



Geochemical and mineralogical evidence for magma mixing in enclaves of Astaneh area (south western Arak)

Z. Tahmasbi^{1*}, M. Khalili², A. Ahmadi³, F. Sarjoghiān

1- Department of Mining, Faculty of Engineering, University of Lorestan, Khorramabad

2- Department of Geology, Faculty of Sciences, Isfahan University, Isfahan

3- Department of Geology, Faculty of Sciences, University of Lorestan, Khorramabad

4- Department of Geology, Faculty of Sciences , Tehran University, Tehran

(Received: 14/1/2009, in revised form: 28/7/2009)

Abstract: Astaneh granodiorite intrusion, located at south west of Arak, includes an abundant rounded and rarely ellipsoid microgranular enclaves composed of gabbro, diorite and quartz diorite. The diameter of enclaves ranges from a few millimeters to 40 centimeters. These enclaves are very fine-grained and show chilled margins. The size of crystals decreases gradually from center toward margin. The chilled margin is an evidence of rapid magma cooling once the enclaves were surrounded by host felsic magma. Occurrence of the mafic microgranular enclaves within the felsic rocks with disequilibrium textures including: poikilitic texture of K-feldspar megacrystals, ocelli quartz rimmed by zones of fine-grained accumulations of early formed minerals, zoned plagioclase, mafic clots, acicular apatite, small lath-shaped plagioclase within large plagioclase, all indicates the mixing of two magmas. Based on microprobe analyses, the plagioclase crystals show a variable composition from oligoclase to andesine in granodiorite and from andesine to labradorite in enclaves. They have essentially normal zoning. The enclaves and their host rocks, geochemically, are not different from each other and enclaves are enriched in Cr, Ni, and Co. In addition, the enclaves display the HREE enrichment compared to their host granodiorites. Therefore, it seems that the enclaves and granodiorites have been originated from two various depths of magmas with different depths which were located adjacent to each other by magma mixing process.

Keywords: *Magma mingling, microgranular enclaves, Astaneh intrusion, Arak.*

*Corresponding author, Tel.: +98 (0661) 3349083, Fax: +98 (0661) 6200005, E-mail: Zahra_tak@yahoo.com



شواهد کانی شناسی و ژئوشیمیایی آمیختگی ماقمایی در برونبوم‌های موجود در سنگ‌های گرانودیوریتی منطقه آستانه (جنوب غرب اراک)

زهرا طهماسبی^{۱*}، محمود خلیلی^۲، احمد احمدی خلجی^۳، فاطمه سرجوقیان^۴

۱ - گروه معدن، دانشکده فنی و مهندسی، دانشگاه لرستان

۲ - گروه زمین شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه اصفهان

۳ - گروه زمین شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه لرستان

۴ - گروه زمین شناسی، پردیس دانشکده علوم، دانشگاه تهران

(دریافت مقاله: ۸۷/۹/۲۴، نسخه نهایی: ۸۸/۴/۸)

چکیده: توده گرانودیوریتی آستانه واقع در جنوب غرب اراک حاوی برونبوم‌های ریزدانه کروی و به ندرت بیضوی با ترکیب گابرو، دیوریت و دیوریت کوارتزدار است. قطر این برونبوم‌ها از حدود چند میلی‌متر تا ۴۰ سانتی‌متر در تغییر است. اندازه کانی‌های تشکیل دهنده برونبوم‌ها در بخش خارجی، ریزتر از مرکز آن هاست. ریز دانه بودن برونبوم‌ها حاکی از سرد شدن سریع آبگون سازنده آن هنگام ورود به درون ماقمای گرانیتوئیدی میزبان است. حضور برونبوم‌های ریز دانه مافیک همراه با شواهدی از وجود بافت‌های ناتعادلی مانند فلدسپار با بافت‌های پوئی کیلیتیک، کوارتزهای مدور و چشمی شکل که با کانی‌های کوچک با دمای بالاتر مانند پلازیوکلاز، بیوتیت و آمفیبول به صورت منطقه‌ای در بر گرفته شده‌اند، حضور انبوه‌های مافیک، آپاتیت‌های سوزنی، تیغه‌های پلازیوکلاز کوچک درون پلازیوکلازهای بزرگتر، همگی آمیختگی ماقمایی را تأیید می‌کنند. بر اساس نتایج آمالیز ریزپردازشی، ترکیب پلازیوکلاز در گرانودیوریت‌ها از الیگوکلاز تا آندزین و در برونبوم‌ها از آندزین تا لابرادوریت متغیر است و غالباً منطقه‌بندی عادی نشان می‌دهند که حاکی از آمیختگی ماقمایی است. برونبوم‌ها و سنگ‌های میزبانشان از نظر ژئوشیمیایی با یکدیگر تفاوت‌های قابل توجهی نشان نمی‌دهند فقط این که برونبوم‌ها نسبت به گرانودیوریت‌ها از Cr, Ni, Co و به میزان کمتر از عناصر HREE غنی شده‌اند. با توجه به الگوی مسطح HREE در برونبوم و سنگ میزبان به نظر می‌رسد که هر دو از پوسته زیرین ریشه می‌گیرند ولی غنی شدگی بیشتر برونبوم‌ها از HREE عمق بیشتری را برای برونبوم‌ها تداعی می‌کند. برونبوم‌ها گلbulهایی [گویچه‌هایی] از ماقمای مافیک هستند که با ماقمای فلسيک آمیختگی جزئی داشته‌اند.

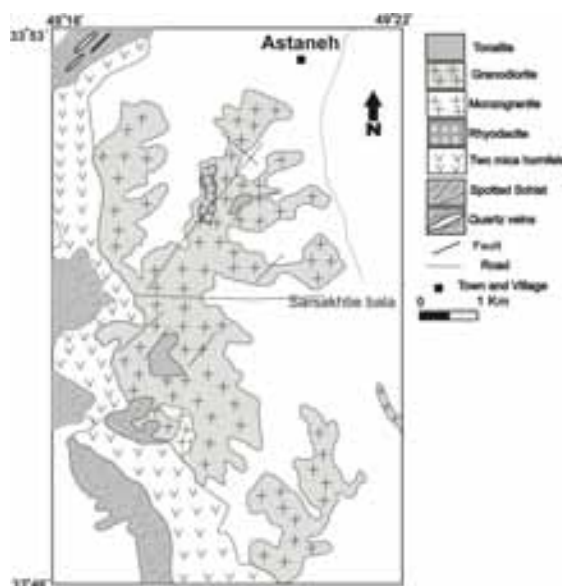
واژه‌های کلیدی: آمیختگی ماقمایی، برونبوم ریز دانه، توده نفوذی آستانه، اراک.

مقدمه

این منطقه بخش کوچکی از زون سنندج - سیرجان است که در آن توده گرانیتوئیدی آستانه به طول ۱۰ کیلومتر و پهنهای ۳ کیلومتر رخنمون دارد [۱].

منطقه مورد بررسی در غرب و جنوب غرب شهرستان اراک به عرض‌های جغرافیایی ۴۵° تا ۳۳° شمالي و طول جغرافیایي ۱۵° تا ۴۹° شرقی گسترش دارد (شکل ۱).

* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۰۴۹۰۸۳ (۰۰۶۶۱) ۶۲۰۰۰۵، نمبر: ۹۸ (۰۰۶۶۱) ۶۲۰۰۰۵، پست الکترونیکی: Zahra_tak@yahoo.com



شکل ۱ نقشه ساده زمین‌شناسی از منطقه آستانه بر پایه [۱]، با اندکی تغییرات.

ضخیماند و جدیدترین نهشته‌های آن، آبرفت‌های عهد حاضر است. مهم‌ترین رویداد زمین‌شناسی که در پی آن توده گرانیتوئیدی آستانه شکل گرفته است، در زمان مزو佐ئیک (ژوراسیک میانی) رخداده است [۲]. نفوذ این توده در شیل‌ها و ماسه سنگ‌های وابسته به ژوراسیک باعث دگرگونی این ته-نشست‌ها در حد رخساره آلبیت-اپیدوت هورنفلس و در نواحی محدودی در حد رخساره هورنبلنده-هورنفلس شده است (شکل ۱) [۲].

روش کار و بررسی

تعداد ۱۹ نمونه از سنگ‌ها و برونبوم‌های آن‌ها برای تجزیه و تحلیل عناصر اصلی و کمیاب به روش‌های XRF و ICP_MS اختبار شدند. برای بررسی عناصر اصلی نخست سنگ و سپس قرص را به صورت پودر در آوریم. عناصر کمیاب با استفاده از رشته‌ای از مراحل انجام در اسید برای ICP-MS با اسید نیتریک و اسید کلریدریک و مقایسه با استانداردهای خاص عناصر مورد نظر، شناسایی می‌شدند. تجزیه‌ها در دانشگاه هلوا (Huelva) در اسپانیا توسط نگارنده اول در یک فرست مطالعاتی، انجام گرفت. نتایج تجزیه ژئوشیمیایی توده گرانیتوئیدی و برونبوم‌های موجود به روش‌های XRF (عناصر اصلی بر حسب درصد وزنی) و ICP (Borker S4) (عناصر کمیاب و نادر خاکی) بر حسب PPm تعیین شدند (جدول‌های ۱ و ۲). خطای اندازه‌گیری‌های عناصر اصلی $\pm 2\%$ و عناصر فرعی $\pm 5\%$ بوده است. در این نمونه‌ها ۳۲ نقطه از کانی‌های آمفیبول، پلاژیوکلاز و بیوتیت از دو نمونه گرانوودیوریت و دو نمونه برونبوم با ریز پردازندۀ JXA-8200 Super Probe مورد

این توده از لحاظ سنگ‌شناسی، بیشتر از گرانوودیوریت تشکیل شده است ولی در برخی نواحی ترکیب آن به طور موضعی به مونزو-گرانیت متمایل می‌شود. مقادیر کمی دیوریت، کوارتزدیوریت نیز سنگ‌های اصلی را در حاشیه توده همراهی می‌کنند. در توده نفوذی مورد نظر برونبوم‌های ریز دانه مافیک نسبتاً فراوان با ترکیب گابرو دیوریت، دیوریت و دیوریت کوارتزدار حضور دارند که از نظر ویژگی‌های کانی‌شناسی و بافتی، شباهت‌ها و تفاوت‌هایی را با گرانیتوئیدهای میزبان نشان می‌دهند. از آن جا که بررسی برونبوم‌ها در توده‌های گرانیتوئیدی می‌تواند آگاهی‌های سودمندی از شکل گیری و ماهیت سنگ خاستگاه، چگونگی شکل گیری و تکامل ماقمایی مولد توده‌های نفوذی و بررسی احتمال رویداد آمیختگی ماقمایی در اختیار پژوهشگران قرار دهد، در این مقاله سعی شده است تا با استفاده از نتایج حاصل از روابط صحرایی، ویژگی‌های سنگ‌شناختی، شیمی کانی‌ها، ژئوشیمی برونبوم‌ها و سنگ‌های گرانیتوئیدی میزبان، وجود یا عدم وجود ارتباط ژنتیکی بین گرانوودیوریت میزبان و برونبوم‌ها، خاستگاه و چگونگی تشکیل برونبوم‌های ریز دانه توده آستانه مورد بحث و بررسی قرار گیرد.

زمین‌شناسی عمومی

از نظر زمین‌شناسی، منطقه مورد بررسی جزئی از بخش شمالی زون ستنندج - سیرجان محسوب می‌شود. قدیمی‌ترین نهشته‌های موجود در این منطقه به تریاس وابسته بوده است که در جنوب منطقه رخمنون دارند و شامل سنگ‌های آتشفسانی دگرگون شده با درون لایه‌هایی از مرمرهای نازک تا

برای پتاسیم و آلومینیم، انسستاتیت برای منیزیم، فایالیت برای آهن و منگنز و آپاتیت برای فسفر بکار رفته‌اند.

