

سال بیست و پنجم، شمارهٔ دوم، تابستان ۹۶، از صفحهٔ ۳۹۳ تا ۴۱۰



سنگنگاری، کانیشناسی و شیمی کانی سنگهای نفوذی بزمان، جنوب شرق ایران

محمدرضا قدسی*، محمد بومری

بخش زمینشناسی دانشگاه سیستان و بلوچستان، زاهدان، ایران (دریافت مقاله: ۹۵/۴/۱۱، نسخه نهایی: ۹۵/۸/۷

چکیده: مجموعه سنگهای آذرین نفوذی بزمان در شمال غرب ایرانشهر، حاشیهی جنوبی بلوک لوت و در بالای منطقهی فرورانشی مکران قرار گرفتهاند. این مجموعه از گابرو، دیوریت، مونزودیوریت، کوارتز مونزودیوریت، دیوریت، گرانودیوریت و گرانیت تشکیل شده-اند. دادههای حاصل از بررسی ریزپردازشی حاکی از آن است که ترکیب پیروکسنهای منطقه از نوع آهن، منیزیم و کلسیم (فقیر از Na) هستند. آمفیبولها در گروه کلسیک و در زیر گروه منیزیوهورنبلند قرار میگیرند و شاهدی از نوع آهن، منیزیم و کلسیم (فقیر از هستند. پلاژیوکلازهای منطقهی در گستره ترکیب An_{0.98} تا An_{57.5} قرار میگیرند. بیوتیتهای منطقهی غنی از منیزیوم بوده و ماگمای سازندهی بیوتیتهای منطقه در گروه کوهزایی آهکی قلیایی قرار میگیرند. نتایج شیمی کانی حاکی از آن است که سنگهای منطقه صفات آهکی-قلیایی و از نوع I نشان میدهند که با ویژگی تکتونوماگمایی محیطهای وابسته به فرورانش همخوانی دارند.

واژههای کلیدی: آمفیبول؛ بیوتیت؛ بلوک لوت؛ بزمان؛ ایران.

مقدمه

ناحیهی مورد بررسی در استان سیستان و بلوچستان و در ۱۰۰ کیلومتری شمال غرب شهرستان ایرانشهر قرار گرفته است. مجموعه سنگهای آذرین نفوذی بزمان با وسعت تقریبی ۹۰۰ کیلومتر مربع، بخشی از نقشهی زمینشناسی ۱/۱۰۰۰۰ پر ۱۹۵۵ تا ۱۶ °۶۰ شرقی و عرضهای جغرافیایی '۳۸ تا '۵۲ مهم ایران از جمله بلوک لوت، رشته کوههای شرق ایران مهم ایران از جمله بلوک لوت، رشته کوههای شرق ایران پژوهش انجام شده در این ناحیه، بررسی در قالب رسالهی بخش کوچکی از مجموعه بزمان (حاشیهی جنوبی مجموعه بخش کوچکی از مجموعه بزمان (حاشیهی جنوبی مجموعه بران)، به بررسی زمین شیمی واحدهای سنگی براساس داده-براساس شیمی سنگ کل، مجموعهی مورد بررسی در گسترهی براساس شیمی سنگ کل، مجموعهی مورد بررسی در گسترهی

ماگماهای با ویژگی مناطق فرورانش قرار می گیرد [۱]. این پژوهنده با استفاده از دادههای یاد شده پیشنهاد می کند که ماگمای سازندهی این مجموعه حاصل ذوب گوشته یا پوستهی اقیانوسی (عمان) به زیر ورقه ایران مرکزی است [۲]. ژئوشیمی رسوبهای آبراههای و زمینشناسی اقتصادی برگهی جازموریان توسط [۳] مورد بررسی قرار گرفته و پتانسیلهای زمینشناسی اقتصادی و بیهنجاریهای ژئوشیمیایی وابسته به کانیسازی توسط وی معرفی شده است. جمشیدی [۴]، تشکیل اسکارن و کانیزایی مس گربدر در جنوب شرق کوه بزمان را بررسی کرده و به عقیدهی او دگرگونی سنگهای رسوبی کربنیفر-پرمین در مس شده است. بررسیهای دما-فشارسنجی (بر اساس محتوای مس شده است. بررسیهای دما-فشارسنجی (بر اساس محتوای مس شده است. بررسیهای دما-فشارسنجی (بر اساس محتوای ام در هورنبلند و زوج پلاژیوکلاز-هورنبلند)، بیانگر فشار حدود برای گرانیتوئید بزمان است [۵].

*تويسنده مسئول، تلفن: ۰۹۱۵۵۴۰۴۵۹۰، پست الكترونيكي: Mohammadreza.Ghodsi@gmail.com

بر پایه سالسنجی جدید به (روش اورانیوم-سرب)، گرانیتوئید بزمان در فاصله زمانی ۸۳-۷۲ میلیون سال پیش از (کرتاسه پایانی) تشکیل شده است [۶].

به کارگیری تجزیه ینقطهای تک کانی، یکی از مهمترین عوامل چشمگیر و پیشرفت حیرتانگیز علم سنگشناسی است. با توجه به تغییرات بسیار جزئی توزیع و غلظت عناصر، حتی در لایههای متناوب و بسیار ظریف کانی توسط تجزیهی تک کانی میسر شده است از این رو توانایی قابل توجه کانیهایی مانند بیوتیت، آمفیبول و فلدسپار در تعیین سرشتیهای ماگمایی گرانیتوئیدها مورد توجه قرار گرفته است. لذا در این مقاله سعی شده است تا از طریق ادغام نتایج ریز پردازش الکترونی کانیها به بررسی کانیشناسی، ارتباط ژنتیکی بین بخشهای مختلف و نیز خاستگاه ماگمای سازنده سنگها پرداخته شود. همچنین این نوشته علاوه بر توصیف کانیشناسی و سنگنگاری سنگ-های نفوذی بزمان، بخش شرقی آن را بررسی کرده است که در بررسیهای قبلی به آن پرداخته نشده است.

روش بررسی

در این پژوهش، نخست نمونهبرداری دقیقی از مجموعهی آذرین نفوذی بزمان با استفاده از حدود ۲۰۰ مقطع نازک نمونههایی تهیه شدند و با میکروسکوپ قطبشی مدل Olympus مورد بررسی قرار گرفتند. برای تعیین نام دقیق سنگهای آذرین از یک شمارندهی کانیها در دانشگاه آکیتای ژاپن استفاده شد. تعداد ۳۰ نمونه از سنگهای آذرین با استفاده از یک شمارندهی کانیها مورد بررسی قرار گرفت. رده-بندی مودی و اسامی سنگهای آذرین درونی با کمک دیاگرام QAP [۷] ورت گرفت (جدول ۱). پس از آشنایی با ویژگی-های کانی شناختی و سنگ شناسی، تعداد ۱۸ مقطع که نمونه-هایی سالم و فاقد دگرسانی بودند، برای آنالیز نقطهای انتخاب شدند. آنالیزهای ریزپردازش الکترونی روی کانیهای آمفیبول، پلاژيوكلاز، فلدسپار پتاسيم، بيوتيت، پيروكسن، گارنت، مسكويت، ايلمنيت، مكنتيت و تيتانيت (۳۰۰ نقطه) با ابركاوشگر خودكار مدل JEOL. JXA-8600M با ولتاژ شتابدهنده ۱۵ کیلو وات و جریان تابشی amp×10⁻⁸ am و در بخش علوم زمین و محیط زیست دانشگاه یاماگاتای ژاپن انجام شد. قطر پرتو الکترونی استفاده شده در این پژوهش حدود ۵ میکرون تنظیم شد. استانداردهای استفاده شده در تجزیه با ابر كاوشگر عبارت بودند از: آياتيت، ولاستونيت، آلبيت، آدولاريا،

Al₂O₃ ،Cr₂O₃ ،Fe₂O₃ ،MnO ،MgO ،CaF₂ ،SiO₂ ،TiO₂ و ZAF دادهها براساس یک برنامه کامپیوتری به نام NaCl و تصحیح شدهاند. همچنین نتایج آنالیزها با نرم افزار Excel و Minpet 2.02 بررسی شدند.

زمينشناسي عمومي منطقه

قدیمی ترین واحدهای سنگی در منطقهی مورد بررسی، سازند سردر (کربنیفر) و جمال (پرمین) بوده است (شکل ۱). سازند سردر بیشتر از شیل، ماسه سنگ و سنگ آهک و سازند جمال از آهک و دولومیت تشکیل یافته است [۸]. سنگهای نفوذی بزمان سازندهای سردر (کربنیفر) و جمال (پرمین) را قطع کرده و به وسیله سنگ نهشتههای واحد سنگی هم ارز سری سرخ بالایی، پوشیده شدهاند [۱]. نتیجه سالسنجی (Rb-Sr) روی شماری از نمونههای گرانیتی، سنی معادل ۷۴ تا ۶۴ میلیون سال را نشان میدهد که به اواخر کرتاسه پسین و اوایل پالئوسن مربوط می شود [۲]. شار گرمایی برخاسته از نفوذ سنگهای نفوذی بزمان به درون واحدهای رسوبی (سازند جمال و سردر) منجر به پیدایش سنگهای دگرگونی مجاورتی از قبیل آندالوزیت، کردیریت هورنفلس و مرمر شده است [۸]. جوانترین فعالیت ماگمایی در گسترهی مورد بررسی مربوط به فعالیتهای آتشفشانی پلیوکواترنر آتشفشان بزمان است که در شمال منطقه رخنمون دارند. ترکیب سنگشناسی گدازههای آتشفشانی بیشتر بازالت، آندزیت، داسیت و توفهای آتشفشانی وابسته به فعالیتهای آتشفشانی بزمان است [۹].

سنگنگاری سنگهای نفوذی بزمان

سنگهای نفوذی بزمان را میتوان از نظر جغرافیایی به دو بخش شرقی و غربی تقسیم کرد. بخش غربی و شرقی به ترتیب در نقشهی یکصد هزارم مکسان و بزمان قرار گرفته است. بخش غربی، ساختار حلقوی است به طوریکه ترکیب سنگشناسی آن از حاشیه (بازی) به سمت مرکز (اسیدی) متغیر است (شکل ۲ الف). این بخش روند شرقی- غربی داشته و شامل پنج واحد گرانیت پورفیری، گرانیت (هورنبلند گرانیت)، گرانودیوریت، دیوریت و گابرو است. مرز بین واحدها کاملا مشخص و ناگهانی است و فاقد حاشیهی واکنشی و تغییرات تدریجی در سنگ-شناسی و انواع دیگر سنگ است.

بخش شرقی روند شمال غرب-جنوب شرق داشته و شامل واحد بیوتیت گرانیت و بیوتیت هورنبلند گرانیت است.

