

سال بیست و ششم، شمارهٔ دوم، تابستان ۹۲، از صفحهٔ ۳۲۷ تا ۳۳۸



شیمی کانیها و دما فشارسنجی گارنت استارولیت شیستهای منطقه همدان

فرهاد آلیانی، پروین شکراللهی*، میرمحمد میری

گروه زمین شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه بوعلی سینا، همدان

(دریافت مقاله: ۹۶/۲/۲، نسخه نهایی: ۹۶/۶/۲۰)

چکیده: استارولیت شیستهای دربردارنده گارنت بخش مهمی از دنباله سنگهای دگرگونی ناحیهای در منطقه همدان (شمال پهنه سنندج-سیرجان) را تشکیل میدهند. این سنگها دارای پورفیروبلاستهای استارولیت و گارنت هستند که در زمینهای متشکل از بیوتیت، مسکویت و کوارتز قرار گرفتهاند. استارولیتها از گونه آهندار هستند و تنوع ترکیب شیمیایی اندکی نشان میدهند. آلماندین مهمترین جزء تشکیل دهنده گارنتهاست، البته افزایش آهن و منیزیم و کاهش منگنز از مرکز به کناره این بلورها نیز دیده میشود که نشان دهنده تشکیل آنها طی دگرگونی پیشرونده است. بیوتیتها نیز از نوع سیدروفیلیت هستند. علاوه بر این کانیها، کلریتهای غنی از آهن و از گونه ریپیدولیت در کناره برخی از استارولیتها دیده میشوند که از دگرگونی پسرونده آنها شکل گرفتهاند. روشهای مختلف دما-فشارسنجی به کار رفته نشان میدهند که دما و فشار نهایی دگرگونی برای گارنت استارولیت شیستهای همدان به طور مینگین ۵۶۰ درجه سانتیگراد و ۳ تا ۲٫۵ کیلوبار بوده است. بر این اساس میتوان آنها را از انواع سنگهای دگرگونی دما بالا-فشار مینایین نوع بوچان دانست.

واژههای کلیدی: گارنت استارولیت شیست؛ شیمی کانی؛ ترکیب شیمیایی؛ دما فشارسنجی؛ منطقه همدان.

مقدمه

منطقه مورد بررسی، بخشی از استان همدان است، که بین طولهای جغرافیایی '۴۵ ۴۹[°] - '۳۰ ۴۸[°] و عرضهای جغرافیایی '۴۵ ۳۴[°] - ۳۴[°] قرار گرفته و در پهنه دگر گونی-نفوذی سنندج -سیرجان واقع است (شکل ۱) [۱،۲]. سنگهای دگرگونی منطقه همدان شامل اسلیت، فیلیت، میکاشیست، استارولیت شیست، میگماتیت، گرانولیت و هورنفلس است که دچار رخدادهای دگرگونی ناحیهای و دگرگونی مجاورتی پی در پی شدهاند به همین سبب کانیهای گارنت، استارولیت، کردیریت، آندالوزیت، کیانیت، سیلیمانیت و میکاهای آنها اغلب برآمده از چندین واکنش مختلف بوده و پس از تشکیل اولیه، بارها در واکنشهای دگرگونی شرکت کرده و در تشکیل اولیه، کانیها نقش داشتهاند. سنگهای دگرگونی این منطقه دارای پرتولیتهای گوناگون هستند که بیشترین حجم به متاپلیتها

اختصاص دارد [۳]. در بین سنگهای این منطقه، استارولیت شیستها از گستردگی قابل ملاحظهای برخوردارند و میتوان رخداد آنها را از شمال تا جنوب منطقه مشاهده نمود. ترکیب کانی شناسی این سنگها پیش از این توسط برخی پژوهشگران بررسی شده است (برای مثال، [۷–۴])، اما دما و فشار آنها کمتر براورد شده است. در این پژوهش با نمونهبردای متمرکز و هدفمند، دما و فشار دگرگونی این سنگها با توجه به تغییرات کانی شناسی و موقعیت آنها در منطقه برآورد و بررسی می شود.

روش بررسی

در این پژوهش پس از نمونهبرداری صحرایی از گارنت استارولیت شیستها و تهیه مقاطع نازک میکروسکوپی، ۴۱ نقطه از کانیهای استارولیت، گارنت، کلریت و بیوتیت در آزمایشگاه شرکت فرآوری مواد معدنی ایمیدرو کرج با دستگاه تجزیه نقطهای مدل SX100 ساخت شرکت Cameca فرانسه،

*نويسنده مسئول، تلفن: ۰۹۱۸۶۱۰۰۲۲۹، نمابر: ۰۸۱۳۸۳۸۱۴۶۰، پست الکترونيکی: Parvin.sh88@gmail.com



شکل ۱ نقشه زمین شناسی و نمونه برداری منطقه مورد بررسی [۲].

در ولتاژ N 15 kV فشار ۱۰ ۲۰^{۲۰×۲} و جریان N 20 تجزیه ریزپردازش شده و ترکیب شمیایی آنها تعیین شد (جدولهای ۱، ۲، ۳ و ۴). سپس با استفاده از سه روش تک کانی بیوتیت، دماسنج تبادلی گارنت- بیوتیت و نرمافزار ترموکالک، دما و فشار منطقه برآورد شده و دادهها مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت که نتایج در ادامه بیان می شود.

سنگنگاری

گارنت استارولیت شیستها: در روستاهای ابرو، چشین، سیمین، ازندریان، دره مرادبیگ و تکمه داش گسترش دارند و در نمونه دستی به رنگ خاکستری تیره هستند و بلورهای استارولیت و گارنت به صورت پورفیروبلاستهای غالب در آنها دیده میشوند. این سنگها از کانیهای کوارتز، استارولیت، گارنت، بیوتیت و به مقدار کمترکلریت (پسرونده)، مسکویت و کانیهای کدر تشکیل شدهاند. پورفیروبلاستهای استارولیت به صورت بلورهای نیمه شکل دار تا شکل دار (۱ تا ۵۰ میلیمتر) به رنگ زرد، با برجستگی بالا و دارای ماکل ضربدری (شکل ۲ الف) و میانبارهای کوارتز و گرافیت هستند (شکل ۲ پ) [۸]. استارولیتها تاحدی از کناره به کلریت و سرسیت تبدیل شدهاند که نشاندهنده دگر گونی پسرونده است (شکل ۲ ت).