بررسی قرار گرفتند. ولتاژ شتاب دهنده دستگاه ۱۵ کیلوولت و شدت جریان ۵ نانوآمپر بوده است. استانداردهای سیلیکاتی ژادئیت برای سدیم، ولاستونیت برای کلسیم، فلدرسپار قلیایی

جدول ۱ داده‌های تجزیه عناصر اصلی، نادر خاکی از گرانودیوریت میزان

| Elements | CSa25 | M12 | Ch1 | K2 | K5 | 44 | CSa5 | 14 | Pa7 | Pa21 |
|----------------------------------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| SiO ₂ | 63.59 | 62.62 | 64.50 | 63.57 | 63.36 | 63.09 | 62.59 | 63.02 | 65.14 | 65.53 |
| TiO ₂ | 0.52 | 0.49 | 0.54 | 0.54 | 0.55 | 0.54 | 0.55 | 0.53 | 0.47 | 0.43 |
| Al ₂ O ₃ | 16.00 | 16.12 | 15.90 | 16.02 | 15.09 | 16.41 | 16.00 | 16.10 | 15.64 | 15.57 |
| Fe ₂ O ₃ T | 5.64 | 5.88 | 6.10 | 6.11 | 6.34 | 5.89 | 5.64 | 6.39 | 5.45 | 5.16 |
| FeO | 5.13 | 5.34 | 5.55 | 5.56 | 5.76 | 5.36 | 5.13 | 5.81 | 4.96 | 4.69 |
| MgO | 2.46 | 2.89 | 2.81 | 2.86 | 2.96 | 2.86 | 2.46 | 3.09 | 2.66 | 2.27 |
| MnO | 0.10 | 0.12 | 0.11 | 0.11 | 0.12 | 0.11 | 0.10 | 0.12 | 0.09 | 0.11 |
| CaO | 4.30 | 3.92 | 3.98 | 4.61 | 4.62 | 4.83 | 4.30 | 4.75 | 4.80 | 3.88 |
| Na ₂ O | 2.23 | 2.40 | 2.45 | 2.48 | 2.43 | 2.12 | 2.22 | 2.17 | 2.42 | 2.11 |
| K ₂ O | 3.03 | 2.84 | 2.55 | 2.74 | 2.89 | 2.94 | 3.03 | 2.85 | 2.74 | 3.23 |
| P ₂ O ₅ | 0.11 | 0.08 | 0.12 | 0.11 | 0.11 | 0.10 | 0.11 | 0.10 | 0.09 | 0.09 |
| PF | 1.54 | 2.62 | 1.86 | 1.58 | 1.37 | 1.60 | 1.54 | 1.42 | 0.93 | 1.61 |
| Total | 100.06 | 100.52 | 100.84 | 100.64 | 100.45 | 100.49 | 100.06 | 100.59 | 100.43 | 100.44 |
| Li | 53.71 | 58.11 | 49.86 | 53.76 | 51.17 | 41.11 | 54.43 | 53.53 | 30.98 | 34.20 |
| Be | 1.53 | 1.46 | 1.65 | 1.30 | 1.45 | 1.62 | 1.56 | 1.78 | 1.16 | 0.80 |
| Sc | 25.35 | 16.27 | 22.97 | 16.76 | 20.27 | 20.30 | 17.60 | 22.26 | 17.18 | 10.18 |
| V | 123.42 | 78.07 | 100.69 | 78.82 | 80.92 | 91.72 | 71.33 | 105.83 | 83.14 | 55.91 |
| Cr | 191.27 | 62.41 | 155.34 | 110.40 | 153.43 | 171.12 | 143.89 | 166.25 | 96.20 | 100.48 |
| Co | 34.31 | 9.34 | 29.54 | 24.12 | 13.18 | 12.97 | 11.80 | 16.99 | 11.10 | 8.25 |
| Ni | 23.04 | 15.07 | 19.37 | 14.12 | 13.25 | 14.85 | 12.69 | 19.46 | 14.50 | 9.91 |
| Cu | 34.79 | 5.95 | 35.06 | 4.87 | <0.01 | 3.73 | 19.05 | 14.31 | 8.91 | 3.80 |
| Zn | 67.45 | 43.53 | 82.98 | 50.16 | 45.63 | 43.16 | 40.71 | 57.17 | 37.30 | 33.66 |
| Ga | 61.85 | 14.62 | 65.28 | 46.57 | 16.82 | 17.42 | 17.11 | 25.21 | 17.67 | 13.03 |
| As | 3.66 | 6.17 | 3.30 | 3.92 | 10.50 | 28.72 | 7.19 | 8.16 | 12.65 | 5.72 |
| Rb | 102.96 | 91.49 | 89.82 | 82.75 | 97.29 | 79.50 | 95.31 | 101.17 | 70.40 | 58.10 |
| Sr | 168.97 | 127.65 | 166.57 | 138.58 | 135.52 | 153.43 | 143.81 | 152.70 | 124.28 | 90.15 |
| Y | 22.47 | 14.29 | 24.80 | 16.62 | 19.91 | 16.86 | 17.70 | 22.13 | 17.72 | 10.38 |
| Zr | 103.57 | 89.29 | 120.54 | 104.46 | 110.71 | 116.96 | 116.07 | 104.46 | 103.57 | 80.18 |
| Nb | 11.21 | 7.81 | 11.19 | 8.92 | 8.68 | 8.79 | 8.54 | 10.53 | 8.18 | 6.00 |
| Cd | 1.05 | 0.23 | 1.06 | 0.66 | 0.21 | 0.33 | 0.13 | 0.09 | 0.09 | 0.01 |
| Cs | 11.12 | 11.87 | 9.77 | 10.66 | 9.48 | 12.82 | 11.22 | 12.21 | 13.20 | 11.67 |
| Ba | 109.99 | 229.77 | 255.68 | 195.34 | 260.98 | 246.66 | 283.55 | 267.83 | 205.84 | 163.77 |
| La | 26.56 | 18.96 | 26.94 | 19.00 | 23.00 | 22.40 | 23.85 | 26.43 | 29.00 | 28.00 |
| Ce | 51.69 | 38.47 | 52.67 | 29.31 | 31.45 | 45.76 | 49.64 | 51.14 | 36.88 | 53.00 |
| Pr | 6.59 | 4.55 | 6.88 | 3.77 | 4.13 | 5.44 | 6.01 | 6.58 | 4.76 | 3.21 |
| Nd | 21.64 | 16.01 | 22.83 | 12.89 | 16.25 | 19.21 | 20.92 | 21.22 | 16.05 | 10.33 |
| Sm | 4.51 | 3.11 | 4.89 | 2.88 | 3.70 | 3.73 | 4.10 | 4.47 | 3.52 | 2.16 |
| Eu | 0.99 | 0.63 | 1.04 | 0.74 | 0.77 | 0.77 | 0.77 | 0.94 | 0.67 | 0.45 |
| Gd | 4.54 | 2.83 | 4.74 | 2.99 | 3.72 | 3.32 | 3.74 | 4.36 | 3.56 | 2.14 |
| Tb | 0.86 | 0.51 | 0.93 | 0.57 | 0.66 | 0.58 | 0.62 | 0.83 | 0.69 | 0.42 |
| Dy | 4.25 | 3.00 | 4.63 | 2.96 | 4.09 | 3.50 | 3.68 | 4.19 | 3.49 | 2.16 |
| Ho | 1.02 | 0.61 | 1.14 | 0.74 | 0.84 | 0.69 | 0.74 | 0.97 | 0.85 | 0.51 |
| Er | 2.55 | 1.72 | 2.85 | 1.88 | 2.35 | 1.95 | 2.00 | 2.49 | 2.16 | 1.32 |
| Tm | 0.42 | 0.25 | 0.48 | 0.30 | 0.33 | 0.27 | 0.30 | 0.40 | 0.35 | 0.20 |
| Yb | 2.31 | 1.67 | 2.58 | 1.70 | 2.24 | 1.83 | 1.93 | 2.20 | 1.93 | 1.18 |
| Lu | 0.42 | 0.24 | 0.44 | 0.30 | 0.34 | 0.27 | 0.27 | 0.39 | 0.33 | 0.20 |
| Ta | 1.74 | 1.64 | 1.08 | 0.85 | 1.73 | 1.76 | 1.80 | 1.00 | 0.84 | 0.60 |
| W | 9.29 | 0.92 | 6.76 | 5.20 | 8.60 | 9.38 | 8.10 | 7.23 | 3.51 | 6.31 |
| Pb | 31.03 | 20.94 | 35.63 | 24.68 | 14.56 | 153.43 | 16.92 | 15.42 | 11.81 | 10.56 |
| Th | 12.37 | 8.58 | 11.66 | 12.00 | 11.94 | 11.80 | 12.07 | 11.15 | 13.00 | 16.00 |
| U | 3.04 | 1.39 | 2.06 | 2.37 | 3.70 | 2.30 | 2.50 | 2.35 | 2.01 | 2.20 |

جدول ۲ داده‌های تجزیه عناصر اصلی، و نادر خاکی از برونویوم‌های منطقه مورد بررسی.

| Elements | EK4 | E25 | EPa1 | CESa4 | ESa10 | E17 | E19 | E28 | E29 |
|----------------------------------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| SiO ₂ | 52.63 | 53.82 | 54.57 | 54.35 | 55.74 | 56.09 | 57.81 | 58.03 | 59.22 |
| TiO ₂ | 0.56 | 0.48 | 0.41 | 0.45 | 0.53 | 0.45 | 0.59 | 0.50 | 0.45 |
| Al ₂ O ₃ | 15.12 | 13.98 | 14.66 | 14.97 | 16.73 | 15.65 | 17.64 | 16.67 | 16.11 |
| Fe ₂ O ₃ T | 10.52 | 10.24 | 10.34 | 9.06 | 8.61 | 7.84 | 7.70 | 8.66 | 8.94 |
| FeO | 9.56 | 9.31 | 9.40 | 8.24 | 7.83 | 7.12 | 7.00 | 7.87 | 8.12 |
| MgO | 7.08 | 7.83 | 7.28 | 6.98 | 5.17 | 6.33 | 4.05 | 4.55 | 4.64 |
| MnO | 0.25 | 0.23 | 0.27 | 0.23 | 0.19 | 0.17 | 0.15 | 0.18 | 0.21 |
| CaO | 8.95 | 9.49 | 8.12 | 8.53 | 7.03 | 8.02 | 5.66 | 6.99 | 5.86 |
| Na ₂ O | 2.75 | 2.91 | 2.84 | 2.92 | 3.02 | 2.72 | 2.60 | 2.85 | 3.10 |
| K ₂ O | 1.37 | 1.32 | 1.27 | 1.69 | 1.69 | 1.68 | 1.95 | 1.77 | 1.96 |
| P ₂ O ₅ | 0.09 | 0.07 | 0.06 | 0.06 | 0.08 | 0.06 | 0.09 | 0.07 | 0.07 |
| PF | 1.27 | 0.93 | 1.44 | 1.56 | 1.67 | 1.70 | 1.78 | 0.97 | 0.46 |
| Total | 100.51 | 100.53 | 100.61 | 100.57 | 100.58 | 100.70 | 100.47 | 100.40 | 100.26 |
| Li | 27.32 | 25.37 | 44.15 | 23.87 | 46.22 | 38.66 | 55.68 | 25.34 | 35.25 |
| Be | 1.13 | 1.01 | 1.40 | 1.23 | 1.40 | 1.10 | 1.15 | 0.81 | 1.41 |
| Sc | 29.73 | 39.60 | 36.55 | 46.95 | 44.13 | 35.58 | 22.89 | 26.73 | 33.06 |
| V | 136.54 | 172.97 | 162.20 | 158.14 | 139.93 | 181.66 | 121.39 | 116.76 | 154.53 |
| Cr | 304.48 | 439.70 | 337.10 | 370.61 | 174.58 | 336.31 | 96.53 | 104.01 | 165.04 |
| Co | 25.45 | 45.38 | 32.82 | 27.18 | 23.81 | 41.99 | 16.92 | 19.38 | 24.56 |
| Ni | 66.84 | 70.64 | 88.76 | 78.95 | 28.39 | 41.04 | 17.88 | 17.66 | 25.17 |
| Cu | 86.88 | 50.74 | 66.20 | 90.40 | 63.76 | 25.71 | 11.20 | 38.61 | 15.28 |
| Zn | 67.31 | 100.89 | 83.94 | 90.17 | 81.05 | 7.95 | 65.41 | 60.26 | 72.68 |
| Ga | 16.36 | 52.67 | 19.30 | 22.25 | 22.65 | 51.05 | 20.27 | 18.56 | 23.37 |
| As | 11.53 | 5.15 | 37.46 | 4.32 | 3.80 | 8.31 | 7.86 | 6.27 | 7.54 |
| Rb | 47.01 | 52.66 | 60.56 | 55.03 | 131.60 | 60.24 | 80.01 | 49.10 | 79.51 |
| Sr | 130.61 | 155.97 | 144.07 | 156.92 | 147.32 | 166.36 | 143.01 | 141.26 | 164.77 |
| Y | 31.47 | 31.45 | 51.49 | 64.37 | 28.07 | 17.22 | 17.36 | 11.61 | 14.66 |
| Zr | 31.43 | 31.34 | 25.89 | 10.71 | 22.32 | 33.75 | 82.23 | 35.71 | 37.32 |
| Nb | 6.76 | 7.35 | 7.76 | 9.18 | 9.32 | 6.25 | 8.37 | 5.83 | 7.16 |
| Cd | 0.21 | 1.05 | 0.22 | 0.14 | 0.08 | 0.92 | 0.08 | 0.13 | 0.13 |
| Cs | 6.86 | 6.05 | 8.44 | 6.51 | 11.73 | 4.83 | 7.00 | 5.17 | 6.22 |
| Ba | 132.66 | 235.34 | 144.09 | 211.51 | 219.05 | 222.23 | 186.18 | 172.52 | 224.68 |
| La | 23.05 | 20.88 | 18.00 | 24.73 | 17.00 | 16.24 | 18.44 | 12.68 | 15.39 |
| Ce | 54.78 | 47.82 | 54.35 | 45.00 | 25.00 | 34.37 | 35.86 | 24.27 | 29.78 |
| Pr | 8.22 | 7.28 | 9.35 | 11.35 | 7.58 | 4.36 | 4.50 | 2.94 | 3.70 |
| Nd | 28.19 | 25.77 | 36.61 | 44.11 | 22.70 | 14.31 | 14.89 | 9.77 | 12.21 |
| Sm | 6.42 | 6.31 | 10.18 | 12.34 | 4.57 | 3.02 | 3.19 | 1.91 | 2.67 |
| Eu | 0.92 | 1.06 | 0.98 | 1.02 | 0.74 | 0.89 | 0.80 | 0.85 | 0.95 |
| Gd | 6.12 | 6.24 | 10.10 | 13.02 | 4.48 | 2.96 | 3.20 | 2.02 | 2.51 |
| Tb | 1.23 | 1.30 | 2.14 | 2.77 | 0.94 | 0.56 | 0.63 | 0.40 | 0.51 |
| Dy | 6.55 | 6.48 | 10.90 | 14.24 | 4.95 | 3.04 | 3.27 | 2.12 | 2.62 |
| Ho | 1.53 | 1.57 | 2.57 | 3.38 | 1.22 | 0.75 | 0.83 | 0.56 | 0.65 |
| Er | 3.87 | 3.82 | 6.20 | 7.99 | 3.27 | 1.98 | 2.06 | 1.48 | 1.79 |
| Tm | 0.62 | 0.62 | 0.99 | 1.26 | 0.56 | 0.32 | 0.36 | 0.26 | 0.30 |
| Yb | 3.47 | 3.30 | 5.24 | 6.27 | 3.15 | 2.20 | 2.03 | 2.10 | 3.20 |
| Lu | 0.58 | 0.57 | 0.89 | 1.06 | 0.56 | 0.31 | 0.35 | 0.30 | 0.33 |
| Ta | 0.79 | 1.95 | 2.02 | 0.88 | 1.46 | 0.61 | 1.10 | 1.56 | 0.68 |
| W | 1.44 | 2.15 | 2.18 | 3.48 | 16.22 | 3.39 | 3.58 | 4.86 | 5.70 |
| Pb | 14.08 | 32.02 | 16.29 | 19.87 | 13.18 | 30.47 | 16.67 | 14.36 | 11.54 |
| Th | 5.02 | 3.26 | 3.67 | 9.02 | 6.00 | 5.74 | 9.00 | 2.92 | 2.05 |
| U | 1.22 | 0.87 | 2.14 | 2.02 | 4.65 | 1.40 | 1.94 | 0.71 | 0.70 |