						,		,
		Western	Eastern Granitoids					
G	b	Mn	Gd	G	PG	BG	BHG	BMG
١٢	74.	111	۱۳	۳۳۰	Ja7	441	٨۵	١٠
۶۵N	۴٧/١	88 ₁ 8	۴۱/۵	۳۳/۹۳	۲۹٫۸	۳۷/۳	41/4	74
• ,Y	١/٢	٣,٧	٣٠/٣	۲۲/۰۲	۲٧/١	۲۳/۱	۱۵/۳	۳۵
٧	۴,٧	۶ ۱۷	۲۶٫۲	34.04	٣٩,۶	۳۲,۲	۲۲,۷	٣۶,٧
•	۳۱	۹٫۸	٩٫٢	٨	•	•	۳٫۰۱	•
۶,۱	۴,۴	•	٩,٢	۶	۲,۸	۷٫۲	۳,۸	٦٫٣
۱۳٬۵	818	•	•	•	•	•	•	•
۵,٣	•	•	•	•	•	•	•	•
•	•	•	•	•	•	•	•	٢
•	•	•	•	•	•	•	•	١
•	•	• ,A	۲٫۰	٠/٩	•/1	•	• _/ Y	•
١,٧	۵,۱	۵,۱	1/1	۵, ۰	• ,Y	۲,۰	۸,۸	•
۳۰۰۰	٣٠٠٠	۳۰۰۰	۳۰۰۰	۳۰۰۰	٣٠٠٠	۳۰۰۰	۳۰۰۰	۳۰۰۰
	$\begin{array}{c} & G \\ & 1 \Upsilon \\ & \varphi \Delta N \\ & \ddots / \Upsilon \\ & \Upsilon \\ & \varphi \Delta N \\ & \ddots \\ & \varphi \gamma \\ & & \ddots \\ & \varphi \gamma \\ & & \ddots \\ & & \varphi \gamma \\ & & & & \varphi \gamma \\ & & & & \varphi \gamma \\ & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & &$	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{tabular}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	$\begin{tabular}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	$\begin{tabular}{ c c c c c c c } \hline & Western Granitoids \\ \hline & Gb & Mn & Gd & G \\ \hline & 1Y & YF\cdot & 1111 & 1Y & YT'\cdot \\ \hline & & & & & & & & & & & & & & & & & &$	$\begin{tabular}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	Western Granitoids Ea Gb Mn Gd G PG BG 1Y $\Upsilon F \cdot$ 111 1Y $\Upsilon T \cdot$ Ja7 $F f \gamma$ $\beta \Delta \gamma$ $f \nabla i$ $\beta \beta \beta$ $f 1 / \Delta$ $\Upsilon T \cap \eta T$ $T q A$ $\nabla V / T'$ $\beta \Delta \gamma$ $f \nabla i$ $\beta \beta \beta$ $f 1 / \Delta$ $T T \cap \eta T$ $T q A$ $\nabla V / T'$ $\beta \Delta \gamma$ $f \nabla i$ $f \gamma / T \cdot T \cap T'$ $T \gamma / T \cap T'$ $T \gamma / T \cap T'$ $T \gamma / T \cap T'$ γV f / T $f / T \cap T'$ $T / T \cap $	Western Granitoids Eastern Granitoids Gb Mn Gd G PG BG BHG $1Y$ Υ Γ 111 $1Y$ T 111 $1Y$ T 111 117 T 111 111 117 T 111 111 111 111 111 111 111 111 111 111 1111 111 1111 1111 1111 1111 1111 1111 1111 1111 1111 1111 1111 1111 1111 <

جدول ۱ درصد مودی کانی های سازنده گرانیتوئیدهای بزمان (Gb؛ گابرو، Mn: مونزودیوریت، Gd: گرانودیوریت، G؛ گرانیت،

PG: گرانیت پورفیری، BG: بیوتیت گرانیت، BHG : بیوتیت هورنبلند گرانیت، BMG: بیوتیت مسکویت گرانیت).



شکل ۱ الف) موقعیت گسترهی مورد بررسی روی نقشهی ساختاری ایران ب) نقشهی سادهی زمین شناسی مجموعه بزمان، اقتباس از نقشه زمین-شناسی ۱۰۰۰۰۰ : ۱ بزمان و مکسان [۹،۸] با تغییرات.



شکل ۲ تصاویر صحرایی سنگهای نفوذی بزمان الف) مرز بین واحدهای نفوذی بزمان با سازند جمال و سردر ب) نمونـه دسـتی واحـد گرانیـت پورفیری حاوی درشت بلورهای ارتوز پ) حضور رگه آپلیتی درون واحد گرانیت پورفیری ت) برونبوم از جنس سـنگهـای گـابرویی درون واحـد گرانودیوریتی ث) نفوذ واحد گابرویی به درون سازند جمال سبب تبدیل آن به مرمر شده است.

گرانیت پورفیری

این واحد به رنگهای کرمی، سفید و صورتی کمرنگ دیده می-شود، و حاوی درشت بلورهای ارتوز به رنگ صورتی (با ابعاد ۲ تا ۳ سانتیمتر) است که تحت تأثیر هوازدگی سطحی قرار گرفته و شکلهای تافونی و ساختار لانه کبوتری در آن به فراوانی دیده میشود (شکل۲ ب). رگههای آپلیتی به صورت رگهای و در راستای شمال شرقی–جنوب غربی به ویژه در بخشهای حاشیهای آن را قطع کرده است (شکل ۲ پ). گرانیت پورفیری واحدهای گرانودیوریت و هورنبلند گرانیت را قطع کرده، و کوارتز به صورت بلورهای درشت با خاموشی موجی فضای بین کانیهای بزرگتر را پر کرده است. فلدسپار پتاسیم غالباً از نوع ارتوز بوده و بیشتر بلورهای آن فاقد ماکل هستند.

پلاژیوکلازها نیمه شکلدار بوده و ساختار منطقهای در بیشتر آنها قابل مشاهده نیست و عموماً با رد مکرر دیده می-شوند. بیوتیتها غالباً نیمه شکلدار تا بی شکل بوده و برخی نیز تا حد متوسط کلریتی شدهاند (شکل ۳ الف). گاهی ادخالهایی از تیتانیت در متن آنها دیده میشوند که غالباً ریز بلور و شکلدار هستند. آمفیبول در مقایسه با بیوتیت، هم از نظر حجم و هم از نظر اندازه، بسیار ناچیز بوده و درصد مودی آن در

سنگ چیزی در حدود ۱ درصد حجم سنگ است (جدول ۱). آپاتیت و زیرکنها کاملاً ریز بلور بوده و به صورت ادخال در بیوتیت دیده می شوند.

هورنبلند گرانیت

این واحد، به رنگ خاکستری روشن است و دارای بافت دانه-ایست که به وسیلهی واحد گرانیت پورفیری قطع شده است. پلاژیوکلاز ها به صورت بلورهای شکلدار تا نیمه شکلدار و در زمینهای از کوارتز یا فلدسپار پتاسیم محصور شدهاند. ماکل-هایی مکرر در آنها به فراوانی دیده می شوند. فلدسپار پتاسیم معمولاً بی شکل بوده و گاهی ساختار ظریف میکروپرتیت در آن قابل تشخیص است. فلدسپار پتاسیم بلورهای پلاژیوکلاز را مر برگرفته و بافت مونزونیتی ایجاد کرده است. کوارتز غالباً بی شکل و با اندازههای متوسط تا کوچک با خاموشی موجی دیده میشود. آمفیبولها اغلب شکلدار بوده و با ردهای دوتایی ساده میشود. آمفیبولها اغلب شکلدار بوده و با ردهای دوتایی ساده میشود. آمفیبول از مشاهده میشوند. بیوتیتها از نظر حجم کمتر از آمفیبول بوده و معمولاً کشیده و تیغهای شکل هستند. ریزان ادخال در متن آنها بسیار کم و منحصر به تعدادی بلور ریز آپاتیت و تیتانیت است.



شکل ۳ تصاویر میکروسکوپی سنگهای مختلف مجموعهی بزمان (XPL). الف) گرانیت پورفیری ب) حضور بلورهای درشت تیتانیت همراه مگنتیت و هورنبلند در سنگهای گرانودیوریتی پ) هورنبلند شکلدار در سنگهای دیوریتی ت) حضور تیغههای پلاژیوکلاز داخل کانی کلینوپیروکسن و بیوتیتهای ثانویه در مونزوگابرو ث) تجزیهی بیوتیت به کلریت در بیوتیت گرانیت ج) حضور گارنتهای شکلدار بدون حاشیه واکنشی با کانیهای مجاور در بیوتیت مسکویت گرانیت. (علائم اختصاری از [۱۰] اقتباس شدهاند).

گرانوديوريت

واحد گرانودیوریتی بیشتر در حاشیهی جنوبی و غربی مجموعه بزمان و بیشتر در شمال روستای مکسان رخنمون دارند (شکل ۱ و ۲ الف). گرانودیوریتها بهوسیلهی واحد هورنبلند گرانیت و گرانیت پورفیری قطع شدهاند، و دارای برونبومهای فراوانی از سنگهای گابرویی و دیوریتی هستند که اغلب گرد شدهاند و اندازهی آنها از ۱ تا ۵۰ سانتی متر تغییر میکند (شکل ۲ ت). گرانودیوریتها بیشتر بافت دانهای داشته و شامل کانیهای پلاژیوکلاز، فلدسپار پتاسیم (ارتوز)، کوارتز، آمفیبول و بیوتیت هستند. بلورهای نیمه شکلدار و کشیده پلاژیوکلاز در مقاطع نازک، به موازات هم قرار گرفته و منظرهای خطوارگی در سنگ ایجاد کردهاند. پلاژیوکلاز اغلب متوسط تا بزرگند و دگرسانی کمی را نشان میدهند و ردی مکرر در آنها دیده میشود. تنها در برخی از پلاژیوکلازهای با اندازهی متوسط، ساختمان منطقهای دیده میشود. بلورهای کوارتز غالباً بی شکل، کشیده و اندازهای متوسط تا کمی درشت دارند. خاموشی موجی در بیشتر این بلورها قابل تشخیص است. از دیگر بافتها می توان به بافت میرمیکیتی و مونزونیتی میتوان اشاره کرد. فلدسپار

پتاسیم از نوع ارتوز بوده و سرشار از ادخالهای ریز آپاتیت، تیتانیت، پولکهای سریسیت و کانیهای رسی است. آمفیبول (هورنبلند) کانی مافیک اصلی گرانودیوریتها به شمار میآید. بلورهای بی شکل این کانی اندازهای متوسط داشته و از این نظر یکدستی نشان میدهند. بیوتیت یک کانی مافیک با درصد حجمی کم در این سنگها بوده که غالباً کشیده و تیغهای شکل است (جدول ۱). بیوتیتها در دو نسل قابل مشاهدهاند. نسل اول بیوتیت، اندازهی متوسط داشته و نیمه شکلدار هستند. این بلورها در متن سنگ پراکندهاند و آثاری کم تا متوسطی از کلریتی شدن را پشت سر گذاشتهاند. نسل دوم بیوتیتها به صورت یک انباشت کروی و غدههای مافیک (Mafic clots) نامیده می شوند، و ارتباط نزدیکی با آمفیبول ها نشان میدهند. روابط بافتی در این غدههای مافیک بیانگر جانشینی آمفیبول بهوسیلهی بیوتیت است. این گروه از بيوتيتها يا كلريتي شدن را تجربه نكرده و يا مقدار آن ناچيز و قابل چشم پوشی بود. بلورهای تیتانیت در این سنگها اندازهای بزرگ و چشمگیری دارند (شکل ۳ ب) و به نظر میرسد که اولیه بوده و حاصل تخریب کانی های مافیک نیستند.

