

## کاربرد کانی بیوتیت در بررسی پتروژنیک گرانیتوئیدهای بروجرد

فریبرز مسعودی، بهزاد مهرابی و فروغ معظمی گودرزی:  
گروه زمین‌شناسی دانشگاه تربیت معلم، تهران

### چکیده

کاتیون‌های Mg, Fe و Al در کانی بیوتیت به فرایندهای ماگمایی حساس هستند. از این‌رو از کانی بیوتیت در بررسی پتروژنر توده‌های گرانیتوئیدی استفاده می‌شود. در این تحقیق از ترکیب شیمیایی کانی بیوتیت برای بررسی ویژگی‌های ژئوشیمیایی و پتروژنر سنگ‌های نفوذی کمپلکس بروجرد در بخش شمالی زون سندج- سیرجان استفاده شده است. نمونه‌های بیوتیت در مقاطع صیقلی گرانیتوئیدهای قدیمی با سن حدود ۱۲۰ میلیون سال و گرانیتوئیدهای جوان با سن بین ۷۰-۶۰ میلیون سال به روش تجزیه نقطه‌ای (EPMA) و بیوتیت‌های خالص جدا شده از سنگ به روش XRF بررسی شد. نتایج تجزیه بیوتیت به هر دو روش نتایج مشابهی را نشان دادند.

کانی بیوتیت در نمونه‌های با سن مختلف خصوصیات متفاوتی نشان داده و به خوبی دو گروه سنی از یکدیگر متمایز می‌شوند. بر اساس مقادیر کاتیونی Ti, Mg, Mn,  $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{Fe}^{2+}$  و Al بیوتیت‌های گرانیتوئیدهای جوان بروجرد در ترکیب خود دارای منیزیم بیشتری نسبت به بیوتیت‌های سنگ‌های قدیمی هستند. مهم‌ترین تفاوت بیوتیت در این واحدهای سنگی در مقدار Al کل و نسبت  $\text{Fe}/(\text{Fe}+\text{Mg})$  است. بیوتیت‌های متعلق به گرانودیوریت و کوارتزدیوریت‌های جوان بین دو قطب آبیت و فلوگوپیت قرار گرفته‌اند و دارای مقدار Al ۲/۴۸ تا ۲/۷۴ اتم در هر واحد فرمول و نسبت  $\text{Fe}/(\text{Fe}+\text{Mg})$  بین ۰/۳۷۵ تا ۰/۶۰۰ هستند. بیوتیت در گرانیتوئیدهای قدیمی بین دو قطب آبیت و سیدروفیلیت قرار می‌گیرد و مقدار Al از ۲/۷۶ تا ۳/۶۹ اتم در هر واحد فرمول و  $\text{Fe}/(\text{Fe}+\text{Mg})$  بین ۰/۵۹۷ تا ۰/۷۲۰ است. بر اساس ترکیب بیوتیت‌ها، گرانیتوئیدهای جوان و قدیمی کمپلکس بروجرد عمدها در محدوده مربوط به گرانیتوئیدهای کالک الکالن قرار می‌گیرند و این گرانیتوئیدها به ترتیب نوع I و نوع S هستند و در فوگاسیته اکسیژن متفاوتی تشکیل شده‌اند.

### مقدمه

با توسعه امکان تجزیه کانی‌ها، توانایی قابل توجه تک کانی‌ها و به خصوص کانی بیوتیت در تعیین خصوصیات ماگمایی گرانیتوئیدها در سال‌های اخیر مورد توجه پژوهندگان قرار گرفته است (مانند [۴]، [۸]، [۱۱]، [۳]، [۵]). بیوتیت کانی فرومیزین غالب در سنگ‌های فلزیک و حد واسط است. در زمان تشکیل ماگمای

واژه‌های کلیدی: بیوتیت، گرانیتوئید، کمپلکس بروجرد، سندج-سیرجان

گرانیتی ترکیبات و نسبت اکسیدهای سه عنصر اصلی آهن، آلومینیم و منیزیم در کانی بیوتیت طوری جایگزین می‌شوند که خصوصیات و شرایط ژئوشیمیابی، تکتونیکی و پتروژنیکی مagmaهای سازنده را در خود ثبت کند<sup>[۹]</sup>.

در این تحقیق از ترکیب شیمیابی کانی بیوتیت برای بررسی ویژگی‌های ژئوشیمیابی، پتروژنز و منشا سنگ‌های نفوذی بروجرد در بخش شمالی زون سنندج- سیرجان استفاده شده است. انتخاب این منطقه به آن علت بوده است که علاوه بر بررسی کارآبی کانی بیوتیت در بررسی گرانیتوئیدها، به اطلاعات موجود در مورد تکوین بخش شمالی سنندج- سیرجان نیز افزوده شود.

### زمین‌شناسی عمومی

در منطقه شمال غرب بروجرد توده‌های نفوذی در اسلیت و فیلیت‌های همدان نفوذ کرده و هاله دگرگونی مشخص را به وجود آورده‌اند(شکل ۱). نفوذ سنگ‌های گرانیتی با تشکیل رگه‌ها و توده‌های متعددی از پگماتیت همراه بوده است. مجموعه سنگ‌های آذرین و دگرگونی یاد شده تحت عنوان کمپلکس بروجرد معرفی شده است ([۱۲]، [۱۳]). در جنوب این کمپلکس سنگ‌های قدیمی پرکامبرین و تریاس نیز دیده می‌شوند. سنگ‌های پرکامبرین شامل متاریولیت همراه با دولومیت است و سری‌های تریاس در این منطقه در قائدۀ با متاولکانیک‌ها و توف شروع شده و با سنگ‌های آتش‌فشاری رسوبی ادامه می‌یابند و در نهایت مقداری مرمر و متاکوارتزیت به آن‌ها اضافه می‌شود([۱] و [۶]).

در داخل کمپلکس، سری ژوراسیک به طور کلی شامل اسلیت و فیلیت است و در بعضی از مناطق با ماسه سنگ دگرگونی دنبال می‌شود. دگرگونی ناحیه‌ای در رخساره شیست سیز به حد اکثر درجه خود رسیده که بعد با دگرگونی مجاورتی ناشی از نفوذ توده‌ها همراه می‌شود.