پورفیروبلاستهای گارنت بیشتر شکلدار بوده و در بعضی مناطق مانند تکمه داش دارای میانبار کوارتز بوده (شکل ۲ ب) و در مناطقی مانند ازندریان از کناره در حال تبدیل شدن به استارولیت و بیوتیت هستند (شکل ۲ ح). بافت این سنگها در بررسیهای میکروسکوپی لپیدوپورفیروبلاستیک و پوئی کیلوبلاستیک است. در گارنت استارولیت شیستهای مورد بررسی آثاری از دگرگونی مجاورتی در حد رخساره آلبیت اپیدوت هورنفلس دیده می شود (مانند در شت شدن و هم اندازه شدن دانههای کوارتز و بهم ریختگی جهت یافتگی سنگ) که نشان دهنده افزایش دما در تشکیل این سنگهاست که این افزایش دما ممکن است در اثر نزدیکی به توده الوند باشد و طبق گزارش بهاریفر [۶] استارولیت شیستها در جریان دگرگونی دوم بین سنگهای دارای سیلیکات آلومین و توده نفوذی الوند قرار داشتهاند، یعنی طی این دگرگونی شیب زمین گرمایی بالا در دو سوی استارولیت شیستها وجود داشته است و جریانهای همرفتی میتوانستهاند تا حدی این گرما را به استارولیت شیستها نیز انتقال دهد. در منطقه همدان چهار ساختار صفحهای ۲٫۰، ۲٫۰ و ۲۶ تشخیص داده شده است [۹] که در بین آنها برگوارگی Sr مهمترین ساختار صفحهای

منطقه است. کلریتها اغلب پس از برگوارگی نسل دوم ایجاد شدهاند (شکل ۲ ث). گارنتها پیش از برگوارگی نسل دوم (شکل ۲ ج)، استارولیتها به صورت قبل، همزمان تا پس از

برگوارگی نسل دوم (شکل ۲ چ) و پس از برگوارگی نسل دوم (شکل ۲، ح) ایجاد شدهاند.



شیمی کانی

بيوتيت

بیوتیتهای موجود در شیستها که با گارنتهای مورد بررسی تا حد امکان همبری داشتند، از چهار منطقه ابرو، سیمین، ازندریان و دره مرادبیگ مورد تجزیه ریزپردازش قرارگرفتهاند.

فرمول ساختاری این بیوتیتها بر اساس ۱۱ اکسیژن محاسبه شده و چنان که از دادههای جدول ۱ مشخص است، همه نمونهها دارای ۰٫۵ <(Fe+Mg) و ۱<Fe/(Fe هستند و در نمودار تقسیم بندی بیوتیتها [۱۰] در گستره سیدروفیلیت و نزدیک به مرز ایستونیت قرار می گیرند (شکل ۳).

Ν	Eb1	Eb2	Sim1	Sim2	Az1	Az2	Dm					
SiO2	۲۴,۵۶	۲۴,۸۲	۲۳ <i>,</i> ۶۶	26/15	۳۲٬۸۰	۳۵٫۷۹	۳۴,۹۱					
TiO2	۰,۱۱	۰,۱۶	•/11	۰,۰۹	• 1,8T	• 1,49	۰ ۱٫۵۸					
A12O3	۲۱٬۳۸	۲۱٬۵۳	۲۱٬۸۰	21/96	۱۷٫۶۵	۱۸٬۹۱	۱۹٫+ ۱					
Fe2O3	۰۴ _, ۶۳	۰۴٬۵۹	۰۴٫۲۸	۰ ۴,۳۴	۰ ۱ _/ ۱۶	••/••	۰۱٬۵۰					
FeO	۲۳,۶۱	۲۳٬۴۳	۲۱٫۸۴	22/11	19,71	۱٩,١٧	17,84					
MnO	••,•A	۰۰٬۰۹	••,•Y	••,•۴	• • ,• Y	۰۰٬۰۹	••,•۶					
MgO	۱۱ _/ ۶۹	۱۱٫۷۹	۱۱٬۸۰	۱۲/۰۱	٠٨٫٨۴	۰ ۹ _/ ۲۸	• ۹ _/ ۸۸					
CaO	••,• ١	••,•Y	••,•٢	••,•٢	۲۶,۰۰	٠٠,١٩	••,•٩					
Na2O	۵ • • ،	••,•٢	••,•)	••,•٣	٠٠٫١٩	۰۰,۱۶	••,•					
K2O	••,٢۶	۸۲٫۰۰	••,۲۷	۰۰,۲۹	٠٨/١٢	٠٩٫١٢	• Y/Y 1					
مجموع	۸۶ _/ ۳۸	٨٦,٧٨	۸۳٫۸۶	٨۵٬٠٣	۸۹ _/ ۹۲	٩۴,٢٠	۹۲,۴۸					
اكسيژنها		(0)11										
Si	۲٬۰۸۲	۲٬۰۹۰	۲٬۰۵۰	۲,.۶۴	۲,88 ۳	۲٫۷۴۶	۲,۷۰۱					
Ti	•,·•Y	•,•) •	•,••Y	•,••۶	۰ _/ ۰۹۹	۰,· ۸۶	۰٬۰۹۲					
Aliv	۱/۹۱۸	۱,۹۱۰	۱,۹۵۰	۱,۹۳۶	۲۳۳۷.	1,204	١,٢٩٩					
Alvi	۸ <i>۱۲</i> ۱۰	•,777	۶۷۶,۰	۳۷۲٫۰	۲۵۳٬ •	•,۴۵۶	۰,۴۳۵					
Al	۲,۱۳۶	۲٫۱۳۷	۲٫۲۲۶	۲,۲۰۹	۱,۶۸۹	۱,۷۱۰	۱٫۷۳۴					
Fe3	۰٫۲۹۵	•,۲۹۱	۰,۲۷۹	٠,٢٧٩	۰,·۷۱	•,•••	۰,· ۸۸					
Fe2	1,876	1,849	۱,۵۸۲	۱,۵۷۹	٦٫٣٠٣	۱,۲۳۰	1,141					
Mn	•,••۶	•,••۶	۰,· • ۵	•,••٣	•,·• ۵	•,••۶	•,••۴					
Mg	١,۴٧٧	١,۴٧٩	۱,۵۲۳	۸۲۵٫۱	۱,۰۷۰	۱٬۰۶۱	١,١٣٩					
Ca	•,••)	•,••۶	•,••٢	•,••٢	• ,• ٣٣	۰,۰۱۶	•,••Y					
Na	• ,• • A	•,••٣	•,••٢	۰,··۵	•,•••	•,•74	۰,۰۱۵					
К	۰٬۰۲۸	• ,• ٣•	•,•٣•	•,•٣٢	۰٬۸۴۱	۰٫۸۹۳	۰,۷۶۱					
Fe#	۰ <i>۵</i> ۷۱	· ,۵۶۷	۰ ۵۵۰	• ,649	· 1087	· ,۵۳۷	· ۵۱۹					

جدول ۱ نتايج تجزيه ريز پردازش الكترونى بيوتيت.



