

سال سی و دوم، شمارهٔ اول، بهار ۱۴۰۳، از صفحهٔ ۱۵ تا ۲۸



بررسی سنگزایی اسکارنهای منطقه حراران در شمال غربی مجموعه آذرین لاله زار با استفاده از کانی شناسی و دما-فشارسنجی پیروکسن-گارنت

سلیمه دهقانی دشتابی^{*۱}، محمد رهگشای^۱، شهریار محمودی^۲

۱ - گروه زمین شناسی، دانشکده علوم زمین، دانشگاه شهید بهشتی، تهران، ایران ۲ - گروه زمین شناسی، دانشگاه خوارزمی، دانشکده علوم زمین، تهران، ایران (دریافت مقاله: ۱۴۰۲/۱/۲۶، نسخه نهایی: ۱۴۰۲/۵/۸)

چکیده: مجموعه آذرین لالهزار در مرز پهنه سنندج-سیرجان و بخشهای جنوب شرقی کمربند آتشفشانی-نفوذی ارومیه-دختر و در شمال شرقی شهرستان بافت در استان کرمان قرار دارد. در کرانه شمال غربی و غرب توده، در سنگهای کربناتی، دگرگونی مجاورتی به نسبت گسترده ای ایجاد شده است. در بخش جنوبی حراران، در محل تماس توده آذرین لالهزار با مجموعه آهکی و مارنی الیگومیوسن (معادل سازند قم) هاله دگر گونی مجاورتی (بخش های اسکارنی و مرم) بیشترین گسترش را دارد. بر اساس بررسی های میکروسکوپی، شمل گارند آب کالی مجاورتی (بخش های اسکارنی و مرمر) بیشترین گسترش را دارد. بر اساس بررسی های میکروسکوپی، شامل گارنت – کلینوپیروکسن، اولیوین–کلینوپیروکسن، الیوین، ایدوکراز و اپیدوت تشکیل شدهاند. پهنههای مختلف دگر گونی شامل گارنت – کلینوپیروکسن، اولیوین–کلینوپیروکسن، ولاستونیت – گارنت و گارنت-اپیدوت هستند. تجزیه شیمیایی نقطهای دارند. ترکیب کلینوپیروکسنها مربوط به گروه نخست (کلسیم–آهن و میزیم دار) و از نوع ولاستونیت– انستاتیت بوده که مقدار ولاستونیت بیش از ۵۰ درصد است. همچنین کمتر از ۱۰ درصد فروسیلیت نیز در ترکیب این کلینوپیروکسنها وجود دارد. بر پایه دما-فشارسنجی گارنت-کلینوپیروکسن، دمای تشکیل اسکارنهای بر ۱۰ درصد آنهن) و معند مختر و در میز مراد. ترکیب کلینوپیروکسنها مربوط به گروه نخست (کلسیم–آهن و میزیم دار) و از نوع ولاستونیت– انستاتیت بوده که مقدار دما-فشارسنجی گارنت-کلینوپیروکسن، دمای تشکیل اسکارنهای بر اساس روابط مختلف ارائه شده بین ۲۱۴ تا ۵۳۰ درجه سانتیگراد و فشار ۱٫۵ تا ۱٫۵ کیلوبار به دست آمد. سنگزایی موجود و همچنین شرایط ترمودینامیکی بیانگر گریزندگی اکسیژن بیش از ۲٫۰ است. این امر گویای فعالیت سیال های غنی از محلول های غنی از سیلیکات در تشکیل این اسکارنهاست.

واژەھاى كليدى: اسكارن؛ گريزندگى اكسيژن؛ تودە نفوذى لالەزار؛ حراران.

مقدمه

قوس ماگمایی ارومیه-دختر یکی از پهنههای ایران [۱] و از مهمترین رخدادهای تاریخ زمینشناسی ایران است (شکل ۱ الف). این پهنه از پایین به بالا از واحدهای زیر تشکیل شده است (شکل ۱ ب) الف) سنگهای ماگمایی ائوسن-الیگوسن با ویژگیهای زمین شیمیایی ویژه قوسهای کرانه قارهای در نظامهای کششی از ۵۵ تا ۳۷ میلیون سال [۲] ب: فعالیت ماگمایی بازالتهای جزایر اقیانوسی الیگوسن که مشخص کننده انتقال از فعالیت ماگمایی قوسی به جزایر اقیانوسی است

[۳]، پ) فعالیت ماگمایی قوسی الیگومیوسن که با شروع برخورد ایجاد شده است [۴] و ت) فعالیت ماگمایی اواخر میوسن-کواترنری که در پاسخ به پایان بسته شدن اقیانوس تتیس ایجاد شده است. با اینحال گفتنی است که حجم فعالیت ماگمایی ائوسن نسبت به انواع دیگر بیشتر است [۵]. یک پیشروی دریایی به سن اواخر پالئوسن-اواسط میوسن از روی توالیهای ۵۰۰ تا ۱۰۰۰ متری سنگ آهکهای نومولیتدار تشخیص داده میشود. این سنگ آهکهای آذرآواری دانهریز نشان میدهند و اغلب به صورت سنگهای آذرآواری دانهریز

*نويسنده مسئول، تلفن: ۰۹۱۳۲۴۵۴۷۲۳، پست الکترونيکی: s.dehghan66@gmail.com

ردهبندی میشوند. فعالیت ماگمایی فورانی ائوسن در ارومیه-دختر با پسروی ائوسن که با خشکیزایی در سراسر جهان همراه است، همخوانی دارد [۶]. در این دوره، فعالیت ماگمایی با فرونشست وابسته به کشش همراه بوده که منجر به فعالیت ماگمایی زیردریایی شده است [۷] این واحد اغلب با سازند قرمز زیرین پوشیده شده که از کنگلومرا، ماسهسنگ، شیل، سنگ گچ و نهشتههای آذرآواری به نسبت محدود و جریانهای آتشفشانی تشکیل شده است. پسروی اواخر ائوسن تا اواخر پالئوسن منجر به تهنشست توالیهای آتشفشانی-رسوبی قرمز پایینی شده است. توالیهای پیشروی دریای الیگوسن تا اواخر میوسن که شامل سنگهای آهکی و مارنهای بین لایهای با جریانهای گدازه مافیک هستند و سازند قم نامیده می شوند، سازند قرمز پایینی را می پوشاند. سازند قم به طور همشیب با سازند سرخ بالایی و رسوبهای قارهای کواترنری پوشیده شده است. بطور کلی، کمربند ماگمایی ارومیه-دختر به دو بخش جنوبی و مرکزی تقسیم شده است. بخش مرکزی بین شهرهای ساوه و یزد قرار دارد و گسترههای قم-کاشان-نطنز، اردستان، نائین و نائین-یزد را در بر دارد (شکل۱ الف). این بخش از سنگهای رسوبی پروتروزوئیک پسین تا پالئوزوئیک تشکیل شده که با توالیهای مزوزئیک پوشیده شده و خود این واحد نیز با سنگهای آتشفشانی پالئوژن پوشیده شده است [۳]. سنگهای آذرین نفوذی گرانیتی و گابرویی الیگوسن تا میوسن در همه این مجموعه نفوذ کردهاند [۸] بخش جنوبی کمربند ماگمایی ارومیه-دختر پهنه دهج-ساردوئیه نامیده میشود و در استان كرمان واقع است. روند اين پهنه شمالغرب- جنوبشرق است و با بیش از ۵۰۰ کیلومتر طول و ۹۰ کیلومتر عرض از شمال غرب استان کرمان (دهج) شروع و تا گوشه جنوب شرق این استان (ساردوئیه) ادامه دارد و با سه توالی مختلف مشخص می شود [۷]. مجموعه بهرآسمان به سن ائوسن پیشین که با ضخامت ۵،۵ کیلومتر از آذرآواریهای اسیدی، توف، برش و جریانهای گدازه تراکیبازالتی تا تراکیآندزیتی تشکیل شده است. مجموعه رازک به سن ائوسن میانی تا پسین که با ضخامت ۷٫۵ کیلومتر از توالیهای آتشفشان آواری بازالتی-ريوليتى تشكيل شده [٧] مجموعه اليگوسن هزار از ١،٣ کیلومتر تراکی آندزیت و تراکیبازالت تشکیل شده است. با

روش سنسنجی آرگون –آرگون، سن ۷±۳۲ میلیون سال (اوایل الیگوسن) برای این واحد به دست آمده است [۷] آتشفشان آواریهای ائوسن تا الیگوسن و تودههای نفوذی همراه بهطور دگرشیب با سنگآهک و لایههای قرمز قارهای الیگوسن تا میوسن پوشیده شدهاند. فراوانی رسوب های قارهای در این سازندها نشان میدهند که منطقه خارج از دریا بوده است. جدیدترین سنگهای آتشفشانی و نیمه آتشفشانی در بخش جنوبی ارومیه-دختر از داسیتهای میوسن-پلیوسن، بازالتها و فوئیدیتهایی به شکل گنبد هستند. آتشفشان کوه مزاحم سن آرگون –آرگون بیوتیت ۶/۸ میلیون سال دارد و نمونه شاخص فعالیت ماگمایی جوان است.