### گرانیتوئیدهای کمپلکس بروجرد

پژوهش‌های صحرایی و پتروگرافی نشان می‌دهند که سنگ‌های نفوذی در کمپلکس بروجرد شامل گرانودیوریت، مونزوگرانیت و کوارتزدیوریت است. بیشترین حجم توده نفوذی بروجرد از آن گرانودیوریت‌ها است. گرانیتوئیدها به صورت یک توده اصلی گرانودیوریتی و تعداد زیادی توده‌های کوچک و پراکنده کوارتزدیوریتی، مونزوگرانیتی و گرانودیوریت جوان رخنمون دارند. تعیین سن انجام شده به روش Rb - Sr سن حدود ۱۲۰ میلیون سال را برای توده گرانودیوریتی اصلی و سن حدود ۷۰ میلیون سال را برای توده‌های کوچک جوان تر نشان می‌دهد<sup>[۱۳]</sup>.

شکل ۱. نقشه زمین شناسی ساده شده منطقه بروجرد [۱۳].

### واحد گرانوویوریتی

سنگ‌های گرانوویوریتی در مرکز توده نفوذی بروجرد رخنمون دارند. این واحد فراوانترین سنگ‌های توده نفوذی بروجرد را در بر گرفته و هم بری آن‌ها با سنگ‌های رسوبی دگرگون شده مجاور (مرمر و دولومیت‌های تجدید تبلور یافته) به خوبی مشخص است. بافت این سنگ‌ها گرانولار و از نظر کانی شناسی دارای پلازیوکلار، آلکالی فلدوپار و کوارتز هستند. کانی‌های مافیک آن‌ها شامل بیوتیت و آمفیبول، و کانی‌های فرعی همراه نیز آپاتیت، اسفن، زیرکن و کانی‌های اپک است. در نواحی حاشیه‌ای واحد گرانوویوریتی یک برگوارگی مشخص که ناشی از جهتیابی ترجیحی آمفیبول و بیوتیت است، به چشم می‌خورد.

با توجه به مشاهدات صحرایی، واحد گرانوویوریتی توده نفوذی بروجرد به دو صورت جوان با توپوگرافی مرتفع و قدیمی با توپوگرافی پست و کاملاً هوازده زمینه اصلی توده نفوذی بروجرد را تشکیل می‌دهند. واحد قدیمی‌تر به میزان زیادی دستخوش تغییر شده و در برخی نقاط شدت آن به حدی است که تقریباً همه سنگ به طور کامل تجزیه شده است.

### واحد کوارتزدیوریت

رخنمون این واحد سنگی از نظر توپوگرافی نسبت به سنگ‌های گرانادیوریتی مرتفعتر است و در نمونه دستی به رنگ سفید مایل به خاکستری روشن دیده می‌شود. بر اساس ابعاد بلورها، می‌توان این واحد را به دو زیر گروه ریز بلور و متوسط بلور تقسیم نمود.

کوارتزدیوریت‌ها دارای بافت گرانولار، و از نظر کانی‌شناسی حاوی پلازیوکلاز، آلکالی فلنسپار و کوارتز هستند. کانی‌های مافیک آن‌ها عبارت از بیوتیت و آمفیبول بوده و کانی‌های فرعی نیز شامل آپاتیت، اسفن، زیرکن و کانی‌های اپک هستند.

### واحد مونزوگرانیت پرفیروئید

سنگ‌های این واحد فراوانی کمتری دارند و در دو ناحیه کریم‌آباد و نظام‌آباد رخنمون دارند. این واحد مرتفعترین رخنمون‌ها را به خود اختصاص داده و سنگ‌ها متوسط تا درشت بلور با رنگ سفید مایل به شیری هستند. این سنگ‌ها گاهی اوقات بافت دانه‌ای دارند؛ ولی اغلب بافت آن‌ها پرفیروئید است، که در آن‌ها فنوکریست‌های آلکالی فلنسپار و پلازیوکلاز شکل دار به اندازه تا ۱ سانتی‌متر دیده می‌شود.

این سنگ‌ها از نظر کانی‌شناسی دارای پلازیوکلاز، آلکالی فلنسپار، کوارتز، بیوتیت و آمفیبول بوده و کانی‌های فرعی نیز شامل آپاتیت، اسفن، زیرکن و کانی‌های اپک است.

### تجزیه بیوتیت

پس از بررسی میکروسکوپی گرانیتوئیدهای کمپلکس بروجرد، ۸ نمونه معرف برای بررسی کانی بیوتیت انتخاب شد. نمونه‌ها ابتدا خرد شده و کانی بیوتیت به دو روش تقلی و مغناطیس در دو مرحله از سنگ جدا شد. بعد از انجام جداسازی، نمونه بیوتیت‌های به دست آمده به طور تقریبی دارای درصد خلوص بیش از ۹۸ درصد شدند. برای دستیابی به درصد خلوص کامل جداسازی نهایی این کانی با چشم و با استفاده از استریومیکروسکوپ انجام گرفت. نمونه‌های خالص بیوتیت کاملاً پودر و به روش XRF در دانشگاه تربیت معلم تهران برای تشخیص و تعیین کمی عناصر اصلی و کمیاب تجزیه شد (جدول ۱). به منظور بررسی صحت داده‌ها، از نمونه‌های بررسی شده دو نمونه به طور همزمان مقاطع صیقلی تهیه و بیوتیت‌های آن‌ها به روش تجزیه نقطه‌ای (EPMA) در مرکز تحقیقات فرآوری مواد معدنی ایران بررسی شد (جدول ۲).

آنالیز بیوتیت به هر دو روش XRF و EPMA نتایج تقریباً مشابهی نشان دادند. از آنجا که روش XRF روشنی است که دسترسی به آن آسان‌تر است، می‌توان انتظار داشت که کانی بیوتیت به

عنوان کلیدی در بررسی ژئوشیمی گرانیتوئیدها بتواند در سطحی گستردۀ به کار رود. جزئیات و مراحل جداسازی، خالص‌سازی و تجزیه بیوتیت را معظمی [۲] توصیف کرده است.

