شناسایی شاخص اشباع از آلومینیوم (ASI) برای نمونههای توده نفوذی نوکه در نمودار  $SiO_2$  نسبت به  $Na_2O$  نسبت به  $K_2O$  نسبت به نسبت به  $K_2O$  نسبت به نسب

### بررسی نمودارهای عناصر خاکی نادر و ناسازگار

نمودارهای عناصر خاکی نادر بهنجار شده نسبت بـه گوشـته اولیـه [۱۹] و عناصر ناسازگار بهنجار شـده نـسبت بـه گوشـته اولیـه ز۲۰]، کندریت [۲۱] و پوسته زیرین [۲۲] برای نمونههای توده نفوذی نوکه رسم شد (شکلهای ۶ الف تا ت). نمـودار شـکل ۶ الف نشانگر روندی یکنواخـت، مـسطح و بـه طـور کلـی الگـوی جدایش نیافته در توزیع عناصر خاکی نادر سـنگین (LREEs) غنـی- است، در حالی که عناصر خاکی نـادر سـبک (LREEs) غنـی- شدگی و جدایشیافتگی را نشان میدهند. این غنیشدگی می- تواند نشاندهنده بـالا بـودن نـسبت  $CO_2/H_2O$  در خاسـتگاه، عمق بیشتر تولید ماگما، در جات کم ذوببخشی منبع گوشـته- ای در حدود  $Co_2/H_2O$  درصد، درجه جدایش زیاد و آلایش ماگمـا بـه وسیله مواد پوستهای [۲۴،۲۳] یا خاستگاه نسبتا غنی از عناصر ولیایی وابسته به مناطق فرورانش باشد [۲۵]. شکلهای ۶ ب و

پ نیز افزون بر جدایش و غنی شدگی عناصر LREE نسبت به HREE نشانگر ناهنجاری منفی عناصری چون P ،Nb و P به ترتیب می تواند مربوط به هستند. ناهنجاری منفی Nb و Nb و Ti به ترتیب می تواند مربوط به آلایش با مواد پوستهای و یا تبلور فازهای کانیایی دما بالا در ابت دای تبلور ماگما چون ایلمنیت، روتیل و اسفن باشد [۲۷٬۲۶]. ناهنجاری منفی P مربوط به جدایش و تبلور کانی آپاتیت است [۲۸]. همچنین در این نمودارها و نیز نمودار شکل آپاتیت است [۲۸]. همچنین در این نمودارها و نیز نمودار شکل  $^{8}$  ت، غنی شدگی از عناصری به شدت ناسازگار چون  $^{9}$  Th ،U و کانی شدگی  $^{9}$  و Rb دیده می شود که می تواند نتیجه پیشرفت جدایش و افزایش مقدار آنها در مذاب باشد و از طرفی از این غنی شدگی به عنوان آلایش پوستهای یاد می شود [۲۰،۲۹]. ناهنجاری عناصر دیگر مانند Eu و Sr به تبلور فلدسپارها مربوط می شود.



شکل ۶ نمودارهای فراوانی نمونههای توده نفوذی نوکه برای الف) عناصر خاکی نادر بهنجار شده نسبت به کندریت [۱۹]، ب) عناصر ناسازگار بهنجار شده نسبت به بهنجار شده نسبت به کندریت [۲۱] و ت) عناصر ناسازگار بهنجار شده نسبت به پوسته زیرین [۲۲]. نشانهها مشابه شکل ۴ هستند.

است [۳۴].

# نمودار شکل ۶ ت به طور کلی روندی خطی به موازات خط ۱ را برای هر دو گروه از عناصر خاکی نادر و ناسازگار نیشان می-دهد و می تواند نشانگر احتمال شکل گیری توده نفوذی نوکه از منبع پوسته زیرین باشد. از طرف دیگر، واقع نیشدن در بالای خط ۱، حضور کانیهای آمفیبول و کلینوپیروکسن در این سنگها و همراهی آنها با سنگهای گابرویی می تواند دخیل بودن آمیختگی مقداری از مواد گوشتهای را نیز در تشکیل این سنگها نشان دهد. ماهیت سنگهای نفوذی با غنی شدگی از مناصر که K Th ، U ، LREE/HREEs و فقیرشدگی از عناصر نفوذی نوکه است. همچنین، ناهنجاری منفی عناصر Ta و Nb و در این نمودارها می تواند نیشانگر وابستگی سنگهای مورد در این نمودارها می تواند نیشانگر وابستگی سنگهای مورد

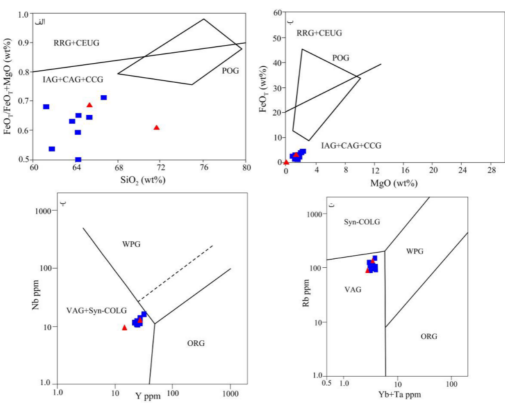
بررسی به محیط وابسته به فرورانش نیز باشد [۳۱-۳۳].