زمین شناسی حراران

از رخدادهای مهم در تاریخچه ماگمایی ایران ایجاد مجموعه ماگمایی ارومیه-دختر است که ۵۰ تا ۸۰ کیلومتر عرض دارد و با روند شمال غرب-جنوب شرق بخش جلویی کمربند ماگمایی سنوزوئیک ایران را تشکیل میدهد (شکل ۱ الف) و به طول ۱۰۰۰ کیلومتر بین عرضهای ۲۸ تا ۳۹ درجه شمالی قرار دارد [۳]. در منطقه حراران، سنگهای آتشفشانی و آذرآواری ائوسن قدیمی ترین سنگهای منطقه هستند (شکل ۱ پ) که در بیش از ۷۰ درصد مناطق قلعه عسکر و حراران برونزد دارند [۹] آهک های الیگو-میوسن و مارنهای ماسهای سنگهای رسوبی منطقه هستند. این توده گرانیتوئیدی از شمال شرق به کوههای لالهزار میرسد و به صورت عدسی با قطر حدود ۱۵۰ متر در دامنه کوه شاه دیده می شود. این توده گرانیتی پس از اسکارن سازی نیز حجم قابل توجهی در منطقه دارد. تودههای جوان کواترنری نیز در بخشهایی از منطقه دیده میشوند که بخش عمده آنها آبرفت و کوهرفت هستند. بر هر یک از این واحدها، پوشش کوهرفت تشکیل شده که دارای قطعههایی از سنگ بستر است. دایکهای داسیتی نیز در منطقه مورد بررسی گسترش دارند که از نظر ترکیب، بافت و ساخت به طور کامل شبيه واحد گرانوديوريتى هستند. گاهى رخداد واحد گرانودیوریتی به صورت دایک بوده و گاهی نیز استوک است. این واحد در برابر فرسایش مقاوم بوده و اغلب در بالای تپهها و ستيغ را تشكيل مىدهد.



شکل ۱ الف) نقشه زمین شناسی ایران و جایگاه پهنه ارومیه-دختر [۱۰] و موقعیت منطقه مورد بررسی، ب) توزیع سنگهای نفوذی و آتش فشانی در پهنه ارومیه-دختر [۱۱] و پ) نقشه ۱٬۱۰۰۰۰ زمین شناسی منطقه حرارن

توده نفوذی برخلاف اندازه بزرگ آن، ترکیب شیمیایی به نسبت یکنواختی دارد و از نظر سنگ نگاری مونزونیت،

مونزودیوریت و دیوریت-گرانودیوریت است. همه نفوذیها بصورت تودههای طویل (کمتر از ۵ کیلومتر) تشکیل شده که با

آتشفشان ائوسن و سنگهای رسوبی در شمال محدود می شوند، درحالی که سنگهای رسوبی میوسن – پلیوسن در شمال وجود دارند. مرزهای بین نفوذی و توالیهای آتشفشانی ائوسن اغلب مشخص و ناپیوسته هستند. بطور کلی، این سنگهای نفوذی تغییر شکل نیافتهاند و دگرسانی و هوازدگی نشان نمی دهند. گرانیتوئید لالهزار به درون سنگهای میزبان آهکهای گرانیتوئید لالهزار به درون سنگهای میزبان آهکهای الیگومیوسن با میان لایههای ماسه سنگی و سنگهای آتشفشانی و آتشفشانی – رسوبی نفوذ کرده و اسکارن محدودی را به وجود آورده است. این رخنمون محدود اسکارنی در بخش جنوبی حراران دیده می شود (شکل ۱ پ). در این پژوهش، شرایط ترمودینامیکی و سنگرایی هاله دگرگونی در سنگهای آهکی منطقه بررسی شده است.

روش کار

رخنمون اسکارن در منطقه حراران در ارتفاعها قرار دارد و به طور مبا در منطقهای صخرهای با شیب ۷۵ تا ۹۰ درجه و در ارتفاع ۳۰ تا ۶۰ متری از سطح دیواره سنگی در اثر حرکت گسلهای عادی واقع است؛ با این وجود، گوناگونی مجموعه کانیهای اسکارن در این سنگها قابل توجه است. طی بررسی های صحرایی در سه روز، ۱۰۰ نمونه برداشت شد که از آنها، مای صحرایی در سه روز، ۱۰۰ نمونه برداشت شد که از آنها، میکروسکوپی، تعداد ۵ نمونه اسکارن برای بررسی سنگ کل به روش طیفسنجی فئورسانس پرتوی ایکس (XRF) با دستگاه ترموفیشر مدل 9000 ARL در شرکت زرآزما در کرمان و دو مقطع نازک صیقلی برای بررسی دقیق کانی شناسی گارنت و

پیروکسن به روش ریزپردازش الکترونی با ابرکاوشگر خودکار مدل JEOL JXA-8600M با ولتاژ شتابدهندهی ۱۵ کیلوولت و جریان پرتوی ⁸A-10×2 در بخش علوم زمین و محیط زیست دانشگاه پاماگاتا کشور ژاپن تجزیه شدند. نتایج این تجزیهها با نرمافزارهای اکسل و Minpet تفسیر گردیدند.

سنگنگاری اسکارن

در اسکارنهای حراران، کانیهای گارنت، کلسیت، ولاستونیت، پیروکسن، ایدوکراز، الیوین و اپیدوت تشکیل شدهاند. همبرزایی این کانیها در جدول ۱ آورده شده است. از آنجا که ویژگیهای کانیشناسی این سنگهای اسکارنی شبیه هستند ویژگیهای سنگنگاری کانیهای آنها بطور خلاصه در ادامه بیان شده است.

گارنت: کانی گارنت در واحدهای اسکارن موجود در منطقه مورد بررسی از مهمترین و فراوان ترین کانیهای سازنده به همراه پیروکسن بوده که دارای اندازههای متفاوت و از ریز تا درشت است. از نظر شکل، گارنتها به نیمه شکل دار و بی شکل تقسیم می شوند. گارنتهای شکل دار بسیار کم وجود دارند و همسانگرد و بدون منطقهبندی هستند (شکل ۲ الف). دربلورهای درشت تر و بی شکل، اغلب پیرامون و درون این کانی، میانبارهایی از کلینوپیروکسن وجود دارند که سبب ایجاد بافت غربالی شده اند. گارنتها در این نمونههای اسکارنی حراران به شکل دانهای با لبههای نیمه گرد شده و تودهای و با بافت دانه شکفتی دیده می شوند. گاهی نیز این کانی به صورت متراکم یافت می شود (شکل ۲ الف).

\rightarrow Prograde metamorphism \rightarrow											
Minerals	Low grad	Medium grad	High grad	Weathering							
Garnet				Þ							
Pyroxene		40222	27 <u>7777777</u> 7239•								
Amphibole	-		11111200								
Olivine			No. Contraction of the Contract of the Contrac								
Vesuvianite		<12727	20002.2	7200							
Calcite	+20202000000000000000000000000000000000	2.12.20.20									
wollastonite		<177777	7	50×							
Epidote		>									
Mica	- 00 000000 (20000)			and the second second							

جدول ۱ همبرزایی کانیهای تشکیلدهنده اسکارن منطقه.



شکل ۲ تصاویر میکروسکوپی واحدهای اسکارن موجود در منطقه مورد بررسی: الف) کانیهای گارنت با لبه کرونا، پیروکسن و الیوین، ب) کانیهای ایدوکراز و پیروکسن در زمینهای از کلسیت، پ) درشت بلورهای ولاستونیت با بافت دسته علفی (جارویی) و ت) انباشت کانیهای اپیدوت (Wo: ولاستونیت، Grt: گارنت، Cal. کلسیت، OI: الیوین، Px: پیروکسن و Ep: اپیدوت).