### بحث

بر اساس نتایج تجزیه بیوتیت‌ها علاوه بر تعیین ویژگی‌های کانی بیوتیت، محیط تکتونیکی تشکیل گرانیتوئیدهای بروجرد نیز بررسی و ویژگی‌های شیمیایی مانند میزان آلومینیم و درجه اکسیداسیون ماقمای سازنده آن‌ها مشخص شد.

### فرمول ساختمانی و خصوصیات بیوتیت

فرمول ساختمانی بیوتیت‌ها برای هر نمونه بر اساس ( $O, OH, Cl, F$ ) ۲۴ و با استفاده از برنامه کامپیوتری (Min Pet) و بر اساس فرمول معمول بیوتیت ( $OH, F, Cl \quad X_2 Y_{4-6} Z_8 O_{20}$ ) اقتباس از دیر و همکاران [۷] ساخته شد (جدول ۱ و ۲).

فورستر [۸] با استفاده از مقادیر کاتیونی  $Ti^{3+}, Fe^{2+}, Mn, Mg$  و  $Al$  موجود در سایت اکتاهرالی، رده بندی میکاها را ارائه کرد و ارتباط این کاتیون‌ها با یکدیگر و نیز با نوع میکا را نیز تعیین نمود. بر اساس این تقسیم‌بندی بیوتیت توده‌های نفوذی واحدهای جوان بروجرد دارای منیزیم بیشتری در ترکیب خود نسبت به بیوتیت‌های بررسی شده در سایر واحدها است (شکل ۲).

اسپیر [۱۶] با توجه خاص به تغییرات  $Al$  و  $(Fe+Mg)/Fe$  میکاها، چهارگوش آنیت<sup>۱</sup>، سیدروفیلیت<sup>۲</sup>، فلوگوپیت<sup>۳</sup> و ایستونیت<sup>۴</sup> را به صورت ASPE برای نشان دادن ترکیب این کانی‌ها ارائه کرد. دیر و همکاران [۷] نیز محدوده کانی بیوتیت را در این نمودار مشخص کردند. نمونه‌های بررسی شده با توجه به این خط جدا کننده، در محدوده بیوتیت قرار می‌گیرند (شکل ۳). اما از نظر تمرکز دو گروه متمایز دیده می‌شود.

بیوتیت‌های گرانیتوئیدهای جوان با داشتن مقدار محتوی  $Al$  کل بین ۰/۴۸ تا ۰/۷۴ در هر واحد فرمولی (A.p.f.u) و با مقدار نسبت  $(Fe+Mg)/Fe$  ۰/۳۷۵ تا ۰/۶۰۰، بین دو قطب آنیت و فلوگوپیت قرار گرفته‌اند و گرانیتوئیدهای قدیمی با داشتن محتوی  $Al$  کل بین ۰/۷۶۲ تا ۰/۶۹۰ در هر واحد فرمولی (A.p.f.u) و مقدار نسبت  $(Fe+Mg)/Fe$  ۰/۵۹۷ تا ۰/۷۲۰، بین دو قطب آنیت و سیدروفیلیت با روندی به سمت قطب سیدروفیلیت قرار می‌گیرد (شکل ۳).