ديوريت

سنگهای دیوریتی بیشتر در حاشیهی (شرقی) واحد گرانیت پورفیری جای دارند و نسبت به گروههای دیگر گسترش کمتـری دارنـد. ترکیـب سـنگشناسـی ایـن گـروه از کـوارتز مونزدیوریت، مونزودیوریت تا کوارتز دیوریت و دیوریت متغیر است. بلورهای نیمه شکلدار و باگتی شکل پلاژیوکلاز بخش بزرگ سنگ را تشکیل داده و اغلب بدون ساختار منطقهای هستند و اثر ناچیزی از دگرسانی را نشان میدهند. ردی مکرر در آنها بسیار فراوان است. در فضای بین بلورهای پلاژیوکلاز، اغلب بلورهای بی شکل فلدسیار پتاسیم را می توان مشاهده کرد. بلورهای این کانی اغلب اندازهی متوسط تا کوچک (کمتـر از ۰٫۵ میلیمتر) داشته و بیشتر آنها کدر و غبارآلود دارند. آمفیبول، یکی از کانیهای مافیک سنگهای دیوریتی و بیـشتر بلورهای آن شکلدار تا نیمه شکل دارند (شکل ۳ پ). بلورهای ریز و پولکی بیوتیت (ثانویه) در متن اغلب آمفیبول ها قابل دیدن و شناسایی هستند. گاهی دگرسانی بلورهای آمفیبول منجر به تشکیل تیتانیت و مجموعهای بی شکل به نام لوکوکسن شده است. بیوتیت در دو نسل متفاوت در سنگ قابل تشخیص است. بلورهای نسل اول غالباً درشت، شکلدار تا نیمه شکلدار هستند. این بلورها عموماً انحناهای ملایمی را در کلیواژها به نمایش می گذارند. از طرفی تجزیه به کلریت را می توان در این بلورها مشاهده كرد. نسل دوم بلورهای بیوتیت، حاصل دگرسانی آمفیبولها هستند. مقادیر اندکی از کانی ایپدوت را می توان در لابلای باگتهای پلاژیوکلاز و آمفیبول مشاهده کرد.

گابرو

سنگهای گابرویی به صورت برونزدهای کوچکی در حاشیهی جنوبی و جنوب غربی (بخش غربی) برونزد دارند (شکل ۲ ث). رنگ هوازدهی آنها روی زمین (سبز تیره تا سیاه) و عکسهای هوایی تیرهتر از بقیه واحدهای سنگی آذرین درونی است. براساس میزان هورنبلند و پیروکسن آنها را میتوان به هورنبلند گابرو و مونزوگابرو ردهبندی کرد. پلاژیوکلاز کانی فلسیک اصلی هورنبلند گابرو را تشکیل میدهد. اغلب بلورهای پلاژیوکلاز بی-شکل تا نیمه شکلدار و دارای ماکل مکرر بوده و نیز فاقد ساختار منطقهای هستند. آمفیبول کانی مافیک اصلی هورنبلند گابرو محسوب میشود. بلورهای این کانی را به دو شکل می

توان در سنگ مشاهده کرد. یکی بلورهای اولیه که اغلب نیمه شکلدارند. این گروه از بلورها کمی دگرسانی کلریتی در حواشی و مرزها و یا در راستای کلیواژها دیده می شوند. حجم این گروه از بلورها نسبت به گروه دوم، بیشتر است. دسته دوم بلورهای آمفیبول، واکنشی بوده و اغلب به صورت نوارها یا لکههایی در اطراف یا متن بلورهای اندک پیروکسنی دیده می شوند. روابط این گروه از آمفیبولها و پیروکسن به خوبی حاکی از جانشینی پیروکسن بهوسیلهی آمفیبولها است. بیوتیت در این سنگها حجم بسیار کم و ناچیزی داشته و بلورهای پیروکسن غالباً نیمه شكلدار تا بى شكل بوده و بيشتر آنها جانشين آمفيبول ها شده-اند. فلدسیار پتاسیم به مقدار کم در متن و لابلای پلاژیوکلازها به چشم میخورد. بلورهای این کانی اغلب فاقد ماکل بوده و سریسیتی شدن تقریباً متوسطی را متحمل شدهاند. پیرو کسن کانی مافیک اصلی مونزو گابروها محسوب میشود. بلورهای درشت این کانی غالباً از دگرشکلی تاثیر پذیرند و واکنش در آنها به شکل یدیدار شدن تیغههای انحلالی، نمود یافته است (شکل ۳ ت). این تیغه های انحلالی ماحصل تاثیر سنگ بوده و ارتباطی به جدایش فاز جامد در شرایط شبه جامد ندارند. در نتیجه تاثیر و نفوذ سیال، پیروکسنها به بیوتیت تبدیل شدهاند. به عبارتی روابط سنگنگاری این دو کانی حاکی از آن است که همهی بیوتیتها ثانوی بوده و حاصل تبلور ماگمایی نیستند بلکه در شرایط دگرگونی و از تبدیل پیروکسنها حاصل شده-اند. پلاژیوکلاز به صورت بلورهای درشت و کشیده در راستای برگوارگی سنگ قرار گرفته است. این بلورها فاقد ساختار منطقهای هستند و انواع ردهای مکرر و آلبیت را نشان می-دهند. انحنای شدید تیغههای رد پلی سنتتیک، انحنا سطح ماکل آلبیت و نیز گوهای شکل شدن انتهای تیغههای ماکلی همگی بیانگر تحمل تنش بهوسیلهی این بلورها هستند.

بيوتيت گرانيت

این واحد یکی از گستردهترین واحدهای سنگی بخش شرقی سنگهای نفوذی بزمان است. رنگ هوازدگی آنها از سفید تا خاکستری روشن، میان دانهای و دارای بافت دانهای هستند. متن این سنگها از بلورهای درشت کوارتز و فلدسپات پتاسیم بی شکل تشکیل یافته است. این دو کانی بخش بزرگ حجم سنگ را در اختیار دارند. فلدسپار پتاسیم از نوع ارتوز پرتیتی است. این کانی بلورهای درشت و بی شکل داشته که گاه ادخال

کانیهای دیگر (به ویژه پلاژیوکلاز) را در متن خود دارند و ساختار پرتیتی در اغلب آنها به چشم می خورد. پرتیتها از نوع رشتهای و مزو پرتیت بوده و حاوی ادخالهای آپاتیت هستند. گاهی ارتوز به صورت نوار برهمرشدی ظریفی در اطراف پلاژیوکلازها دیده می شود و یک بافت راپاکیوی در مقیاس میکروسکوپی را ایجاد نمودهاند. پلاژیوکلازها عموماً نیمه شکل-دار بوده و گاه در معدودی از آنها ساختار منطقهای قابل شناسایی است هر چند که بیشتر بلورها فاقد چنین ساختاری هستند. برمبنای زاویهی خاموشی، ترکیب پلاژیوکلاز این سنگها در حد اولیگوکلاز است. بیوتیت تنها کانی مافیک این واحد سنگي را تشكيل ميدهد. اين كاني غالباً بي شكل بوده و حاوی ادخالهای فراوانی از آپاتیت دارند. برخی از بیوتیتها، نيز دستخوش كلريتى شدن متوسطى شدهاند (شكل ٣ ث). تیتانیت به بلورهای ریز و کوچک آمیبی شکل در اطراف بیوتیتهای دگرسان و یا بلورهای کدر به چشم میخورد و چنین به نظر میرسد که در نتیجهی تخریب کانیهای مافیک و تبدیل آنها به مجموعهای از مواد بی شکل بنام لوکوکسن باشند. اییدوت محصول جانبی دیگری است که همراه با مقادیر بسیار اندک کلسیت در این نواحی قابل مشاهده است. وجود گسترهی بافت میرمیکیتی در این سنگ را میتوان نشانهی نفوذ سیال و واکنش در حالت جامد میان بلورهای پلاژیوکلاز، ارتوز و کوارتز تلقی کرد. در بخش شرقی و جنوب شرقی بزمان، واحد بیوتیت گرانیت به صورت محلی حاوی مسکویت و بلورهای گارنت هستند که گارنت در این سنگها می تواند ناشی از پدیدهی هضم سنگهای رسوبی سازند سردر باشد (شکل ۳ ج).

بيوتيت هورنبلند گرانيت

بیوتیت هورنبلند گرانیت بیشتر در بخش شرقی رخنمون دارند، و دارای بافت ریزدانهای و کانیهای پلاژیوکلاز، فلدسپات قلیایی، کوارتز، بیوتیت و آمفیبول (هورنبلند) هستند. در داخل تودههای بیوتیت هورنبلند گرانیت زبانهها و تودههای کوچکتری از گرانیتهای پورفیری حاوی درشت بلورهای صورتی رنگ ارتوز به مقدار کم نفوذ کردهاند.

شیمی کانیها

پيروكسن

یکی از تشکیلدهندههای سنگهای گابرویی (مونزو گابرو) منطقه، پیروکسن است که پس از پلاژیوکلاز، فراوانترین کانی

سنگ به حساب میآید. این کانی گاهی دستخوش دگرسانی شده و طی فرایند اورالیتی شدن بوسیلهی آمفیبول جایگزین شده است. نتایج تجزیه ریزپردازشی الکترونی در جدول ۲ ارائه شده است. نایج تجزیه ریزپردازشی الکترونی در جدول ۲ ارائه مشدهاند. لازم به یادآوری است بیشتر پیروکسنهای موجود در مناطع، از نوع کلینوپیروکسن است. به طور کلی پیروکسنهای منطقه اعم از ارتو و کلینو در نمودار Q-J (شکل ۴ الف) که برای ردهبندی پیروکسنها پیشنهاد شده است [۱۱] در گسترهی Fe-Mg-Ca قرار میگیرند. برای تفکیک پیروکسن-های گروه Fe-Ca-Mg قرار میگیرند. برای تفکیک پیروکسن-های گروه و She-Ca-Mg از نمودار شکل ۴ استفاده شد. پیروکسنها در مونزو گابروها دو نوع ارتو و کلینوپیروکسن هستند. ترکیب شیمیایی کلینوپیروکسن موجود در سنگهای گابرویی بنابر نمودار مثلثی En-Wo-Fs بیشتر از نوع دیوپسیدی و اوژیتی و در ارتوپیروکسنها از نوع استاتیت هستند (شکل ۴ ب و پ).