پیروکسن: بر اساس ویژگیهای نوری، پیروکسنهای موجود در اسکارنهای منطقه از نوع کلینوپیروکسن هستند (شکل ۲ ب) و در اندازههای متفاوت درشت تا ریزبلور نیمهشکلدار تا بیشکل دیده میشوند. به طور کلی میتوان دو نوع کلینوپیروکسن در این اسکارنهای منطقه مورد بررسی شناسایی کرد: ۱) بلورهای درشت کلینوپیروکسن که به صورت متراکم در سنگ و در کنار هم یافت میشوند و ۲) کلینوپیروکسن که به صورت میانبار درون گارنت دیده می گردد و میتواند نشانگر تشکیل پیروکسن طی واکنش پیشرونده پس از پهنه گارنت باشد. برخی کلینوپیروکسنهایی که به طور کامل دگرسان نشدهاند و درون گارنتها باقی ماندهاند، سبب تشکیل بافت غربالی شدهاند.

پیروکسن موجود در اسکارنهای منطقه حراران از نوع کیلینوپیروکسن و اغلب دیوپسیدی هستند. براساس بررسی

های میکروسکوپی، دو گروه پیروکسن در سنگ وجود دارند؛ گروه نخست شامل بلورهای درشت است که در اگرگاتهای خوشهای و متراکم در درزمینه کلسیتی به چشم میخورند. در گروه دوم، بلورهای ریز پیروکسن با دوشکستی کمی متفاوت با گروه نخست و برجستگی بیشتر درون بلورهای گارنت به صورت میانبار وجود دارند. بررسیهای میکروسکوپی بیانگر واکنش میانبار وجود دارند. برسیهای میکروسکوپی بیانگر واکنش پیروکسن و میکا که به احتمال از واکنشهای ابگیری پیروکسنهای اولیه به وجود آمدهاند، بافت غربالی را در گارنت ها ایجاد کردهاند.

اولیوین: اولیوین از کانیهای مهم در سنگهای مورد بررسی است. این کانی اغلب به صورت درشت بلور و نیمه شکلدار دیده می شود. اولیوین ۵ تا ۱۰ درصد از حجم سنگهای دربردارنده این کانی را شامل می شود. اولیوین در نور طبیعی

بیرنگ است و در نور قطبیده رنگ تداخلی سری دوم و بالاتر (پستهای، صورتی تا بنفش) دارند (شکل ۲ الف).

وزوویانیت: وزوویانیت یا ایدوکراز از کانیهای شاخص در اغلب واحدهای اسکارن است. به نظر می سد که در نمونههای مورد بررسی، این کانی در فاز پیشرونده ایجاد شده است، زیرا فراوانی آن بسیار کم است و بیشتر به صورت نیمه شکل دار تا بی شکل و به صورت رگهای و منقطع و با رنگهای تداخلی خاکستری تیره و روشن در یک زمینه کلسیتی دیده می گردد (شکل ۲ ب). این کانی از کلسیت و کلینوپیروکسن ناشی می شود و ممکن است هنوز بقایایی از کلینوپیروکسن درون آن دیده گردد.

ولاستونیت: ولاستونیتهای صفحهای و خودشکل به صورت بلورهای منفرد و در تعادل با سایر کانیهای تشکیل دهنده سنگ با دوشکستی خاکستری، نارنجی و زرد وجود دارند (شکل ۲ پ). بلورهای رشتهای از ولاستونیت اغلب در لبه کانی های اصلی دیده می شوند.

اپیدوت: کانی اپیدوت در نمونههای بررسی شده نسبت به سایر کانیها چون گارنت و پیروکسن فراوانی کمتری دارد، اما فراهم بودن شرایط تشکیل آن در برخی از بخشهای منطقه سبب

ایجاد پهنه اپیدوت – اسکارن شده است. بلورهای این کانی در نور عادی برجستگی زیادی دارند و به رنگ سبز مایل به زرد و ریزبلور دیده میشوند (شکل۲ ت). در نور قطبیده دوشکستی اپیدوت در نقاط مختلف یک بلور یکسان نیست، بلکه در بعضی نقاط بالا و در برخی نقاط مبا است. این کانی به صورت بلورهای برآمده از دگرگونی پسرونده به همراه زوئیزیت، کوارتز و کمی پلاژیوکلاز و همچنین با بافت دانه ای دیده میشود که سبب ایجاد سنگ اپیدوتیت شده است. در نور طبیعی، اپیدوت چندرنگی سبز تا زرد نشان میدهد (شکل ۳ الف).

کانی کدر: این کانی خود شکل است و در نمونه دستی ویژگی مغناطیسی شدید نشان میدهد. به احتمال بسیار مگنتیت ناشی از دگرسانی در واحدهای اسکارن به صورت کانی کدر و به مقدار بسیار کم وجود دارد (شکل ۳ ب).

کلسیت: این کانی در اندازههای متغیر ریزبلور تا درشتبلور و در همراهی با دیگر کانیها دیده می شود. آثار رخ که با زاویه ۱۲۰ درجه هم را قطع کردهاند آشکارا در برخی از بلورهای این کانی وجود دارد (شکل ۲ پ). گاهی انباشت بلورهای کلسیت بافت موزائیکی تشکیل داده است.



شکل ۳ تصاویر میکروسکوپی واحدهای اسکارن موجود در منطقه مورد بررسی: الف) کانی زوئیزیت موجود در واحدهای اپیدوتیت، ب) کانی کدر در واحدهای اسکارن، پ) انباشت کانیهای کلسیت و بافت موزائیکی در مرمر؛ ت) مالاکیت ایجاد شده در واحدهای اسکارن منطقه مورد بررسی (Cal. کلسیت و Zeo زوئیزیت).

مرمرها: در مقاطع میکروسکوپی مرمرها، کانی کلسیت به عنوان کانی اصلی بیش از ۸۵ درصد از حجم سنگ را تشکیل میدهد. در برخی از نمونههای بررسی شده، کانی کوارتز (۵ تا ۱۰ درصد) و در برخی نیز کوارتز به همراه مسکوویت (۳ درصد) حضور دارد. بافت غالب در مرمرهای بررسی شده دانه شکفتی تا موزاییکی است. سنگ مادر مرمرها به احتمال بسیار و با توجه به کانیهای موجود در نمونههای بررسی شده یک آهک با کمی ناخالصی سیلیسی است (شکل ۳ پ).

کانیزایی موجود در واحدهای اسکارن

حضور سیال های فراوان در منطقه مورد بررسی سبب رخداد دگرسانی و شسته شدن عناصر از سنگها و ایجاد کانیزایی های هرچند با گسترش کم در منطقه شده است. مهمترین رخداد کانی زایی قابل دیده در برخی از واحدهای اسکارن موجود در منطقه مورد بررسی تشکیل کانی مالاکیت است (شکل ۳ ت). کانیسازی منطقه بیشتر در واحدهای آذرین و اغلب به صورت رگهای، رگچهای، در کنترل فضاهای باز شکستگیها و داربستی قابل تشخیص است. منطقه مورد بررسی دارای هالههای دگرسانی آرژیلیک، پتاسیمی، پروپلیتی سیلیسی ممکن است. کانیسازی مس در مناطق دگرسانی سیلیسی ممکن است با مقادیری از عناصر طلا، نقره، آرسنیک و آنتیموان همراه باشد. فرایندهای برونزایی در پهنههای پتاسیمی و پروپلیتی با رخنمون کانی مالاکیت و نئوتسیت و در پهنه آرژیلیک با بروز کانیهای ژاروسیت و گوتیت دیده

تشخیص سنگ مادر اسکارنهای منطقه

نتایج تجزیه ۵ نمونه اسکارن در جدول ۲ آورده شده است. بر پایه این دادهها و نمودارهای مراجع [۱۳،۱۲] مشخص میشود

نمونه	H210	H246	H275	H283	H229
SiO ₂	۳۹ <i>,</i> ۶۶	36/26	۳٩٫٨٩	36/10	۴۰,۲۵
Al ₂ O ₃	۹,۵۵	۹٫۱۱	10,48	۱۰,۷۶	٩,4۶
FeO	٠٫٧٩	1,17	•,47	۶۳,	۰٫۹۱
CaO	41,74	۴۵٬۵۵	41,14	47,81	۴۰٬۰۵
MgO	۲٫۹۱	۲,۴۴	۷٫۴۳	۹٫۰۲	$A_{I}YA$
Na ₂ O	•,))	۰,۲۵	۲۳٫۰	۰٫۵۴	٠٫٣٩
K ₂ O	۲ ۲ ۱	•,18	• ۳ .	• ۲۲/	۰٫۱۳

جدول ۲ نتایج تجزیه شیمی سنگ کل اسکارنهای منطقه.