<sup>۱</sup>-Annite

<sup>۲</sup>-Siderophylite

<sup>۳</sup>-Phlogopite

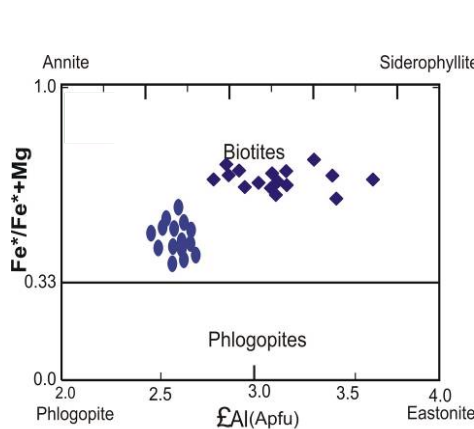
<sup>۴</sup>-Eastonite

جدول ۱. نتایج تجزیه بیوتیت به روش XRF و تعیین فرمول ساختاری آن‌ها

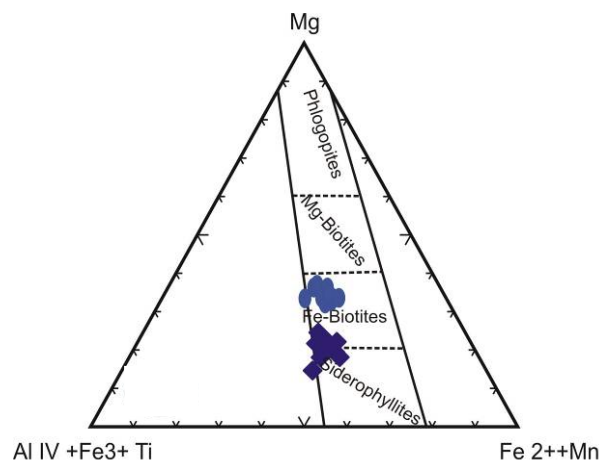
	گرانیت فاز جوان	مونزوگرانیت جوان	کوارتزدیوریت جوان	گرانودیوریت قدیمی	گرانودیوریت قدیمی	گرانودیوریت قدیمی	گرانودیوریت قدیمی	گرانودیوریت قدیمی
Sample	GF9	GK15 - x	GK18x	GF17	BH13 -X	GF96x	B 11 x- 1	B 11 -x4
<i>SiO<sub>2</sub></i>	34.16	32.00	35.50	32.00	34.86	34.00	34.54	33.00
<i>TiO<sub>2</sub></i>	2.63	2.20	1.90	2.58	4.42	2.59	2.96	3.68
<i>Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub></i>	17.30	19.00	13.90	18.60	15.28	18.30	15.90	17.15
<i>FeO</i>	21.00	22.167	15.00	23.00	19.09	19.36	20.20	22.03
<i>Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub></i>	3.86	4.30	3.90	3.95	3.57	3.78	3.90	3.736
<i>MnO</i>	0.23	0.45	0.17	0.44	0.10	0.18	0.36	0.41
<i>MgO</i>	6.90	7.00	12.85	6.21	11.85	7.64	5.00	6.00
<i>CaO</i>	0.27	0.30	0.74	0.15	1.21	0.04	0.12	0.08
<i>Na<sub>2</sub>O</i>	0.09	0.23	0.17	0.15	0.19	0.07	0.03	0.16
<i>K<sub>2</sub>O</i>	10.42	10.75	11.43	10.50	11.80	10.84	12.00	11.56
<i>F</i>	0.42			0.27	0.32	0.56	0.29	0.02
<i>Cl</i>	0.16	0.08	0.163	0.33	0.13	0.19	0.13	0.20
<i>H<sub>2</sub>O</i>	3.914	3.00	3.00	3.97	3.26	3.99	3.94	3.20
<i>Total</i>	101.40	98.28	98.74	102.18	106.13	101.57	99.30	101.25
<i>O F Cl</i>	0.22	0.25	0.10	0.19	0.16	0.28	0.15	0.05
<i>Si</i>	5.05	5.144	5.3	4.948	4.97	5.10	5.24	5.30
<i>AlIV</i>	2.94	2.856	2.7	3.052	2.57	2.89	2.75	2.69
<i>Z=</i>	8	8	8	8	7.54	8	8	8
<i>AlVI</i>	0.07	0.77	0	0.12	0	0.21	0.08	0.21
<i>Ti</i>	0.29	0.26	0.21	0.28	0.47	0.28	0.33	0.39
<i>Fe3</i>	0.42	0.52	0.44	0.43	0.38	0.41	0.44	0.40
<i>Fe2</i>	2.59	3.00	1.90	2.78	2.28	2.33	2.56	2.65
<i>Mn</i>	0.03	0.06	0.02	0.05	0.01	0.02	0.04	0.05
<i>Mg</i>	1.52	1.69	2.91	1.34	2.52	1.6	1.13	1.29
<i>Y=</i>	4.94	6.33	5.50	5.02	5.67	4.90	4.60	4.99
<i>Ca</i>	0.04	0.05	0.12	0.02	0.18	0.00	0	0.01
<i>Na</i>	0.02	0	0.05	0.04	0.05	0.02	0.01	0.04
<i>K</i>	1.96	2.22	2.21	1.94	2.15	1.99	2.32	2.12
<i>X=</i>	2.036	2.28	2.39	2.00	2.38	2.02	2.33	2.18
<i>Cations</i>	14.98	16.61	15.65	15.03	15.61	14.93	14.94	15.18
<i>CF</i>	0.4	0.51	0.51	0.24	0.28	0.51	0.28	0.01
<i>CCl</i>	0.08	0.04	0.08	0.16	0.06	0.09	0.06	0.09
<i>OH</i>	3.86	0	3.04	3.84	3.10	3.85	3.99	3.07
<i>O</i>	24	24	24	24	24	24	24	24
<i>Fe/FeMg</i>	0.63	0.64	0.40	0.67	0.47	0.59	0.69	0.67
<i>Mg/FeMg</i>	0.37	0.36	0.60	0.33	0.53	0.41	0.31	0.33

جدول ۲. نتایج آنالیز بیوتیت به روش EPMA و تعیین فرمول ساختاری آن‌ها

Sample	GF9 گرانیت فاز جوان							GF17 گرانوپوریت قدیمی		
	Point 1	2	3	4	5	6	7	1	2	3
<i>SiO<sub>2</sub></i>	35.47	35.3	35.34	36.00	37.00	35.00	36.00	32.00	32.00	31.00
<i>TiO<sub>2</sub></i>	3.30	2.34	2.34	2.33	3.00	3.10	3.33	2.74	2.63	3.00
<i>Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub></i>	15.50	16.9	15.00	15.00	15.30	15.00	16.00	16.00	15.30	15.60
<i>FeO</i>	15.00	20.00	16.00	14.20	15.00	16.00	14.00	17.00	19.80	18.00
<i>Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub></i>	2.67	2.50	2.50	3.00	2.56	3.30	4.02	3.80	3.87	3.96
<i>MnO</i>	0.22	0.26	0.26	0.30	0.30	0.30	0.11	0.22	0.27	0.44
<i>MgO</i>	14.00	7.28	12.50	12.80	12.00	13.00	12.00	12.90	6.37	11.90
<i>CaO</i>	0.00	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.25	0.19	0.27	0.17
<i>Na<sub>2</sub>O</i>	0.20	0.09	0.09	0.09	0.09	0.09	0.09	0.05	0.07	0.12
<i>K<sub>2</sub>O</i>	10.91	10.02	10.02	10.20	10.33	10.50	10.21	10.68	10.15	10.38
<i>F</i>	0.69	0.53	0.53	0.53	0.55	0.65	0.29	0.09	0.34	0.35
<i>Cl</i>	0.23	0.33	0.31	0.32	0.23	0.05	0.33	0.06	0.29	0.33
<i>H<sub>2</sub>O</i>	3.94	4.00	5.00	4.20	4.50	4.20	4.23	4.31	3.95	3.95
<b>Total</b>	101.93	99.591	99.82	98.86	100.85	101.35	100.87	100.08	101.37	98.89
<i>Si</i>	5.091	5.24	5.10	5.46	5.28	5.22	5.28	5.07	5.07	4.99
<i>AlIV</i>	2.62	2.75	2.55	2.53	2.57	2.49	2.60	2.63	2.78	2.66
<i>z</i>	7.71	8	7.65	8	7.85	7.71	7.88	7.70	7.85	7.65
<i>AlVI</i>	0	0.21	0	0.14	0	0	0	0	0	0
<i>Ti</i>	0.35	0.26	0.25	0.26	0.32	0.32	0.34	0.28	0.28	0.32
<i>Fe3</i>	0.28	0.27	0.27	0.34	0.27	0.35	0.41	0.4	0.42	0.43
<i>Fe2</i>	1.8	2.48	1.93	1.80	1.79	1.88	1.61	1.99	2.40	2.18
<i>Mn</i>	0.027	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.01	0.02	0.77	0.05
<i>Mg</i>	2.99	1.61	2.69	2.89	2.55	2.73	2.47	2.69	1.37	2.56
Y	5.46	4.88	5.18	5.48	4.97	5.33	4.87	5.39	5.26	5.56
<i>Ca</i>	0.00	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.04	0.02
<i>Na</i>	0.05	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.01	0.02	0.03
<i>K</i>	1.99	1.89	1.84	1.8	1.88	1.89	1.80	1.90	1.88	1.91
X	2.05	1.95	1.90	1.86	1.94	1.94	1.86	1.95	1.9	1.98
<b>Cations</b>	15.2	14.8	14.74	13.74	14.77	15.00	14.7	15.06	15.06	15.19
<i>CF</i>	0.63	0.50	0.49	0.51	0.50	0.58	0.26	0.08	0.31	0.32
<i>CCl</i>	0	0	0	0	0	0	0.15	0.03	0.14	0.147
<i>OH</i>	3.77	3.96	4.82	4.25	4.29	3.95	3.90	4.03	3.82	3.82
<i>O</i>	24	24	24	24	24	24	24	24	24	24
<i>Fe/FeMg</i>	0.38	0.61	0.42	0.38	0.41	0.41	0.4	0.43	0.64	0.46
<i>FeMg/Mg</i>	0.62	0.39	0.58	0.62	0.59	0.59	0.6	0.57	0.36	0.54