ناهنجاری منفی Nb و Sr، همچنین ناهنجاری مثبت Th، La

و Rb ویژه گرانیتوئیدهای آهکی قلیایی قوس آتشفشانی قارهای

### خاستگاه و جایگاه زمینساختی

برای بررسی جایگاه زمینساختی توده نفوذی نوکه از نمودارهای شناسایی گوناگون استفاده شد. در نمودارهای درصد وزني SiO<sub>2</sub> نسبت به FeO<sub>T</sub>/FeO<sub>T</sub>+MgO و نسبت به ۱۵] FeO<sub>T</sub> نمونـــههــای مـــورد بررســـی در رده IAG+CAG+CCG (گرانیتوئیدهای کوهزایی) جای گرفتهاند که با آهکی قلیایی بودن و نبود کانیهای پیروکسن و آمفیبول قلیایی در نمونههای مورد بررسی همخوانی دارد [۳۵] (شکل-های ۷ الف و ب). در شناسایی انواع گرانیتوئیدهای کوهزایی، براساس نمودار Y نسبت به Nb (۳۱]، نمونههای مورد بررسی در گــستره VAG+Syn-COLG (گرانیتوئیــدهای کمــان آتشفشانی و همزمان با برخورد) جای گرفتهاند (شکل ۷ پ). همچنین به منظور جدایش گرانیتوئیدهای کمان آتشفشانی از گرانیتوئیدهای همزمان با برخورد، از نمودار Yb+Ta نسبت به [٣١] Rb استفاده شد. به این ترتیب، نمونههای مـورد بررسـی در گـستره VAG (گرانیتوئیـدهای کمـان آتشفـشانی) جـای گرفتهاند (شکل ۷ ت).



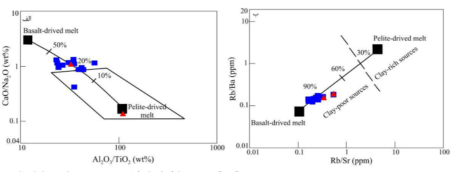
شکل ۷ جایگاه زمینساختی توده نفوذی نوکه در نمودارهای شناسایی جایگاه زمینساختی گرانیتوئیدها الف و ب) FeO<sub>T</sub>/(FeO<sub>T</sub>+MgO) نسبت به SiO<sub>2</sub> و SiO<sub>2</sub> نسبت به PeO<sub>T</sub> نسبت به MgO گرانیتوئیدهای کمان قارهای؛ به SiO<sub>2</sub> و SiO<sub>2</sub> نسبت به TeO<sub>T</sub> گرانیتوئیدهای کمان قاره ای؛ گرانیتوئیدهای پـساکوهزایی؛ گرانیتوئیدهای وابسته به کافت؛ گرانیتوئیدهای از نـوع خـشکی زایـی قـاره ای؛ گرانیتوئیدهای کمان آتشفشانی؛ گرانیتوئیدهای درون صفحه ای؛ گرانیتوئیدهای پشته اقیانوسی؛ گرانیتوئیدهای همزمان با برخورد.

گابرویی همخوانی دارد [۱۸].

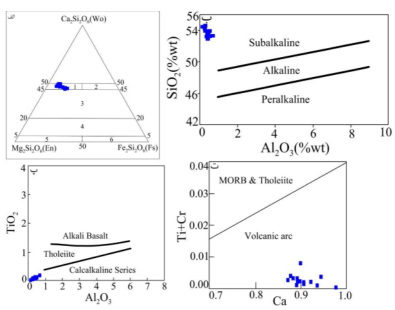
### شیمی کانی

به منظور ردهبندی، تعیین سری ماگمایی، دما، فشار و محیط زمین ساختی توده نفوذی نوکه از نتایج تجزیه نقطهای عناصر اصلی کانیهای کلینوپیروکسن، آمفیبول، بیوتیت و پلاژیـوکلاز استفاده شد (شکلهای ۹ تا ۱۴). در سنگهای مورد بررسی، کانی کلینوپیروکسن به مقدار قابل توجه دیـده مـیشود. پیروکسنها را با توجه به قرارگیری کاتیونها در جایگاههای M1 و M2 در فرمول عمومی آنها (M1M2T2O6) به گروههای مختلفـی ردهبنـدی مـیکننـد. ترکیب شـیمیایی کلینوپیروکسنهای توده نفوذی نوکـه در نمـودار مثلثی -Wo