که سنگ مادر این واحدهای اسکارنی از نوع کربنات است (شکل ۴). مقدار بالای منیزیم نشان می دهد که ناخالصی دولومیتی در سنگ وجود دارد و می توان گفت که این سنگ مادر کربناتی سنگ آهم با کمی ناخالصی دولومیتی بوده است؛ نتایج سنگ نگاری (وجود الیوین) نیز این این امر را تایید می-کند. در نمودار مرجع [۱۲]، مقدار A، C و F به صورت زیر محاسبه می شوند:

 $A = Al_2O_3/(CaO-3.3P_2O_5) + (FeO*+MgO+MnO) + [Al_2O_3-(K_2O+Na_2O)]$

- $C = CaO-3.3P_{2}O_{5/}(CaO-3.3P_{2}O_{5}) + (FeO^{*}+MgO+MnO) + [Al_{2}O_{3}-(K_{2}O+Na_{2}O)]$
- $F = FeO + MgO/(CaO-3.3P_2O_5) + (FeO*+MgO+MnO) + [Al_2O_3-K_2O+Na_2O)]$

شیمی کانیهای اسکارنی گارنت

گارنت یک کانی متداول در بسیاری از انواع سنگهای آذرین -رسوبی، سنگهای دگرگونی و سنگهای آذرین پرآلومین است [۱۴-۱۴] گارنت برای ارزیابی شرایط دما و فشار این سنگها بر اساس آزمایشهای دما-فشار (چون آهن و منیزیم) و گارنت و فازهای کانیایی همزیست کاربرد گستردهای دارد ا۱۷]. تغییر در شرایط فیزیکی-شیمیایی (به ویژه در دما و فشار) با تغییر در ترکیب گارنت به بیشترین مقدار میرسد. نیان شده است که گارنتهای انواع مختلف کانسارهای اسکارن نمودارهای تفکیک برای آنها منتشر شده است [۱۸]. این نمودارهای تفکیک در انواع مختلف کانسارهای اسکارن نمودارهای تفکیک در انواع مختلف کانسارهای اسکارن مودارهای تفکیک در انواع مختلف کانسارهای اسکارن مودارهای تفکیک در انواع مختلف کانسارهای اسکارن



شکل ۴ نمودارهای مراجع الف) [۱۲] و ب) [۱۳] برای تشخیص سنگ مادر اسکارن حراران.

نتایج تجزیه کانیهای گارنت اسکارن حراران در جدول ۳ آورده شده و بر نمودار مثلثی گروسولر -آندرادیت- اسپسارتین [۱۹] جایابی شده اند. بر این اساس، گارنتها بیش از ۷۰ درصد گروسولار (گارنت غنی از کلسیم) و کمتر از ۳۰ درصد آلماندن (گارنت غنی از آهن) دارند. مقدار آندرادیت در همه نمونهها قابل چشمپوشی است (شکل ۵ الف). اعضای نهایی گارنتها به روش مرجع [۲۰] بر پایه ۱۲ اتم اکسیژن محاسبه شدهاند. بر اساس مرجع [۲۱]، این گارنتها غنی از کلسیم و آهن و فقیر از منیزیم و منگنز هستند (شکل ۵ ب).

پس از گارنت، کلینوپیروکسن یک فاز متداول در اسکارن است که اغلب به صورت یک سازنده اصلی تشکیل میشود و از ویژگیهای ترکیبی و شیمیایی آن میتوان به شرایط ترمودینامیکی و زایشی اسکارن پی برد.

نتایج تجزیه شیمیایی کلینوپیروکسنهای اسکارنهای بررسی شده در جدول ۴ آورده شده است. بر اساس نمودارهای مرجع [۲۲]، ترکیب کلینوپیروکسنها مربوط به گروه کلسیم-آهن و منیزیم دار بوده و از نوع ولاستونیت- انستاتیت هستند که مقدار ولاستونیت بیش از ۵۰ درصد است. همچنین کمتر از ۱۰ درصد فروسیلیت نیز در ترکیب این کلینوپیروکسنها وجود دارد (شکل ۶). اعضای نهایی کلینو پیروکسنها بر پایه ۶ اتم

اکسیژن و به روش مرجع [۲۲] محاسبه شده اند. جایابی دادهها بر نمودار Ti نسبت به Al^{Iv} [۲۳] نشان میدهد که همه نمونهها در گستره Al^{Iv}=3Ti و Al^{Iv}=5Ti قرار دارند (شکل ۷ الف). در نمودار سیلیس نسبت به آلومینیوم [۲۴] نمونهها در بالای خط اشباع قرار می گیرند (شکل ۷ ب) که این نشان می -دهد که جایگاههای چاروجهی کانی افزون بر Si با Al نیز Al^{VI} اشغال شده است [۲۵]. بر اساس نمودار Al^{IV} نسبت به [۲۵]، پیروکسنهای تجزیه شده اسکارن حراران بیشتر غنی از منیزیم هستند و در فشار کم تا مبا تشکیل شدهاند (شکل ۷ پ) که شبیه به پیروکسنهای سنگهای اسکارنی هستند. گریزندگی اکسیژن در محیط تشکیل پیروکسن میتواند با استفاده از نمودار Na+Al^{VI} نسبت به Na+Al^{VI} استفاده از نمودار $Fe^{+3}=0$ مشخص شود. بر این اساس، نمونههای در بالای خط دارای گریزندگی اکسیژن بالا و نمونههای زیر این خط دارای اکسیژن کم هستند [۲۵، ۲۶]. چنان که دیده می شود، نمونه های منطقه مورد بررسی در بالای این خط قرار می گیرند و بنابراین دارای گریزندگی اکسیژن بالا هستند (شکل ۷ ت). در واقع، فاصله كمتر و بيشتر از خط Fe⁺³=0 به ترتيب نشاندهنده تغییر کمتر و بیشتر گریزندگی اکسیژن در آن گستره است [۲۵].

جدول ۳ نتایج تجزیه ریزپردازشی گارنتهای اسکارن حراران و محاسبه اعضای پایانی به روش مرجع [۲۷].