شکل ۳. طبقه‌بندی شیمیایی [۱۵] و موقعیت میکاهای بررسی شده. خط جدا کننده محدوده‌های فلوگوپیت و بیوتیت توسط دیر و همکاران [۷] اضافه شده است. گرانیتوئیدهای جوان با دایره و گرانیتوئیدهای قدیمی با لوزی نشان داده شده‌اند.

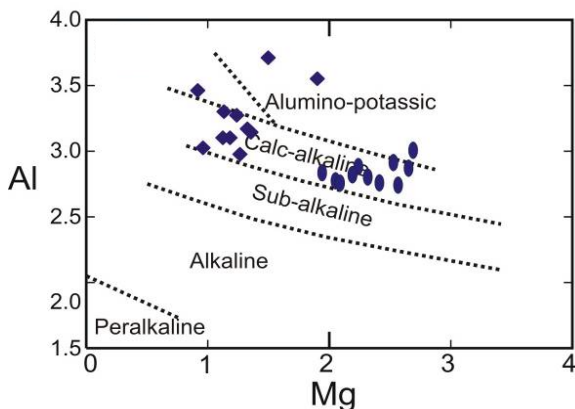


شکل ۲. طبقه‌بندی شیمیایی میکاهای توده نفوذی در رده‌بندی فورستر [۸] گرانیتوئیدهای جوان با دایره و گرانیتوئیدهای قدیمی با لوزی نشان داده شده‌اند.

### ترکیب شیمیایی بیوتیت و سری ماگمایی گرانیت‌ها

محققان مختلف ارتباط ترکیب شیمیایی بیوتیت و سری ماگمایی سازنده آن‌ها را بررسی کردند [۱۴، ۱۳، ۱۵]. ناچیت [۱۴] با استفاده از ترکیب بیوتیت در گرانیتوئیدها و ارتباط آن‌ها با انواع ماگماهایی که از آن متبلور شده‌اند برای انواع گرانیت‌ها یک طرح رده‌بندی ساده را ارائه کرد. در این رده‌بندی بر اساس تغییرات Mg در مقابل Al کل در بیوتیت‌ها ماگماهای گرانیتوئیدی مادر را به چهار گروه متمازیز (P) گرانیتوئیدهای پرآلومینوس (C) گرانیتوئیدهای کالک آلکان (SA) گرانیتوئیدهای ساب آلکان و بالآخره (A-PA) گرانیتوئیدهای آلکان-پرآلکان تقسیم و نتایج خود را در یک نمودار دوتایی ارائه کرد. طبق این نمودار ترکیب بیوتیت‌ها گرانیتوئیدهای جوان و قدیمی کمپلکس بروجرد عمدتاً در محدوده مربوط به گرانیتوئیدهای کالک آلکان قرار می‌گیرند (شکل ۴).

عبدالرحمن [۳] برای تعیین سری ماگمای سازنده بیوتیت‌ها با استفاده از اکسیدهای عناصر اصلی  $\text{Al}_2\text{O}_3$  و  $\text{FeO}_{\text{Total}}$ ,  $\text{MgO}$  بیوتیت‌های سنگ‌های آلکان برابر  $4/70$ ، در بیوتیت‌های سنگ‌های پرآلومین برابر  $4/83$  و در بیوتیت‌های کالک آلکان مقدار آن  $1/76$  است. وی بر این اساس سه سری ماگمایی و در پی آن سه محدوده تکتونیکی را برای گرانیتوئیدها معرفی کرد که هر کدام حاصل نوع و کمیت جانشینی‌های خاصی از سه عنصر آهن، منیزیم و المنیوم با یکدیگر بوده است.



شکل ۴. تعیین سری ماقمایی گرانیتوئیدهای بررسی شده بر اساس ترکیب شیمیایی بیوتیت [۱۴].  
گرانیتوئیدهای جوان با دایره و گرانیتوئیدهای قدیمی با لوزی نشان داده شده‌اند.

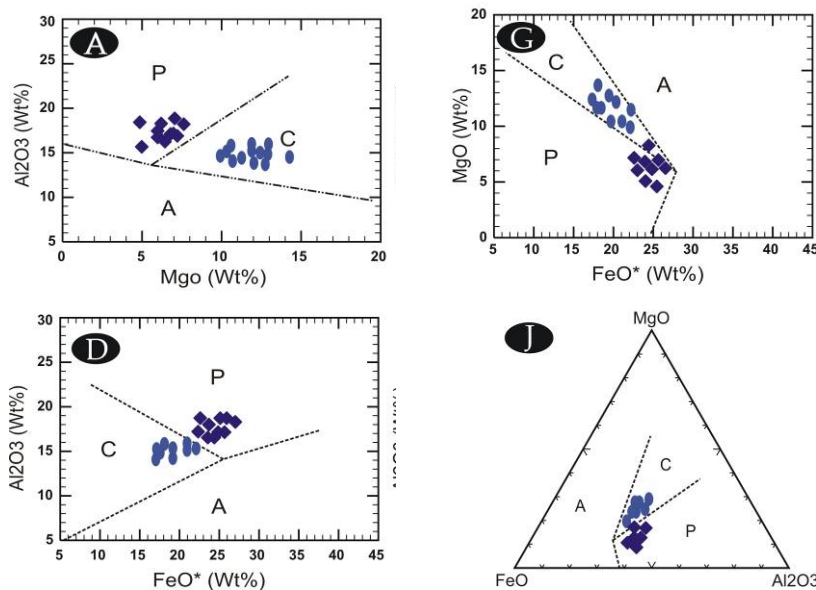
سه محدوده شامل: A) بیوتیت در محدوده A نشان دهنده گرانیتوئیدهای با منشا ماقمای آلکالن است که در محیط غیر کومزایی تشکیل شده‌اند و شاخص گرانیت‌های نوع A است. C) بیوتیت‌ها در محدوده C نشان دهنده گرانیتوئیدهای با منشا ماقمای کالک آلکالن است که در محیط کومزایی مرتبط با فرورانش تشکیل شده و شاخص گرانیت‌های نوع I است. P) بیوتیت‌ها در محدوده P نشان دهنده گرانیتوئیدهای با منشا ماقمای پرآلومین است که در محیط کومزایی برخورده تشکیل شده و شاخص گرانیتوئیدهای نوع S است.