سنگ‌شناسی توده نفوذی

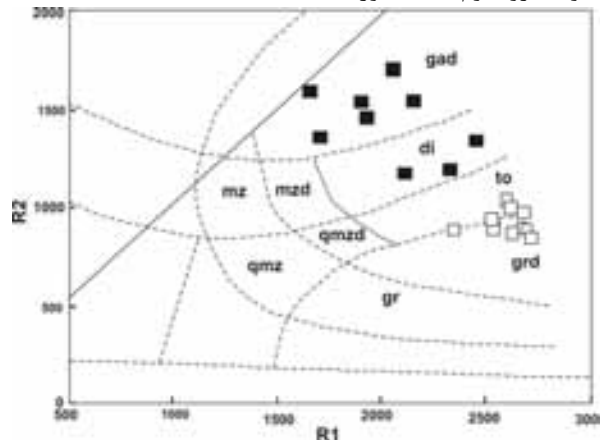
بررسی در نمونه دستی غالباً به رنگ خاکستری‌اند و به صورت مزوکراتیک تا ملانوکراتیک، ریز دانه تا میان دانه با بافت پورفیری و ریز دانه دیده می‌شوند. اندازه بلورها از مرکز به حاشیه برونبوم‌ها به تدریج کوچکتر می‌شود. از نظر نوع کانی‌های سازنده، مشابه سنگ میزان بوده ولی از نظر فراوانی درصد حجمی (مدال) کانی‌ها متفاوت‌اند. برونبوم‌ها به وفور حاوی پلازیوکلاز و کانی‌های مافیک هستند، در حالی که گرانوودیوریت‌های میزان دارای مقادیر کمتری از این کانی‌ها بوده و در عوض کوارتز و پتاسیم فلدسپار بیشتری دارند. کانی‌های فرعی این سنگ‌ها شامل آپاتیت و زیرکن است. ترکیب کانی‌شناسی برونبوم‌ها به ترتیب فراوانی شامل پلازیوکلاز، آمفیبول و بیوتیت است که در زمینه‌ای فلدسپار قلیایی و کوارتز پراکنده‌اند و بافت پوئی کیلیتیک را به وجود می‌آورند (شکل ۳ الف). این بافت معمولاً به صورت استخری از کوارتز و فلدسپار قلیایی درشت دیده می‌شود که بلورهای اولیه پلازیوکلاز، آمفیبول و بیوتیت را در بر می‌گیرد. این بافت ممکن است به دوصورت دیده شود. ۱- رشد فنوکریستهای کوارتز و فلدسپار قلیایی در طول تبلور بلورهای محاط شده اولیه رخ می‌دهد یعنی تبلور همزمانی دارند و در این حالت بلورهای اول تشکیل شده سمت‌گیری منظمی دارند. ۲- تبلور آبغون‌های فلدسپار قلیایی و کوارتز پس از تبلور بلورهای محاط شده رخ می‌دهد در این حالت سمت‌گیری بلورهای اول متبلور شده کاملاً گستره‌ای خواهد بود [۳] (شکل ۳ الف).

حجم اصلی توده گرانیتوئیدی آستانه ترکیب گرانوودیوریتی دارد و به صورت یک توده نفوذی چند شاخه‌ای و کوچک دیده می‌شود (شکل ۱). درون این توده، نفوذی‌های کم عمق ریوداسیتی به صورت زائد همراه با توده‌های نفوذی کوچکی با ترکیب بیشتر مونزوگرانیتی و تونالیتی ظاهر می‌شوند. بافت غالب در گرانوودیوریت‌ها، به صورت میان دانه‌ای است ولی گاهی بافت‌های پوئی کیلیتیک نیز به چشم می‌خورد. ارتوکلاز دارای ماکل [لکه سیاه] و گاهی حاوی نفوذی‌هایی از کانی‌های بیوتیت و پلازیوکلاز است. پلازیوکلاز در این سنگ‌ها دارای ماکل [لکه] پایی سنتتیک و گاهی دارای منطقه بندیست. بیوتیت فراوانترین کانی مافیک در این سنگ‌ها و آمفیبول با فراوانی کمتر دیده می‌شود. زیرکن به شکل حاشیه سوخته در بیوتیت همراه با آپاتیت از کانی‌های فرعی رایج در این سنگ‌هاست.

برونبوم‌ها

توده گرانیتوئیدی آستانه دارای برونبوم‌های متنوعی است به طوری که این برونبوم‌ها در گرانوودیوریت‌ها ترکیب گابروودیوریت تا دیوریت دارند (شکل ۲).

برونبوم‌ها بیشتر در فازهای مافیک‌تر هم در بخش‌های حاشیه‌ای و هم در مرکز توده مشاهده می‌شوند و اندازه آن‌ها از چند میلی متر تا ۴۰ سانتی‌متر متغیر است و شکل آن‌ها از حالت تقریباً زاویه‌دار تا کاملاً گردشده تغییر می‌کند ولی بیشتر به شکل‌های تقریباً بیضوی دیده می‌شوند. برونبوم‌های مورد

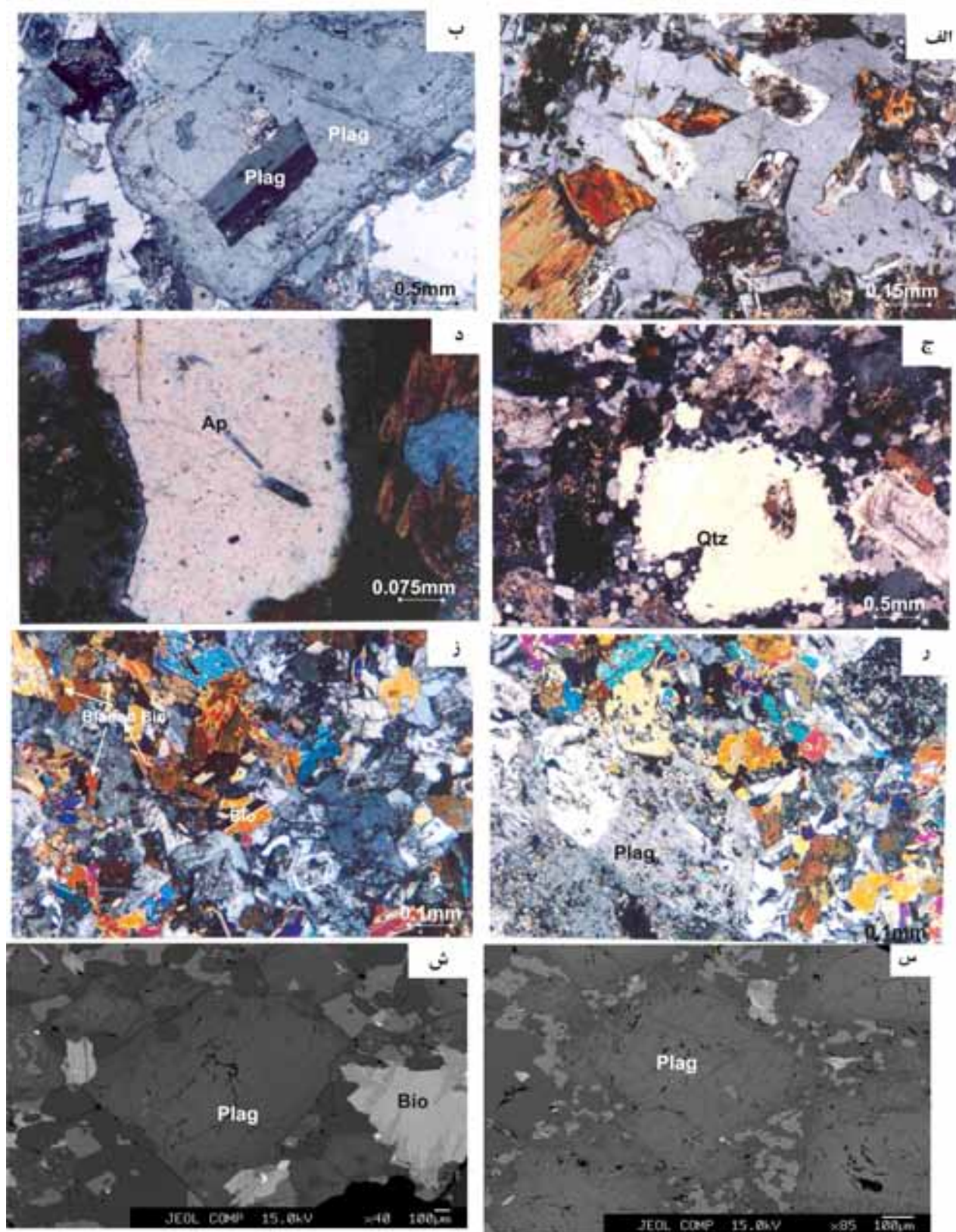


شکل ۲ نمودار رده‌بندی سنگ‌ها بر اساس نسبت میلی کاتیون‌های سنگ [۳].

$$R_1 = 4\text{Si} - 11(\text{Na} + \text{K}) + 2(\text{Fe} + \text{Ti})$$

$$R_2 = 6\text{Ca} + 2\text{Mg} + \text{Al}$$

سنگ میزان با علامت ■ و برونبوم‌ها با علامت □ نشان داده شده‌اند.