ترکیب شیمیایی کلینوپیروکسنها تابعی از ترکیب شیمیایی و محیط تشکیل ماگمای سازنده ی آنها است و می-تواند اطلاعات ارزشمندی را در مورد سری ماگمایی و محیط زمینساختی تشکیل سنگها در اختیار قرار دهد [17]. در ترکیب شیمیایی پیروکسن، فراوانی عناصری مانند Tr. IN، AI، و Cr و به ویژه Si نشانگر ماهیت و محیط زمینساختی تشکیل دهنده ی آنهاست [۱۴،۱۳]. به عقیده ی [۱۲]، مقادیر Si ای IS، و Tr درون شبکه ی ساختاری پیروکسن به درجه قلیایی بودن بستگی داشته و با استفاده از این سرشتی، سریهای ماگمایی از هم قابل تفکیک هستند. وی با استفاده از مقادیر SiO و SO₁ در ترکیب شیمیایی پیروکسنها، سری ماگمایی شبه-از هم قابل تفکیک هستند. وی با استفاده از مقادیر SiO و Bullیی، نیمه قلیایی را از هم جدا کرده است. با توجه به شکل ۵ الف، بیشتر نمونهها به دلیل کمبود TiO، از قلمرو سنگ-های قلیایی دور شده و بیشتر در گستره آهکی-قلیایی قرار میگیرد.

گریزندگی (Fugacity) اکسیژن تاثیر ویژهای در تغییر دمای انجماد و ترکیب گدازه و بلور دارد و عامل موثری در کنترل فرایندهای ماگمایی است و بر دنباله و نوع کانیهای تبلور یافته تاثیرگذار است [۱۶،۱۵]. به کمک نمودار مجموع Ti+Cr+Al^{IV} در برابر Na+Al^{IV} که خود تابعی از میزان آهن سه ظرفیتی در پیروکسنهاست، میتوان میزان گریزندگی اکسیژن را بدست آورد [۱۷].

این نمودار براساس موازنهی Al موجود در موقعیت

ی تنظیم موقعیت هشتوجهی فراهم تر می شود. بدین صورت نمونه هایی میتند می - که در بالای خط Fe^{3+} قرار گرفته اند پیروکسن هایی هستند و To در که در گریزندگی اکسیژن بالایی متبلور شده اند. همچنین هر یروکسن - که در گریزندگی اکسیژن بالایی متبلور شده اند. همچنین هر یروکسن - موازندی اکسیژن در محیط تشکیل آنها بالاتر بوده است [۱۸]. چنانکه موازنه ی بالای خط یاد شده قرار گرفته اند. این فرایند نشان می دهد که ود امکان بالای خط یاد شده قرار گرفته اند. این فرایند نشان می دهد که جود امکان شده اند. این فرایند نشان می دهد که جود احتا - Fe³⁺

چهاروجهی با Al و ⁺³ Cr³⁺ در موقعیت هشتوجهی تنظیم شده است. در ترکیب پیروکسنها عنصر آهن سه ظرفیتی می-تواند جانشین عناصر سه ظرفیتی مانند ^{IV} Al^{VI} و Cr در موقعیت هشتوجهی شود، بنابراین فراوانی ⁺³ Fe در پیروکسن-ها بستگی به میزان ^{IV} Al دارد و به عبارت دیگر تابع موازنهی آلومینیوم در موقعیت چهاروجهی و هشتوجهی است. بنابراین هرچه آلومینیوم بیشتری وارد موقعیت چهاروجهی شود امکان ورود عناصر سه ظرفیتی دیگر به جز آلومینیوم مانند ⁺⁴ Fe

Mineral		Orthop	yroxene		Clinopyroxene						
Samples	12	12	12	12	12	12	12	340	340	340	
SiO ₂	۵۳٬۹۱	۵۳٬۲۶	۵۲٬۹۳	۵۳٬۲۶	54/91	۵۳٫۷۲	۵۲,۶۵	۵۲٫۳۱	۵۱,۶۶	۵۳٬۵۵	
TiO ₂	۰٬۱۵	•/17	۰,۱Y	۳, ۰	• ، ۲۷	۰٬۱۵	١٣١	•,*۲	۵٬۰	(، •	
Al ₂ O ₃	١,١	٠,٩٢	• ۲۷۱	٠٫٧٩	١٫٣٧	۵۷٬۰	۱,۲۶	۲٫۳۷	۲٫۷۸	•,9۴	
FeO	۲۲٬۸۳	۲۲٬۸۵	۲۵/۳۶	۲۴٬۳۵	۱۰٬۸۳	٩٫۵۵	۱۰/۱۷	۷٬۹۴	٨,٢	٧,٣١	
MnO	• ، ۷۱	۰٫۷۵	٠٫٧٩	٠/٩٩	۰٬۳۹	۴۲,۰	۰٬۴۵	۰ /۴۶	۶۳۶ .	• ۲۷	
MgO	۲۰/۹۶	۲۰٬۱۳	۲۰,۰۸	۱۹٬۸۸	۱۳٬۵۴	۱۳/۶۱	۱۳٫۳۳	18/88	۱۲/۹۵	۱ ۳/۹۹	
CaO	۱٫۸۳	۲٬۰۳	۲٫۲۲	۲,۳۴	۲۱٫۳۴	۲۱,۶	۲۱٫۷۸	۲۳٬۲۵	۲۳/۴۵	۲۳٬۵۴	
Na ₂ O	۰,۰۱	۰,۰۱	•,•۶	•,• ۴	۵۲٬۰	۴۲ ₁ .	•,٢٩	•,۴۲	۰,۴۸	۰,۳۲	
Total	۱۰۱٬۵۱	۱۰۰٬۱۲	۱۰۱٬۳۱	۹.۱۰۱	۱۰۰٬۹۱	٥٠٠٫٠۵	۲. ۰ ۰	۱۰۰٬۵۲	۱۰۰٬۳۹	۲۰۰٬۰۲	
				Catior	n Per 6 Oxe	gens					
Si	١,٩٩	٢	۱٬۹۸	۱٬۹۸	١/٩٧	۲٬۰۱	١/٩٧	1,94	1,98	١/٩٩	
Ti	•	•	•	•,• 1	۰٬۰۱	•	•7• 1	•/• 1	•7•1	•	
Al ^{IV}	•	•	•/• 1	•,• ٢	•,• ٣	•	•,• ٢	۰,۰۵	•,-Y	•,• 1	
Al ^{VI}	•,• ۴	•,•۴	۰٬۰۲	۰,۰۲	•,• ٣	۳. ۲	•,• ٣	۰,۰۵	۰٬۰۵	۳.,۰۳	
Fe ³⁺	•	•	•	•	۰,۰۱	•	۰,۰۱	۳.,۰۳	۰٬۰۵	•	
Fe ²⁺	• ، ۷۱	• ٫٧٢	۰٫٧٩	۰٫۷۵	٣٣	۳/ ۰	• /٣	۱۲٫۰	۲, ۰	۰٫۲۳	
Mn	۰,۰۲	۰,۰۲	۳.,۰۳	۰٬۰۳	۰,۰۱	• ، • ۱	۰,۰۱	•,• ١	•,• ١	•,• ١	
Mg	۱,۱۵	۱,۱۳	١,• ٢	١,١	۵۷٬۰	۶۷٫۰	۲ ۷۴	۲ ۷۴ ر	• ، ۷۲	• /YY	
Ca	•,•Y	۰,۰۸	۰٬۰۹	۰٬۰۹	۰٫۸۵	٠٫٨٧	• ,AY	٠٫٩٢	۰٬۹۳	•,94	
Na	•	•	•	•	۰,۰۲	۰,۰۲	• ,• ٢	•,• ٣	٠٬٠٣	•,• ٢	
Wo	٣,٧۴	4,74	۴٬۵۷	۴,۷۷	44,14	۴۵٬۰۲	40,44	49,77	۵۰٬۴	۴۸٬۳۷	
En	۹۵٫۷۵	۵۸٬۵	54,84	۵۶٬۴۹	۳۸,۹۷	۳۹٬۴۵	۳۸٬۶۹	۳٩,٣۶	۳۸,۷۱	۴.	
Fe	36/01	۳۷٬۲۵	4.19	۳۸,V۴	18,89	10,04	۱۵,۸۷	11/47	۱۰٬۸۹	11,87	

جدول ۲ نتایج تجزیهی ریزکاوش الکترونی کانی ارتوپیروکسن و کلینو پیروکسن در سنگهای گابرویی بزمان.



شکل ۴ الف) ردهبندی پیروکسنهای گابروها در نمودار Q-J، ب و پ) نمایش ترکیب کلینو پیروکسنها و ارتوپیروکسنهای مجموعه نفوذی بزمان در نمودار مثلثی En-Wo-Fs [۱۱].



شکل ۵ الف) نمودار تعیین سری ماگمایی با استفاده از نمودار Al₂O₃ نسبت به TiO₂ [۱۲]. ب) نمودار تعیین گریزندگی اکسیژن در محیط تشکیل پیروکسنها. ترکیب پیروکسنها بیشتر نشان دهنده بالا بودن نسبی گریزندگی اکسیژن در زمان تبلور آنهاست.

آمفيبول

آمفیبول مهمترین و فراوانترین کانی فرومنیزین موجود در مجموعهی بزمان است. براساس ردهبندی [۱۹]، ترکیب آمفیبولهای مورد بررسی جزء گروه آمفیبولهای کلسیک و در زیر گروه منیزیو هورنبلند قرار می گیرند (شکل ۶ و جدول ۳). برخی از پژوهشگران حضور آمفیبولهای کلسیک در سنگهای گرانیتوئیدی را نشانهی وابستگی این سنگها به تودهی نفوذی نوع I میدانند [۲۰]. قابل یادآوری است که حضور همزمان مگنتیت، تیتانیت و کوارتز همراه آمفیبول در مجموعهی بزمان مین بالا بودن گریزندگی اکسیژن و نشان دهندهی تشکیل این گرانیتوئید در ارتباط با مرزهای ورقههای همگراست [۲1]. همچنین حضور مگنتیت در این سنگها دلالت برسری مگنتیت I-type.

فلدسپار

پلاژیوکلاز و فلدسپار پتاسیم در تمامی واحدهای سنگی منطقه از بازیک تا اسیدی حضور دارند و از مهمترین کانیهای فلسیک سنگ های ناحیه محسوب می شوند. در جدول ۴ نتایج تجزیه ریز کاوالکترونی پلاژیوکلازهای موجود در گرانیتها، گرانودیوریتها، کوارتزمونزودیوریت، مونزودیوریت، دیوریت و پلاژ کلازها در گرانیتها از آلبیت – آندزین (An_{0.98}-An_{42.63})، گرانودیوریتها از نوع آندزین (An_{30.88}-An_{30.83})، دیوریت و مونزودیوریتها از نوع آندزین (An_{30.83}-An_{30.83})، دیوریت و An_{30.03}) و در گابروها از نوع آندزین –لابرادوریت (-An_{30.83}) مونزودیوریتها در گابروها از نوع آندزین –لابرادوریت (-An_{30.83}) مونزودیوریتها مستند (شکل ۷). فلدسپارهای پتاسیم در تمام بخشهای مجموعه بزمان در گستره ارتوکلاز قرار میگیرند.



شکل ۶ ردهبندی آمفیبولهای مجموعه بزمان براساس ترکیب شیمیایی آنها [۱۹].