بر اساس این تقسیم‌بندی، نمونه‌های گرانیتوئیدهای جوان کمپلکس بروجرد در محدوده C و گرانیتوئیدهای قدیمی در محدوده P قرار می‌گیرند (شکل ۵) و به ترتیب نوع I و S هستند.

### پرآلومینه بیوتیت در مقابل پرآلومینه ماقمای مادر

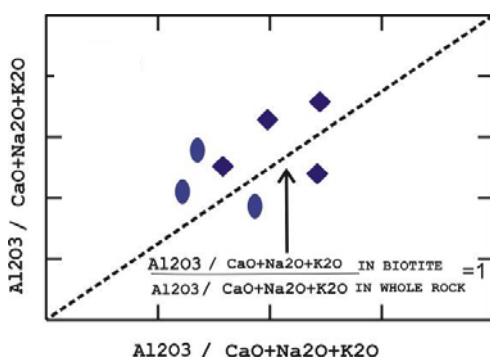
برجسته‌ترین خصوصیت ترکیبی بیوتیت در توده‌های گرانیتوئیدی، محتوی Al کل آن است. این شاخص به طور مستقیم پرآلومینه ماقمای مادر را نشان می‌دهد؛ زیرا معمولاً بیوتیت میزبان آلومینیم اضافی گرانیت‌ها است [۱۶]. بیوتیت بعد از فلدسپات اولین کانی داوطلب برای دریافت آلومینیم اضافی ماقمای مادر است؛ البته بعضی از کانی‌ها مانند آلومینوسیلیکات‌ها (آندالوزیت، سیلیمانیت و کیانیت)، گارنت و کردیریت و مسکویت در محیط مذاب می‌توانند این نقش را داشته باشند که در سنگ‌های بررسی شده این کانی‌ها متداول نیستند. با فرض آن‌که تجزیه کل سنگ معرف ترکیب ماقما و سنگ مادر سازنده گرانیتوئیدها باشد، پرآلومینه (A/CNK) سنگ مادر (آنالیز کل سنگ) در مقابل پرآلومینه (A/CNK) کانی بیوتیت برای ۶ نمونه که علاوه بر تجزیه کانی بیوتیت، تجزیه کل سنگ آن‌ها نیز به روش XRF انجام شده است در شکل ۶ نشان داده شده است. در این نمودار، اکثر نمونه‌ها در بالای خط ۱:۱ قرار می‌گیرند و این موید جذب قسمت اعظم آلومینیم در شبکه بیوتیت‌ها

است. به علاوه انتباط مثبتی بین A/CNK و A/CNk بیوتیت و سنگ مادر برای گرانیتوئیدهای قدیمی وجود دارد و این می‌تواند گویای شکل‌گیری این واحدها از یک والد پرآلومین باشد [۱۱].



شکل ۵. تعیین سری ماگمایی گرانیتوئیدهای بررسی شده بر اساس ترکیب شیمیایی بیوتیت [۳]. گرانیتوئیدهای جوان با دایره و گرانیتوئیدهای قدیمی با لوزی نشان داده شده‌اند. بیوتیت در محدوده A گرانیتوئیدهای با منشا ماگمای آکالان محیط غیر کوه‌زایی و شاخص گرانیت‌های نوع A است. بیوتیت‌ها در محدوده C نشان دهنده گرانیتوئیدهای با منشا ماگمای کالک آکالان در محیط کوه‌زایی مرتبط با فرورانش و شاخص گرانیت‌های نوع P است. بیوتیت‌ها در محدوده P گرانیتوئیدهای با منشا ماگمای پرآلومین در محیط کوه‌زایی برخوردی و شاخص گرانیتوئیدهای نوع S است.

در بعضی از نمونه‌های کوارتردیوریت به جای انتباط مثبت یک انتباط منفی در این نمودار بین درجه پرآلومینیم بیوتیت و سنگ میزان دیده می‌شود. در این نمونه‌ها آمفیبول جاذب دیگر آلومینیم است. افزایش مقدار پرآلومینه کانی در پرآلومینه ثابت سنگ مادر در نمونه بیوتیت‌های واحد مونزوگرانیت و گرانودیوریت‌های جوان نشان می‌دهد که در این نمونه‌ها ترکیب بیوتیت از قطب سیدروفلیت فاصله می‌گیرد و این مؤید شکل‌گیری این واحد گرانیتوئیدی از یک والد ماگمایی (نوع I) است [۱۱].