شکل ۳ الف: بافت پوئی کیلیتیک فلدسپار قلیایی ب: پلازیوکلاز کوچک درون پلازیوکلاز بزرگ ج: کوارتز اوسلی د: آپاتیت سوزنی در فلدسپار قلیایی. ر: بلور پلازیوکلاز در مرز بین برونبوم و سنگ میزبان ز: بیوتیت تیغه کارده س: تصویر ریزپردازی از پلازیوکلاز زونه در برونبوم ش: پلازیوکلاز در گرانودیوریت میزبان. همه این تصاویر حاکی از آمیختگی ماقمایی است.

برونبوم هاست. ترکیب پلازیوکلازها در گرانودیوریت‌ها از الیگوکلاز تا آندزین متغیر بوده و در برخی موارد با منطقه‌بندی دیده می‌شود (شکل ۳-س و جدول ۳) در حالی که ترکیب پلازیوکلازها در برونبوم‌ها از آندزین تا لابرادوریت تغییر می‌کند [۴] و منطقه‌بندی عادی دارند (شکل ۳-ش). بنابر رده‌بندی [۴] آمفیبول‌های این مجموعه، کلسیک و ترکیب آن‌ها در گرانودیوریت‌ها از منیزیوهومنبلند تا اکتینولیت متغیر است و در برونبوم‌ها در قلمرو منیزیوهومنبلند قرار می‌گیرند (شکل ۴ الف و جدول ۴). تغییر ترکیب از منیزیوهومنبلند در مرکز آمفیبول و جدول ۴). تغییر ترکیب از منیزیوهومنبلند در مرکز آمفیبول تا اکتینولیت در حاشیه آن، می‌تواند نشان دهنده تغییر شرایط فیزیکوشیمیایی مانگما در آخرین مراحل تبلور آن باشد. بیوتیت‌های موجود در گرانودیوریت‌ها بنابر رده‌بندی [۵] از نوع بیوتیت‌های منیزیم‌دار و نزدیک به بیوتیت آهندارند، ولی بیوتیت در برونبوم منیزیم بیشتری دارد و در گروه بیوتیت‌های منیزیم دار قرارمی‌گیرد (جدول ۵). لازم به یادآوری است که محاسبه مقادیر Fe^{2+} و Fe^{3+} در فرمول ساختاری کانی آمفیبول از روی مقدار Fe کل با استفاده از روش‌های پیشنهادی [۴] انجام شده است.

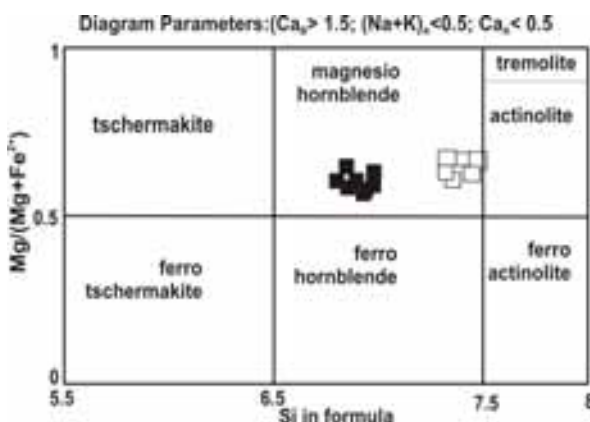
پلازیوکلاز در این سنگ‌ها با منطقه‌بندی دیده می‌شود در برخی از نمونه‌ها پلازیوکلازهای کوچک درون پلازیوکلازهای بزرگتر مشاهده می‌شوند (شکل ۳ ب). آمفیبول به صورت بلورهای خود شکل منیزیوهومنبلند و انبوهای از بلورهای اکتینولیت در بعضی از مقاطع دیده می‌شود. کوارتز به صورت چشمی با حاشیه‌های فلزیک یا مافیک دیده می‌شود (شکل ۳ ج). کلینوپیروکسن در این برونبوم‌ها دیده نشد. کانی‌های فرعی این برونبوم‌ها آپاتیت و زیرکن است که به صورت کشیده و سوزنی در کانی‌های دیگر مانند کوارتز، فلدسپار قلیایی و بیوتیت متبلور شده است (شکل ۳ د). در مرز برونبوم و گرانودیوریت میزبان گاهی بلورهای پلازیوکلاز به صورت فنوکریست دیده می‌شود (شکل ۳ ر). از ویژگی‌های روشن این سنگ‌ها وجود بیوتیت به شکل تیغه کارده و کشیده است (شکل ۳ ز).

شیمی کانی

نتایج بررسی‌های ریز پردازشی کانی‌های پلازیوکلاز، آمفیبول و بیوتیت بیانگر شباهت ترکیب کانی شناسی توده گرانودیوریتی با

جدول ۳ نتایج تجزیه ریزپردازشی از پلازیوکلاز برونبوم (E-25)، کاتیون‌ها بر اساس ۸ اکسیژن محاسبه شده‌اند.

| Plag | E-25-1 | E-25-2 | E-25-3 | E-25-4 | AS-5-1 | AS-5-2 | AS-5-3 | AS-5-4 | AS-5-5 |
|-------------------------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| SiO_2 | 56.77 | 53.31 | 52.47 | 52.30 | 58.27 | 57.62 | 58.07 | 61.58 | 61.60 |
| TiO_2 | 0.01 | 0.00 | 0.01 | 0.03 | 0.00 | 0.00 | 0.03 | 0.00 | 0.06 |
| Al_2O_3 | 27.06 | 28.70 | 29.46 | 29.57 | 25.97 | 26.32 | 25.91 | 23.55 | 23.81 |
| Cr_2O_3 | 0.01 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.02 | 0.02 | 0.00 | 0.14 | 0.00 |
| FeO | 0.12 | 0.04 | 0.05 | 0.18 | 0.16 | 0.20 | 0.26 | 0.16 | 0.16 |
| MnO | 0.00 | 0.00 | 0.01 | 0.01 | 0.02 | 0.02 | 0.02 | 0.00 | 0.00 |
| MgO | 0.02 | 0.02 | 0.01 | 0.00 | 0.00 | 0.01 | 0.02 | 0.00 | 0.02 |
| CaO | 8.60 | 11.10 | 11.85 | 12.32 | 8.01 | 8.52 | 7.79 | 4.54 | 4.69 |
| Na_2O | 6.59 | 5.33 | 4.61 | 4.67 | 7.06 | 6.65 | 6.85 | 9.25 | 9.06 |
| K_2O | 0.28 | 0.06 | 0.06 | 0.04 | 0.12 | 0.07 | 0.10 | 0.17 | 0.18 |
| NiO | 0.00 | 0.00 | 0.02 | 0.02 | 0.00 | 0.02 | 0.02 | 0.03 | 0.01 |
| TOTAL | 99.56 | 98.61 | 98.65 | 99.25 | 99.71 | 99.43 | 99.43 | 99.53 | 99.63 |
| Si | 2.56 | 2.44 | 2.41 | 2.39 | 2.62 | 2.60 | 2.62 | 2.75 | 2.75 |
| Al | 1.44 | 1.55 | 1.59 | 1.59 | 1.38 | 1.40 | 1.38 | 1.24 | 1.25 |
| Fe++ | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.01 | 0.01 | 0.01 | 0.01 | 0.01 | 0.01 |
| Ca | 0.42 | 0.54 | 0.58 | 0.60 | 0.39 | 0.41 | 0.38 | 0.22 | 0.22 |
| Na | 0.58 | 0.47 | 0.41 | 0.41 | 0.61 | 0.58 | 0.60 | 0.80 | 0.78 |
| K | 0.02 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.01 | 0.00 | 0.01 | 0.01 | 0.01 |
| Xab | 0.57 | 0.46 | 0.41 | 0.41 | 0.61 | 0.58 | 0.61 | 0.78 | 0.77 |
| XAn | 0.41 | 0.53 | 0.59 | 0.59 | 0.38 | 0.41 | 0.38 | 0.21 | 0.22 |



شکل ۴ رده‌بندی آمفیبول در برونبوم و سنگ میزبان [۴].

جدول ۴ نتایج تجزیه ریزپردازشی از آمفیبول برونبوم (E-25)، و گرانودیوریت میزبان (A-S-5). کاتیون‌ها بر اساس ۲۳ اکسیژن محاسبه شده‌اند.

| Amphibole | AS5- AS5- AS5- AS5- AS5- AS5- AS5- | | | | | | | E-25- E-25- E-25- E-25- E-25- E-25- E-25- | | | | | | | | | | | | |
|--------------------------------|------------------------------------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|---|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|---|---|---|---|---|
| | 1 | 2 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| SiO ₂ | 49.76 | 49.53 | 49.83 | 49.55 | 49.92 | 49.59 | 49.89 | 47.74 | 47.76 | 47.87 | 47.62 | 47.43 | 47.10 | 47.36 | 47.10 | | | | | |
| TiO ₂ | 0.52 | 0.59 | 0.53 | 0.57 | 0.54 | 0.51 | 0.54 | 1.32 | 1.37 | 1.27 | 1.35 | 1.41 | 1.40 | 1.47 | 1.44 | | | | | |
| Al ₂ O ₃ | 4.56 | 4.55 | 4.34 | 4.64 | 4.47 | 3.98 | 4.97 | 6.83 | 6.59 | 6.70 | 6.84 | 6.89 | 6.86 | 7.15 | 7.14 | | | | | |
| FeO* | 14.31 | 14.44 | 14.23 | 14.49 | 14.19 | 14.30 | 14.55 | 15.21 | 15.64 | 14.93 | 15.58 | 15.42 | 15.80 | 14.97 | 15.30 | | | | | |
| MgO | 14.36 | 14.74 | 14.30 | 14.31 | 14.53 | 14.53 | 14.47 | 12.31 | 12.28 | 12.51 | 12.48 | 12.46 | 12.39 | 12.49 | 12.11 | | | | | |
| MnO | 0.27 | 0.24 | 0.32 | 0.32 | 0.31 | 0.27 | 0.31 | 0.28 | 0.29 | 0.35 | 0.31 | 0.29 | 0.23 | 0.27 | 0.26 | | | | | |
| CaO | 11.18 | 10.96 | 11.30 | 11.07 | 11.23 | 11.13 | 11.09 | 11.08 | 11.10 | 11.13 | 11.06 | 10.87 | 10.92 | 10.88 | 11.20 | | | | | |
| Na ₂ O | 0.64 | 0.65 | 0.60 | 0.58 | 0.51 | 0.52 | 0.68 | 0.61 | 0.60 | 0.59 | 0.62 | 0.78 | 0.52 | 0.65 | 0.65 | | | | | |
| K ₂ O | 0.38 | 0.35 | 0.37 | 0.36 | 0.35 | 0.34 | 0.43 | 0.48 | 0.50 | 0.50 | 0.59 | 0.60 | 0.58 | 0.56 | 0.51 | | | | | |
| Sum | 96.14 | 96.26 | 96.01 | 96.06 | 96.25 | 95.32 | 96.96 | 96.01 | 96.21 | 96.02 | 96.58 | 96.33 | 95.90 | 95.85 | 95.90 | | | | | |
| <u>T-sites</u> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Si | 7.39 | 7.36 | 7.42 | 7.38 | 7.40 | 7.43 | 7.35 | 7.15 | 7.15 | 7.16 | 7.11 | 7.10 | 7.09 | 7.09 | 7.08 | | | | | |
| Aliv | 0.61 | 0.64 | 0.58 | 0.62 | 0.60 | 0.57 | 0.65 | 0.85 | 0.85 | 0.84 | 0.89 | 0.90 | 0.91 | 0.91 | 0.92 | | | | | |
| Al(total) | 0.80 | 0.80 | 0.76 | 0.81 | 0.78 | 0.70 | 0.86 | 1.21 | 1.16 | 1.18 | 1.20 | 1.22 | 1.22 | 1.26 | 1.27 | | | | | |
| <u>M1,2,3 sites</u> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Alvi | 0.19 | 0.15 | 0.18 | 0.19 | 0.18 | 0.14 | 0.21 | 0.35 | 0.31 | 0.34 | 0.31 | 0.32 | 0.30 | 0.35 | 0.34 | | | | | |
| Ti | 0.06 | 0.07 | 0.06 | 0.06 | 0.06 | 0.06 | 0.06 | 0.15 | 0.15 | 0.14 | 0.15 | 0.16 | 0.16 | 0.17 | 0.16 | | | | | |
| Fe3+ | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | | | | | |
| Mg | 3.18 | 3.26 | 3.17 | 3.17 | 3.21 | 3.25 | 3.18 | 2.75 | 2.74 | 2.79 | 2.78 | 2.78 | 2.78 | 2.79 | 2.71 | | | | | |
| Mn | 0.03 | 0.03 | 0.04 | 0.04 | 0.04 | 0.03 | 0.04 | 0.04 | 0.04 | 0.04 | 0.04 | 0.04 | 0.03 | 0.03 | 0.03 | | | | | |
| Fe2+ | 1.54 | 1.49 | 1.55 | 1.53 | 1.50 | 1.53 | 1.52 | 1.71 | 1.76 | 1.68 | 1.72 | 1.71 | 1.73 | 1.66 | 1.75 | | | | | |
| Ca | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | | | | | |
| | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | 5.00 | | | | | |
| <u>M4 site</u> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Fe | 0.24 | 0.31 | 0.22 | 0.27 | 0.26 | 0.27 | 0.28 | 0.19 | 0.20 | 0.19 | 0.22 | 0.22 | 0.26 | 0.22 | 0.18 | | | | | |
| Ca | 1.76 | 1.69 | 1.78 | 1.73 | 1.74 | 1.73 | 1.72 | 1.78 | 1.78 | 1.78 | 1.77 | 1.74 | 1.74 | 1.75 | 1.80 | | | | | |
| Na | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.03 | 0.02 | 0.03 | 0.01 | 0.04 | 0.00 | 0.04 | 0.02 | | | | | |
| | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | 2.00 | | | | | |
| <u>A site</u> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Ca | 0.02 | 0.05 | 0.02 | 0.04 | 0.04 | 0.05 | 0.03 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.02 | 0.00 | 0.00 | | | | | |
| Na | 0.18 | 0.19 | 0.17 | 0.17 | 0.15 | 0.15 | 0.19 | 0.14 | 0.15 | 0.14 | 0.17 | 0.19 | 0.15 | 0.15 | 0.17 | | | | | |
| K | 0.07 | 0.07 | 0.07 | 0.07 | 0.07 | 0.06 | 0.08 | 0.09 | 0.10 | 0.09 | 0.11 | 0.11 | 0.11 | 0.11 | 0.10 | | | | | |
| Sum A | 0.28 | 0.31 | 0.27 | 0.27 | 0.25 | 0.27 | 0.30 | 0.23 | 0.25 | 0.24 | 0.29 | 0.31 | 0.28 | 0.26 | 0.27 | | | | | |
| Mg/(Mg+Fe2+) | 0.67 | 0.69 | 0.67 | 0.67 | 0.68 | 0.68 | 0.68 | 0.62 | 0.61 | 0.62 | 0.62 | 0.62 | 0.62 | 0.63 | 0.61 | | | | | |
| Fe/(Fe+Mg) | 0.33 | 0.31 | 0.33 | 0.33 | 0.32 | 0.32 | 0.32 | 0.41 | 0.42 | 0.40 | 0.41 | 0.41 | 0.42 | 0.40 | 0.41 | | | | | |