		, , ,		• • • •							
Samples	180	۴۳۸	۳۳۰	٨٠	۸۵	۱۳	b2	111	b7	١٢	74.
Rock		Granite		Granodiorite			Monzo	diorite	Diorite	Gat	bro
SiO ₂	۴۸٫۳	۴۷٫۷	<i>۴۶</i> ٬۵۹	۴۸٫۳	41/28	48,98	48,14	48,71	¥9,99	47,VV	44,70
TiO ₂	۰٫۵۷	۶۵/ ۰	۰٫۸۲	۰٫۷۵	۱٫۱۹	۰٫۳۵	۶,۱	۱/۵۳	١٫٢٣	۱٬۰۵	۲,•۸
Al ₂ O ₃	8,88	۶,۷۲	٧,۴٢	٧,٩۴	۷٫۵۴	۷٫۵۹	٨,٢٧	٨٫۶١	٨٫٣۴	۷٫۲۱	۹,۵۷
FeO	14,88	۱۵٬۵۸	۱۵٫۳۴	14,81	۱۵٬۰۱	18/11	14,48	۱۶٬۰۳	18,.8	14,84	۱۵/۱۷
MgO	١٣٫٢٣	۱۲٫۹	۱۲/۰۷	۱۲/۵۱	۱۲/۵۶	17/17	17/29	۶ ۱۱	11,74	۱۳	۸۷٫۷۸
MnO	1,40	١٫٨٩	۱٬۰۵	•,۴	۲ ۹'۰	۶ .	٠, ٢ ٩	<i>ع</i> ر •	۶ _ا ۲	۰,۶۸	۶۲٫
CaO	۱۱٫۳۳	۲,۱۱	11,84	۱۲٫۳۳	11/81	۱۲/۱۵	۲۸٬۲۲	11,84	۱۱٫۸۹	17,14	۱۱,۹۷
Na ₂ O	۱,۲۵	۴.	1,74	١,٢١	۰٫۹۸	۰٬۹۸	١,١٩	١,۴٩	١	١,١	۱,۶۱
K ₂ O	• ,99	• ,Y	۸, ۰	۰٬۵۳	• ,A	۰٬۷۶	۰٫۹۸	٠٫٨٧	• ,A A	۰٫۸۳	١,١٢
F	•,۴١	٠٫٣۵	•,٣۴	•,•۴	٠٫٣٩	۰,۲۶	۰٫۳۱	۰,۱۵	۰,۱۵	۰٫۱۳	۲, ۰
Cl	•,• ١	۰,۰۲	•,•Y	۰,۱۵	•,1۴	۰٫۱۳	٠٫١٣	۰,۱۵	•,14	۰,۱	٠٫١٩
Total	٩٨٫١١	٩٨٫۶٧	٩٧٫٣٩	٩٨٫٧۵	٩٨,٠٧	٩٨,٠۶	۹۸٫۳۶	٩٨٫٨٧	ঀ৸ৢ৾৾৵ঀ	٩٨٫٣٣	٩٨,٢۴
				Formula	ı per Holl	and and	Blundy, 199	4			
T-sites											
Si	۷٬۰۶	۶,۹۵	۶,۹۲	۷٬۰۱	۶,۹۵	۶,۹۱	۶٫۷٩	۶,YY	۶٬۸۳	۶٬۹۸	۶,۵۶
Al ^{iv}	•,9۴	۱٬۰۵	۱,• ۸	۰ _/ ۹۹	۱٬۰۵	۱٬۰۹	١ ٢ /	١٫٢٣	١,١٧	۲,۰۲	1,44
Al(total)	۱٬۰۸	۱,۱۵	٣	1,88	١/٣	۲۳٫	1,42	١,۴٩	1,44	1,74	۱,۶۷
Al ^{vi}	•,14	۰,۱۱	•,٣٢	•,٣۶	۵۲٬۰	۲۲ _/ ۰	•,٢٢	•,٢۶	•,۲۷	•,٣٢	۰٫۲۳
Ti	۰,۰۶	•,•۶	•,• ٩	• / • A	۰٬۱۳	•,• ۴	۰,۱۸	۰,۱۷	•,14	۰,۱۱	•,٣٣
Fe ³⁺	٠٫۵۵	۰ ۶۸	•,44	• ،۲۵	•,۴	٠٬۵٧	• ،٣٧	•,٣٧	•,۴۳	۳۳,۰	۰,۲٩
Mg	۲٫۸۸	۲٫۸	۲,۶۷	۲٫۷	۲٫۷۵	۲,۶۷	۲,۶٩	۲٬۵۳	۲,۵۶	۲٫۸۳	۲,۶
Mn	٠٫١٨	•,٢٣	٠٫١٣	۰,۰۵	•,•9	•,•Y	٠٫١	•,•Y	• ,• Y	•,• λ	•,•٣
Fe ²⁺	۱٫۱۹	1/11	1,40	۱/۵۲	1,41	1,141	1,44	١/۵٩	۱,۵۳	1,47	١٫۵٩
Ca	•	•	•	۳ • / •	•	•،• ١	•	•	•	•,• \	•,• ٢
					Ν	14 site					
Fe	۰,۰۵	•,11	۰,۰۲	•	۰٬۰۳	•	•	•,• ١	۰,۰۱	•	•
Ca	١/٧٧	۱٫۲۵	۱٬۸۵	۱٫۸۹	۱٬۸۲	١/٩	١٨٢	١٫٨٣	۱,۸۶	۱٫۸۹	۱٬۸۸
Na	٠٫١٧	۰,۱۵	٠٫١٣	•,11	۰,۱۵	٠٫١	٠٫١٣	•, \Y	٠٫١٣	۰,۱۱	•/17
						A site					
Ca	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	·
Na	٠٫١٨	۰,۱۵	•,٣٣	•,٢٣	٠٫١٣	٠٫١٨	• ٫٢١	•,78	۰,۱۶	۰٫۲	۰٫۳۵
K	•,1۲	٠٫١٣	۰,۱۵	• ,1	۰,۱۵	•,1۴	۰,۱۸	۰,۱۶	·,18	۰,۱۵	۰,۲۲
Sum A	٣	۰,۲۸	•,۳۸	•,٣٣	۸۲٬۰	۲۳ _۱ ,	۴,	•,47	۲۳٫۰	•,٣۶	• _/ ۵۷
					C)H site					
OH	۱٫۸۱	۳۸٫۱	۱,۸۲	1,94	١,٧٨	۲,۸۴	٢ ٨,١	١٫٨٩	١,٩	۱,۹۲	۱٫۸۶
F	٠٫١٩	•,18	۰,۱۶	•,• ٢	٠٫١٨	۰,۱۲	•,14	•,•Y	•,•Y	•,•۶	۰٬۰۹
Cl	•	•	•,• ۲	•,•۴	•,•۴	•,• ٣	۰,۰۳	•,•۴	۰,۰۳	۰,۰۳	۰,•۵

جدول ۳ نتایج تجزیه ریز کاو الکترونی آمفیبول در سنگهای نفوذی بزمان (تنها تجزیههای معرف ارائه شده است).

			•				1 4.7	/)) « C	0 0	1 10101	<u> </u>
Samples	10	10	160	85	320	340	340	340	438	438	13	b ₇	340
Rock Type	Gr	Gr	Gr	Gd	Gr	Gb	Gb	Gb	Gr	Gr	Gd	Di	Gb
Mineral	Ms	Ms	Tt	Tt	Mt	Mt	Ilm	Ilm	Kf	Pl	Pl	Pl	Pl
SiO ₂	۴۵٫۴	۴۷٬۵	٣٠,٩	۳۱٫۲	•	•	•	•	۶۵٫۲	۶۱٫۹	۶۰ _/ ۸	۵۸,۴	58,1
TiO ₂	۵, •	۲,۰	۳۵,۲	٣۶,٧	•,•Y	۰,۱	۳۳/۳	۴۴ _/ ۸	•	•	•	•	•
Al ₂ O ₃	۲٩٫٣	۲۵٫۸	٩,٦	١,٧	•_/	۰٫۱	•	•	۱۷٫۷	74	۲۴/۹	۲۶٫۳	۲۷
Cr ₂ O ₃	•	•	•	•	۰,۱۶	۰,۱	۰,۱	۰,۱	•	•	•	•	•
V ₂ O ₅	•	•	•	•	٥٩،	• , A	۶ _۱ ۶	۴,۰	•	•	•	•	•
FeO	٣٫٩	۵٫۷	۲,۱	• ,Y	٩٨٫۴	٩٨,١	۶۵,۶	۵۳٫۳	•	۰,۱	•,1	۲,۰	۲,٠
MnO	•,1	۳,۰	۴,۰	۰,۱	•,•Y	۰٫۱	١٫۴	۲,۶	•	•	•	•	•
NiO	•	•	•	•	•	•	•,•۴	۰,۱	•	•	•	•	•
MgO	٩,٦	۲,۸	•	•	۰,۰۲	•	•/1	•/1	•	•	•	•	•
CaO	•	•	۲۸٫۸	۲٩,۵	•	•,• ۴	•,1	•,•۴	۰,۰ ۱	۶,۱	۶,٩	$A_{j}A$	۲٫۰۱
Na ₂ O	۴,۰	۰,۱	۳.,۲	•,• ۴	•	•	•	•	• _/ Y	٨,• ٢	٧,٣	۶,۴	۵٫۶
K ₂ O	۵٬۰۱	۶,۱۰	•	۰٬۰۱	•	•	•	•	۱۵٫۷	۲,٠	•,٣	۲,٠	۲٫۰
Total	٩٢	٩٣	۹۹ /۰۱	۹ ٩ _/ ٩	٩٩,۴	٩٩٫٣	۱۰۱٫۲	۳۰۱	٩٩٫٣	٣	۳۰۰	۲۲	٩٩,٢

جدول ۴ نتایج ریزیردازش کانی ای پلاژیوکلاز (Pl)، فلدسیار پتاسیم (Kf)،مسکویت (Ms)، تیتانیت(Tt)، مگنتیت(Mt) و ایلمنیت (Ilm).



شکل ۷ ردهبندی فلدسپارها در بخشهای مختلف مجموعه بزمان براساس نمودار [۲۳] شامل گرانیت (الف)، گرانودیوریت (ب)، دیوریت و مونزودیوریت (پ) و گابرو (ت).

بيوتيت

ترکیب میکاهای مورد بررسی چنانکه در شکل ۸ پیداست در قلمرو بیوتیت (آنیت-سیدروفیلیت) قرار گرفته و هیچ یک در قلمرو فلوگوپیت قرار نگرفته است. همچنین در نمودار Si در مقابل (Fe/(Mg+Fe) [۲۲] شکل (۸ ب)، بیوتیتها در گستره-ی بیوتیتهای منیزیمدار قرار گرفتهاند که در واقع به دلیل تبلور اولیهی اکسیدهای آهن در قالب مگنتیت و تیتانیم به صورت تیتانیت است. حضور این مجموعه کانی یعنی بیوتیت منیزیمدار، مگنتیت و تیتانیت دلالت بر گریزندگی نسبتاً بالای اکسیژن در ماگماست [۲۲]. همه نمونههای بیوتیت موجود در سنگهای نفوذی بزمان دارای مقادیر IA کل متوسط (۲٫۶۶-

گارنت

گارنت در بررسیهای صحرایی و نمونهی دستی به صورت کانی ریزدانه در تودههای کوچک واحد بیوتیت مسکویت گرانیت و در شرق بزمان مشاهده میشوند که از فراوانی خیلی کمی نیز برخوردار است. گسترش واحد بیوتیت مسکویت خیلی کم بوده و امکان تفکیک بر روی نقشهی زمینشناسی نیست. رنگ گارنتها در نمونهی دستی سرخ روشن مایل به قهوهای بوده و در نور عادی بصورت قهوهای کم رنگ با برجستگی بالا، شکلدار و بدون واکنش با کانیهای مجاور (مسکویت، کوارتز و میکروکلین) دیده میشود (شکل ۳ ج). براساس نمودار سه

تایی اسپسارتین-آلماندین-پیروپ، گارنتهای مورد بررسی در ردهی اسپسارتین-آلماندین، با فزونی و برتری اسپسارتین تعلق

دارند (شکل ۹). نتایج بررسی ریز پردازشگر الکترونی گارنت در جدول ۶ آورده شده است.