نمونه	M10-1	M10-2	M10-3	M10-4	M10-5	M10-6	M10-7	M10-8	M10-9	M10-10	M10-11
SiO ₂	۳۸٬۱۲	۳۷٫۶۳	۳۷٫۳۹	۳۸,۵۵	۳۷٫۷۳	۳۳,۷۳	۳۸٬۰۶	۳۸٬۰۲	۳۸٬۰۶	۳۸٬۲۰	۳۷٬۴۸
Al ₂ O ₃	۶ ۱۱	۱۱٫۴۵	1.145	۲۰٬۰۲	۴ ۱۱٬۰	۱۶٬۰۵	۱۰,۷۶	11,58	۱۰,۷۶	۹٫۹۸	۱۰٬۶۸
FeO	١٣,٧۶	۱۳٬۵۸	10,88	14,89	۱۵٫۳۹	٩,٩١	14,77	18,88	14,74	14,41	10/14
MgO	• ، • ۳ ۱	•,• ٣٢	•,• ٣٣	1 ۳۱ -	77,٠	• ,٣٣	۲۳۱.	•,٣١	7٣٢	۳۳,	۱۳۱ -
CaO	۳۶٬۶۳	36/18	۳۵٬۶۴	۳۵٬۹۷	86,86	۳۵٫۶۹	۳۵٫۷۵	۳۶,۰۲	۳۵٫۷۹	۳۶,۰۳	۳۵٫۶۱
Si	۲,9۴۲	۲٬۹۴۳	۲,9۴۰	۳٬۰۲۷	۲,988	۲٬۸۸۱	۲,۹۸۴	۲,۹۷۶	۲٬۹۸۳	۳٬۰۰۱	۲,94۳
Al	۱,۳۵۲	۰,۹۷۶	1,888	۳۱۸٬۰	۱٬۰۱۳	۰ ٬۸۳۲	۰,۸۲۹	1,4.1	۱,۲۷۶	١٫٣٩٣	١,٣٨٩
Fe ⁺³	٠,٩ ٨ ٩	١/• ١٧	1,110	•,٩٨٣	۰۶	۱٬۰۶۷	•,٩٩٧	٠/٩٩٧	•,97•	•,• ۴۲	۱٬۰۸۹
Fe ⁺²	•,17٣	•,•97	•,1•٢	•,• ٣۶	•,• 11	٠/۴٠١	۰٬۰۵۶	۰٬۰۵۶	۰٬۰۸۲	۰,۰Y۱	٠,٠٩٠
Mg	۰٬۰۳۶	•,••۴	٠,٠٣٩	•,• ٣۶	۰,۰۳۸	٠,٠٣٩	•,•٣٧	•,• ٣۶	•,•٣٧	۰,۰۳۹	•,• ٣۶
Ca	٣,• ٢	٣,٠٣	٣	۳,۰۲۶	۲/۹۱۷	۲٬۹۵۱	۳,۰۰۳	۳٬۰۲۱	۳٬۰۰۵	۳, • ۳۳	۲/۹۹۶
Alm	22/281	۲۲/۳۶۳	۲۴٫۸۴۹	٢٣,۴٩٩	۲۵٬۴۳۲	14,818	25,471	22,002	25/411	۲۳٬۸۵۱	24,078
Gross	٧۶,١٧۵	۷۳٬۹۹۶	۷۵٬۴۱۱	¥٣,٣٣٧	۸۱٬۰۶۶	۷۵٫۲۰۴	٧۶,٣۵۴	۷۵,۲۲۵	٧۴٬۸۴۳	۷۴٬۰۵۵	V8,14D
نماد				I	I		I		I		
نمونه	M10-12	M10-13	M10-14	M10-15	M10-16	M10-17	M10-18	M10-19	M10-20	M10-21	M10-22
SiO ₂	۳۲٬۵۸	3611	۳۷٬۵۸	۳۷٬۸۸	۳۵٬۵۳	84,79	۳۸٬۰۳	۳۶٬۸۳	TV.TV	۳۸,۱۶	٣۶,٩٧
Al ₂ O ₃	۱۰,۷۵	14,84	18,14	١٠,٧٣	1.71	18,00	18,77	18,41	1.78	۱۰,۳۸	11,00
FeO	14.0	٩,٩٨	۹٫۷۱	14/18	14,78	10,71	1.94	10,70	11/91	10,70	1.79
MøO	٠٣١	• . ٣٢	• ,٣٢	• . ٣٣	• . ٣ ١	• ,٣٣	• ,٣٢	• ,٣١	• .77	۰٫۳۱	٠٫٣١
CaO	888	۳۵,۷۳	TF.OF	378.1Y	84.8.	۳۵,۰۶	79.7 4	TO TT	86.88	۳۵٫۲۲	TF.AY
Si	YAP.Y	۲.۷۸۰	٨٩٨.٦	1407	7.474	5,955	5.10	5,977	Y AVY	T.97V	5.404
A1	• ۵۸	• .99	•,٩•	· 979	•.9AV	1,74.	• 978	111	• .975	• .97٣	• .98.
Fe ⁺³	1	•	• 114	1	1.10.	• • • ٥	• .AAA	• 101	• .979	· 1780	• (YY)
Fe ⁺²	• 17•		• • • • •	• • • • •	•.•91			•.177		• • • • •	• • • • •
Ma	•.••*	• • • ٣٩		۰.۰۳۸		• • • • • •	۰.۰۳۸		۸۳۰.		•.••٣٧
Co	۳.۰۴.	7.949	۲.9۴۸	r	r	7.949	۳.۰۱۲	۳.۰۲۱	7.1.19	۳	4.944
Alm	۲۳۸	17.994	17.77	77.79.	TA.8TA	77.908	7897	78.110	19.477	71.947	19.149
EnGross	VA.804	A).)0Y	۸۱.۴۸۳	V8.197	۷۳.۲۰۸	VA.447	VT. 407	VTAVV	٨٠.١٧٨	V8.914	V9.8V8
shi	107 01	X1/101	A I/I AI		11/1-14	10/111	11/101	11/011	X IIIX	177311	1 () ()
diani	H24-1	H24-2	H24-3	H24-4	H24-5	H24-6	H24-7	H24-8	H24-9	H24-10	H24-11
موته	1124-1	1124-2 WG 9.	1124-J	*v *c	*V*V	1124-0 **V 69	1124-7 40 40	1124-0 WV YG	1124-9 861.	** *v	1124-11 ** AV
3102	17,00	17/14	17/7	1646	1.0	1.17		1617	17/17	14/14	17/01
Al2O3	9.45	11/24	14/10	17 /07	1.79	10/11		17/11	9 60	9.9.5	1.47
FeO		10/07							. 79		
MgO	****	***	***	****	****	***	***	2021	****	*****	~~ a 1
CaO	10/11	T QCF	10/11	10/10	10/11	10/01	10/11	1 W/1 M	10/11	TON	2921
SI	. 97.	. 966	. 993	1/1-1	. 970	1/110	1/11/	. 940	1/1/1		1/111
AI Ea+3		1 886	1,616	1/110	1,440	1/110	1/100		1174		
Fe ⁺²		1/11/	1/11/		1/11/	1,111	1/1 (1		1/111		
re							-/- 6 (-/-16		
Mg	5,014	7.19V	7910	*.VG	¥ 99¥	T AVV	٣۴	¥ 9. V	* 9**	W.Y.	2 9 1 3
Ca 41	1/100	1/2017	71 914	1/.1/	71 27	41404	77.474	11 601	1/111	71 490	YG 6.
Gross	V9.91V	1	V4	VSATV	VEGVA	VA.V. 6	VE.CIC	*****	11/10/	VEA.6	VT.F.
UIUSS	T 1/ 1 1 T	Nº/11*	11/***	τ/μιτ	11/710	-	11//1/	A1/111	A1/111	11/01/	
ىماد	1124-12	1124.12	1124.14	1124.15	1104.14	7	1124-10	112.4.20	112.4.21	112 (22	
نمونه ۲:0	H24-12	H24-13	H24-14	H24-15	H24-16	H24-18	H24-19	H24-20	H24-21	H24-22	
S1U ₂	10/+1	1 8/8 8	17/17	17/1.	11/0	1 1,07	17/7.	17/14	17/17	18/1.	
Al ₂ O ₃	10/17	1.41	17/11	17/11	17/17	17/WT	17/17	17/17	11/17	17/11	
reU M O	ι/ <i>τ</i> ω	11/ωΛ		1.00	ι• _μ ωι	1/10					
MgO	•/11	*/11	•/11	•/11	•/11	•,11	•/11	• / 1 1	•/11	•/11	
CaO	10/11	10/87	17/41	10/10	10/+1	1 0/ • 7	1 7/77	10/11	17/74	17/07	
Si	1/177	1/141	1/170	1/454	1,774	1/171	1,474	1,475	1/477	1,197	
Al	1/118	•/٩٩١	1/178	1,779	1,541	۱,۳۳۵	٩٨٦,٢	1/2.1	1/114	1/5.1	
Fe+3	•/٧۴•	•/99V	• / ٨٢ ١	•/Y1X	•/٧۶٧	1,.99	١,٠٣٧	۱/۱۰۷	•/849	•/871	
Fe ⁺²	•,187	•,•9۴	•,1•9	•,• • • •	•,• ٨٩	•,111	•,198	•,•۶٩	•,• ۳۵	•،•۵۹	
Mg	۰٬۰۳۸	•,•٣۶	•,•٣٩	•,• ۴٣	•,•٣٩	•,•٣۴	•,• ٣۶	•,•٣٧	•,• ۳۵	•،•۳۸	
Ca	7,988	۲٬۹۳۸	5.16	7,949	۲,۹۵۲	۲,۹۵۵	۳٬۰۴۳	۲/۹۱۹	۲,۹۶۸	۲,۹۲۳	
Alm	۱۳۶٬۹۳۷	۱۸,۵۲۶	۲۵٬۰۳۱	۱۸,۱۰۴	19,480	14,088	74,.9.	۲۰,۱۱۳	۱۸٬۹۳۷	۱۹٫۰۱۳	
EnGross	X1/474	74/989	۸۱٬۸۹۶	κ•،Δ٧•	۸۲,۴۶۴	۷۵/۹۱۰	۲۹٬۸۸۷	۸۱٬۰۶۳	٨٠/٩٨٧	۸۱٬۷۴۸	
نماد											