شکل ۳ تقسیم بندی بیوتیتهای منطقه بر اساس ترکیب شیمیایی [۱۰].

گارنت

تجزیه نقطهای بلورهای گارنت از چهار منطقه ابرو، سیمین، ازندریان و دره مرادبیگ انجام شد (جدول ۲). گارنتهای چهار منطقه از نظر ترکیب شیمیایی نزدیک به هم هستند. محاسبه مقادیر اعضای انتهایی نشان میدهد که آلماندین در آنها غالب است و پیروپ، اسپسارتین، گرسولار و آندرادیت در ردههای بعدی قرار می گیرند (جدول ۲ و شکل ۴) [۱۱]. گارنتهای منطقه همدان دارای منطقهبندی عادی هستند، یعنی هسته گارنت اغلب غنی از اسپسارتین و گروسولار است و به سمت کناره بر مقدار پیروپ و آلماندن افزوده می شود [۲۲، ۱۳]. که این نوع منطقهبندی بیشتر در سنگهای دگرگونی درجه پایین و متوسط دیده می شود، و نشان دهنده رشد طی افزایش دماست. افزایش آلماندین و پیروپ به سمت کناره (شکلهای ۵ الف، پ) نشاندهنده شکل گیری این گارنتها طی یک روند

دگرگونی پیشرونده است [۱۲، ۱۴، ۱۵]. همچنین مقدار X alm/X alm+X Py در نمونههای منطقه مورد بررسی از مرکز گارنت به سمت کناره کاهش مییابد که نشاندهنده افزایش درجه دگرگونی است [۱۶].

استاروليت

در این پژوهش استارولیتهای چهار منطقه ابرو، سیمین، ازندریان و دره مراد بیگ مورد تجزیه ریزپردازش قرارگرفتند که نتایج آنها که بر اساس ۲۳ اتم اکسیژن فرموله شده است در جدول ۳ آورده شده است. مقادیر بالای آهن (میانگین ۱۴٫۱۸ درصد وزنی) آنها را در گروه انواع غنی از آهن قرار میدهد (شکل ۶ الف). این کانی تنوع ترکیبی اندکی از خود نشان میدهند (شکلهای ۶ الف و ب) و تنها میتوان جانشینی غالب AITi⇔SiR²⁺

جدول ۲ نتایج تجزیه ریزپردازش الکترونی گارنتهای منطقه.

Ν	Eb2	Eb3	Eb4	Sim1	Sim2	Sim3	Az3	Az4	Az5	Dm1	Dm2	Dm3
	core		rim	core		rim	core		Rim	core		rim
SiO2	۳۵,۶۸	۳۵٬۸۲	۳۷٬۰۵	۳۵٫۷۳	۳۶٫۱۳	۳۶,۱۲	۳۵,۶۱	۳۴,۹۴	۳۵٫۷۳	۳۶٬۰۵	36,51	۳۵٫۹۵
TiO2	•,•Y	•,• ۴	•,•۴	٠٫١٣	•,•۴	•	۵ • ٫	• ,• Y	•	•,•۴	•,•۶	۰,۰۱
Al2O3	۲۰٬۵۷	۵٬۰۲	۲۱٫۴	۲۱,۱۲	۲۱٬۲۸	۲۱٫۳۹	۲۰٬۷۱	۲۰ <i>٬</i> ۶۹	۲۰٫۷	۳۳,۰۳	77,17	۲۱٫۱۴
FeO	۳۰,۷۲	۳۱٬۶۷	۳۵٫۳۸	۳۴٫۳۳	۳۴٫۷۴	۳۶٫۳	۴۰٬۴۵	۳۱٬۵۸	۳۴,۷۲	۳۱٫۳۵	۳۱,۷۲	٣۴,١٢
MnO	٨,۶	۷٬۳۷	۲٫۷۴	۳,۶۸	۳٫۳۵	۲,۱۲	٨,١٨	۷٫۲۷	٣٫٣٩	۵٫۷۱	۵٬۴۸	۳,۴۶
MgO	١,٧٩	۲٬۰۱	۲,۶۲	۲٫۴۹	۲٫۲۷	۲,۶۲	١٫٨٧	۱٬۹۳	۲٫۲۶	۲,۶	۲,۶۵	۲٫۷۳
CaO	٣٣	٣٣	۱٫۴	۲٫۲۵	۲,۵۶	٣٦,٣٣	۱٫٨۶	۲	۲٫۳۲	۳۸٫۲	٣,• ٢	۲٫۷۵
مجموع	۹۸ _/ ۷۶	٩٨٫٧۴	۱۰۰ ₁ ۶	۹۹ _/ ۷۸	٣	۱۰۰ _/ ۷	٩٨٫٧٣	٩٨,۴٨	۹۹ _/ ۱۲	۹۹ _/ ۸۱	٣	۱۰۰٫۱
Si	2,941	۲,9۴۹	۲,۹۷۵	۲٫۸۹۵	۲/۹۱۲	۲٫۸۹۶	۲٫۹۳	۲٫۸۸۳	۲٫۹۲	۲/۹۱۱	۲٬۹۰۸	۲٫۸۹۵
Ti	•,••۴	•,••٢	•,••٢	•,••A	•,••٢	•	•,•••	•,••۴	•	•,••٢	•,••۴	•,••1
Al	١,٩٩٩	۱٫۹۸۹	۲,۰۲۵	۲٫۰۲۲	۲٫۰۲۱	۲٬۰۲۱	۲٬۰۰۸	۲,۰۱۲	۲,۹۹۴	۲٫۰۲۱	۲٬۰۰۸	۲,۶
Fe3+	٠٫١١	۰,۱۰۷	۰٬۰۱۹	•,172	٠٫١۵	۰,۱۸۲	•,178	•,714	•,188	·/101	•٫١۶٩	•, ٢ •٣
Fe2+	۲٬۰۸۸	۲/۰۷۴	۲٬۳۵۷	5,104	۲,۱۹۲	۲٫۲۴۷	١٬٩٧	۱,٩۶۵	۲,۲۰۷	۱,۹۶۵	1,988	۲,۰۹۴
Mn	۶ _۱ ۶	۰,۵۱۴	۰,۱۸۶	۳۵۳ .	۲,۲۲۹	•,144	۰٫۵۷	۰٫۵۰۸	۵۳۲٬۰	۰ _/ ۳۹۱	•,٣٧٣	•,788
Mg	۲۲,۰	•,747	•,٣١۴	۰٫۳۰۱	۳۷۲٬۰	۳۱۳	•,779	۲۳۷ .	۵۲۲٬۰	۳۱۳	•,٣١٧	۸۲۳٬
Ca	۰,۱۱۷	•,117	•,1۲	۰٬۱۹۵	•,771	۰,۱۹۲	•,184	۰ ٫۱۷۷	•,٢٠٣	۰,۲۴۵	•,78	۲۳۷ .
آلماندين	۶۸٫۲	٣٠٫٣	۷۹٬۰۲	٧۴,٢	۷۵٫۲	۷۷٫۶	۶۷٫۲	۶۸٬۱	۲۵٫۶	۶۷٫۴	۶۷٫۴	۷۲٫۳
اسپسارتين	۴.,۴	۱۷٫۴	۶٫٣	A / Y	٧,٨	۵	۱٩,۴	۱۷٫۶	٨	۱۳٫۴	۱۲٫۸	٨,٢
پيروپ	Υ _/ Δ	۴,۸	٥، ١٠	۴. ۱۰	٩٫۴	٨,٠١	Υ٫٨	٨,٢	٩٫۴	۷۰٫۷	۱۰٫۹	۳٫۱۱
گرسولار	۳,۸	۳٫۸	۴	۶,۲	۲,۱	۶,۱	۵,٣	$\Delta_{/}\Delta$	۶,۴	V _/ A	۲,٨	۷٫۴
آندراديت	۲, ۰	۲, ۰	•	Δ, •	۰ , ۵	۶ _ا ،	٣	۶ _ا ،	۰, ۵	۶ _ا ،	• _/ •	• ,A
Xalm/Xalm+Xpy	• ′ ا	۰٫۸۹۳	• ،۸۸۲	۰,۸۷۷	• ،٨٨٨	۰,۸۷۷	۰ _/ ۸۹۶	۰ ٬۸۹۲	٠٫٨٨٩	۰,۹۶۷	۰٫٨۶	۰,۸۶۴