شکل ۸ الف) و ب) رده بندی شیمیایی بیوتیت های مجموعه بزمان.

جدول ۵ نتایج تجزیهی ریزکاو الکترونی کانی بیوتیت در سنگهای نفوذی بزمان

	0,		,		0,,,						
Samples	Ja7	438	85	13	b2	50	111	320	b7	12	340
Rock type	Gra	nite	Granodiorite			Monz	odiorite-I	Diorite		Gabbro	
N of analyses	n=9	n=8	n=3	n=3	n=2	n=3	n=3	n=10	n=2	n=10	n=2
SiO ₂	۳۸٬۸۹	۳۸,۰۳	۳۷,۹۷	۳۷,۲۶	37,78	37/81	۳۷,۶	37/41	WV 88	37/87	۳۶٬۸۱
TiO ₂	۲,۹۱	٢	٣,۶	۲,۶	۳٬۵۳	۲٬۵۹	۳,۵۵	4,20	5,44	4,77	4/11
Al ₂ O ₃	14,80	14,88	14,18	14,4	14,74	14,91	۱۳,۹۵	۱۳٬۵	۱۴,۸	۱۳٬۸۴	14,41
FeO	14/22	18,81	۱۸٫۳۵	17,94	۱۸/۱۱	۱۸٫۳۲	19,49	۱۹٬۰۸	۱۹٫۸۳	18,89	14/1
MnO	۱,۰۱	1,47	٠٫٣٧	۰,۳۸	۶۰	•,٢٩	۰,۳۵	• /٣٣	٠/٣١	٠,٠٩	•/١٣
MgO	١٣/٣٧	۱۳٬۳۵	15/04	۱۳٬۰۷	۱۱٬۸۸	15,58	۱۱٬۵۸	۱۱/۹۵	٧٠/٧٧	15/15	۱۳/۳۸
CaO	• /• 1	•,•*	•	•,74	•	•,•)	•,•Y	۵.,۰۵	•,• ٣	.14	•,• A
Na ₂ O	•,•Y	• ,• Y	•,1	•/1	۰٬۰۵	۰,۰۶	۰٫۱	۰٬۰۹	•,14	•,•A	•/11
K ₂ O	٩,۵۶	٩,١۶	٩,۵٨	٨,٣٢	٩,۵۵	٩,۶٢	٨,۶٩	٩٫٣٢	9,49	٩,٠۵	٩٫١٣
BaO	•	• ,• Y	• ,• Y	۰,۰۳	۰٫۱	•	٠,٠٩	•,•Y	•,78	•,•A	۰٬۴۵
Cl	۰,۰۵	• /• ۲	·/١٧	• ، ۱۸	•,•۶	•,•Y	•,10	۰,۵۷	• , ٢ ١	۰,۲۵	•,14
F	٠٫٩	•,٩٩	• /٣٣	٠,٧٩	•,٣٣	٠,١٩	۳۳,	۲,٠	•,٣۴	• /٣٣	•,•Y
Total	٩٨,۶۴	98/14	٩٧,٢٢	۹۵/۳	٩۶,٧١	۹۵,9۲	۹۵/۹۱	٩۶,٨٣	٩٧,٢٧	۹ <i>۵</i> /۹۹	۹۵/۹۱
O =-cl	• /• 1	•	•,• ۴	•,•*	۰,۰۱	• /• ٢	•,•٣	•,1٣	۵.,۰۵	۶۰ _۱ ۰۶	•,• ٣
O =-F	۰٫۳۸	•,47	•,14	• /٣٣	•,14	•,• A	۰,۱۳	۰٬۰۹	•,14	•,14	۰,۰ ۳
Total	۹۸,۲۵	۹۵,۷۵	۹۷٬۰۵	94,97	٩۶,۵۶	۹۵٫۸۲	۹۵٫۷۴	98,88	۹۷٬۰۸	۹۵٫۸	۹۵٫۸۵
Si	۵ _/ ۷۲	۵٫۷۵	69/	۵٬۶۸	۵,۶۲	۵,۶۹	$\Delta_{I} \vee 1$	۵,۶۷	۵,۶٨	۵,۶۵	۵٫۵۵
Al ^{IV}	۲,۲۸	۲/۲۵	٢,٣١	۲٫۳۲	۲٫۳۳	۲/۳۱	۲,۲۹	۲٬۳۳	۲/۳۲	۲٬۳۵	۲/۴۵
T Site	٨	٨	٨	٨	٨	٨	٨	٨	٨	٨	٨
Al ^{VI}	•,77	٠٣١	۰,۱۸	• ,78	۰,۲۸	•,٣۴	•/٢١	•,•A	٠/٣١	• 1	•/17
Ti	•/٣٢	•,٣٣	•,41	٣,٠	۰٫۴	٣	•,۴١	۰,۴۸	۰,۳۹	۰٬۵۳	•,۴٧
Fe	5/15	۲,۱	۲٫۳	۲/۲۹	۲,۲۸	۲/۳۲	۲/۴۷	۲/۴۲	۲,۵	۲,۱	۲,1۶
Mn	•/١٣	٠/١٩	۰,۰۵	۵.,۰	•,• A	•,• ۴	۰,۰۵	•,• ۴	•,• ۴	•,• ١	•,• ٢
Mg	۲/۹۳	۳/۰ ۱	۲/٨	۲/۹۷	Y,88	۲,٧۶	5/87	۲,۷	7,47	5/94	۳/۰ ۱
O site	۵ _/ ۷۷	۵,۸۴	۵,۷۳	$\Delta_{i}AY$	۵,۶۹	۵,۷۵	۵,۷۶	۵,۷۲	۵,۶۶	۵,۶۸	۵٫٧۶
Ca	•	•,• 1	•	•,•۴	•	•	•,• 1	•,• 1	•,• 1	•,•۲	•,• 1
Na	۰,۰۲	۰,۰۲	۳.,۰۳	•,•٣	•,• ١	۰,۰۲	۰,۰۳	•,• ٣	•,• ۴	٠,٠٢	•,• ٣
K	١,٧٩	١,٧٧	۱/۸۳	1,87	۱٫۸۳	۱٬۸۶	۱,۶۸	۱٫۸	۱/۸۲	۱/۲۴	۱,۷۶
Ba	•	•	•	•	•،• ١	•	•,• 1	•	•,• ٢	•	•,• ٣
A site	١,٨٢	۱/٨	۱,۸۶	1,89	۱٬۸۵	١,٨٧	1,77	۱/۸۴	۱/۸۸	١,٧٨	۱,۸۳
Cl	•,• 1	•	•,• ٢	•,• ٢	•,• 1	•,• 1	•,•٢	•,•Y	•,• ٣	۰,۰۳	•,• ٢
F	•,٢١	•,74	• ,• A	•,19	•,• 	۰٬۰۵	•,•A	۵ ۰٫۰	•,•A	•,•A	•,• ٢
OH	۳٬۷۹	۳,٧۶	٣/٩	۳٬۷۹	٣,٩١	۳,۹۵	٣,٩	۳,۸۸	٣٫٨٩	٣٫٨٩	٣,٩٧
Al tot	۲,۵۴	۲,۵۶	۲,۴۹	۲٬۵۹	۲,۶۱	۲,89	۲٫۵	۲,۴۱	۲,۶۳	۲,۴۵	۲,۵۶
Fe/(Fe+Mg)	• 147	• (41	• 180	• ,47	. 189	• ,49	.,49	• ,44	• / ۵ ۱	• ,47	• ,47



شکل ۹ ترکیب بلورهای گارنت در نمودار سه تایی اسپسارتین (Sps)، پیروپ (Pyr) و آلماندین (Alm).

0,0			, , ,		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. C.	
	10-35	10-36	10-37	10-38c	10-39	10-40	10-41
	Core	Rim	Rim	Core	Rim	Core	Rim
SiO ₂	۳۷,۲۲	۳۷٬۴۴	۳۶٬۷۵	۳۶,۹۵	86,98	۳۷٬۰۵	۳۶,۸
TiO ₂	•/14	۰٬۱۲	۲, •	٠٫١٧	•,1٣	٠٫١٩	•,18
A _{l2} O ₃	۲۰,۰۱	۲۰٫۳۹	۸۵٫۰۲	۲۰,۲۲	۳۳,۰۳	٢٠,٢١	۳۳٫۳۳
FeO	18,8	۱۷٬۵۶	۱۷٫۸۴	17,88	۱۸,۶۱	18,84	14/68
MnO	۲۵٬۴۸	24/91	۲۳ <i>,</i> ۶۲	۲۴,۳۷	26,19	24/98	۲۳,۶۵
MgO	۱,۲۸	۱٬۲۵	۱٬۲۸	١,٢٧	1,19	١/٣٣	۳٫۲
CaO	٠/٣٩	۰,۳۷	۶۳٫۰	٥٣/٠	•,٣۴	۰٬۳۸	٠,٢٩
Na ₂ O	•	۰,۰۵	۰,۰۲	۰,۰۱	•	٠	۰,۰۱
K ₂ O	•	•	•	۰,۰۱	•	•	•
Total	۱۰۱/۱۲	۱۰۲٬۰۹	۱۰۰,۶۵	۱۰۰٬۷۱	۱۰۱٬۸۳	١٠٠,٧٩	۳۰٫۰۳
Si	۳,۰۲	۳,۰۱	۲٫٩٩	۳٬۰۱	۲,٩٩	۳٬۰۱	۳٬۰۱
Al-IV	•	•	•,• 1	•	۰,۰۱	•	•
Al-VI	١/٩٣	1/94	۱/۹۶	۱٬۹۵	١,٩٣	1,94	1/98
Ti	•,• 1	۰,۰۱	•/•)	۰,۰۱	۰٫۰۱	•,• 1	•,• 1
Fe	۱,۱۳	۱,۱۸	۱,۲۱	۱,۱۸	1,18	۳ ۱٫۱	١,٢
Mn	۱٫۷۵	١,٧	1,87	۱,۶۸	1,88	١,٧٢	1,84
Mg	۰,۱۵	۰٬۱۵	۰,۱۶	۰,۱۵	•,18	۰,۱۶	•,18
Ca	۳ • /	۰٬۰۳	۰,۰۳	۳ • ٫۰	•,• ٣	۰,۰۳	۳ ۰٫۰
Na	•	۰,۰۱	•	•	•	•	•
K	•	•	•	•	•	•	•
Total	۶,٩	۶٬۸۵	<i>۶,</i> ۷۹	۶٫۸۴	۶,۲۸	۶٫۸۷	۶٫٨
Alm	۳۵٬۵۳	۳۷,۶	٣٩,۶١	۳۲,۹۸	٣٩,٢٩	۳۶,۱۱	۳۹٬۰۲
Sps	۵۸٬۱۶	۵۶٫۳۴	۵۴/۱۷	۵۵٬۸۶	۵۴٬۵۹	۵۷٫۳۸	۵۴٬۸۲
Pyr	۵٫۱۴	۴٬۹۸	Δ/) Υ	۵/۱۲	۵,۱۲	۵/۳۸	۵,٣
Gro	۱,۱۳	۶ ۱٬۰	۴ ۱/۰	۱,۰۱	۰٫۹۷	١,١	۰٫۸۵
And	• /• ٣	• .• ٣	• /•)	• /• ٢	• ,• ٣	۰,۰۳	• /•)