	.[11]	وس مرجع	پايانى بە ر	ن و اعصای	سكارن حرارا	نسنهای آل	ارسی پیرو	جريه ريرپرد	۱ سایج ت	جدول	
نمونه	M10-1	M10-2	M10-3	M10-4	M10-5	M10-6	M10-7	M10-8	M10-9	M10-10	M10-11
SiO ₂	۴۸,۶۱	۴۸,۶۵	48.·V	۴۸,۸۲	۴۸٬۵۸	۴٨٬٩٠	0.15.	44,49	49.09	41,98	41,40
TiO ₂	. 199		• . 97	٠,٧٩	. 47	• . 79	• . ٣٢	• /٧٣	•,90	•,٧۴	• ,۴۸
Al ₂ O ₃	۵۵۱	۶,۹۸	٧.٢٠	F.84	8.4.	٨٠٣	٣.٩٥	0.74	8.19	4,97	9,78
FeO	8,77	۳.۵۱	۴.۵۲	0.87	8.51	۳.۸۲	۳.۹۷	£.0.F	0.09	8.77	5.47
MgO	11.47	17.79	10.7.	17.04	17.79	17.74	14.08	15.0	17.98	17.14	11.72
CaO	78.78	77.77	75.07	77.05	70.61	TA.FV	19.05	77.77	10.04	78.19	78.7.
Na ₂ O	. **		. 9.	. **					. "		. 9.
Si			1614		1 A . Y	1 1 2 9		1.45	111		1 69.4
ті	1///10	1/176	1// //	1///11	1/// 1	1/1/1	1///	1///1*	1///11	1///11	1/2 (1
AllV	.,.,,	.,			1,011	,,,,,,	.,		1.06		
	•,117	•/1•^	•/\ • •	•/17/	•/17	•/149	•/117	•/101	•/171	•/14•	•/111
Ea+3	•,•94	•/•٩٢	•/••٨	•,•10	•/• •1	•/101	•,• ۵۲	•/••	•,1•0	•/• • •	•,1••
Fe ⁺²	•,111	•,1•^	•/11 ¥	•/111	•,••1	•/• ٢۶	•,•90	•/• • 1	•,•۵٩	•/119	•/141
Ma	•,• ٩۶	•/••1	•/•••	•/• •/	•/1•F	•/•٧١	•,• ۵٩	•/• • • ٨	•/115	•,•99	•,•••
Nig	• 1991	•/*14	•/^\ \	•,911	• / ۶ ۷ ۸	•///	• , ∧ • •	•/ ٧ \ •	•/•	• / ٧ / •	• ,201
Ca No	1,. 11	۹٬۰۷۶	١,•٣٩	1,1.1	1,.19	1,	١,٠ ٢٨	۱٬۰۸۱	1,.14	1,. ++	1,.40
INd NV-1	•/• * * *	•/•11	•/• ۵١	•/• ٢١	•/• • • •	•/• * *	•/• * * *	•/•14	•/11	۰٬۰۲۵	•,• • • •
Wol	۵۵,۱۰۷	۵۶٬۲۷۰	۵۱٬۸۰۰	۵۵٫۷۳۳	۵۳٬۷۹۹	54,199	۵۳/۱۸۰	۵۵٬۶۸۶	54,419	۵۳٬۰۲۵	۵۵,۱۱۲
En	561.11	۳۸,۰۸۷	41,8.9	۳۵٫۳۹۶	۳۵/۹۳۴	84,471	۴۰ <i>٬</i> ۶۰۹	۳۷٬۰۷۸	۳۷٬۵۸۷	40/124	26,221
Fs	۲۸۸٬ ۱۰	۶٬۶۵۲	<i>۶</i> ,۸۹۱	٨,٧٩٨	8,941	8,847	8,515	۷٫۲۳۶	۹٫۰۹۵	۹,۸۴۵	۱,۵۵۲
نماد											
نمونه	M10-	M10-13	M10-14	M10-15	M10-16	M10-17	M10-18	H24-1	H24-2	H24-3	H24-4
SiO ₂	۴۸,۲۹	۵۰٬۸۵	۵۰,۴۸	fV/ff	48,94	۴۷ _/ ۸۴	۵۰٬۶۷	۵۴/۸۰	۴۷٫۸۲	۵۰,۳۱	44'AY
TiO ₂	• /٣٣	۰٬۲۵	• ، ۲۷	۰,۴۵	• , A •	•,49	•۶۰	•,٢۴	•,*Y	٠٫١٩	•,11
Al ₂ O ₃	۶,۸۵	۳,۰۷	4,48	۷,۴۲	۷٫۸۹	۶,۸۴	۴٫۷۳	8,48	۵,۴۹	۵,۴۹	۵٫۱۹
FeO	۴,۷۰	۵/۴۱	۵/۴۱	۵٫۹۵	۵/۵ •	۳/۴۰	4,84	٩,٢۶	8/41	۴٬۵۳	۵,۳۷
MgO	17/77	۱۴,۷۷	۱۳	۱۳	۱۲/۵۱	15/15	۱۴٫۷۵	۱۱/۷۳	۱۳/۹۰	۱۳٬۰۵	۱۵/۰۱
CaO	26/28	26/28	26/16	25/14	26/12	25,20	۲۶٬۰۱	۲۶,۲۰	۲۵,9۲	۲۵,9۲	26/18
Na ₂ O	٠,١۵	٠٫١٣	•,••	۰,۰۳	•,• **	۰٫۳۵	•,••A	•,••	•,••	•,••	•,••
Si	۱٫۸۰۶	۱٬۸۷۰	۱٬۸۷۶	۱,۲۵۶	1,741	1,777	۱٬۸۶۰	۲ • ۲/۱	1,784	۳۷۸٫۱	۱,۲۵۶
Ti	۰,۰۱۳	۰,۰۰۹	•,••Y	•,• • •	۰,۰۱۳	•,• **	۰٬۰۱۳	٠,٠١٧	•,••Y	•,••٣	•,• ١٢
Al ^{IV}	۰,۱۸۹	۰,۱۲۳	•,114	۸۳۲٬۰	•,٢۴٢	۰,۲۰۶	• ، ۱۳۱	•,۲۹۴	•,779	۰,۱۲۵	•,٢۴٣
Al	•,11٣	•,• \ •	۰,۰۸۱	۰,۰۸۵	•,1•٢	۰٬۰۹۴	• ، • ۲۳	•/111	۰,·۴۸	•,• ٧۴	•,1•
Fe ⁺³	•,• ٧۶	•,11٣	۰٬۰۳۳	•,105	•,14•	•/117	۰٬۰۵۸	•,184	•,189	۰٬۰۵۱	۰,۱۵۹
Fe ⁺²	۰,۰۵۱	•,•٣٢	•,184	•,•14	•,• ٣٣	۰٬۰۵۹	•,• 49	۰٬۰۱۶	•,•٢•	•,17•	۰,۰۱۶
Mg	•,٧١٢	۰٫۸۱۰	• ,YY •	•,V1Y	• ,895	۰,۷۱۸	• , A • Y	• ۵۶٬۰	•,784	•,774	• ,877
Ca	۱,۰۵۳	۱٬۰۳۶	۱,۰۴۱	۱٬۰۳۶	۱,۰۳۸	1,.42	۱٬۰۲۳	۱۰٬۰۴۳	1.,.74	1.,.74	۱۰,۰۳۰
Na	• /• 11	۰,۰۰۹	•/•••	•,••٢	•,••٢	•,• ٣٣	۰٬۰۱۸	•,•••	•,•••	•,•••	•,•••
Wol	۵۵٬۶۴۸	51/991	۵۳٬۹۵۲	۵۳٬۹۵۲	۵۴٬۳۳۳	۵۳٬۹۷۸	۵۲٬۸۸۰	۵۵/۱۱۲	517,718	۵۳٬۵۹۵	۵۱/۲۲۱
En	۳۷٫۶۳۹	۴۰,۶۵۷	۳۷٫۳۳۳	۳۲,۳۳۳	۳۶,۱۲۷	301,194	41,420	۳۴/۳۳۱	۳٩,٠٣۵	۳۷٬۵۴۵	۴۰,۸۵۰
Fs	۶,۷۱۳	٧,٣۵٢	۸٫۷۱۶	۸٫۷۱۶	٩,۶٣٩	۸٫۸۲۸	۵٫۳۹۵	۱,۵۵۷	٨,۶۴٩	۸٫۸۶۱	۷٫۹۲۹
نماد									,		
نمونه	H24-5	H24-6	H24-7	H24-8	H24-9	H24-10	H24-11	H24-12	H24-13	H24-14	H24-15
SiO ₂	۴۵٫۸۰	۴۷٫۸۱	۵۰/۳۱	۴۷٫۷۸	45,44	40,82	۴۸٬۰۸	۴۸,۹۹	۴۸,۴۰	۴۸,۲۷	48,12
TiO ₂	•,14	•, * Y	٠,١٩	•,11	•,4٣	٠٫٣٣	۰,۴۵	۰ ٬۳۷	٠,٣٩	• ، ۲۷	•,۴٩
Al ₂ O ₃	٩,٢۶	8,41	۴٫۵۳	۵,۳۷	٨,٨٠	٨٫٨٩	۶٫۳۵	۶,۹۳	۶٬۵۰	۵,۷۷	٨,۴٠
FeO	8,48	۵,۴۹	۵,۴۹	۵,۱۹	4,78	4,78	4,74	۴,۶۰	۴,۴۳	۶,۵۴	۴٫۷۵
MgO	۱۱٫۷۳	۱۳,٩٠	۱۳٬۰۵	۱۵,۰۱	14,84	14,84	۱۴,۰۷	17,89	14,14	۱۳٫۳۹	14,89
CaO	18,1.	۲۵,9۲	۲۵/۹۲	٢۶/١٧	۲۵,۴۹	۲۵,۴۹	۲۶,۷۵	۲۶/۱۸	۲۶,۰۵	25,00	۲۵,۷۸
Na ₂ O	• / ٣٢	• /٣٣	٠,٩٠	•,4٣	• /٣٣	۸۳٫۰	•/٣•	• /٣٣	٠٫٣١	٠٫٨٣	٠,٩٠
Si	۱,۷۰۲	۱,٧۶۴	۱,۸۷۳	۱/۲۵۶	۱/۷۰۴	۱,۶۸۶	١,٧۶٩	۱/۸۱۵	۱٬۷۸۰	١,٧٧٢	۱,۶۹۳
Ti	•,• \ Y	•,••Y	•,••٣	•,•17	۰,۰۰۹	•,• 18	•,• \•	•,• 11	•,• •	۰٬۰۱۳	•,• \Y
Al ^{IV}	•,794	•,٣٣٩	۰,۱۲۵	•,٢۴٣	• ٫٢٨٩	• / ٣١١	۵۲۲٬۰	•/179	•,714	۰ <i>۲</i> ۱۷	•,٣••
Al ^{VI}	•,111	۰,·۴۸	۰,۰ ۷۴	•,1•	٠,٠٩٠	• , • Y۵	۰٬۰۵۰	•,122	•,• ۶٧	•,• ٣٢	•,•\$4
Fe ⁺³	•,184	•,189	۰٬۰۵۱	٠,١۵٩	•,18•	•,131	•,18•	۰,۰۸۵	•,188	۰,۱۸۵	.,140
Fe ⁺²	• /• 18	•,•••	•,11.	•,•18	• ,• ۲ •	•,•••	•,• ١ ٧	•,• ۵Y	•,••••	۰٬۰۱۵	۰,۰۵۳
Mg	• ،۶۵۰	•,784	•,774	• ، ۲۲۸ .	•,YX4	۰٫٧٩٠	•,VVY	۰,۷۰۱	۰,۷۷۵	۳۳۷٫۰	۰,YX۶
Ca	1,.47	1,.74	۱,۰۳۴	۱٬۰۳۰	۱,۰۰۱	۱٬۰۰۹	۱,۰۵۴	١,٠٣٩	١,٠٢٧	1,.44	۱٬۰۱۳
Na	•,• 24	۰,۰۲۳	۰٬۰۵۱	•,•٣١	۰,۰ ۲۸	•,• **	•,• **	•,• **	•,٣٣	•,•۲۵	•,• ٣۶
Wol	۵۵,۱۱۲	57,818	۵۳٬۵۹۵	۵۱٫۲۲۱	54,782	54,751	۵۳٬۸۹۲	۵۵٫۲۰۰	57,988	۵۲٫۷۹۹	۵۲,۰۷۱
En	۳۴٫۳۳۱	۳٩,٠٣۵	۳۲,۵۴۵	۴۰ _/ ۸۵۰	4.918	4.918	39,841	WY/TT9	۴۰,۰۰۳	۳۷٬۰۵۰	4.,441
Fs	۱,۵۵۲	٨,۶۴٩	٨/٨٦١	٧,٩٢٩	۶٬۸۱۸	۶٬۸۱۸	۶,۶۶۸	Υ/ΔΥ ١	۷٬۰۳۱	1/101	۷٫۴۸۹
نماد							·I			-	