جدول ۵ نتایج تجزیه ریزپردازشی از بیوتیت برونبوم (E-25)، و گرانودیوریت میزبان (A-S-5). کاتیون‌ها بر اساس ۲۲ اکسیژن محاسبه شده‌اند.

| Biotite | AS-5-1 | AS-5-2 | AS-5-3 | AS-5-4 | E-25-1 | E-25-2 | E-25-3 | E-25-4 |
|--------------------------------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| SiO ₂ | 36.05 | 36.16 | 36.37 | 36.27 | 36.55 | 36.78 | 36.81 | 36.69 |
| TiO ₂ | 2.78 | 2.82 | 3.21 | 3.15 | 3.60 | 3.70 | 2.97 | 3.27 |
| Al ₂ O ₃ | 15.23 | 14.73 | 14.53 | 14.82 | 15.28 | 14.89 | 15.32 | 15.46 |

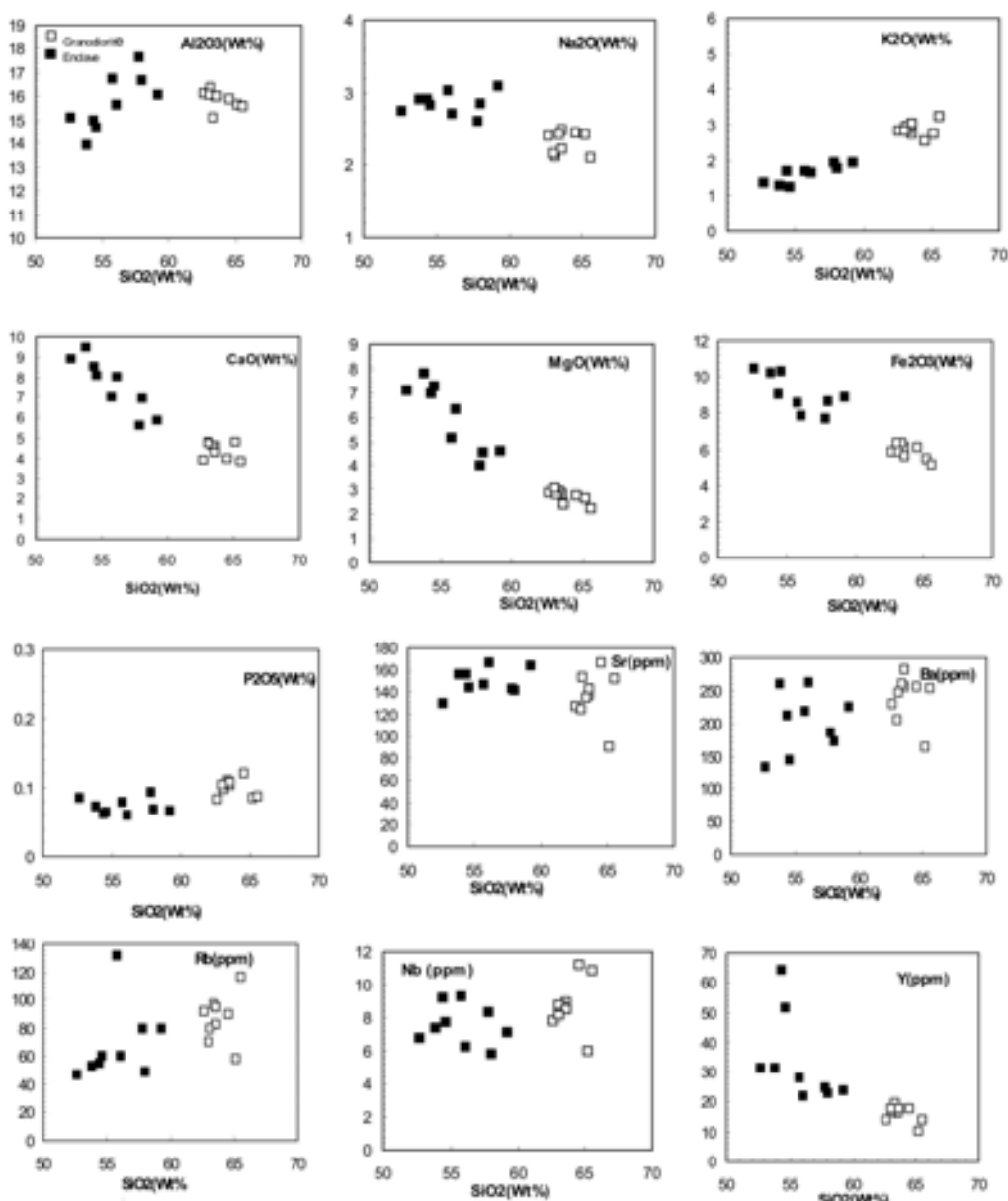
| | | | | | | | | |
|-------------------------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| Cr_2O_3 | 0.07 | 0.08 | 0.10 | 0.09 | 0.20 | 0.18 | 0.20 | 0.26 |
| FeOt | 19.50 | 19.84 | 19.78 | 19.51 | 18.53 | 18.96 | 18.03 | 18.60 |
| MnO | 0.31 | 0.31 | 0.23 | 0.27 | 0.21 | 0.18 | 0.20 | 0.18 |
| MgO | 10.21 | 10.32 | 10.22 | 10.21 | 10.96 | 11.26 | 11.27 | 11.02 |
| CaO | 0.00 | 0.02 | 0.00 | 0.00 | 0.02 | 0.01 | 0.00 | 0.01 |
| Na_2O | 0.04 | 0.05 | 0.05 | 0.05 | 0.16 | 0.15 | 0.11 | 0.11 |
| K_2O | 9.35 | 9.09 | 9.32 | 9.33 | 9.10 | 9.18 | 9.22 | 9.18 |
| NiO | 0.00 | 0.07 | 0.00 | 0.00 | 0.05 | 0.03 | 0.03 | 0.08 |
| TOTAL | 93.92 | 93.72 | 94.15 | 93.92 | 94.83 | 95.45 | 94.34 | 95.06 |
| Cations per 22 O | | | | | | | | |
| Si | 5.74 | 5.75 | 5.79 | 5.77 | 5.72 | 5.72 | 5.77 | 5.72 |
| AlIV | 2.26 | 2.25 | 2.21 | 2.23 | 2.28 | 2.28 | 2.23 | 2.28 |
| Al.VI | 0.60 | 0.52 | 0.52 | 0.56 | 0.54 | 0.45 | 0.60 | 0.56 |
| Ti | 0.33 | 0.34 | 0.38 | 0.38 | 0.42 | 0.43 | 0.35 | 0.38 |
| Cr | 0.01 | 0.01 | 0.01 | 0.01 | 0.02 | 0.02 | 0.02 | 0.03 |
| Fe^{2+} | 2.54 | 2.59 | 2.58 | 2.54 | 2.37 | 2.41 | 2.31 | 2.37 |
| Mn | 0.04 | 0.04 | 0.03 | 0.04 | 0.03 | 0.02 | 0.03 | 0.02 |
| Mg | 2.42 | 2.45 | 2.42 | 2.42 | 2.56 | 2.61 | 2.63 | 2.56 |
| Ni | 0.00 | 0.01 | 0.00 | 0.00 | 0.01 | 0.00 | 0.00 | 0.01 |
| Na | 0.01 | 0.02 | 0.02 | 0.02 | 0.05 | 0.05 | 0.03 | 0.03 |
| K | 1.90 | 1.85 | 1.89 | 1.89 | 1.82 | 1.82 | 1.84 | 1.83 |
| TOTAL | 7.86 | 7.82 | 7.85 | 7.85 | 7.81 | 7.82 | 7.83 | 7.81 |
| XMg | 0.98 | 0.97 | 0.97 | 0.98 | 1.04 | 1.04 | 1.06 | 1.04 |
| XMg Ti | 1.04 | 1.04 | 1.04 | 1.05 | 1.11 | 1.11 | 1.13 | 1.11 |
| Fe/Fe+Mg | 1.02 | 1.03 | 1.03 | 1.02 | 0.96 | 0.96 | 0.94 | 0.96 |
| R ³⁺ | 0.93 | 0.85 | 0.90 | 0.93 | 0.96 | 0.88 | 0.95 | 0.95 |
| R ²⁺ | 2.58 | 2.63 | 2.61 | 2.58 | 2.40 | 2.44 | 2.34 | 2.40 |

گرانودیوریت میزبان مقادیر بالاتری را نشان می‌دهد (شکل ۵ و جدول ۱). اختلاف آشکار بین ویژگی ژئوشیمیایی برونبومها و سنگ میزبان این است که توده نفوذی میزبان دارای ترکیب پتساسی، ولی برونبومها بیشتر سدیمی هستند. در نمودارهای عنکبوتی عناصر کمیاب که نسبت به کندریت [۶] بهنجار شده‌اند (شکل ۶)، نمونه‌های مورد بررسی روند مشابهی را به نمایش گذاشته بدبین معنا که HREE در برونبوم و سنگ میزبان روند تخت دارند و این حاکی از آن است که گارنت در فاز باقیمانده حضور ندارد ولی سنگ‌های توده گرانودیوریتی نسبت به برونبومها از عناصر Tm، Y، Tb و Yb و Fcیرتر و از عناصر LILE نظیر Cs، Th و K و به مقدار کمتر Sr غنی‌ترند. علاوه بر این گرانودیوریت‌ها بی‌هنچاری منفی P، Ba، Sr و Ti و برونبومها بی‌هنچاری منفی Ba، Sr و Ti نشان