که با غنی شدگی عناصر Th ،K ،Rb و U و تهی شدگی عناصر Nb ،Ti این بررسی خاستگاه Nb ،Ti و Ta همخوانی دارد [۳۱]. برای بررسی خاستگاه ماگمای تشکیل دهنده توده نفوذی نوکه از نمودارهای درصد وزنی  $Al_2O_3/TiO_2$  وزنی  $Al_2O_3/TiO_2$  نسبت به درصد وزنی Rb/Ba نسبت به Rb/Sr نسبت به Rb/Sr النف (شکلهای ۸ الف Rb/Sr النف ماگمای توده نفوذی برآمده از آمیختگی دو تشکیل دهنده پلیتی و بازالتی با حدود ۲۰ تا ۵۰ درصد بازالت بوده در حالی که در شکل ۸ ب، آمیزه در بردارنده حدود ۹۰ درصد بازالت است. از مجموع این دو نمودار می توان نتیجه گرفت که ماگمای تشکیل دهنده توده نفوذی نوکه برآمده از ذوب بخشی ترکیبی از مواد گوشتهای و پوستهای برآمده از ذوب بخشی ترکیبی از مواد گوشتهای و پوستهای است. این امر با حضور کانیهای آمفیب ول و کلینوپیروکسن در ایست ایس سنگها و سنگه



شکل ۸ جایگاه نمونههای توده نفوذی نوکه در نمودارهای سنگزایی [۳۶]: الف)  $Al_2O_3/TiO_2$  نسبت به Rb/Sr و ب) Rb/Sr نسبت به Rb/Sr نسبت به Rb/Sr د Rb/Ba

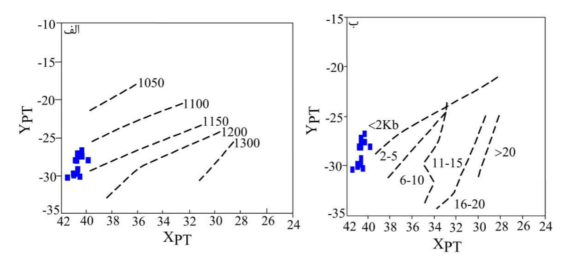


شکل ۹ الف) جایگاه ترکیبی کلینوپیروکسنهای نمونههای کوارتزمونزونیتی توده نفوذی نوکه در نمودار مثلثی Wo-En-Fs [۳۷]. گسترهها عبارتند از: ۱- دیوپسید، ۲- هدنبرژیت، ۳- اوژیت، ۴- پیزمیننیت، ۵- کلینوانستاتیت و ۶- کلینوفروسیلیت. ب و پ) تعیین سری ماگمایی کلینوپیروکسنها در نمودار  $Al_2O_3$  نسبت به  $SiO_2$  (۳۹] و پ) نمودار  $SiO_2$  نسبت به  $SiO_3$  نسبت به نسبت

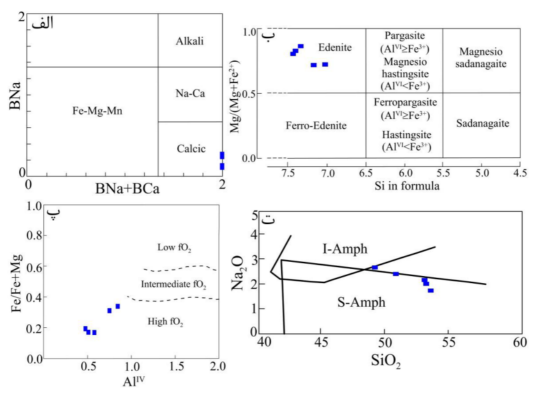
ترکیب کلینوییروکسن ها به ترکیب شیمیایی و محیط تشکیل گدازههای میزبان وابسته است، در نتیجه، این کانی کاربرد گستردهای برای تشخیص محیط زمینساختی تشکیل سنگها دارد. سری ماگمایی کلینوییروکسنهای نام برده در نمودارهای ۹ درصد وزنی  $Al_2O_3$  نسبت به  $SiO_2$  (شـکل ٩ ب) و Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> نسبت بـه TiO<sub>2</sub> (شـكل ٩ پ) مـشخص شد. براساس نمودار نخست که گسترههای نیمه قلیایی، قلیایی و پرقلیایی را تفکیک می کند، این کلینوییروکسن ها در گستره نیمه قلیایی واقع هستند و در نمودار دوم که تفکیک کننده گسترههای سریهای قلیایی، تولئیتی و آهکی قلیایی است، در گستره سری آهکی قلیایی واقع میشوند. محیط زمین ساختی این کانیها در نمودار Ca نسبت به Ti+Cr (شکل ۹ ت) [۴۰] که گستره مورب و تولئیتی را از کمان آتشفشانی تفکیک می-كند، كمان آتشفشاني كرانه فعال قارهاي تعيين شد. ماهيت نیمه قلیایی، آهکی قلیایی، مقدار اندک Ti (۰٬۰۰) و غنی-شدگی از عناصر Ca) (۱٬۹۷-۲٬۰۰) و ۱٬۹۷-۲٬۰۰) در ترکیب شیمیایی کلینوپیروکسنهای مورد بررسی از ویژگیهای پیروکسن های موجود در سنگهای گرانیتی کمان های آتشفشانی است که با قرار گرفتن نمونهها در گستره گرانیت-های کمان ماگمایی نیز سازگار است [۴۱]. سرانجام به منظور تعیین دما و فشار تشکیل این کلینوپیروکسنها از نمودارهای  $X_{PT} = 0.446 \, SiO_2 + شکل ۱۰$  که بر اساس پارامترهای ۱۰ (۴۲) که بر  $0.187 \text{ TiO}_2 - 0.404 \text{ Al}_2\text{O}_3 + 0.346 \text{ FeO} - 0.052$  $_{9}$  MnO + 0.309 MgO + 0.431 CaO - 0.446 Na $_{2}$ O