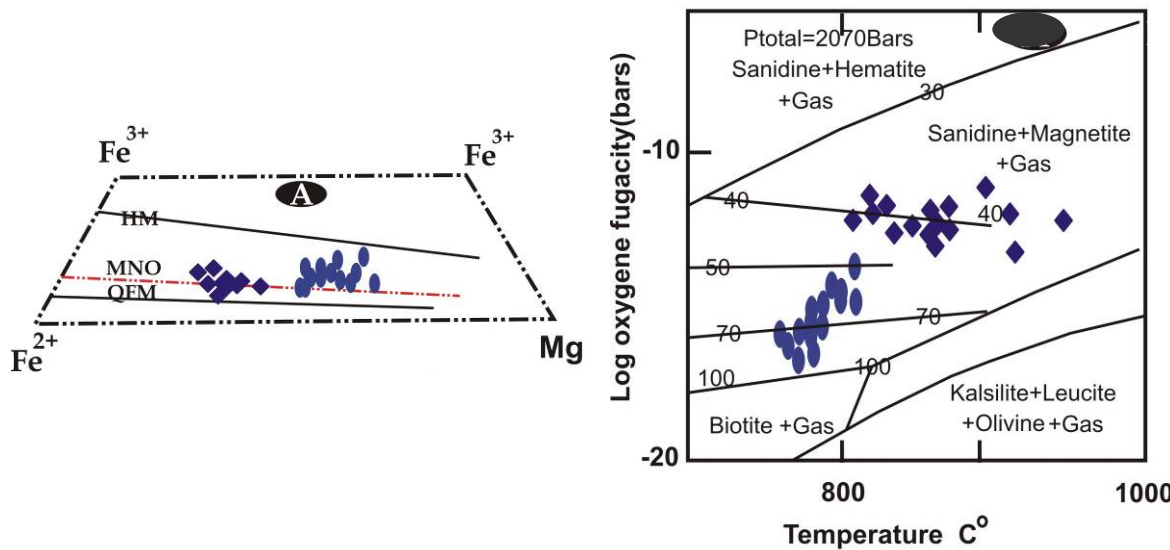
شکل ۶. درجه اشباع از آلومینیوم بیوتیت در برابر تجزیه کل سنگ میزان بیوتیت [۱۱]. گرانیتوئیدهای جوان با دایره و گرانیتوئیدهای قدیمی با لوزی نشان داده شده‌اند.

## میزان اکسیداسیون و فوگاسیته اکسیژن ماگما

[۱۰] از نظر میزان اکسیداسیون (احیا) ماگما را به دو قطب اکسیدی و احیایی تقسیم کرد. به عقیده ایشیهار [۱۰] خود میگاهای اکسیدی در ترکیب کانی‌شناسی خود هماتیت و مگنتیت دارند و انواع احیایی در ترکیب کانی‌شناسی خود ایلمنیت دارند به همین دلیل ایشیهار [۱۰] این کانی‌ها را در بررسی محیط ماگمایی و تشخیص منشأ آذرین و یا رسوبی ماگمای مادر سنگ‌های گرانیتوئیدی به کار برد. بالانداز گیری نسبت  $\text{Fe}_2\text{O}_3/\text{FeO}$  یک سنگ آذرین می‌توان دریافت که به کدام گروه متعلق است ولی از آنجا که این نسبت به هوازدگی سنگ حساس است کاربرد آن باید با احتیاط لازم صورت گیرد در غیر این صورت می‌تواند نتایج گمراه کننده‌ای داشته باشد.

ونز و اگستر [۱۷] برای رفع این خطا از بیوتیت استفاده کردند. آن‌ها با فرض بر این‌که بهجز Mg و Fe جانشین دیگری بر تعادل بیوتیت در خط اتصال ( محلول جامد ) بیوتیت - فلوگوپیت موثر نیست، فوگاسیته اکسیژن را یک متغیر فوق العاده وابسته به تشکیل و در نتیجه ترکیب بیوتیت برآورد کردند. ونز و اگستر [۱۷] بر اساس مقدار  $\text{Fe}/(\text{Fe}+\text{Mg})$  دو روند متضاد اکسیداسیونی و احیایی را در فوگاسیته اکسیژن و دمای تشکیل باتولیت سیرا نوادا تشخیص دادند. در روند اکسیداسیونی، بیوتیت به صورت افزاینده‌ای با کاهش دما (با پیشرفت تبلور) از نظر منیزیوم غنی می‌شود و در روند احیایی با کاهنده، بیوتیت به صورت افزاینده‌ای از Fe غنی می‌شود. روند کیفی فوگاسیته اکسیژن را میتوان از مقدار  $\text{Fe}/(\text{Fe}+\text{Mg})$  بیوتیت با استفاده از منحنی کالیبره ونز و اگستر [۱۷] که بر اساس دو پارامتر  $T - f(\text{O}_2)$  از تعادل مگنتیت، فلدسپات پتاسیم و بیوتیت به دست آمده است برآورد کرد این سه فاز در سنگ‌های منطقه بررسی شده نیز وجود دارند. در این نمودار با فرض این که دمای تبلور برای گرانیت‌ها ۹۰۰ تا ۷۵۰ درجه سیلیسیوس است، فوگاسیته اکسیژن بین  $10^{-10}$  تا  $10^{-17}$  بار تخمین زده شده است (شکل ۷ الف). گرانیتوئیدهای جوان و قدیمی کمپلکس بروجرد در این نمودار از یکدیگر متمایز و انواع جوان فوگاسیته کمتری نشان می‌دهند (شکل ۷ الف).

در نمودار  $\text{Fe}^{2+} - \text{Fe}^{3+} - \text{Mg}$  ونز و اگستر [۱۷] نیز تقاضت گرانیتوئیدهای قدیمی و جوان دیده می‌شود. گرانیتوئیدهای قدیمی بالای بافر (MNO) و یا نیکل- اکسید نیکل و گرانیتوئیدهای جوان به صورت بسیار جزئی، اما قابل ملاحظه بین بافر (MNO) و (HM) بافر مگنتیت- هماتیت قرار گرفته‌اند. انواع جوان نسبت به گرانیتوئیدهای قدیمی با کاهش شاخص انجماد در فوگاسیته اکسیژن بیشتری تشکیل شده و با توجه به روند نمونه‌ها، فوگاسیته اکسیژن با پیشرفت تبلور افزایش یافته است (شکل ۷ ب).



شکل ۷. (الف) نمودار تغییرات فوگاسیته اکسیژن در مقابل دما بر حسب درجه سیلیسیوس اقتباس از ونز و اکستر [۱۷]. پایداری بیوتیت‌ها با مقادیر  $\text{Fe}/\text{Fe}+\text{Mg}$  تابعی از فوگاسیته اکسیژن و دما در فشار کلی ۲۰۸۰ بار است. (ب) نشان دهنده نمودار سه تابی  $\text{Fe}^{3+}-\text{Fe}^{2+}-\text{Mg}$  به منظور تعیین فوگاسیته اکسیژن اقتباس از ونز و اکستر [۱۷] است.