جدول ۴ نتایج تجزیه ریزپردازشی پیروکسنهای اسکارن حراران و اعضای پایانی به روش مرجع [۲۲].



شکل ۷ الف) نمودار Ti نسبت به Al^{IV} [۲۳]، ب) نمودار Al نسبت به Si [۲۴] که نمونه های مورد بررسی در بالای خط اشباع جایگاه چاروجهی قرار می گیرند، پ) قرار گیری کلینوپیروکسنهای حراران در منطقه کم فشار و فشار متوسط در نمودار Al^{IV} نسبت به Al^{IV} [۲۵] ت) کلینوپیروکسنهای اسکارن حراران در منطقه با گریزندگی زیاد در نمودار مرجع [۲۵] قرار می گیرند.

کلینوپیروکسن

دما-فشارسنجی گارنت-کلینوپیروکسن

تجزیه نقطهای کانیها روش مناسبی برای درک شرایط دما و فشار تشكيل اين كانىها را فراهم مىسازد. دما-فشارسنجى اسکارنها بیشتر بر پایهی توزیع Fe⁺² و Mg⁺² بین زوج کانی های همزیست چون الیوین-گارنت-پیروکسن- اسپینل-ایلمنیت- کردیریت-کلریت و هورنبلند انجام می شود [۲۸] گارنت و پیروکسن به عنوان کانیهای اصلی سازنده در مرحله پیشرونده اسکارن مناسبترین کانیهای پیشنهاد شده برای ارزیابی دمای تشکیل اسکارن هستند [۲۹، ۳۰]. در این یژوهش، از دماسنج بر یایه کانیهای همزیست گارنت و پیروکسن برای به دست آوردن شرایط تشکیل این کانیها در اسکارن حراران استفاده شد. دمافشارسنجی بر پایه زوج کانی های گارنت و کلینوپیروکسن بر اساس تبادل Fe-Mg بین این دوکانی بوده زیرا ضریب انتشار بین گارنت و کلینوییروکسن تابعی از دماست. براساس این دماسنجی برای کانیهای تجزیه شده منطقه به سه روش که نتایج آن در جدول ۵ آورده شده است، کمترین دما ۴۱۶ درجه سانتی گراد به روش مرجع [۳۱]

[۳۲] به	مرجع	روش	بە	درجه	۵۳۰	روش	بە	دما	يشترين	و ب
								است	ت آمدہ	دس

در همه این روشها داریم: (KD=(Fe⁺²/Mg)Grt/(Fe⁺²/Mg) cpx

KD . له آهن بکار رفته در این فرمول آهن دو بار مثبت است. را ضریب توزیع مینامند که به شدت وابسته به دما-فشار و ترکیب است. همچنین در همه این روشها داریم: $X = Ca/(Ca + Mg + Fe^{2+} + Mn)]$ Grt

سنگزایی

براساس نتایج دمافشارسنجی و ویژگیهای مربوط به توده نفوذی، مجموعه اسکارنی مورد بررسی به احتمال بسیار در یک قوس ماگمایی کرانه قارهای شکل گرفته است [۹]. بنظر میرسد که توده نفوذی پس از جایگزینی در اعماق ۴ تا ۱۰ کیلومتری باعث ایجاد هاله دگرگونی پیرامون خود شده است. شواهد بر پایه گریزندگی اکسیژن بالا نقش تعیین کننده سیال های شکل گرفته از پوسته بالایی در تشکیل این اسکارنها را تأیید میکند. بنظر میرسد که پی جویی کانسارهای قلع و مس در این اسکارنها مورد توجه قرار گیرد [۳۳] (شکل ۸).

Method	E	Ellis & Gr	een (197	9)		Powell	(1985)		Ganguly (1799)				
Equation	T=(310 (L	T=790+10P+3140Xgrs)/ (1.735+LNKd)-273)				T=(410	Kd						
Pressure	١	۲	٣	۴	١	٢	٣	۴	١	۲	٣	۴	۱۳۹/۳۵۲
	۵۱۸	۵۱۹	221	۵۲۲	۵۰۶	۵۰۷	۵۰۹	۵۱۰	401	404	400	401	۱۸۳٬۸۹۰
	474	478	۴۸۷	478	477	۴۷۳	470	478	420	479	427	479	۱۰۸٬۹۱۴
	۴۸۶	471	478	491	۴۷۳	470	478	۴۷۸	479	47.	477	۴۳۳	۹۶٬۵۷۰
	490	499	498	489	401	404	400	408	417	417	414	418	۱۵۹٫۷۳۶
	۵۰۲	5.4	۵۰۶	۵۰۷	49.	497	493	490	479	441	447	444	1.8,184
	491	493	494	498	479	۴۸۰	474	۴۸۳	477	۴۳۵	488	۴۳۸	۱۳۷/۱۶۹
Temperature	۴۸۶	477	478	491	414	470	478	۴۷۸	47.	477	۴۳۳	۴۳۵	۱۷۹ _/ ۶۳۶
	۴۸۷	477	49.	497	470	478	۴۷۷	479	477	427	47.	431	99,9+4
	۵۲۵	۵۲۷	۵۲۸	۵۳۰	۵۱۳	۵۱۵	۵۱۶	۵۱۸	408	401	409	48.	109,047
	497	493	490	498	479	۴۸۰	474	۴۸۳	474	488	477	۴۳۹	114,789

جدول ۵ محاسبه دما و فشار تشکیل اسکارنها بر اساس زوج کانیهای گارنت و پیروکسن به سه روش مختلف.