 $Y_{PT} = -0.369~SiO_2 + 0.535~TiO_2 - 0.317~Al_2O_3 + 0.323~FeO + 0.235~MnO - 0.516~MgO - 0.167~CaO$  محاسبه میشوند، استفاده شد. براساس این مودارها که برای تشکیل کانی کلینوپیروکسن در گستره دمایی نمودارها که برای تشکیل کانی کلینوپیروکسن در گستره دمایی 1 ۲۰۵۰ تا 1 ۲۰۰۰ درجه سانتیگراد و فشارهای در گستره کمتر از 1 ۲۰ کیلوبار رسم شدهاند، دمایی در حدود 1 ۲۰ تا 1 ۲۰ درجه سانتیگراد و فشاری کمتر از حدود 1 تا 1 کیلوبار (معادل عمق 1 تا 1 کیلوبار (معادل عمق 1 تا 1 کیلوبار (معادر و نوکه به دست آمد.

آمفیبولهای توده نفوذی نوکه، براساس ترکیب شیمیایی در شکل ۱۱ الف [۴۳] که این کانی را به ۴ نوع کلی کلسیمی، قلیایی، سدیم-کلسیمدار و آهن-منیزیم-منگنزدار تقسیم می-کند، در گستره کلسیمی و در شکل ۱۱ ب [۴۴] که آمفیبول-های کلسیمی را به گروههایی تقسیم میکند در گستره ادنیت قرار می گیرند. آمفیبولهای کلسیمی شاخص تودههای نفوذی نوع I هستند [۴۵]. گریزندگی اکسیژن در نمودار  $Al^{IV}$  نسبت بسه Fe/Fe+Mg برای ایس آمفیبولها در گستره گریزندگی بالای اکسیژن قرار می گیرد (شکل ۱۱ پ) که نشان گریزندگی بالای اکسیژن قرار می گیرد (شکل ۱۱ پ) که نشان دهنده تشکیل این توده نفوذی در ارتباط با مرزهای ورقههای همگراست. محیط زمین ساختی ایس کانی در نمودار درصد وزنی  $SiO_2$  نسبت به  $SiO_2$  از  $SiO_2$  که دو گستره آمفیبولهای مناطق کششی درون صفحهای و مناطق فرورانشی را از هم تفکیک می کند، تاحد زیادی در گستره فرورانش قرار می گیرد (شکل ۱۱ ت).



شکل ۱۰ نمودارهای  $X_{PT}$  نسبت به  $Y_{PT}$  برای تعیین دما و فشار تشکیل کلینوپیروکسنها [47].

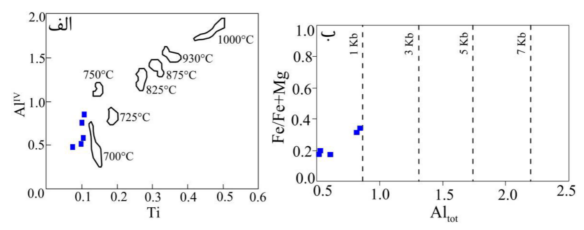


شکل ۱۱ الف و ب) جایگاه ترکیبی آمفیبولهای نمونههای کوارتزمونزونیتی تـوده نفـوذی نوکـه در نمـودار BNa+BCa نـسبت بـه BNa [۴۳] و با الف و ب) جایگاه ترکیبی آمفیبولهای نموندر آدو/Fe/Fe+Mg نسبت بـه Fe/Fe+Mg نمودار Si نسبت به Fe/Fe+Mg نسبت بـه SiO<sub>2</sub> نسبت به SiO<sub>2</sub> نسبت به SiO<sub>2</sub> نسبت به SiO<sub>2</sub>. تعیین محیط زمینساختی آمفیبول های توده نفوذی نوکه در نمودار درصد وزنی SiO<sub>2</sub> نسبت به SiO<sub>2</sub>.