شکل ۴ تقسیم بندی گارنتهای منطقه بر اساس ترکیب شیمیایی [۱۱] .



شکل۵ ترکیب عناصر و ترکیب کانی (اعضای انتهایی گارنت) در چهار منطقه ابرو، سیمین، ازندریان و دره مرادبیگ

			. "				<u>.</u>	. (0			
	Eb1	Eb2	Eb3	Eb4	Sim1	Sim2	Sim3	Az1	Az2	Az3	Dm
SiO2	۲۷٫۶۳	۲۷٬۸۶	۲۷,۲۷	۲۷,۶۰	۲۷٫۲۱	۲۵٬۷۵	۲۷٬۵۶	۲۷٬۳۰	۲۷٬۸۲	۲۷,۴۷	۲۷٬۵۰
TiO2	• ،۵ •	•,44	۰,۵۲	۰٬۵۲	۰،۵۴	۰٫۵۷	۰,۵۲	•,*Y	۰٬۴۸	۰٫۴۵	٠٫۴٧
A12O3	۵۲٬۷۵	۵۳٬۲۹	۵۲٬۸۵	۵۳٬۴۷	۵۳٬۶۷	۵۳٬۶۵	۵۳٬۹۹	۵۴٬۰۰	۵۲,۶۹	۵۳٬۰۶	۵۳٬۰۳
Cr2O3	•	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	۰,۰۲	۳ • ٫۰	۳ ۰٫۰	•,••
FeO	۱۴٬۵۶	14,.4	14,88	۱۳٬۸۸	۱۳٬۸۹	۱۳٬۹۰	۱۳٫۸۱	۱۴٬۳۵	14,80	14,84	14,.8
MnO	•,1•	• / ١ ١	• , ۱۱	•,1۴	۰,۰۸	•,•Y	•,•۶	۰,۱۸	• 7,•	•،۱۸	٠٫١٩
MgO	۱,۷۰	1,84	1,81	۱٫۵۰	1/17	١/۴٧	۱٬۰۸	١/۴٧	۱,۶۵	۱٬۴۸	۱٬۵۰
CaO	•,••	۰,۰۱	•,• ١	• ,• ٢	•,•)	• /•)	• /•)	•,••	•,••	۰,۰۱	•,••
Na2O	•,••	•,••	۰,۰۲	•,••	۰٬۰۵	• /•)	•,••	۳.,٠	•,•)	۳.,٠	۰,۰۱
K2O	•,••	۰,۰۱	•,••	۰,۰۱	•,••	• /•)	• /•)	•,••	۳ • ٫۰	• / • ١	۰,۰۱
مجموع	۹۷/۲۴	۹۷/۲۱	٩٧/٠٢	٩٧/١٩	٩۶٫۵۷	٩٧,۴۴	۹۷/۰۴	۹۷٫۸۲	۵۱٬۹۷	१४,७१	٩٧,٧٧
فرمول						77(O)					
Si	۳٬۸۳۷	۳٬۸۷۰	۳٫۸۳۶	۳/۸۵۷	۳٬۸۲۷	۳٬۸۶۶	۳/۸۵۲	۳٫۸۰۲	۳٬۸۹۲	۳٬۸۴۹	۳٬۸۶۵
Ti	۳۵۰٬۰	•,• 48	۵۵ ۰٫۰	•,•۶•	۰,۰۵۷	•,•۶•	۵۵ - ۱	٠,٠۴٩	۰٬۰۵۱	•,• ۴٧	۰،۰۵۰
Al	۸٬۷۱۶	٨٫٧٨٠	۸٫۷۶۲	٨/٨٠٧	٨٫٨٩٧	۸,۸۰۸	۸٫۸۹۳	۸٫۸۶۲	λ /۶λγ	۸٫۷۶۳	٨,٧٨۵
Cr	••,••	••,••	••,••	••,••	••,••	••,••	••,••	•,••٢	• ,• • ٣	•,••٣	••,••
Fe++	٧,٧٠٧	1,840	١/٧٢١	1,877	1,886	1,819	1,814	۱٬۶۲۱	۱٬۷۰۸	١/٢١٩	۱,۶۵۳
Mn	• /• ١٢	۳، ۱۳	۰٬۰۱۳	• /• ١ ٧	• /•) •	•,••A	•,••Y	• / • ۲ ۱	•,• **	• /• ۲ ۱	• ,• ٣٣
Mg	۵۵۳٬ •	•,٣۴٢	۸۳۳۸ •	۳۱۳	۵۳۲٬۰	۵۰۳٫۰	۰٫۲۲۵	٥٠٣٠	• ,٣۴۴	۰٬۳۰۹	•/714
Ca	••,••	•,••1	•,••٢	•,••٣	•,••٢	•,•• • •	• • ١	••,••	••,••	•,••٢	••,••
Na	••,••	••,••	۰٬۰۰۵	••,••	• /• 14	• ,• • ٣	••,••	•,••A	• ,• • ٣	•,••A	•,••٣
К	•,••	•,••	• / • •	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•,••	•/• •
مجموع	14/118	14,890	14,771	14,880	14,874	14,875	14,841	14,421	14/11	14,420	14,890
Mg/(Mg+Fe)	•/147	•/142	•,184	•,188	•,178	۰,۱۵۹	•/177	•,104	۰٬۱۶۸	•/107	•،۱۶۰
Fe/(Mg+Fe)	۰,۸۲۳	· / 17 1	۰, ۸ ۳۱	۰،۸۳۱	· / \ \ \	۰, ۸ ۳۸	· \174	۰ <u>۸</u> ۳۷	· \17	۰, ۸ ۳۹	۰٬۸۳۱