### نتیجه گیری

بر اساس بررسی کانی بیوتیت گرانیتوئیدهای قدیمی با سن حدود ۱۲۰ میلیون سال و گرانیتوئیدهای جوان با سن بین ۶۰-۷۰ میلیون سال در کمپلکس بروجرد، خصوصیات مقاومتی نشان داده‌اند و به خوبی از یکدیگر متمایز می‌شوند. بر اساس مقادیر کاتیونی  $\text{Al}$ ,  $\text{Mg}$ ,  $\text{Mn}$ ,  $\text{Fe}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{Ti}$  و  $\text{Al}$  بیوتیت‌های توده‌های نفوذی واحدهای جوان بروجرد دارای منیزیم بیشتری در ترکیب خود نسبت به بیوتیت‌های سنگ‌های قدیمی است. با توجه به میزان  $\text{Al}$  و نسبت  $(\text{Fe}/(\text{Fe}+\text{Mg}))$  بیوتیت‌های گرانیتوئیدهای قدیمی بین دو قطب آنیت و فلوگوپیت قرار گرفته‌اند و بیوتیت‌های متعلق به گرانودیوریت و کوارتزدیوریت‌های جوان بین دو قطب آنیت و سیدروفیلیت با روندی به سمت قطب سیدروفیلیت قرار می‌گیرد.

بر اساس ترکیب بیوتیت‌ها، گرانیتوئیدهای جوان و قدیمی کمپلکس بروجرد عمدتاً در محدوده مربوط به گرانیتوئیدهای کالک آلکالن قرار می‌گیرند و به ترتیب نوع I و نوع S هستند که در فوگاسیته اکسیژن مقاومتی شکل گرفته‌اند.

در طی این تحقیق مشخص شد که نتایج تجزیه بیوتیت به هر دو روش XRF و EPMA نتایج تقریباً مشابهی نشان دادند. از آنجا که روش XRF روشی است که دسترسی به آن آسان‌تر است می‌توان انتظار داشت که با توجه به نتایج بدست آمده برای گرانیتوئیدهای کمپلکس بروجرد، کانی بیوتیت به عنوان کلیدی در بررسی نوع ماقما و ژئوشیمی گرانیتوئیدها در سطحی گستردۀ به کار رود.

## تشکر و قدردانی

از آقای دکتر امیر علی طباخ شعبانی برای راهنمایی‌های ارزنده در این تحقیق صمیمانه تشکر می‌شود. این تحقیق با حمایت مالی معاونت پژوهشی دانشگاه تربیت معلم انجام شده است.

## منابع

1. رادفر، ج.، بررسی‌های زمین‌شناسی و پترولوزی سنگ‌های گرانیتوئیدی ناحیه آستانه- گوشه، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تهران (۱۳۶۶).
2. معظمی گودرزی، ف.، کاربرد ترکیب شیمیایی بیوتیت در تعیین جایگاه تکتونیکی گرانیتوئیدهای بروجرد- همدان (شمال غرب زون سند-ج سیرجان)، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تربیت معلم (۱۳۸۵).
3. A.M. Abdel-Rahman, *Nature of biotites from alkaline, Calc-alkaline and peraluminous magmas*. J. Petrol., 35(1994) 525-541.
4. C.A.R. Albuquerque, Geochemistry of biotites from granitic rocks, northern Portugal. Geochim. Cosmochim. Acta, 37(1973) 1779-1802.
5. M. Ben Ohoud, Discrimination between Primary magmatic biotites, reequilibrated biotites and neoformed biotites. Publhshed by Elsevier SAS(2005).
6. F. Berthier, H.P. Billiaul, B. Halbroronn, and P. Marizot, Etude Stratigraphique, petrologique et stractural de La region de khorramabad (Zagros, Iran)- These De 3e cycle, Grenoble(1974) 282.
7. W.A. Deer, A. Howie and J. Zussman, *An interdution to the rock-forming minerals*, 17th ed., Longman Ltd (1986) 528.
8. H.J. Forster, and G. Tischendorf, Reconstruction of the volatile characteristics of granitoidic magmas and hydrothermal solutions on the basis of dark micas: the Hercynian postkinematic granites and associated high-temperature mineralizations of the Erzgebirge (G.D.R). Chemie der Erde (Geochemistry) 49(1989) 7-20.
9. A.J. Hall, *The crystallization of intermediate and acid magmas of Ben Nevis*, Scotland. J. Petrol., 90(1941) 84-104.
10. S. Ishihara, The magnetite-series and ilmenite-series granitic rocks: Mining Geology, 27, (1977) 293-305.

11. A. Lalonde, and P. Bernard, *Composition and colour of Biotite from granites*. Can. Mineral., 31 (1993) 203-217.
12. F. Masoudi, *Contact Metamorphism and pegmatite development in the region SW of Arak-Iran PhD thesis*. The university of Leeds. Department of Earth Sciences(1997).
13. F. Masoudi, B.W.D. Yardley, and R.A. Cliff, Rb-Sr geochronology of pegmatites, plutonic rocks and a hornfels in the region south-west of Arak, Iran. J. Sci., 13(3) (2002) 249-254.
14. H. Nachit, N. Razafimahefa, J.M. Stussl, and J.P. Carron, *Composition Chimique des biotites et typologie magmatique des granitoides*. C.R. Acad. Sci., Ser. II, 301 (1986) 813-818.
15. H. Nachit, A. Ibhi, H. Abia, M. Ben Ohoud, *Discrimination between primary magmatic biotites, reequilibrated biotites and neoformed biotites*. C.R. Geoscience 337(2005) 1415-1420.
16. J.A. Speer, *Micas in igneous rocks. In Micas (S.W.Bailey,ed)*. Rev. Mineral. 13, 299-356. Mineral. Soc. Amer(1984).
17. D.R. Wones and H.P. Eugster, *Stability of biotite experiment, theory, and application*. Am. Mineral. 50(1965) 1228-1272.