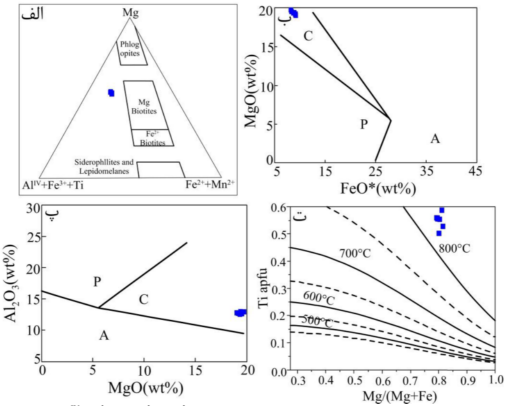
TiO<sub>2</sub> و Na<sub>2</sub>O و Na<sub>2</sub>O و مقدار مقیبولهای وابسته به مناطق کشتی درون صفحهای کمتری نسبت به انواع وابسته به مناطق کشتی درون صفحهای دارند [۴۷]. در ساختار آمفیبولها، کاتیونهایی چون تیتانیوم، آلومینیوم چاروجهی و آلومینیوم کل نسبت به دما و فشار حساس هستند به طوری که افزایش دما سبب افزایش مقدار تیتانیوم و آلومینیوم چاروجهی و افزایش فشار نیز موجب افزایش مقدار آلومینیوم در ترکیب شیمیایی آمفیبول می شود افزایش مقدار آلومینیوم در ترکیب شیمیایی آمفیبول می شود افزایش منظور تعیین دما و فشار تشکیل این آمفیبولها از دماسنجی کل Ti نسبت به  $AI^{V}$  (شکل ۱۲ الف) [۴۹] و شار سنجی کل Al نسبت به  $AI^{V}$  (شکل ۱۲ الف) [۴۹] و شار نمودارها، آمفیبولهای توده فشار نوک ه در دمایی نزدیک به ۷۰۰ درجه سانتیگراد و فشاری کمتر از ۱ کیلوبار تشکیل شدهاند.

بیوتیت مهمترین میزبان آلومینیوم اضافی در گرانیتهای بدون کانیهای آلومینوسیلیکات، گارنت و کردیریت است و بنابراین به طور مستقیم پرآلومین بودن ماگمای میزبان را نشان میدهد [30]. ترکیب شیمیایی بیوتیتهای مورد بررسی در

نمودا, مثلثی Mg-Al<sup>IV</sup>+Fe<sup>3+</sup>+Ti-Fe<sup>2+</sup>+Mn<sup>2+</sup> که بر اساس مقادیر نسبی این کاتیونها رسم شده است، نزدیک به گستره بیوتیتهای منیزیمدار قرار می گیرند (شکل ۱۳ الف). در نمودارهای درصد وزنی \*FeO نـسبت بـه MgO (شـکل) ۱۳ ب) و MgO نسبت به Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (شکل ۱۳ پ) که سـه محیط زمین ساختی A (گرانیتهای غیر کوهزایی قلیایی)، P (پرآلومین شامل گرانیتهای برخوردی نبوع S) و C (گرانیت-های کوهزایی آهکی قلیایی وابسته به فرورانش که شامل گرانیتهای I میشوند) را برای کانی بیوتیت از هم تفکیک می کنند، بیوتیتهای مورد بررسی در گستره آهکی قلیایی قرار می گیرند که این امر با نتایج برآمده از شیمی سنگ کل نمونه-ها همخوانی دارد. دمای تبلور این بیوتیتها در نمودار توصیفی دماسنجی براساس تغییرات Mg/Mg+Fe نسبت به Ti (شکل ۱۳ ت) بیش از ۸۰۰ درجه سانتیگراد است بررسیها نشان میدهند که قلمرو پایداری بیوتیتهای غنی از آلومینیـوم در دماهای پایین بسیار گسترده است، در حالی که منطقه یایداری تیتانیوم و منیزیم با افزایش دما گسترش می یابد [۵۴].



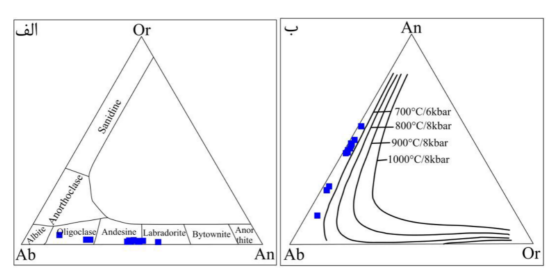
شکل ۱۲ الف) تعیین دمای تشکیل آمفیبولهای توده نفوذی نوکه در نمودار Ti نسبت بـه ۲۱ [۴۹] و ب) تعیـین فـشار تـشکیل ایـن کـانی در نمودار All نمودار H۹] در نمودار Fe/Fe+Mg نمودار ۱۲ نسبت به Fe/Fe+Mg.