جدول ۳ نتایج تجزیه ریپردازش الکترونی استارولیت.



شکل۶ نمودار ترکیبی نشاندهنده شیمی استارولیت [۱۷].

كلريت

به منظور بررسی ترکیب شیمیایی بلور کلریت، چند نمونه از کلریتهای در ارتباط با استارولیتها در شیستهای چهار منطقه ابرو، سیمین، ازندریان و دره مرادبیگ مورد تجزیه شیمیایی نقطهای قرار گرفتند (جدول ۴). فرمول ساختاری کانی و مقدار کاتیونها بر اساس ۱۴ اتم اکسیژن محاسبه شده SiO₂- FeO+MgO- است. همه کلریتها در نمودار سهتایی -SiO₂- FeO+MgO است. همه کلریتها در نمودار سهتایی -SiO₂ (می کیرند

(شکل ۷ الف) و در نمودار کسر مولی آهن نسبت به سیلیسیوم [۱۹]، نیز در گسترهی ریپیدولیت واقع میشوند (شکل ۷ ب). همرشدی میکروسکوپی کلریت با کانیهایی چون مسکویت بیوتیت و فنژیت میتواند بر ترکیب شیمیایی آن در تجزیه ریزپردازش اثر بگذارد [۲۰]. از این رو ممکن است تجزیه انجامشده ویژگیهای کامل کلریت را نداشته باشد، که این یکی از مشکلات در تفسیر ترکیب شیمیایی کلریت است.

جدول ۲ تنایج تجریه ریز پردارس الکترونی کتریت.										
Ν	Eb1	Eb2	Sim1	Sim2	Az1	Az2	Dm1	Dm2		
SiO2	26,60	74,49	14,81	26,81	26,18	٢٣,۶٩	14,04	141		
TiO2	• • • 9	۰,۰۵	۰,۰۶	•,1•	۰,۰۹	• /• Y	۰,۱۵	•/17		
Al2O3	۲۳٬۱۱	22,42	23°,84	۲۳٫۴۳	۲۳٬۹۸	۳۳٫۷۳	۲۳٬۰۹	22/18		
FeO	19,94	۲۶٬۳۹	18,11	۲۵/۹۳	19,14	18,74	۲۵,۴۸	۲۵٬۸۲		
MnO	• ,• Y	• • • 9	۵۰٬۰	•,•۴	•/11		·/\·	٠,١٠		
CaO	• ,• ٢	•,• ۴	۰,۰۳	• ,• Y	•,••	•,•٣	۰,۰۳	٣		
Na2O	•,••	•,••	• , • A	۰,۲۸	•,••	۰,۱۵	•,•۴	۰٬۰۵		
K2O	• ,• ٢	• ,• ٣	•,• ۴	•/17	• /• ١	• /• Y	• ,• ٢	٣		
MgO	14,18	١٣٫٧٩	14/11	۱۴,۰۸	14/17	18,87	۱۳٬۸۷	14,47		
0				(0)	۸۲(
Si	0,184	۵,۱۸۶	۵,۱۲۷	۵٬۰۸۳	۵,۰۵۱	۵,۰۳۲	۵,۱۸۴	۵٬۱۰۵		
Al iv	۲,89۶	۲,۸۱۴	۳۷۸٫۲	۲/۹۱۷	7,949	۲,٩۶٨	۲/۸۱۶	۲/۸۹۵		
Al vi	۲/۸۵۴	۲,۸۷۵	۲/۹۳۸	۲/۸۸۲	۲/۹۵۷	۲,914	5,940	۲,۷۸۰		
Ti	•,••٩	•,••A	٠,٠٠٩			• /•))	• ,• 74	• • • • •		
Cr	•,•••	•,•••	•,•••	•,•••	۰,۰۰۲	•,••٣	•,•••	•,•••		
Fe3+	•,•••٢	٠,٠٣٩	• ,• ٣٧	•,•••	• /• ١٩	•,•••	• ,• AY	•,•••		
Fe2+	4,877	4,841	4,041	۴,۵۸۶	4,094	F,9VT	4,414	4,887		
Mn	• /• 1۲	• /•))	۰,۰۰۹	•,••Y	• /• ١٩	• ,• ۲ •	۰,۰۱۸	• /• ١٨		
Mg	F/FTT	۴,۳۵۹	۴,۳۸۲	۴,۳۸۸	۴,۳۹۷	4,218	۴,۳۶۸	4/211		
Ca	•,••۴	۰,۰۰۹	•,••Y		•,•••	•,•••	•,••Y	•,•••		
Na	•,•••	•,•••	• ,• 80	• , ٣٣٧	•,•••	• 174	• ۳۳			
K	• /•))		• /• ۲ ۱		۵	۰,۰۳۸	• /• 11			
Fe/Fe+Mg	· /۵۱۳	·/۵۱۸	· /۵۱ ·	· /۵۱۱	· /۵۱ ·	· ,078	۰,۵·۸	· /۵ · ۳		
Mg/Mg+Fe	· , ۴18	· /4/1	· , ۴۸۹	· , ۴۸۸	· ,49X	. 444	.,497	. 498		

جدول ۴ نتایج تجزیه ریزپردازش الکترونی کلریت.



شکل۷ الف) نمودار نشاندهنده جانشینی در کلریتها [۱۸]، ب) تقسیم بندی کلریتهای منطقه بر اساس ترکیب شیمیایی [۱۹].