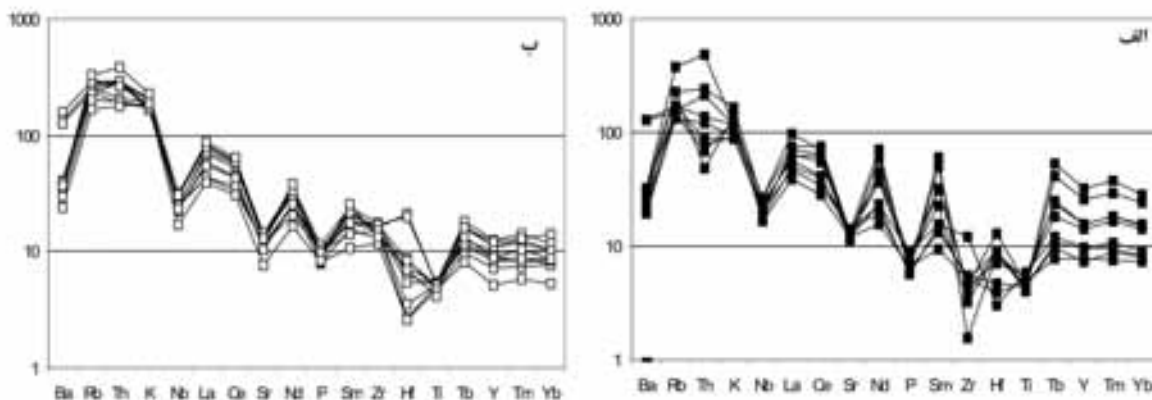
ژئوشیمی کل سنگ
با توجه به تغییرات عناصر اصلی و کمیاب در نمودارهای هارکر [۶] در می‌یابیم که اکسیدهای اصلی Na_2O , Al_2O_3 , CaO , MgO , MnO , Fe_2O_3 برخوردارند و روندهای تغییرات این عناصر نسبت به سیلیسیم و بیش خطی و روند نزولی دارند، در حالی که K_2O از میزان کمتری برخوردار است و روند تغییرات آن نسبت به سیلیسیم روند صعودی دارد. روند تغییرات عناصر فرعی در برونبومها نسبت به سنگ میزبان طیف گستردگتری را نشان می‌دهد. عناصر Y و Yb در برونبومها نسبت به سنگ میزبان از فراوانی بالایی برخوردار بوده (جدول ۱ و ۲)، و در صورتی که عناصر Ba, Rb و Sr در گرانودیوریت و برونبوم با هم تقریباً برابر است. عناصر Co, Cr, Ni در برونبوم نسبت به

منفی Eu دارند، در صورتی که این بی‌هنچاری در برخی از برونبوم‌ها ناچیز و حتی در برخی از نمونه‌ها مثبت است که این ناشی از انباست پلازیوکلاز است.

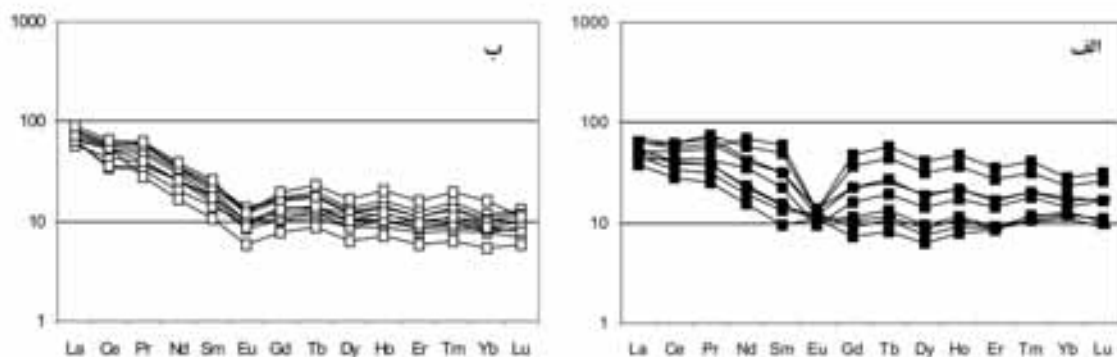
می‌دهند. نمونه‌های گرانودیبوریتی در نمودار تغییرات عناصر نادر خاکی که نسبت به کندریت [۷] بهنچار شده‌اند، روند موادی داشته و نسبت به برونبوم‌ها، میزان HREE کمتری دارند (شکل ۷). در این نمودارها، گرانودیبوریت‌ها، بی‌هنچاری



شکل ۵ نمودارهای تغییر عناصر نسبت به میزان SiO_2 [۶]. علامت مشابه شکل ۲ است.



شکل ۶ تغییرات عناصر نادر خاکی نسبت به کندریت تامپسون [۷]. علائم مشابه شکل ۲ هستند. الف: برونبوم ب: گرانودیوریت میزبان.



شکل ۷ تغییرات عناصر نادر خاکی نسبت به کندریت ناکامورا [۸]. علائم مشابه شکل ۲ هستند. الف: برونبوم ب: گرانودیوریت میزبان.

آنها به درون ماقما، انتظار بر آنست که برونبوم‌های نزدیک به حاشیه فراونتر [۹] و در عین حال هیچ گونه نقل و انتقالات شیمیایی و یا کانی‌شناسی در آنها صورت نگرفته باشد [۱۰]. وجود بلورهای شکل‌دار فازهای مافیک و پلازیوکلاز [۱۱]، بافت پرپیروئید، منطقه‌بندی پلازیوکلازها، ریز دانه بودن برونبوم هستند که دلالت بر خاستگاه ماقمایی برونبوم‌ها دارند [۱۲، ۱۳].

وجود برونبوم‌های گرد شده تا بیضوی، عدم مشاهده حاشیه انجماد سریع مافیک و فقدان تمرکز برونبوم‌ها در حاشیه توده نفوذی حاکی از آن است که برونبوم نمی‌تواند حاشیه انجماد سریع توده نفوذی باشد. همچنین در صورت اتوولیتی و هم خاستگاه بودن برونبوم‌ها و جدایش گرانیت‌ها از ماقمایی بازی

بحث
برونبوم‌ها سنگ‌های بیگانه‌ای هستند که به صورت جامد و یا آبگون به درون ماقمای میزبان وارد می‌شوند. بر اساس خاستگاه، برونبوم‌ها به چند نوع تقسیم می‌شوند: ۱- قطعاتی از سنگ‌های دیواره ۲- مواد جدا شده اولیه هم خاستگاه با ماقمای میزبان ۳- بقایای ذوب نشده حاصل از فرآیند آناتکسی که هنگام صعود یا جایگزینی ماقما به درون آن وارد می‌شوند. اگر برونبوم به صورت آبگون در ماقمای گرانودیوریتی وارد شده باشد ممکن است با ماقمای میزبان خود هم خاستگاه (از یک اتاق ماقمایی) و یا از خاستگاه‌های مختلفی ریشه گرفته باشد. وجود برونبوم‌های کاملاً گرد شده در توده نفوذی، عدم ارتباط پراکندگی برونبوم‌ها با حاشیه توده نفوذی و شواهدی از بروز تبادل‌های کانی‌شناسی بین برونبوم و سنگ میزبان با فرض ریشه‌گیری برونبوم‌ها از فرآیند شکسته شدن سنگ‌های میزبان منافات دارد زیرا در صورت خردشدن سنگ‌های میزبان و ورود

بسیاری از پژوهشگران حضور مگاکریست پتاسیم فلدسپار در برونبوم را نشانهٔ رخداد آمیختگی ماقمایی می‌دانند [۲۷، ۲۸]. (شکل ۳ الف). آزمایش‌های انجام شده تحربی بر روی ماقمای سازنده برونبومها نشان می‌دهد که نخست آبگون از فازهای هورنبلنده، بیوتیت و پلازیوکلاز اشباع شده و سپس در صورت مناسب بودن ترکیب مذاب باقیمانده برای رشد فلدسپار پتاسیم، به علت پایین بودن سرعت هسته‌زایی نسبت به سرعت رشد در فلدسپار پتاسیم، بلورهای درشت این کانی متبلور می‌شود [۱۲]. واقعیت این است که ترکیب شیمیایی بیشتر برونبومها برای تبلور درشت بلورهای فلدسپار پتاسیم مناسب نیست، بنابراین بایستی عناصر لازم برای تبلور مگاکریست‌های این کانی از خاستگاه دیگری تأمین شده باشد [۱۱]. به عقیده [۱۱، ۲۹] مگاکریست‌های فلدسپار پتاسیم در برونبوم و سنگ میزبان از یک خاستگاه هستند، به این معنی که عناصر مورد نیاز برای تبلور فلدسپار پتاسیم، از ماقمای سازنده سنگ میزبان به داخل برونبوم وارد شده است [۱۱، ۳۰]. بنا بر عقیده [۳۱] اغلب مگاکریست‌ها در برونبومها، احتمالاً فنوکریست‌های متبلور شده در ماقمای سیلیسی میزبان هستند که به وسیله ماقمای سازنده برونبوم به دام افتاده‌اند.

بسیاری از پژوهشگران وجود فنوکریست‌های فلدسپار پتاسی در محل همبry برونبوم - گرانیت میزبان را شاهدی بر تبلور پتاسیم فلدسپار در گرانیت میزبان و انتقال مکانیکی آن به برونبوم تلقی می‌کنند [۳۰].

مگاکریست‌های پتاسیم فلدسپار به محض ورود به ماقمای بازی که دمای بالاتری دارد، ناپایدار شده و به صورت موضعی از سطوح خارجی و گاهی از درون دستخوش اتحلال می‌شود. در این حالت حفره‌های حاصل از اتحلال ممکن است با مواد زمینه برونبوم که ممکن است کانی‌های بیوتیت و آمفیبیول باشد پر شوند و بافت پوئی کیلیتیک را به وجود آورند که [۳۲، ۳۳]

آن را نشانه‌ای بر آمیختگی ماقمایی در نظر می‌گیرند.

بر اساس نتایج تجزیه ریزپردازشی، پلازیوکلازها در برونبوم-ها و سنگ میزبان دارای منطقه‌بندی عادی هستند. این ویژگی ناشی از تغییر ترکیب جزئی ماقما حین رشد بلور [۱۲] و به عنوان شاهدی از آمیختگی ماقمایی تلقی می‌شود [۲۴، ۲۹]. ورود ماقمای حد واسط و یا بازی‌تر به اتناق ماقمای اسیدی باعث افزایش دما، صعود سریع ماقما و در نتیجه کاهش

(برونبوم) باشی و پیشگی‌های ژئوشیمیایی توده و برونبوم‌ها کاملاً مشابه باشد [۱۴] ولی سنگ‌های توده ماهیت پتاسیک و برونبوم‌ها ماهیت سدیمی دارند و علاوه بر آن حجم زیاد ماقمای فلسیک در مقایسه با ماقمای بازی، جدایش گرانیت از یک ماقمای بازی و اتوالیتی بودن آن‌ها را رد می‌کند. عدم وجود بافت کومولایی در برونبوم‌ها [۱۵] و حضور کوارتز در ترکیب کانی‌شناسی برونبوم‌ها [۱۰] فرض کومولا بودن آن‌ها را نیز با تردید مواجه می‌کند. بر اساس نظریه [۱۶، ۱۷] برونبوم‌های با خاستگاه رستیت در برونبوم‌های بیوتیتی واقع در گرانیت‌های گونه S دیده می‌شود و با توجه به I بودن گونه گرانیت منطقه مورد بررسی، احتمال رستیت بودن آن‌ها را نیز با تردید مواجه می‌سازد. از طرفی فقدان بافت‌های دگرگونی در برونبوم‌ها با رستیت بودن آن‌ها منافات دارد [۱۸].

به نظر می‌رسد که فرضیه ورود آبگون دیوریتی (ترکیب معمولی برونبوم) به مخزن ماقمای سازنده گرانودیوریت‌ها محتمل‌ترین خاستگاه برونبوم باشد. به این صورت که ماقمای حدواسط- بازی با دمای بالا به درون ماقمای اسیدی نسبتاً سردتر نفوذ کرده و پس از سرد شدن به برونبوم تبدیل شده است و در برابر آبگون پیرامون خود نفوذ ناپذیر باقی مانده است [۱۹].

ریز دانه بودن برونبوم‌ها به عنوان شاهدی از سرد شدن سریع آبگون سازنده آن‌ها در مقایسه با ماقمای گرانیت‌وئیدی میزبان تفسیر می‌شود [۲۰]. به عقیده [۱۶] ورود حباب‌های ماقمایی حد واسط با دمای بالاتر به درون ماقمای فلسیک سردرت، باعث تسریع تبلور ماقمای حد واسط، افزایش میزان هسته‌سازی و به دنبال آن تشکیل بافت ریزدانه می‌شود. همین امر باعث می‌شود تا با نزدیک شدن به محل همبry برونبوم-سنگ میزبان، به دلیل افزایش سرعت سردشدنی، اندازه بلورها نسبت به مرکز برونبوم، کوچک‌تر باشد [۱۶، ۲۱].