شکل ۱۳ الف) تعیین ترکیب شیمیایی بیوتیتهای توده نفوذی نوکه در نمودار مثلثی  $Mg-Al^{IV}+Fe^{3+}+Ti-Fe^{2+}+Mn^{2+}$  ب و پ) تعیین مصل ۱۳ الف) تعیین ترکیب شیمیایی بیوتیتهای توده نفوذی نوکه در نمودار MgO نسبت به Mg نسبت به Mg

پلاژیوکلازها به عنوان فراوان ترین کانیهای سنگساز سنگهای آذرین، سری محلول جامدی را بین دو قطب آلبیت به فرمول  $NaAlSi_3O_8$  به فرمول  $NaAlSi_3O_8$  تشکیل میدهند که از سیلیکاتهای داربستی هستند. از شیمی کانی پلاژیوکلاز به منظور تعیین ترکیب شیمیایی و دمای

تشکیل این کانی در توده نفوذی نوکه استفاده شد (شکل ۱۴). در نمودار مثلثی Ab-An-Or، ترکیب شیمیایی این کانی (۱۲،۵۵–۱۳/۵۸) در گیستره الیگ وکلاز، آندزین و لابرادوریت [۵۵] (شکل ۱۴ الف) و دمای تشکیل آن کمتر از ۷۰۰ درجه سانتیگراد تعیین شد [۵۶] (شکل ۱۴ ب).



شکل ۱۴ الف) تعیین ترکیب شیمیایی پلاژیوکلازهای توده نفوذی نوکه در نمودار مثلثی Or-Ab-An [۵۵]. ب) تعیین دما و فـشار تـشکیل ایـن کانی در نمودار مثلثی An-Ab-Or [۵۶].

### بر داشت

۱) بر پایه بررسیهای سنگنگاری، ترکیب توده نفوذی نوکه مونزونیت - کوارتزمونزونیت و گرانیت - گرانودیوریت است و پلاژیوکلاز، ارتوکلاز و کوارتز کانیهای اصلی و بیوتیت، آمفیبول و کلینوپیروکسن کانیهای فرعی سازنده آن هستند. بافت غالب در این سنگها، دانهای بوده و بافتهایی چون گرانوفیری و میرمکیتی بهعنوان بافت فرعی در آن حضور دارند.

۲) در نمودار ردهبندی  $SiO_2$  نسبت به  $Na_2O+K_2O$ ، ترکیب شیمیایی نمونههای بررسی شده در گستره مونزونیت کوارتزمونزونیت و گرانیت - گرانودیوریت قرار می گیرند.

۳) از دیدگاه شاخص اشباع آلومینیوم، سنگهای بررسی شده از نوع متاآلومین تا پرآلومین هستند.

۴) سری ماگمایی سازنده توده نفوذی بررسی شده نیمه قلیایی
 و آهکی قلیایی بوده و در پهنه کمان آتشفشانی کرانه فعال
 قارهای پدید آمده است.

۵) غنی شدگی LREE/HREE، همچنین ناهنجاری مثبت عناصری چون Th، La و Rb در کنار ناهنجاری منفی عناصری چون Th، La و Ti نشانگر پهنه فعال کرانه قارهای و تشکیل ماگمای سازنده توده نفوذی از پوسته قارهای زیرین است؛ همچنین می توان آمیختگی مقداری از مواد گوشتهای را در تشکیل این سنگها دخیل دانست بطوری که می توان نتیجه

گرفت که ماگمای تشکیل دهنده توده نفوذی نوکه برآمده از ذوببخشی ترکیبی از مواد گوشتهای و پوستهای است.

۶) ترکیب شیمیایی کلینوپیروکسنهای این توده نفوذی در حد دیوپسسید است و در دمایی حدود ۱۱۱۰ تا ۱۱۶۰ درجه سانتیگراد و فشاری کمتر از حدود ۲ تا ۴ کیلوبار تشکیل شدهاند.

۷) آمفیبولهای توده نفوذی نوکه از نوع ادنیت و در گستره گریزندگی بالای اکسیژن و وابسته به منطقه فرورانش هستند.
 این کانیها در دمایی نزدیک به ۷۰۰ درجه سانتیگراد و فشاری کمتر از ۱ کیلوبار تشکیل شدهاند.

 ۸) بیوتیتها نزدیک به گستره بیوتیتهای منیزیمدار و آهکی قلیایی قرار میگیرند. دمای تبلور این کانیها بالای ۸۰۰ درجه سانتیگراد برآورد میشود.

An=08/11 تا An=17/04 تا An=19/04 تا An=19/04 تا An=19/04 متغیر است و در گستره الیگوکلاز، آندزین و لابرادوریت قرار می گیرند و دمای تشکیل آنها کمتر از 900 درجه سانتیگراد تعیین شد.

### قدرداني

نویسندگان مقاله از حوزه معاونت پژوهشی دانشگاههای لرستان و صنعتی شاهرود به سبب حمایتهای مالی و معنوی از انجام این پژوهش قدردانی می کنند.