دما فشارسنجى

۱- دماسنجی با استفاده از تک کانی بیوتیت

کانی بیوتیت از میزبانهای مهم تیتانیوم در سنگهای دگرگونی محسوب می شود. جایگزینی این عنصر در ساختار بيوتيت ارتباط مستقيمي با دما دارد. بر اين اساس هنري و همکاران [۲۱، ۲۲] دماسنج بیوتیت را بر پایه Ti و Mg موجود در ساختار این کانی در فشار ۴-۶ کیلوبار ارائه کردند این روش دماسنجی برای کانیهای با ترکیب ۱–۲۷۵٫۲۷۵ apfu ،X_{Mg}=۰٫۲۷۵ ۲۰ − ۰٬۰۴ - ۲۱ و در دمای Ti = ۰٬۰۴ کاربرد دارد. دقت دماسنجی Ti در بیوتیت برای دماهای یایین (کمتر از ابیش از دماهای بالا (بیش از ۲۴ و برای دماهای بالا (بیش از °C) برابر با است. با توجه به تحلیل دادههای $^\circ C$ (۲۰۰ $^\circ C$ شیمیایی، بیوتیتهای چهار منطقه ابرو، سیمین، ازندریان و دره مرادبیگ بررسی شدند (جدول ۵) که در منطقهی ازندریان به طور میانگین دمای $^{\circ}C$ ۵۶۲ و در دره مراد بیگ، $^{\circ}C$ ۵۷۱ به دست آمد. در منطقهی ابرو و سیمین مقدار Ti به طور میانگین به ترتیب ۱۷۵ ۰٬۰ و ۱۳۵ ۰٬۰ است که در گستره ۰٬۶۰ تا ۰٬۰۴ که برای این روش مورد نیاز است قرار نمی گیرد و این روش در مورد آنها کاربرد ندارد.

دماسنجی گارنت- بیوتیت

دماسنج گارنت- بیوتیت متداولترین روش دماسنجی است، زیرا برای سنگهای بسیاری با طیف وسیعی از درجات دگرگونی کاربرد دارد. این دماسنج، از نوع تبادلی است که براساس مبادله Mg و Fe بین گارنت و بیوتیت توسط [۲۳]، كاليبره شده است. در اينجا از ابتدا بيوتيتها در تماس مستقيم با گارنت مورد بررسی قرار گرفتند تا نتایج بهتری به دست آید. همچنین در این محاسبات ترکیب کناره گارنتهای مورد بررسی به کار برده شد که احتمال به تعادل رسیدن آنها با بیوتیتهای همبرشان بیشتر است. کالیبره با روشهای مراجع [۲۶-۲۴] انجام شد. طبق دماسنج تبادلی گارنت- بیوتیت میانگین دمای به دست آمده در منطقه ابرو بر حسب کالیبره-های مختلف ۵۷۵/۵ درجه سانتیگراد، در منطقه سیمین ۵۶۰/۵ درجه سانتیگراد، در منطقه ازندریان ۵۲۵ درجه سانتیگراد و در دره مرادبیگ ۵۵۵٬۷ درجه سانتیگراد است (جدول ۶) که با به دست آمده از روش تیتانیم در نتايج

بيوتيت همخواني قابل قبولي دارند.

دما- فشارسنجی با استفاده از منحنیهای تعادل چندگانه (نرم افزار ترموکالک)

در این روش ابتدا واکنشهای دگرگونی در سنگی که بالاترین تعداد کانیهای دگرگونی در حال تعادل کانی شناسی را دارد مشخص میشوند. با استفاده از نرم افزار ترموکالک و فعالیت اعضای انتهایی، واکنشهایی برای انواع مختلف سنگها تعریف میشود که دما و فشار هر یک در نرم افزار ترموکالک تعریف شده است.

در این پژوهش برای برآورد دما و فشار کانیهای در حال تعادل منطقه ابرو و سیمین از سنگ گارنت استارولیت شیست استفاده شد. دلیل این موضوع حضور کانیهای استارولیت، گارنت و بیوتیت بود که از نظر بافتی در تعادلی مناسب تر با هم قرار داشتند. با استفاده از برنامه ترموکالک، ۴ واکنش زیر برای تشکیل کانیهای این سنگ در منطقه ابرو قابل تعریف هستند؛ دما و فشار تشکیل این واکنشها در شکل ۸ الف به صورت خطوطی با شمارههای ۱ تا ۴ نشان داده شدهاند، واکنشها عبارتند از:

۲۴ کوارتز ۴۲ ایستونیت ۶۹ الماندیدن ۱۶ پیروپ
(۴)
$$=$$
 استارولیت(آهندار) ۱۲ ازیت ۲۳ افلو گوپیت ۴۶
آب ۲۴ کوارتز ۴۲ ایستونیت ۶۹ آلماندین ۳۹
ما ما مفقو مید می آمند می ما مکان ما می

دما و فشار به دست امده توسط ترکیب کناره کانیهای در حال تعادل باهم با استفاده از نرمافزار ترموکالک نشاندهنده دمای ۵۲۰ درجه سانتی گراد و فشار ۳ کیلو بار است.

در منطقه سیمین ۲ واکنش زیر برای تشکیل کانیهای گارنت استارولیت شیست تعریف شده است. در این منطقه دما ۶۰۰ درجه سانتی گراد و فشار ۳٫۵ کیلو بار است (شکل ۸ ب). با توجه به این نتایج گارنت استارولیت شیستها در گستره دگر گونی نوع بوچان قرار می گیرند.

	X_{Mg}	Ti	T(°C)
ازندریان ۱	•,44	۰٫۱۹۸	۵۷۶
ازندریان ۲	۴۶ ، ۱	٠,١٧٢	549
دره مرادبیگ	۲ ۹٬ ۰	۰,۱۸۵	۵۷۱

جدول۵ نتایج دماسنجی شیستهای منطقه ازندریان و دره مرادبیگ محاسبه شده با استفاده از کانی بیوتیت

جدول ۴ دادههای دماسنجی به روش تبادل کاتیونی گارنت- بیوتیت با استفاده از واسنجیهای مختلف (بر حسب درجه سانتی گراد).

	ابرو	سيمين	ازندريان	دره مراد بیگ				
Р	Ψ _/ Δ							
Bhattacharya –HW	۵۷۵	584	۵۳۰	۵۵۸				
Bhattacharya –GS	۵۷۳	588	۵۲۷	۵۵۶				
Hodges and Spear 1982	۵۸۰	۵۵۶	۵۱۳	۵۵۶				
Perchuk and Larent'eva 1983	۵۷۴	۵۵۶	۵۳۰	۵۵۳				



شکل۸ نمودار دما- فشار به دست آمده با ترکیب کناره کانیها توسط نرمافزار ترموکالک الف) منطقه ابرو و ب)منطقه سیمین.