بنابر عقیده [۲۲] ورود همزمان ماقمای فلسیک و حد واسط به درون یک مخزن ماقمایی و آمیختگی آن‌ها با یکدیگر، باعث جابه‌جایی کانی‌ها بین برونبوم و سنگ میزبان می‌شود. وجود بلورهای درشت فلدسپار در محل همبry برونبوم-سنگ میزبان (شکل ۳-ر) در مقیاس میکروسکوپی، بیانگر آبگون بودن برونبوم در هنگام قرارگیری در مخزن ماقمایی و دلیلی بر و آمیختگی ماقمایی است [۲۳-۲۶].

پیشنهاد برخی از پژوهشگران [۴۰، ۲۴] بلور پلازیوکلازی که به وسیله پلازیوکلاز دیگر احاطه شده است (شکل ۳ ب) از شواهد آمیختگی ماقمایی محسوب می‌شود. بلورهای پلازیوکلاز دارای نفوذی‌های آپاتیت سوزنی هستند که احتمالاً در اثر ابر اشباع شدن و یا آمیختگی ماقمایی پدید آمده‌اند [۴۴-۴۶]. به عقیده [۳۴] فراوانی آپاتیت سوزنی نسبت به آپاتیت منشوری کوتاه و پهن، نشانه آمیختگی ماقمایی است. بسیاری از پژوهشگران، نفوذی‌های آپاتیت سوزنی را بلورهای ماقمایی اولیه در نظر می‌گیرند و احتمال رستیت بودن آن‌ها را در گرانیتها ناچیز می‌دانند [۵۰-۴۷]. معتقد است که آپاتیت سوزنی در برونویوم‌ها ناشی از رشد سریع ماقماست در حالی که [۵۱] اعتقاد دارد علت سوزنی بودن آپاتیت آمیختگی دو ماقمای مافیک و فلزیک است با توجه به اینکه آپاتیت اولین کانی است که از یک ماقما متببور می‌شود لذا نظریه آمیختگی نظریه قابل قبول تری است.

بالا بودن میزان MgO و MnO در برونویوم‌ها در مقایسه با سنگ میزبان ناشی از فراوانی کانی‌های فرومیزین آمفیبول، بیوتیت و اکسیدهای آهن بوده و میزان بالاتر Al_2O_3 و CaO به فراوانی پلازیوکلاز در برونویوم نسبت داده می‌شود [۵۲]. پایین بودن میزان K_2O (به مقدار کمتر Rb و Ba) در ماقمای سازنده برونویوم نسبت به سنگ میزبان، باعث عدم تبلور فلدسپار پتاسیم شده است. زمانی که ماقمای حد واسطه فاقد بلور به درون ماقمای تا حدی متببور شده اسیدی نفوذ می‌کند، چون قبلًا مقداری از پتاسیم ماقمای اسیدی به دلیل تبلور بخشی آن، به درون شبکه کانی‌ها وارد شده و با کمیود پتاسیم مواجه شده است، لذا مقداری از پتاسیم ماقمای حد واسطه به درون ماقمای اسیدی انتشار یافته و با این عمل میزان پتاسیم ماقمای برونویوم کاهش می‌یابد [۱۸]. از سوی دیگر ممکن است فراوانی بالای Na_2O و اندک K_2O در برونویوم به متفاوت بودن خاستگاه، عمق و یا شرایط فیزیکی دو ماقما وابسته باشد، به عبارتی ممکن است برونویوم در محیطی متفاوت و یا در فشار H_2O بالاتر تشکیل شده باشد.

به اعتقاد [۴۰] میزان انتقال عناصر بین دو ماقمای سازنده برونویوم و سنگ میزبان به اندازه برونویوم‌ها بستگی دارد. برونویوم‌های با اندازه ۸-۱۰ سانتی‌متر، مرز مشخصی با سنگ میزبان داشته، ریزدانه‌ترند و به سمت ترکیب‌های گابروئی

فشار خواهد شد که همه این موارد با افت منحنی‌های انجاماد و آبگونی همراه است [۳۶، ۳۷]. به عقیده [۳۸] کوارتز اسلی^۱ (شکل ۳ ج) نتیجه‌ای از انتقال مکانیکی زینوکریست کوارتز از سیستم اسیدی به مذاب حد واسطه یا بازی در کناره‌های ناپایداری کوارتز در ماقمای حد واسطه و یا بازی در آن احلال صورت می‌گیرد. این امر سبب افزایش سرعت سرد شدن و در پی آن افزایش سرعت هسته‌زایی شده که بدین ترتیب انبوهای از کانی‌های ریزبلور بازی در پیرامون بلور کوارتز متببور می‌شود [۳۹، ۳۴، ۳۰، ۲۹].

بر اساس نظریه [۴۰، ۲۹] در رویارویی دو ماقما با یکدیگر سه فرایند واکنشی صورت می‌گیرد: گرمایی، مکانیکی و شیمیایی. شکل‌ها و بافت‌های متعدد یک برونویوم به درجات مختلف این سه واکنش بستگی دارد.

آمیختگی جرئی^۲ زمانی رخ می‌دهد که واکنش مکانیکی فرایند غالب در سنگ باشد و واکنش شیمیایی و گرمایی در درجات بعدی اهمیت قرار دارند. کوارتزهای چشمی درشت بلور نمی‌توانند از یک ماقمای مافیک آن هم در مراحل اولیه متببور شوند [۴۱]. زمانی که ماقمای مافیک تزریق می‌شود کوارتزهای چشمی از ماقمای فلزیک متببور شده‌اند لذا این کوارتزها فقط انتقال مکانیکی می‌یابند [۳۴].

فقدان کلینوپیروکسن در برونویوم‌های دیوریتی ناشی از میدان پایداری آمفیبول و پلازیوکلاز است که مانع رشد هسته‌های کلینوپیروکسن می‌شود [۴۲]. بلند بودن تیغه‌های (کاردی) بیوتیت به دلیل شرایط باز دارنده فیزیکی و یا رشد سریع آن در یک محیط ماقمایی مافیک است که این شرایط فیزیکی باعث رشد غیر معمول و بلند بودن بیوتیت و مانع رشد صفحه‌ای معمول آن می‌شود به طوری که اگر چگالی بلورهای اول متببور شده در ماقمای فلزیک بالا باشد هنگام آمیختگی ماقمای فلزیک با ماقمای بازی بلورهای اولیه باعث خنثی کردن بازدارندگی فیزیکی در ماقمای مافیک می‌شوند و در نتیجه از رشد صفحه‌ای بیوتیت جلوگیری می‌کند [۴۳، ۳۴].

بسیاری از پژوهشگران حضور انبوهای مافیک بیوتیت و هورنبلند همراه با اسفن و کانی‌های کدر را یکی از شواهد بافتی چشمگیر آمیختگی ماقمایی می‌دانند [۴۰، ۳۰]. به علاوه بنا بر

1-Ocelli

2-Mingling

ماگمای فلزیک با آن مواجه شود به دلیل افزایش گرانزویی ماگمای میزبان، به شکل حباب‌هایی درون آن پراکنده می‌شود.

برداشت

بررسی‌های صحرایی، سنگ شناختی، ژئوشیمیایی و بررسی ویژگی‌های شیمیایی کانی‌های تشکیل دهنده برونبوم‌های ریزدانه مافیک و توده گرانیتوئیدی میزبان آن‌ها در منطقه آستانه، دلالت بر شواهدی است که حاکی از آمیختگی ماگمای است. در این منطقه، توده گرانیتوئیدی آستانه با ترکیب گرانوودیوریت و مونزوگرانیت، میزبان برونبوم‌های ریزدانه مافیک گابرویی، دیوریتی و دیوریت کوارتزدار است. برونبوم‌ها بیشتر کروی بوده و اندازه آن‌ها از چند میلی‌متر تا ۴۰ سانتی‌متر متغیر است. مرز آن‌ها با گرانوودیوریت‌های میزبان در مقیاس نمونه دستی غالباً مشخص است. وجود بافت ریزدانه مافیک، فنوکریستهای خودشکل و یا منطقه‌بندی پلازیوکلاز در درون برونبوم‌ها دلیلی بر خاستگاه ماگمایی آن‌هاست. شواهدی از قبیل حضور مگاکریستهای فلدسپار پتاسیم که حاوی نفوذی-هایی از کانی‌های پلازیوکلاز، بیوتیت، آمفیبیول و کانی‌های فرعی دیگرند؛ کوارتز اسلی که کانی‌های با دما بالای ریز بلور پلازیوکلاز، بیوتیت و آمفیبیول به صورت منطقه‌بندی در حاشیه آن‌ها قرار گرفته‌اند؛ بافت پوئی‌کیلیتیک کوارتز و فلدسپار پتاسیم، انبوهه‌های مافیک مشکل از آمفیبیول، بیوتیت، اسفن و ماننتیت؛ آپاتیت سوزنی؛ تیغه‌های پلازیوکلاز کوچک درون پلازیوکلازهای بزرگتر، دلالت بر فرایند آمیختگی ماگمایی دارند. نتایج تجزیه‌های ریز پردازشی پلازیوکلازهای برونبوم‌ها و سنگ در بر گیرنده، حاکی از آن است که در برخی موارد این بلورها دارای منطقه‌بندی بوده اند که این موارد نیز مؤید فرایند آمیختگی ماگمایی است. برونبوم‌ها از نظر ژئوشیمیایی، ویژگی‌های متفاوتی را نسبت به سنگ میزبان خود نشان می‌دهند، به طوری که سنگ‌های گرانیتوئیدی، نسبتاً غنی از پتاسیم ولی برونبوم‌ها، سدیم‌دارند. بر اساس شواهدی مانند غنی شدگی برونبوم‌ها از عناصر HREE نسبت به LREE در گالوی تغییرات عناصر نادر خاکی بهنجار شده‌اند [۵۲]. به سازنده برونبوم‌ها و سنگ‌های میزبان هر دو از پوسته زیرین ولی با عمق متفاوت تشکیل شده‌اند به طوری که برونبوم‌ها با

متمايل می‌شوند. در حالی که برونبوم‌های با ابعاد بیش از ۲۰ سانتی‌متر، شکل کم و بیش کروی داشته، درشت دانه‌تر بوده و بیشتر دیوریت تا کوارتز دیوریتی هستند. برونبوم‌های کوچک در مقایسه با انواع درشت‌تر، سریع‌تر سرد می‌شوند و در نتیجه سیستم تقریباً بسته‌ای را نسبت به غنی شدگی از عناصر متحرک LILE و LREE تشکیل می‌دهند [۴۰].

در نمودار تغییرات عناصر نادر خاکی که نسبت به کندریت بهنجار شده‌اند، تفاوت زیادی بین برونبوم‌ها و سنگ میزبان مشاهده نمی‌شود، بهطوری که Cr, Ni, CO در HREE برونبوم نسبت به گرانوودیوریت میزبان بیشتر است (جدول ۱ و ۲). بنابراین به نظر می‌رسد که برونبوم‌ها و سنگ میزبان از دو ماگمای با عمق متفاوت مشتق شده باشند. چنانکه در شکل ۷ دیده می‌شود، گرانوودیوریت‌ها در برخی از LREE ها غنی‌تر و از HREE ها تهی هستند، در حالی که برونبوم‌ها از HREE بالاتری نسبت به LREE برخوردارند. چنانکه می‌دانیم، بر اثر ذوب بخشی سنگ‌های پوسته زیرین، عناصر LREE وارد آبگون می‌شوند، در حالی که عناصر HREE تمایلی برای ورود به آبگون ندارند و بنا بر این آبگون حاصل از LREE غنی و از HREE تهی می‌شود. با توجه به تحت بودن الگوی HREE در برونبوم و گرانوودیوریت میزبان، مشتق شدن ماگما (برونبوم و گرانوودیوریت) از جبهه بعيد به نظر می‌رسد بنابراین به نظر می‌رسد که ماگمای تشکیل دهنده گرانوودیوریت‌های میزبان و برونبوم هر دو از پوسته زیرین ریشه گرفته باشند، ولی فراوانی بالای HREE در برونبوم‌ها نسبت به LREE خاستگاه عمیق‌تری از پوسته را برای برونبوم‌ها تداعی می‌کند. لازم به یادآوری است که داده‌های ایزوتوبی Sm-Nd و Sr-Rb، ریشه‌گیری گرانوودیوریت میزبان از پوسته تحتانی را نیز تأیید می‌کند [۵۳]. بر اساس بررسی‌های زمین‌شناسی و سنگ‌شناختی و با توجه به حجم خیلی بالای گرانوودیوریت آستانه نسبت به برونبوم‌های مافیک، به نظر می‌رسد که در اثر آمیختگی ماگمای اسیدی با ماگمای مافیک‌تر، برونبوم‌ها به صورت گلبلول [اگوچه] و یا قطره‌هایی درون ماگمای فلزیک پراکنده شده‌اند [۴۶، ۱۵]. به عقیده [۵۲] در صورتی که ماگمای مافیک و حد واسطه پیش از تبلور ماگمای فلزیک به درون آن نفوذ کند، آمیختگی ماگمایی صورت می‌گیرد، در حالی که اگر پس از تبلور بخشی

batholith, Argentina", Contribution to Mineralogy and Petrology 130 (1997) 31-46.