- *rocks*", Canadian Journal of Earth Sciences 8 (1971) 523.
- [14] Chappell B. W., White A. J. R., "Two contrasting granite types", Pacific Geology 8 (1974) 173-174.
- [15] Maniar P. O., Piccoli P. M., "Tectonics discrimination of granitoids", Geological Society of America Bulletin 101 (1989) 635-643.
- [16] Chappell B. W., Bryant C. J., Wyborn D., "Peraluminous I-type granites", Lithos 153 (2012) 142-153.
- [17] Furnes H., El-Sayed M. M., Khalil S. O., Hassanen M. A., "Pan-African magmatism in the Wadi-El-Imra district, Central Desert, Egypt: Geochemistry and tectonic environment", Journal of the Geological Society 153 (1996) 705-718.
- [18] Chappell B. W., White A. J. R., "I-and S-type granites in the Lachlan Fold Belt", Transactions of the Royal Society of Edinburgh Earth Sciences 83 (1992) 1-26.
- [19] Boynton W. V., "Geochemistry of the rare earth elements: meteorite studies", Elsevier (1984) 63-114.
- [20] Sun S. S., McDonough W. F., "Chemical and isotopic systematic of oceanic basalts: implications for mantle composition and processes", Geological Society Special Publications 42 (1989) 313-345.
- [21] Thompson R. N., "British tertiary volcanic province", Scottish journal of geology 18 (1982) 49-107.
- [22] Weaver B., Tarney J., "Empirical approach to estimating the composition of the continental crust", Nature 310 (1984) 575-57.
- [23] Wass S. Y., Roger N. W., "Mantle metasomatism precursor to alkaline continental volcanism", Geochimica et cosmochimica acta 44 (1980) 1811-1823.
- [24] Sirvastava R. K., Singh R. K., "Trace element geochemistry and genesis of Precambrian subalkaline mafic dykes from the central Indian craton: evidence for mantle metasomatism", Journal of Asian Earth Sciences 23 (2004) 373-389.
- [25] Parada M. A., Nystrom J. O., Levi B., "Multiple source for the coastal batholith of central Chile: geochemical a Sr-Nd isotopic

مراجع

- [1] Nabavi M. H., "An Introduction to the Geology of Iran", Geological Survey of Iran (1976) 109 pp (in Persian).
- [2] Samadi M., "Petrography, petrogenesis and geochemistry of igneous rocks, in the region north to northeast of semnan", MSc Thesis, Teacher Training University of Tehran, Tehran, Iran (1998) (in Persian).
- [3] Shahhosseini E., "Petrology, geochemistry and mineralization potential of igneous rocks in north-northeast semnan", MSc Thesis, Shahrood University of Technology, Shahrood, Iran (2007) (in Persian).
- [4] Ghiasvand A. R., "Mineralogy, geochemistry and origin of iron deposits in north of semnan", MSc Thesis, Tarbiat Modarres University, Tehran, Iran (2005) (in Persian).
- [5] Alavi Naini M., "Etude geologique de la region de djam", Geological Survey of Iran Number 23 (1972) 288p.
- [6] Alavi Naini M., "Geological map of Iran, 1:100000 series Jam sheet", Geological Survey of Iran, Tehran (1996) (in Persian).
- [7] Eftekhar Nazhad J., "Tectonic classification of Iranin relation to depositional basins", Journal of Iranian Petroleum Society 82 (1980) 19–28 (in Persian).
- [8] Eftekhar Nazhad J., "Geology of Iran and adjacent countries", (1993) 150p (in Persian).
- [9] Nabavi M. H., "Geological map of Iran, 1:100000 series Semnan sheet", Geological Survey of Iran, Tehran (1987) (in Persian).
- [10] Kamran S., Petrology and isotope geochemistry of igneous rocks in the north-northeast of semnan (Central Iran), Phd Thesis, Lorestan University, Khorram Abad, Iran (2018) (in Persian).
- [11] Middlemost E. A. K., "Naming materials in the magma/igneous rock system", Earth Science Reviews 37 (1994) 215-224.
- [12] Oconnor J. T., "A classification for qurtz-rich igneous rocks based on feldspar ratios", United States Geological Survey Professional Papers 525-B (1965) 79-84.
- [13] Irvine T. N., Baragar W. R. A., "A guide to the chemical classification of the common volcanic

[ DOI: 10.29252/ijcm.27.3.649 ]