شکل ۸ مثلثهای ترکیبهای اعضای پایانی گارنت و پیروکسن در ارتباط با انواع اسکارن و احتمال کانهزایی مربوط به آنها [۳۳] (Ad: آندرادیت، Di: دیوپسید، Gr: گروسولاریت، Hd: هدنبرگیت، Jo: جوهانسنیت، پیرالسپیت = پیروپ + آلماندین + اسپسارتین).

برداشت

نگارش این مقاله همکار اینجانب بودند نیز کمال تشکر و قدردانی را دارم.

مراجع

[1] Dimitrijevi M., et al., *Geological Survey of Iran, 1: 100,000 Series: Sheet 7250.* 1971, Anar.0
[2] Verdel C., et al., *A Paleogene extensional arc flare -up in Iran.* Tectonics, 2011. 30(3).

[3] Sepidbar F., et al., Origin, age and petrogenesis of barren (low-grade) granitoids from the Bezenjan-Bardsir magmatic complex, southeast of the Urumieh-Dokhtar magmatic belt, Iran. Ore Geology Reviews, 2019. 104: p. 132-147.

[4] Topuz G., et al., Origin and significance of Early Miocene high-potassium I-type granite plutonism in the East Anatolian plateau (the Taşlıçay intrusion). Lithos, 2019. 348: p. 105210.

[5] Sepidbar F., et al., *Cenozoic temporal* variation of crustal thickness in the Urumieh-Dokhtar and Alborz magmatic belts, Iran. Lithos, 2021. 400: p. 106401.

[6] Miller K.G., et al., *The Phanerozoic record* of global sea-level change. science, 2005. 310(5752): p. 1293-1298.

[7] Hassanzadeh J., et al., *The Alborz and NW Urumieh-Dokhtar magmatic belts, Iran: rifted parts of a single ancestral arc, in Geol. Soc. Am. Abstr. Programs.* 2004. p. 6.

نتایج بررسی های سنگ نگاری بیانگر وجود یهنههای گارنت-كلينوپيروكسن-اوليوين، گارنت-كلينوپيروكسن، ولاستونيت-گارنت و گارنت-اییدوت در منطقه است. این بررسی ها نشان میدهد که مجموعه دگرگونی مجاورتی حراران در گروه اسکارنهای خارجی پیچیده قرار دارد. براساس نتایج تجزیه نقطهای دقیق و محاسبات عنصرسنجی اعضای پایانی کانیهای موجود، این گارنتها شامل بیش از ۷۰ درصد گروسولار (گارنت غنی از کلسیم) و کمتر از ۳۰ درصد آلماندن (گارنت غنی از آهن) در ترکیب محلول جامد خود هستند. مقدار آندرادیت و سایر اعضای پایانی خانواده گارنت در همه نمونهها قابل چشميوشي است. همچنين تركيب كلينوييروكسنها مربوط به گروه نخست (كلسيم-آهن و منيزيمدار) و از نوع ولاستونيت-انستاتیت بوده که مقدار ولاستونیت بیش از ۵۰ درصد است. کمتر از ۱۰ درصد فروسیلیت نیز در ترکیب این کلینوپیروکسن ها وجود دارد. بر اساس دما-فشارسنجی گارنت-کلینوییروکسن، دمای تشکیل اسکارنهای منطقه به روشهای مختلف بین ۴۱۳ تا ۵۳۰ درجه سانتی گراد به دست آمده است.

قدردانی

بر خود لازم می دانم که از زحمات پدر و مادر عزیزم و همراهی همسر مهربانم تشکر کنم. همچنین از اساتید گرانقدری که در

[22] Morimoto N., Nomenclature of pyroxenes: subcommitee on pyroxenes Commission on New and Mineral Names Minerals (CNMMN) (IMA). International Mineral Association Schweizerische Mineralogische und Petrographische Mitteilungen, 1988. 68(1): p. 95-111.

[23] Zamanian H., et al., *Thermobarometry in the Sarvian Fe-skarn deposit (Central Iran) based on garnet–pyroxene chemistry and fluid inclusion studies.* Arabian Journal of Geosciences, 2017. 10(3): p. 1-16.

[24] Kushiro I., *Si-Al relation in clinopyroxenes from igneous rocks*. American journal of science, 1960. 258(8): p. 548-554.

[25] Torkian A., Salehi N., *Mineral chemistry of pyroxenes and geothermobarometry of the basic rocks, NE-Qorveh (Kurdistan).* Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 2015. 22(4): p. 659-670.

[26] Schweitzer E., Papike J., Bence A., *Statistical analysis of clinopyroxenes from deep-sea basalts.* American Mineralogist, 1979. 64(5-6): p. 501-513.

[27] Deer W.A., Howie R.A., Zussman J., *Rock-forming minerals: disilicates and ring silicates, volume 1B.* 1997. Geological Society of London

[28] Bohlen S.R., Liotta J.J., *A barometer for garnet amphibolites and garnet granulites.* Journal of Petrology, 1986. 27(5): p. 1025-1034.

[29] Krogh E.J., *The garnet-clinopyroxene Fe-Mg geothermometer—a reinterpretation of existing experimental data*. Contributions to Mineralogy and Petrology, 1988. 99(1): p. 44-48.

[30] Råheim A., Green D.H., *Experimental determination of the temperature and pressure dependence of the Fe-Mg partition coefficient for coexisting garnet and clinopyroxene*. Contributions to mineralogy and Petrology, 1974. 48(3): p. 179-203.

[31] Ganguly J., *Garnet and clinopyroxene solid* solutions, and geothermometry based on Fe-Mg distribution coefficient. Geochimica et Cosmochimica Acta, 1979. 43(7): p. 1021-1029.

[32] Ellis D., Green D., *An experimental study of the effect of Ca upon garnet-clinopyroxene Fe-Mg exchange equilibria.* Contributions to Mineralogy and Petrology, 1979. 71(1): p. 13-22.

[33] Meinert L.D., Dipple G.M., Nicolescu S., *World skarn deposits*. 2005.

[8] Berberian M., *The southern Caspian: a compressional depression floored by a trapped, modified oceanic crust.* Canadian journal of earth sciences, 1983. 20(2): p. 163-183.

[9] Chekani Moghadam M., Z. Tahmasbi, A. Ahmadi-khalaji, *Petrogenesis of adakitic and calcalkaline granitoids in Rabor-Lalehzar region, SE of Kerman: Constraints from geochemical and Sr-Nd isotopes results.* Scientific Quarterly Journal of Geosciences, 2018. 27(108): p. 13-26.

[10] Stocklin J., Structural history and tectonics of Iran: A review: American Association of Petroleum Geologists Bulletin, v. 52. 1968.

[11] Haghipour A., Aghanabati A., *Geological Map of Iran 1: 2 500 000.* 1989: Geological survey of Iran.

[12] Winkler H.G., *Metamorphism of Marls*, in *Petrogenesis of Metamorphic Rocks*. 1976, Springer. p. 139-150.

[13] Mackenzie F.T., Garrels R., *Evolution of* sedimentary rocks. 1971: Norton New York.

[14] Baxter E.F., Scherer E.E., *Garnet* geochronology: timekeeper of tectonometamorphic processes. Elements, 2013. 9(6): p. 433-438.

[15] Wood B.J., Kiseeva E.S., Matzen A.K., *Garnet in the Earth's Mantle*. Elements, 2013. 9(6): p. 421-426.

[16] Zhou J., Feng C., Li D., *Geochemistry of the garnets in the Baiganhu W–Sn orefield, NW China.* Ore Geology Reviews, 2017. 82: p. 70-92.

[17] Sun C., Liang Y., A REE-in-garnetclinopyroxene thermobarometer for eclogites, granulites and garnet peridotites. Chemical Geology, 2015. 393: p. 79-92.

[18] Jamtveit B., Oscillatory zonation patterns in hydrothermal grossular-andradite garnet: Nonlinear dynamics in regions of immiscibility. American Mineralogist, 1991. 76(7-8): p. 1319-1327.

[19] Meinert L.D., *Skarns and skarn deposits*. Geoscience Canada, 1992.

[20] Deer W.A., Howie R.A., Zussman J., *Rock-forming minerals: single-chain silicates, Volume* 2A. 1997. Geological Society of London.

[21] Yang Y.F., et al., Evolution of ore fluids in the Donggou giant porphyry Mo system, East Qinling, China, a new type of porphyry Mo deposit: evidence from fluid inclusion and H–O isotope systematics. Ore Geology Reviews, 2015. 65: p. 148-164.