بحث

مجموعه کانی شناسی شامل گارنت، استارولیت، بیوتیت و مسکویت نشان می دهند که گارنت استاولیت شیستها مربوط به رخساره آمفیبولیت میانی هستند و طی مراحل بعدی اندکی دچار دگرگونی برگشتی در حد رخساره شیست سبز شدهاند و کانی کلریت در آنها شکل گرفته است. پس از آن، افزایش دما باعث ایجاد آثاری از دگرگونی مجاورتی در حد رخساره آلبیت اپیدوت هورنفلس در سنگهای مورد بررسی شده است. تشکیل اولیه گارنت به احتمال زیاد در اثر یکی از واکنشهای زیر بوده است [۲۷]: ۱ست [۲۷] ۸) کلریت + کوارتز = گارنت + ایوتیت + آب افزایش مقدار آهن و منیزیم در گارنتها به سمت کناره نشان

میدهد که این کانیها طی یک روند دگرگونی پیشرونده شکل گرفتهاند. از طرفی، طی واکنشهای بیان شده، مسکویت و

کلریت به مصرف رسیده و از مجموعه کانی شناسی حذف می شوند. بر این اساس، حضور کلریت و مسکویت در این سنگها که دلیلی بر رخداد دگرگونی برگشتی در آنهاست، این موضوع را اثبات می کند. استارولیت نیز می تواند در واکنشی مانند واکنش زیر شکل بگیرد [۲۸]: ۹) آب + کوار تز + بیوتیت + استارولیت = مسکویت + کلریت + گارنت

این واکنش در شیستها طی دگرگونی پیشرونده رخ می-دهد، و عکس آن طی دگرگونی برگشتی روی نمیدهد. هیچ شاهد سنگنگاری برای تولید برگشتی گارنت وجود ندارد و طی دگرگونی برگشتی تا حذف کامل استارولیت، گارنت بیتاثیر است [۲۸].

تغییرات فازی صورت گرفته در رخساره آمفیبولیت امکان همزیسیتی استارولیت وبیوتیت را فراهم میآورد اما این دو

آلماندين بيشترين حجم تركيب آنها را تشكيل مىدهد و پیروپ، اسپسارتین و گراسولار در رتبههای بعدی قرار دارند. منطقهبندی در گارنتهای منطقه نشاندهنده افزایش مقدار آلماندن و پیروپ و کاهش اسپسارتین و گروسولار از مرکز به کنارہ است که بیانگر افزایش درجه دگرگونی طی تشکیل آنهاست. استارولیتهای منطقه مورد بررسی دارای ترکیب غنی از آهن هستند و تنوع ترکیبی اندکی از خود نشان میدهند. کلریتهای غنی از آهن و از گونه ریپیدولیت در کناره برخی از استارولیتها دیده می شوند که از دگرگونی یسرونده آنها شکل گرفتهاند. برای دمافشارسنجی سنگهای دگرگونی از سه روش استفاده شد: ۱) دماسنجی با استفاده از تک کانی، ۲) دماسنجی با استفاده از تبادل بین زوج کانیها و ۳) دما- فشار-سنجی با استفاده از منحنی تعادل چندگانه. بر اساس همه این روشهای دما-فشارسنجی، گارنت استارولیت شیستهای مورد بررسی در گستره دمایی ۵۲۵ تا ۶۰۰ درجه سانتیگراد و فشار ۳ تا ۳/۵ کیلوبار دگرگون شدهاند. بر این اساس می توان آنها را از انواع سنگهای دگرگونی دما بالا-فشار متوسط تا پائین نوع بوچان دانست.

مراجع

[1] Stöcklin B., "Structural history and tectonics of Iran", a review 52 (1968) 1229-1258.

[2] Eghlimi B., *"1/100000 Geological map of Hamedan"*, Geological Survey & Mineral Explorations of Iran (GSI) (2000).

[3] Moin Vaziri H., Baharifar A. A., "*The study of protholite of metamorphic rocks in the hamedan area*", 1thannual conference of Iran geology society, Tehran (1997).

[4] Baharifar A.A., "New perspective on petrogenesis of the regional metamorphic rocks of Hamedan area", M. Sc. Thesis (in Farsi), Tarbiat Moallem University, Tehran, Iran (1997).

[5] Sepahi A.A., "Petrology of the Alvand plutonic complex with special reference on granitoids", Ph. D. Thesis (in Farsi), Tarbiat Moallem University, Tehran, Iran.(1999)

[6] Baharifar A.A., "*Petrology of metamorphic rocks in Hamedan area*", Ph.D. Thesis (in Farsi), Tarbiat Moallem University, Tehran, Iran(2004).

[7] Sepahi A. A., Whitney D. L., Baharifar A. A., "Petrogenesis of andalusite-kyanite-sillimanite venis and host rocks, Sanandaj-Sirjanmetamorphic belt, Hamadan, Iran", Metamorphic Geology 22 (2004) 119-134. کانی میتوانند براساس واکنشهای زیر طی آبگیری دوباره موسکویت و کلریت تولید کنند [۲۸،۲۹]. ۱۰) ایلمنیت + کلریت + موسکویت = استارولیت + بیوتیت + کوارتز + آب ۱۱) کلریت + مسکویت(سرسیت) = استارولیت + بیوتیت + کوارتز + آب

مقدار X_{Mg} کلریت در یهنه گارنت و استارولیت از γ_{1} ۰ تا γ_{Mg} متغیربوده [۳۰] و همچنین X_{Mg} در کلریتهای دگرگونی ییشرونده، بیشتر از دگرگونی یسرونده است [۱۲]. از طرفی، در متایلیتها، نسبت Mg/ Fe²⁺ در کلریت با افزایش دما، بالا می رود، در حالی که کلریت های برآمده از دگرگونی برگشتی از آهن بسیار غنی ترند [۳۱]. با توجه به غلبه آهن به منیزیم در کلریتهای مورد بررسی (۵۰۳ تا ۵۱۸، جدول ۴)، می توان نتیجه گرفت که آنها برآمده از دگرگونی پسرونده هستند و براساس واکنشهای (۱۰) و (۱۱) در نتیجه آبگیری استارولیتها شکل گرفتهاند. حضور این کانیها در اندازه کوچک و بی شکل در کناره استارولیت ها دلیلی دیگر بر این ادعاست. از آنجاکه استارولیت نسبت Fe/Fe+Mg بالایی دارد، تخریب این کانی تغییرات چشم گیری بر نسبت Fe/Fe+Mg سیلیکاتهای صفحهای باقی مانده گذاشته و آلماندین و آنیت بیشتری در سنگ شکل می گیرد. بیوتیت و کلریت در سنگهایی که فقط یسودومورف استارولیت دارند نسبت به سنگهایی که استارولیت فراوان دارند از آهن غنی ترند که غنی شدگی این کانی ها در آهن را می توان در نمونه های مورد بررسی مشاهده کرد (جدول ۱ و ۴).