- [39] Nisbet E. G., Pearce J. A., "Clinopyroxene composition in mafic lavas from different tectonic settings", Contributions to Mineralogy and Petrology 63 (1977) 149-160.
- [40] Leterrier J., Maurry R. C., Thonon P., Girard D., Marchal M., "Clinopyroxene composition as a method of identification of the magmatic affinites of paleo-volcanic series", Earth and Planetary Science Letters 59 (1982) 139-154.
- [41] Beccaluva L., Macciotta G., Piccardo G. B. Zeda O., *Clinopyroxene composition of ophiolite*
- basalts as petrogenetic indicator", Chemical Geology 77 (1989) 165-182.
- [42] Soesoo A., "A multivariate statistical analysis of clinopyroxene composition: empirical coordinates for the crystallisation PT-estimations", Geological Society of Sweden (Geologiska Foreningen) 119 (1997) 55-60.
- [43] Deer W. A., Howie R. A., Zussman J., "An introduction to the rock forming minerals", Longman Scientificand Technical (1991) 528p.
- [44] Leake B. E., Woolly A. R., Arps C. E. S., *Nomenclature of Amphiboles*, Europian Journal of Mineralogy 9 (1997) 623-651.
- [45] Stein E., Dietl C., Hornblende thermobarometry of granitoids from the central Odenwald(Germany) and their implications for geotectonic development of the Odenwald," Mineralogy and Petrology 72 (2001) 185-207.
- [46] Anderson J. L., Smith D. R., *The effects of temperature and FO*<sub>2</sub> *on the Al- in hornblende barometer*, American Mineralogist 80 (1995) 549-559.
- [47] Coltorti M., Bonadiman C., Faccini B., Gregoire M., Oreilly S. Y., Powell W., "Amphiboles from suprasubduction and intraplate lithospheric mantle", Lithos 99 (2007) 68-84.
- [48] Hammarstrom J. M., Zen E., "Aluminum in hornblende: An empirical igneous geobarometer", American Mineralogist 71 (1986) 1297–1313.
- [49] Helz R. T., Phase relations of basalts in their melting range at  $P_{H2O}$ = 5kb. Part 2: Melt

- evidence and tectonic implication", Lithos 46 (1999) 505-521.
- [26] Saunders A. D., Story M., Kent R., Norry M. J., "Consequence of plume lithosphere interactions", Geological Society of London Special Publications 68 (1992) 41-60.
- [27] Nagudi N., Koberl Ch., Kurat G., "Petrography and geochemistry of the sigo granite, Uganda and implications for origin", Journal of African Earth Sciences 36 (2003) 1-14.
- [28] Rollinson H. R., "Using geochemical data: evaluation, presentation, interpretation", Longman Scientific and Technical (1993).
- [29] Harris C., "The petrology of lavas and associated plutonic inclusions of Ascension Island", Journal of petrology 24 (1983) 424-470.
- [30] Harris N. B. W., Pearce J. A., Tindle A. G., "Geochemical characteristics of collision zone magmatism", Geological society of london special publications 19 (1986) 67-81.
- [31] Pearce J. A., Harris N. B. W., Tindle A. G., "Trace element discrimination diagrams for the tectonic interpretation of granitic rocks", Journal of Petrology 25 (1984) 956-983.
- [32] Wilson M., "Igneous petrogenesis a global tectonic approach", Unwin Hyman Ltd, London (1989) 466p.
- [33] Sajona F. G., Maury R. C., Bellon H., Cotton J., Defant M., "High field strength element enrichment of Pliocene-Pleistocene Island arc basalts, Zamboanga Peninsula, western Mindanao (Philippines)", Journal of Petrology 37 (1996) 693–726.
- [34] Harris N. B. W., Inger S., "Trace element modelling of pelite-derived granites", Contributions to Mineralogy and Petrology 110 (1992) 46-56.
- [35] Middlemost E. A. K., "Magmas and magmatic rocks: an introduction to igneous petrology", Addison-Wesley Longman Ltd (1985).
- [36] Sylvester P. J., "Post-collisional strongly peraluminous granites", Lithos 45 (1998) 29-44.
- [37] Morimoto N., "Nomenclature of pyroxenes", American Mineralogist 73 (1988) 1123-1133.
- [38] Lebas M. J., "The role of aluminum in igneous clinopyroxenes with relation to their parentage", American Journal of Science 260 (1962) 267-288.

geothermometry and Ti-substitution mechanisms, American Mineralogist 90 (2005) 316-328.

- [54] Patino Douce A. E., Titanium substitution in biotite: an empirical model with applications to thermometry,  $O_2$  and  $H_2O$  barometries and consequences form biotite stability, Chemical Geology 108 (1993) 133-162.
- [55] Deer W. A., Howie A., Zussman J., "An introduction to the rock-forming minerals", 17<sup>th</sup> ed, Longman Ltd (1986) 528p.
- [56] Raasei P., Feldspar thermometry: A valuable tool for deciphering the thermal history of granulite-facies rocks, as illustrated with metapelites from srilanka, Canadaian Mineralogist 36 (1998) 67-86.

- compositions, Journal of Petrology 17 (1976) 139-193.
- [50] Lalonde A. E., Bernard P., Composition and color of biotite from granites: two useful properties in the characterization of plutonic suites from the Hepburn interval zone of Wopmay orogen, Northwest Territories, Canadian Mineralogist 31 (1993) 203–217.
- [51] Foster M. D., Interpretation of the composition of trioctahedral micas", U.S
  Geological Survey Professional Paper 354 (1960).
  [52] Abdel-Rahman A. M., Nature of biotites from alkaline, calc-alkaline and peraluminous magmas",
- [53] Henry D. J., Thomson J. A., *The Tisaturation surface for low-to-medium pressure metapelitic biotites: Implications for*

Journal of Petrology 35 (1994) 525-541.