جدول ۶ نتایج تجزیه ریز کاوالکترونی کانی گارنت در سنگهای گرانیتوئیدی بزمان

مسكويت

قطب پتاسیمدار گرایش یافته و در واقع از نوع مسکویت هستند. مسکویت در سنگهای گرانیتی به دو صورت اولیه و ثانویه حضور دارد. مسکویتهای اولیه آنهایی هستند که به طور مستقیم از ماگمای گرانیتی متبلور می شوند در صورتیکه مسکویتهای ثانویه از تجزیه و تبدیل کانیهای دیگر در جریان فرآیندهای گرمابی در شرایط شبه انجمادی شکل می گیرند

مسکویت یکی دیگر از کانیهای موجود در نمونههای گرانیتی منطقه است. نتایج تجزیه ریزپردازش الکترونی در جدول ۴ ارائه شدهاند به منظور پی بردن به نوع میکاهای سفید موجود از نمودار سهتایی ارائه شده توسط [۲۵] استفاده شد (شکل ۱۰ الف). همانگونه که در شکل دیده میشوند میکاها به سمت

[۲۶]. ترکیب شیمیایی مسکویتهای منطقهی مورد بررسی در نمودار [۲۷] نشان داده شده است. بیشتر نمونههای مورد بررسی جزء مسکویتهای آذرین قرار می گیرند (شکل ۱۰ ب).

ایلمنیت و مگنتیت

کانی ایلمنیت بیشتر در سنگهای گابرویی و دیوریتی به صورت پراکنده در مقاطع نازک دیده میشود. مگنتیت در تمام سنگهای مجموعهی بزمان (گرانیت تا گابرو) مشاهده میشود و بیشترین مقدار آن در سنگهای گابرویی حداکثر به ۵ درصد میرسد. نتایج تجزیه ریزپردازش گر الکترونی در جدول ۴ ارائه شده است. ترکیب شیمیایی ایلمنیت در سنگهای گابرویی و شده است. ترکیب شیمیایی ایلمنیت در سنگهای گابروی و یدوریتی با فرمول ساختاری FeTiO₃ (بیش از ۲۰ ٪) را پیروفانیت با فرمول ساختاری ۲۰ MnTiO (۱۰ تا ۲۰ ٪) را

تيتانيت

تیتانیت کانی فرعی مهم در سنگهای گرانیتی و گرانودیوریتی است. مقدار Al₂O₃ کانی تیتانیت در سنگهای گرانیتی و گرانودیوریتی کم و در حدود (a.p.f.u) ۲۰۰۳ است (جدول ۴).

ترکیب شیمی کانیهای تیتانیت تجزیه شده در سنگهای مورد بررسی کم و بیش یکنواخت است.

تعيين محيط تكتونو ماگمايي تودههاي نفوذي

آمفیبول ها به عنوان معیاری برای تعیین شریط فیزیکو شیمیایی در سیستم های ماگمایی هستند. به طوریکه برای چگونگی پیدایش و محیط تکتونوماگمایی میتوان از ترکیب آنها استفاده کرد. آمفیبول های وابسته به فرورانش (S-Amph) انها استفاده کرد. آمفیبول های وابسته به مناواع میان صفحهای (-I [۲۸] و Na₂O پایین تری نسبت به انواع میان صفحهای (-I آمفیبول های مناطقه در گسترهی آمفیبول های وابسته به مناطق فرورانشی قرار می گیرند (شکل ۱۱ الف). [۲۹] نیز استفاده از ا^{V1} در آمفیبول را به عنوان فاکتوری برای تشخیص محیط آمفیبول های متبلور شده در حواشی فعال قارهای برابرند با آمفیبول های متبلور شده در حواشی فعال قاره ای برابرند با آمفیبول های متبلور شده در حواشی فعال قاره ای برابرند با آمفیبول های متبلور شده در حواشی فعال قاره ای برابرند با آمازی ا^{V1} در حالیکه، انواع موجود در جزایر قوسی با $<^{V1}$



شکل ۱۰ الف) موقعیت ترکیب شیمیایی مسکویتهای مورد بررسی در نمودار [۲۹] ب) ترکیب شیمیایی مسکوویتهای مورد بررسی در نمودار ارائه شده توسط [۳۱].



شکل ۱۱ لف) نمودار ردهبندی تکتونوماگمایی آمفیبولهای گرانیتوئید بزمان [۲۸] ب) تعیین سری ماگمایی تودههای مورد بررسی براساس ترکیب شیمیایی بیوتیت در نمودارهای جداکننده ی محیط زمینساختی گرانیتها [۳۰]. A : سنگهای قلیایی و غیرکوهزایی، P : سنگهای برآلومین ، C : سنگهای آهکی – قلیایی.

با توجه به اینکه بیوتیتها ماهیت و شرایط فیزیکوشیمیایی ماگما را نشان میدهند و ترکیب بیوتیت در مجموع تابع ترکیب و شرایط تبلور ماگمایی است که از آن متبلور شده است، بنابراین می توان از آن به عنوان معیاری مناسب برای شناسایی محیط زمین ساختی گرانیتها استفاده کرد. عبدالرحمن [۳۰] با استفاده از آنالیزهای سه اکسید MgO ،Al₂O₃ و FeO* و MgO ،Al₂O₃ ارائه کرد که سنگهای گرانیتی را در سه گروه ردهبندی میکند: سنگهای قلیایی و ناکوهزایی (A)، سنگهای پرآلومین که بیوتیتهای آنها از آلومینیوم غنی و به سوی قطب سیدروفیلیتیک تمایل دارند و معمولاً همراه با مسکوویت و یا دیگر کانی های آلومینیوسیلیکات مثل گارنت، کردیریت و یا آندالوزیت هستند و شامل گرانیتهای برخوردی S-Type می-شوند (P) و گرانیتهای کوهزایی آهکی- قلیایی از نوع I که به طور متوسط غنى از منيزيم بوده و معمولاً همراه با آمفيبول کلسیمدار و یا پیروکسن کلسیمدار و وابسته به فرورانش هستند (C). در شکل ۱۱ ب موقعیت نمونههای مورد بررسی به تصویر درآمدهاند. تمام نمونههای بیوتیت مجموعه بزمان (به استثنای نمونه واحد بیوتیت مسکویت گرانیت) از نوع گرانیتهای نوع I هستند و در پهنهی C قرار می گیرند که به قلمرو بیوتیت در گرانیتوئیدهای آهکی- قلیایی فرورانشی وابستهاند.

بحث و برداشت

سنگهای نفوذی بزمان بیشتر متشکل از گرانیت، گرانودیوریت، مونزودیوریت، کوارتز مونزودیوریت، دیوریت و گابرو با ترکیب غالب گرانیتی است. حاصل تزریق این توده بزرگ درون واحدهای رسوبی سازند سردر و جمال، ایجاد سنگهای دگرگونی مجاورتی از قبیل آندالوزیت، کردیریت هورنفلس و مرمر شده است. کانیهای اصلی تشکیل دهندهی سنگهای منطقهی شامل کوارتز، پلاژیوکلاز، فلدسپار، آمفیبول و بیوتیت است. حضور ارتوکلاز صورتی، هورنبلند، بیوتیت، مگنتیت، تیتانیت، ادخالهای زیرکن و آپاتیت درون بلورهای بیوتیت موید ویژگیهای نوع I سنگهای نفوذی بزمان است.

آمفیبول فراوانترین کانی مافیک سنگهای نفوذی بزمان است. آمفیبولها از نوع کلسیک و با ترکیب غالب

مگنزیوهورنبلند هستند که تاکیدی بر نوع I بودن تودههای نفوذی است [۲۰]. فشارسنجی براساس مقدار آلومینیوم، فشارتبلور آمفیبول را ۱٬۰۶ تا ۲٬۱۳ کیلوبار برآورد کرده است که با توجه به چگالی میانگین سنگهای پوستهای زمین، نشانهی جایگزینی تودههای نفوذی بزمان در عمق ۸ تا ۱۳ کیلومتر است [۵]. همچنین دماسنجی هورنبلند- پلاژیوکلاز در این سنگها، دمای ۶۴۹ تا ۲۷۷ درجه سانتیگراد را برای به تعادل رسیدن این دو کانی نشان داده است. مقدار گریزندگی اکسیژن محاسبه شده (fO_2 از 98/6 - تا ۱۹/۳۷-) برای این تودهها بیانگر اکسیدان بودن ماگمای تشکیل دهنده آنهاست که وجود آمفیبولهای غنی از منیزیم و مگنتیت آن را تایید می کند.

مقدار ^{IV} AI در بیوتیتها به عنوان یکی از معیارهای مهم برای بررسی ویژگیهای آنهاست. همچنین ^{IV} Al پایین تا صفر (I> ^{IV} Al) از ویژگیهای بیوتیتهای ماگمایی است [۳۱] که در مورد بیوتیتهای مورد بررسی (۲٫۰ به طور میانگین) صدق می کند. به عقیدهی [۳۲] روند غنیشدگی از آهن و منیزیم در بیوتیت بستگی به گریزندگی اکسیژن در طول تبلور ماگما دارد بیوتیت بستگی به گریزندگی اکسیژن در طول تبلور ماگما دارد شرایط احیاء از آهن غنی میشوند. بنابراین، سنگهای مجموعه بزمان مطابق شکل ۸ در شرایط اکسایشی تشکیل شدهاند. علت این روند میتواند به تاثیر ترکیب کلی گونههای سنگی وابسته باشد که منحصراً بیوتیتهایی آن را بازتاب میدهند که حاصل دمای بالای تبلور سنگهای با سیلیس کمتر باشند که تنها بیوتیتهای غنی از Mg در آن شرایط ماگمایی پایدارند [۳۳].

یکی از راههای تشخیص آلودگی، استفاده از چهارضلعی ASPE است که در آن دو متغیر Fe/Fe+Mg و Al total در ترتیب شاخص گریزندگی اکسیژن و پرآلومینه بودن ماگما در زمان تبلور بیوتیت است [۳۳]. چنانکه پیشتر نشان دادیم ترکیب میکاهای مورد بررسی دارای مقادیر Al کل متوسط و آهن کم است. چنین الگویی مختص بیوتیت در گرانیتوئیدهایی است که دستخوش آلودگی کمی از یوسته شدهاند[۳۳].