دما فشارسنجی صورت گرفته در سنگهای دگرگونی منطقه همدان (برای مثال، [۳۲]) بر اساس مجموعههای کانیایی در تعادل دمای ۶۲۸ درجه سانتیگراد و فشار ۴ کیلوبار را برای شرایط بیشینه دگرگونی سنگهای آلومینو سیلیکاتدار منطقه همدان برآورد کردهاند. در این پژوهش که از کانیهای منطقه همدان برآورد کردهاند. در این پژوهش که از کانیهای در تعادل سنگ گارنت استارولیت شیست استفاده شده است، دمای ۵۸۵ درجه سانتیگراد و فشار ۳ تا۵٫۵ کیلوبار بدست آمد که با دما و فشاری که پیشتر گزارش شده است همخوانی قابل قبولی دارد.

برداشت

بر اساس تجزیههای شیمیایی انجام شده، بیوتیتهای منطقه مورد بررسی ترکیب سیدروفیلیتی دارند، درگارنتهای منطقه، [21] Henry D.J., Guidotti C.V., "Titanium in biotite from metapelitic rocks: Temperature effects, crystal-chemical controls, and petrologic applications", American Mineralogist 87 (2002) 375-382.

[22] Henry D. J., Guidotti C. V., Thomson J. A., "The Ti-saturation surface for low-to-medium pressure metapelitic biotites: Implications for geothermometry and Ti-substitution mechanisms", American Mineralogist 90 (2005) 316-328.

[23] Ferry J. M., Spear F. S., "Experimental calibration of the partitioning of Fe and Mg between biotite and garnet", Contrbution to Mineralogy and Petrology.,66 (1978) 113–117.

[24] Bhattacharya A., Mazumdar A. C., Sen S. K., "Fe-Mg mixing in cordierite: constraints from natural data and implication for cordierite-garnet geothermometry in granulites", American Mineralogist 73 (1992) 338–344.

Hodges K. V. Spear Y., F. S., [25] "Geothermometry, geobarometry and the *Al*₂*SiO*₅ *triple point at Mt. Moosilauke*, New Hampshire", American Mineralogist 67 (1982) 1118-1134.

[26] Perchuk L. L. Y., Larent'eva I. V., "Experimental investigation of exchange equilibria in the system cordierite-garnet-biotite. In: S.K. Saxena (Ed) Kinetics and Equilibrium in Mineral Reactions. Advances in Physical Geochemistry", Springer-Verlag, New-York 3 (1983) 199-239.

[27] Kretz R., "*Metamorphic crystallization*", John Wiley & Sons (1994) 507P.

[28] Hollocher K.T., "Retrograde metamorphism of the lower devonian littleton formation In the new Salem area, west-central massachusetts", geo. Umass. Edu (1981) 268P.

[29] Yardly B. W. D., "An introduction to metamorphic petrology", Longman (1991) 248P.

[30] Hydman D. W., "Petrology of Igncous and metamorphic Rocks", 2nd edn., Mc GrawHill", New York (1985) 786p.

[31] Lang H. M., "Quantitative interpretation of within-outcrop variation in metamorphic assemblage in staurolite-kyanite-grade metapelites, Baltimore, Maryland", 29 (1991) 655-671.

[32] Mohajjel M., Baharifar A., Moinevaziri H., Nozaem R., "Deformation history, micro-structure and P-T-t path in ALS-bearing schists, southeast Hamadan, Sanandaj-Sirjan zone, Iran", Journal of Geological Society of Iran 1 (2006) 11–19. [8] Kertz R., "*Symbol for rock- forming minerals*", American Mineralogist 68 (1983) 277- 279.

[9] Izadi kian L., "Fabricand structural analysis of almogholagh region (northwest of Hamedan) ", M.Sc thesis (in Farsi), Tarbiat Modarres University, Tehran, Iran(2004).

[10] Deer W. A., Howie R. A., Zussman J., "An Introduction to the Rock Forming Minerals", Longman, London (1992) 528 p.

[11] Grew E. S., Locock A. J., Mills S.J., Galuskina I.O., Galuskin E.V., Halenius U., *IMA Report Nomenclature of the garnet supergroup*, American Mineralogist 98 (2013) 785–811.

[12] Tracy R. J., "Compositional zoning and inclusions in metamorphic minerals. In Ferry, J, M., (ed). Characterization of metamorphism", through Mineral Equilibria Reviwes in Mineralogy and geochemistry, (1982) Contributions to Mineralogy and Petrology 157(2009) 95–110.

[13] Miyashiro A., "Metamorphism and metamorphic belts Allen & Unwin. London", (1973) 492 p.

[14] Mposkos E., Liati A., "*Metamorphic evolution of metapelites in the High Prersure Terane of the Rhodope Zone*", Northern Greece. Canadian Mineralogist., 31(1993) 401-424.

[15] Vance D., Holland T. J. B., "A detailed isotopic and petrological study of single garnet from the Gassetts Schist", Vermont. Contrbution to Mineralogy and Petrology., 114 (1993) 101-118.

[16] Williams M. L., Gramling J. A., "Manganese, ferric iron, and the eouilibrium between garnet and biotite", American Mineralogist., 75 (1990) 886-908.

[17] Kanazawa T., Tsunogae T., Sato K., Santosh M., "The stability and origin of sodicgedrite in ultrahigh-temperature Mg–Al granulites: a case study from the Gondwana suture in southern India", Contrbution to Mineralogy and Petrology., 157(2009) 202-219.

[18] Vidal O., Para T., "Exhumation paths of high pressure metapelites obtained from local eqilibria for chlorite-phengite assemblage", Geological Magazine 35 (2000) 139-161.

[19] Hey M. T., "A new revew of cholorite", mineral Magazine 30 (1954) 278-292.

[20] Laird J., "Chlorites: Metamorphic Petrology. In: Bailey S. W. (ed.) Hydrous Phyllosilicates exclusive of micas", Reviwes in Mineralogy and geochemistry 19 (1988) 405-453.