[11] Vernon R.H., "Interpretation of microstructures of microgranitoid enclaves", In: Didier J, Barbarin B (eds) Enclaves and granite petrology. Elsevier, Amsterdam. (1991) 277-291.

[12] Vernon R.H., "A practical guide to Rock Microstructural", (2004) Cambridge, 594p.

[13] Liankun S., Kuirong Y., "A two-stage crust-mantle interaction model for mafic microgranular enclaves in the Dongting granodiorite Pluton, Guangxi, China", In: Didier J, Barbarin B (eds) Enclaves and granite petrology. Elsevier, Amsterdam, (1991) 95-112.

[14] Fershtater G.B., Borodina N.S., "Enclave in the Hercynian granitoids of the Urals Mountains", U.S.S.R. In: Didier J, Barbarin B (eds) Enclaves and granite petrology. Elsevier, Amsterdam, (1991) 83-94.

[15] Chappell B. W., "Magma mixing and the production of compositional variation within granite suites: Evidence from the granites of southeastern Australia", *Journal of Petrology* 37 (1996) 449-470.

[16] Vernon R.H., "Restite, Xenoliths and microgranitoid enclave in granites", *Journal and Proceeding of the Royal Society of New South Wales* 116(1983) 77-103.

[17] Chappell B.W, White A.J.R., Wyborn D., "The importance of residual source material (restite) in granite petrogenesis", *Journal of Petrology* 28(1987) 1111-1138.

[18] Sergi A., "Mafic microgranular enclaves from the Xanthi pluton (Northern Greece): an example of mafic-felsic magma interaction", *Mineralogy and Petrology* 61(1997) 97-117.

[19] Stephens W.E., Holden P., Henny P.J. , "Microdioritic enclaves within the Scottish Caledonian granitoids and their significance for crustal magmatism", In: Didier J, Barbarin B (eds) Enclaves and granite petrology. Elsevier, Amsterdam, (1991) 125-134.

[20] Donaire T., Pascual E., Pin C., Duthou J-L., "Microgranular enclave as evidence of rapid cooling in granitoid rocks: the case of the Los Pedroches granodiorite, Iberian Massif, Spain", *Contribution to Mineralogy and Petrology* 149(2005) 247-265.

[21] Kumar S., "Microstructural evidence of magma quenching inferred from enclaves hosted in

توجه به غنی بودن از عناصر HREE, Cr, Ni, CO نسبت به گرانوڈیوریت میزبان از عمق بیشتری از پوسته ریشه گرفته و به دلیل تفاوت‌های فیزیکی و شیمیایی قابل توجه، نتوانسته‌اند به طور کامل با یکدیگر آمیخته شوند که این امر با داده‌های ایزوتوپی نیز تأیید می‌شود و از این رو کانی‌های کم حجم مافیک به شکل حباب‌هایی درون ماقمای اصلی فلزیک پراکنده شده‌اند.

مراجع

- [1] سهندی م، رادفر ج، حسینی دوست س.ج، مجله نقشه ۱:۱۰۰۰۰ شازند، سازمان زمین‌شناسی و اکتشافات معدنی کشور، برگ شماره ۵۸۵۷ (۱۳۸۵).
- [2] احمدی خلجی ا، پترولوژی توهدی گرانیت‌وئیدی بروجرد، رساله دکتری، دانشکده علوم، دانشگاه تهران (۱۳۸۵).
- [3] De La Roche H., Leterrier J., Grandclaude P., Marchal M., "A classification of volcanic and plutonic rocks using R1-R2 diagram and major element analyses its relationship with current nomenclature", *Chemical Geology* 29 (1980) 183-210.
- [4] Leake B.E et al. "Nomenclature of Amphiboles. Report of the Subcommittee on Amphiboles of the International Mineralogical Association Commission on New Minerals Names", *European Journal of Mineralogy* 9(1997) 623-651.
- [5] Forster M.D., "Interpretation of the composition of tri-octahedral mica, U.S Geological Survey", Prof. Pap. 354B: (1960) 1-48.
- [6] Harker A., "The natural history of igneous rocks", Methuen, London. (1909) 344p.
- [7] Thompson A.B., "Fertility of crustal rocks during anatexis", *Transactions of the Royal Society of Edinburgh, Earth Sciences* 87(1982) 1-10.
- [8] Nakamura N., "Determination of REE, Ba, Fe, Mg, Na, and K in carbonaceous and ordinary chondrites", *Geochimica et Cosmochimica Acta* 38(1974) 757-775.
- [9] Chen Y., Chappell B.W., White A.J.R. "Mafic enclave of some I-type granites of the Palaeozoic Lachlan Fold Belt, southeastern Australia", In: Didier J, Barbarin B (eds) Enclaves and granite petrology. Elsevier, Amsterdam (1991) 113-124.
- [10] Dorais M.J., Lira R., Chen Y., Tingey D., "Origin of biotite-apatite-rich enclaves, Achala

- [33] Akal C., Helvacı C., "Mafic Microgranular Enclaves in the Kozak Granodiorite, Western Anatolia", *Journal of Earth Science* 8(1999) 1–17.
- [34] Hibbard N.J., "Textural anatomy of twelve magma-mixed granitoid systems. In: Didier J., Barbarin B. 1991: *Enclaves and granite petrology*", Elsevier, Amsterdam (1991) 431-441.
- [35] Waught T.E., Maas R., Nicholls I.A., "Fingerprinting feldspar phenocrysts using crystal isotopic composition stratigraphy: implications for crystal and magma mingling in S-type granites", *Contribution to Mineralogy and Petrology* 139(2000) 227–239.
- [36] Castro A., "Plagioclase morphologies in assimilation experiments. Implications for disequilibrium melting in the generation of granodiorite rocks", *Mineralogy and Petrology* 71(2001) 31–49.
- [37] Vance J.A., "Zoning in igneous plagioclase: patchy zoning", *Journal of Geology* 73(1965) 636–651.
- [38] Bussy F., Ayrton S., "Quartz textures in dioritic rocks of hybrid origin", *Schweizerische Mineralogische und Petrographische Mitteilungen* 70(1990) 223–235.
- [39] Hibbard M.J., "Petrography to Petrogenesis", Prentice- Hall, (1995) 587p.
- [40] Barbarin B., Didier J., "Genesis and evolution of mafic microgranular enclaves through various types of interaction between coexisting felsic and mafic magmas", *Transactions of the Royal Society of Edinburgh-Earth Sciences* 83(1992) 145–153.
- [41] Johannes W., Holtz F., "Petrogenesis and experimental petrology of granitic rocks", Springer, New York (1996) 335p.
- [42] Blundy J. D., Sparks R. S. J., "Petrogenesis of mafic inclusions in granitic of the Adamello massif, Italy", *Journal of Petrology* 33 (1992) 1039-1104.
- [43] Wyllie P. J., Cox K. G., Biggar G. M., "The habit of apatite in synthetic systems and igneous rocks", *Journal of Petrology* 3 (1962) 238-243.
- [44] Karsli O., Chen B., Aydin F., Şen C., "Geochemical and Sr-Nd-Pb isotopic compositions of the Eocene Dölek and Sarıçık Plutons, Eastern Turkey: Implications for magma interaction in the genesis of high-K calc-alkaline granitoids in a post-collision extensional setting", *Lithos* 98 (2007) 67-96.
- [45] Salonsaari P.T., "Hybridization in the subvolcanic Jaala-Iitti complex and its the Hodruša granodiorites, Western Carpathians", *Geological Carpathica* 46(1995) 379–382.
- [22] Pesquera A., Pons J., "Field evidence of magma mixing in the Aya granitic massif (Basque Pyrenees, Spain)", *Neues Jahrbuch für Geologie und Palaontologie-Monatshefte*. 10 (1989) 441–454.
- [23] Chen B., Jahn B-M., Wei C., "Petrogenesis of Mesozoic granitoids in the Dabie UHP complex, Central China: trace element and Nd-Sr isotope evidence", *Lithos* 60 (2002) 67-88.
- [24] Barbarin B., Didier J., Conclusions. In: Didier J., Barbarin B (eds) "Enclaves and granite petrology", Elsevier, Amsterdam (1991) 545–549.
- [25] Kumar S., Rino V., Pal A.B., "Field evidence of magma mixing from microgranular enclaves hosted in Palaeoproterozoic Malanjkhand granitoids, central India", *Gondwana Research*. 7(2004) 539–548.
- [26] El Desouky M., Feely M., Mohr P., "Diorite-granite magma mingling and mixing along the axis of the Galway Granite batholith, Ireland", *Journal of the Geological Society*. 153(1996) 361-374.
- [27] Elburg, M.A. "U-Pb ages and morphologies of zircon in microgranitoid enclaves and peraluminous host granites: evidence for magma mingling". *Contribution to Mineralogy and Petrology*. 123 (1996) 177–189.
- [28] Perugini, D., Poli, G., Christofides, G., Eleftheriadis, G." Magma mixing in the Sithonia Plutonic Complex, Greece: evidence from mafic microgranular enclaves". *Mineralogy and Petrology* 78(2003) 173–200.
- [29] Vernon, R.H. "Crystallization and hybridism in microgranular enclave magmas: Microstructural Evidence". *Journal of Geophysical Research*. 95, 17(1990) 849-859.
- [30] Baxter, S., Feely M., "Magma mixing and mingling textures in granitoids: examples from the Galway Granite, Connemara, Ireland", *Mineralogy and petrology*. 76(2002) 63-74.
- [31] Castro A., Moreno-Ventas I., De La Rosa J., "Microgranular enclave as indicators of hybridization processes in granitoid rocks, Hercynian belt, Spain", *Geological Journal* 25(1990) 391-404.
- [32] Bussy F., "The rapakivi texture of feldspars in the plutonic mixing environment: a dissolution-recrystallization process", *Geological journal* 25(1990) 319-324.

phenocrysts", Geochimica et Cosmochim Acta 53(1989) 1055–1066.

[50] Reid J. R., Evans O. C., Fates D. G., "magma mixing in granitic rocks of the central Sierra Nevada, California", Earth and planetary Science Letter 66 (1983) 243-261.

[51] Didier J., "Contribution of enclave studies to the understanding of origin and evolution of granitic magmas", Geologische Rundschau, 76 (1987) 41-50.

[52] Barbarin B., "Mafic magmatic enclaves and mafic rocks associated with some granitoids of the central Sierra Nevada batholith, California: nature, origin, and relations with the hosts", Lithos 80 (2005) 155– 177.

[۵۳] طهماسبی ز، "پترولوژی و ژئوشیمی تووه گرانیتوئیدی آستانه، پایان نامه دکتری، دانشکده علوم، دانشگاه اصفهان .(۱۳۸۷)

petrogenetic relation to rapakivi granites and associated mafic rocks of southeastern Finland", Geological Society of Finland Bulletin 67 (1995) (1b) 104.

[46] Frost T.P., Mahood G.A., "Field, chemical, and physical constraints on mafic-felsic magma interaction in the Lamark Granodiorite, Sierra Nevada, California", Geological Society of America Bulletin 99 (1987) 272-291.

[47] Sparks R.S.J., Marshal L., "Thermal and mechanical constraints on mixing between mafic and silicic magmas", Journal of Volcanology and Geochemical Research 29(1986) 99-124.

[48] Chen Y.D., Price R.C., White A. J. R., "Inclusions in three S-type granites from southeastern Australian", Journal of Petrology 30(1989) 1181–1218.

[49] Bacon C.R., "Crystallization of accessory phases in magmas by local saturation adjacent to