بررسیهای سنگشناسی، و دادههای ژئوشیمی عناصر اصلی، فرعی و ایزوتوپی روی سنگهای نفوذی بزمان نشان داد

که این مجموعه یک کمپلکس نفوذی آهکی-قلیایی از نوع I است و دارای ویژگیهای ماگماتیسم با حاشیهی فعال قارهای است، به عبارت دیگر پلوتونیسم آن را به فرورانش پوستهی اقیانوسی عمان (پوسته عربی) به زیر پوستهی قارهای ایران مرکزی در نظر میگیرند [۲]. بربریان [۱] با تکیه بر دادههای ایزوتوپی، عقیده دارد که سنگهای نفوذی بزمان دستخوش آلودگیهای پوستهای کمی شده است. بنابراین با توجه به این نکته و نیز بازهی میانگین تغییرات مقادیرآلومینیم بیوتیتهای سنگهای منطقه (شکل۹)، میتوان نتیجه گرفت که سنگی-های نفوذی بزمان دارای آلودگی پوستهای کم تا متوسط است.

ترکیب پلاژیوکلازها در سنگهای مورد بررسی از آلبیت-آندزین در گرانیت (واحد اسیدی) تا لابرادوریت در گابرو (واحد بازی) متغیر است. لذا روند تغییر ترکیب فلدسپارها در سنگ-های نفوذی بزمان با تفریق ماگمایی سازگاری داشته و تایید میکند که طیف سنگشناسی مورد بررسی منطقه، حاصل این فرایند بوده است.

پیروکسنهای سنگها منطقه از انواع فقیر از سدیماند. ترکیب کلینوپیروکسنها بیشتر در گسترهی دیوپسید-اوژیت و ارتو پیروکسنها در گستره انستاتیت قرار میگیرند. ترکیب شیمیایی پیروکسنها در گسترهی آهکی-قلیایی واقع شدهاند. بنابراین ماگماهای مولد سنگهای منطقه از نوع آهکی-قلیایی است که با نتایج ترکیب آمفیبول، بیوتیت و ژئوشیمی سنگ کل [۶،1] همخوانی دارد.

بر پایهٔ شیمی کانیهای آمفیبول، کلینوپیروکسن، بیوتیت و حضور کانیهای مگنتیت و تیتانیت به نظر میرسد که میزان گریزندگی اکسیژن در ماگمای سازندهی نمونههای گابرویی، دیوریتی، گرانودیوریتی و گرانیتی منطقه، نسبتاً بالا بوده است. میزان گریزندگی اکسیژن در ماگما بستگی به جنس مواد در خاستگاه ماگما دارد که آن نیز خود وابسته به جایگاه زمین ساختی است. ماگماهای گرانیتی با خاستگاه ته نشستی بیشتر حالت احیایی دارند در حالی که گرانیتهای نوع I نسبتاً اکسایشی هستند. بالا بودن گریزندگی اکسیژن در سنگهای منطقه، خاستگاه رسوبی را برای ماگمای سازندهی آنها رد

میکند (نتایج حاصل از بررسی شیمی سنگ نیز این نظر را تأیید میکنند).

نتایج شیمی کانی آمفیبول و بیوتیت حاکی از آن است سنگهای منطقه صفات آهکی-قلیایی و I-Type نشان می-دهند که با ویژگی تکتونوماگمایی محیطهای وابسته به فرورانش همخوانی دارند. همچنین نتایج شیمی کانیها با شیمی کل سنگ همخوان است [۶،1]. بدین ترتیب به نظر میرسد که سنگهای نفوذی بزمان در طی فرورانش پوسته اقیانوسی نئوتتیس به زیر بلوک لوت تشکیل شده است.

قدردانی

از همکاری بی دریغ پرفسور ناکاشیما از بخش علوم زمین دانشگاه یاماگاتا ژاپن برای انجام تجزیههای ریزپردازشگر الکترونی تقدیر و تشکر می شود.

مراجع

[1] Berberian F., *Petrogenesis of the Iranian Plutons: A study of the Natanz and Bazman intrusive Complexes*, Ph.D. Thesis, Cambridge University (1981).

[2] Berberian F., Muir I.D., Pankhurst R.J., Berberian M., *Late Cretaceous and Early Miocene Andean type plutonic activity in northern Makran and central Iran*, Journal of the Geological Society of London, 139, (1982) 605–14.

[۳] قدسی م.ر.، *"اکتشافات ژئوشیمیایی سیستماتیک برگه کرانچی (شمال غرب ایرانشهر)"*، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه شهید بهشتی تهران (۱۳۸۴) ۱۴۷ ص.
[۴] جمشیدی م.، *"تشکیل اسکارن و کانی زایی مس گربودار، جنوب شرق آتشفشان بزمان"*، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه سیستان و بلوچستان (۱۳۹۰) ۲۰۵ ص.
[۵] قدسی م.ر.، بومری م.، *"استفاده از شیمی کانی آمفیبول جهت دما- فشار سنجی گرانیتوئید بزمان، جنوب شرق ایران"*، مجله بلور شناسی و کانی شاره ۳ (۱۳۹۴) ص.

[6] Ghodsi, M. R., Boomeri, M., Bagheri, S., Ishiyama, D., Corfu, F., "Geochemistry, Zircon U-Pb age, and Tectonic Constraints on the Bazman [17] Schweitzer E.L., Papike J.J., Bence A.E., "Statistical analysis of clinopyroxenes from deepsea basalts", American Mineralogist 64 (1979) 501-13.

[18] Cameron M., Papike J.J., "*Structural and chemical variations*", American Mineralogist 66 (1981) 1-50.

[19] Leake B.E., Woolley A.R., Arps C.E.S., Brich W.D., Gilbert M.C., Grice J.D., Hawthorne F.C., Kato A., Kisch H,J., Krivovichey V.G., Linthout K., Laird J.A., Maresch W.V., Nicket E.H., Rock N.M.S., Schumacher J.C., Smith D.C., Stephenson N.C.N. Ungareti L., Whittaker E.J.W., Youzhi G., "Nomenclature of amphiboles: report of the subcommittee on amphiboles of the International Mineralogical Association, commission on new minerals and mineral names", European Journal of Mineralogy 9 (1997) 623-651.

[20] Chappell B.W., White A.J.R., "*Two* contrasting granite types", Pacific geology 8 (1974) 173-174.

[21] Anderson J.L., Smith D.R., "The effects of temperature and fO_2 on the Al-in-hornblende barometer", American Mineralogist 80 (1995) 549-559.

[22] Ishihara S., "The magnetite series and ilmenite-series granitic rocks", Mining Geology 27 (1977) 293-305.

[23] Deer W.A., Howie R.A., Zussman J., "*An introduction to the Rock – forming minerals*", Longman, London, (1991) 528 p.

[24] Foster M.D., "Interpretation of the composition of trioctahedral micas", United states Geological Survey Professional Paper 354-B (1960) 11-46.

[25] Feenstra A., "An EMP and TEM-AEM study of

margarite, muscovite and f paragonite in polymetamorphic metabauxites of Naxos (Cyclades, Greece) and the implications of finescale mica interlayering and multiple mica generations Journal of Petrology 37 (1996) 201-233

[26] Miller C.F., Stoddard E.F., Bradfish L.J., Dollase W.A., *"Composition of plutonic muscovite: genetic implications"* Canadian Mineralogist 19

(1981) 25-34.

Granitoid", Turkish Journal of Earth Sciences 25 (2016), 311-340.

[7] Streckeisen A., "To each plutonic rock its proper name", Earth-Science Reviews 12 (1976), 1-33.

[۸] سهندی م.ر.، پاداشی م.، *"نقشه زمین شناسی ۱/۱۰۰۰۰ چهارگوش بزمان*"، سازمان زمین شناسی و اکتشافات معدنی کشور"، (۱۳۸۴).

[۹] وحدتی دانشمند ف.، جرجندی م.، "نقشه زمینشناسی ۱/۱۰۰۰۰ چهارگوش مکسان"، سازمان زمینشناسی و اکتشافات معدنی کشور، (۱۳۸۳).

[10] Whitney D. L., Evans B. W., "*Abbreviations for names of rock forming minerals*" American Mineralogist 95 (2010) 185-187.

[11] Morimoto N., Fabries J., Ferguson A.K., Ginzburg I.V., Ross M., Seifert F.A., Zussman J., Akoi K., Gottardi G., "*Nomenclature of pyroxenes*", Mineralogical Magazine 52 (1988) 535-550.

[12] Le Bas, N. J.,"*The role of aluminium in igneous clinopyroxenes with relation to their parentage*", American Journal of Science, 260 (1962) 267-288.

[13] Leterrier J., Maury R.C., Thonon P., Girard D., Marchal M., "Clinopyroxene composition as a method of identification of the magmatic affinities of paleo-volcanic series", Earth. Planet. Sci. Lett 59, (1982) 139-154.

[14] Sun C.M., Bertrand J., "Geochemistry of clinopyroxenes in plutonic and volcanic sequences from the Yanbian Proterozoic ophiolites (Sichuan Province, China): petrogenetic and geotectonic implications", Schweiz Mineralogische Petrologische Mitteilungen, 71 (1991) 243-259.

[15] France L., Ildefonse B., Koepke J., Bech F., "A new method to estimate the oxidation state of basaltic series from microprobe analyses", Journal of Volcanology and Geothermal Research 189 (2010) 340-346.

[16] Moretti R., *Polymerization, basicity, oxidation state and their role in ionic modelling of silicate melts* Geophysics 48 (2005) 583-608.

[31] Nachit H., Lbhi A., Abia E.H., Ohoud M.B., "Discrimination between primary magmatic biotites, reequilibrated biotites and magmatic biotites and neoformed biotites", Geomaterials (Mineralogy), Geoscience 337 (2005) 1415-1420.

[32] Wones D.R Eugster H.P., "Stability of biotite: experiment, theory, and application", American Mineralogist 50 (1965) 1228-1272.

[33] Shabani A.A.T., Masudi F., Tecce F., "An investigation on biotite composition from Mashhad granitoid rocks, NW Iran", Journal of Science of Islamic Republic of Iran, 21 (4) (2010) 321-331

[27] Zane A., Rizzo G., *The compositional space* of muscovite in granitic rocks Canadian

Mineralogist 37 (1999) 1229-1238.

[28] Coltorto M., Bondaiman C., Faccini B., Geogoire M., O'Reilly S.Y., Powell W., "Amphibol from suprasubduction and intraplate lithospheric mantle", Lithos, 99 (2007) 68-84.

[29] Jakes P. White A. J. R., "Major and trace element abundances in volcanic rocks of orogenic areas", Geological Society of America Bulltein. 83 (1972) 29-40.

[30] Abdel-Rahman A.M., "*Nature of biotites from alkaline, Calc-alkaline and peraluminous magmas*", Journal of Petrology 35 (1994) 525-541.