

شیمی کانی و تعیین شرایط ترمودینامیکی تشکیل متابولیت‌های دره ساری، جنوب شرق الیگودرز، پهنه سندج-سیرجان

سیدمحسن طباطبایی منش^{*}، امید همتی، علیرضا ندیمی؛

دانشگاه اصفهان، دانشکده علوم، گروه زمین‌شناسی

پذیرش ۹۵/۱۱/۳۰ دریافت ۹۴/۱۰/۳۰

چکیده

در حدفاصل شهرهای داران و الیگودرز و نزدیکی روستای دره ساری در بخش‌های میانی پهنه ساختاری سندج-سیرجان مجموعه‌ای از سنگ‌های متابولیتی با سن ژوراسیک تا کرتاسه آغازین رخنمون دارند که بر اساس شواهد صحرایی و بررسی‌های پتروگرافی شامل ۵ دسته اسلیت، فیلیت، مسکویت بیوتیت شیست، گارنت شیست و استروتید شیست هستند. گارنت غنی از آلماندن، پلاژیوکلاز غنی از آلبیت، میکاهای سیاه از نوع آنیت و سیدروفیلیت، میکاهای سفید با عضو غالب انتهایی مسکویت و کلریت از نوع رپیدولیت از کانی‌های این متابولیت‌ها هستند. واکنش‌های صورت گرفته در این سنگ‌ها سبب کاهش میزان کلریت و مسکویت و تشکیل کانی‌های مانند گارنت، بیوتیت و استروتید طی پیشرفت دگرگونی بوده است. شیمی کانی‌هایی مثل گارنت نشان‌دهنده دگرگونی پیش‌رونده در این سنگ‌ها همراه با همگن شدن نسبی آن‌ها است. وجود کلریت ثانویه در این سنگ‌ها بیان گر برخاست این سنگ‌ها و رخداد دگرگونی برگشتی تا رخساره شیست سبز است. بر مبنای شیمی کانی‌هایی مانند گارنت، بیوتیت، مسکویت و کلریت و بررسی ترمودینامیکی و مینرال شیمیابی این سنگ‌ها، نقطه اوج دگرگونی دمایی حدود 630° و فشاری معادل $6/5$ کیلوبار دارا است. مجموعه داده‌های ترموبارومتری بیان‌کننده دگرگون شدن این سنگ‌ها در مسیر دگرگونی‌های تیپ باروین یا کوهزادی و با گذر از رخساره شیست سبز تا آمفیبولیت میانی صورت پذیرفته است.

واژه‌های کلیدی سنگ‌های دگرگونی، متابولیت، شیمی کانی، دره ساری، پهنه سندج-سیرجان.

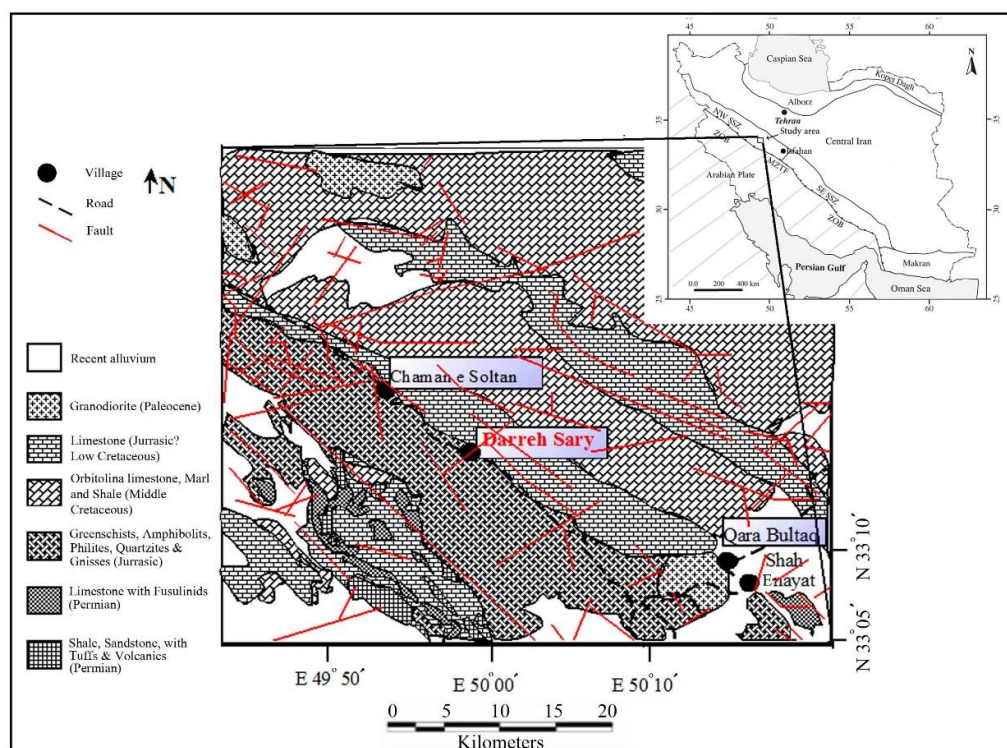
مقدمه

سنگ‌های بررسی شده در مسیر جاده داران-الیگودرز و نزدیکی روستای دره ساری و در محدوده عرض جغرافیایی $33^{\circ} ۰.۵' N$ تا $33^{\circ} ۳' N$ و طول جغرافیایی $E ۴۹^{\circ} ۴۳'$ تا $E ۵۰^{\circ} ۲۰'$ واقع شده است (شکل ۱) [۱] و از نظر ساختاری بخشی از پهنه سندج-سیرجان است [۲]. این پهنه در واقع بخشی از کمربند کوهزادی زاگرس است که حاصل باز و بسته شدن اقیانوس نھوتیس است و از شمال شرق به جنوب غرب شامل سه محدوده تکتونیکی موازی شامل مجموعه ماقمایی ارومیه-دختر، پهنه سندج-سیرجان و کمربند چین‌خورد زاگرس است [۳]. مرز زون سندج-سیرجان با مجموعه ماقمایی ارومیه-دختر به سمت شرق به وسیله مجموعه‌ای از فرورفتگی‌های ساختاری که حاصل فشدگی است شکل می‌گیرد. پهنه سندج-سیرجان یک زوج نوار دگرگونی (عمدتاً در حد رخساره‌های شیست سبز، آمفیبولیت و اکلوژیت) است که در انتهای کرتاسه در اثر برخورد قاره‌ای بین قاره آفریقا-عربی و خرده قاره ایران مرکزی بالا آمده است [۴]. مهم‌ترین حادثه دگرشکلی و دگرگونی که پهنه سندج-سیرجان را تحت تأثیر قرار داده است.

در ارتباط با حادثه تکتونیکی باز و بسته شدن اقیانوس نئوتیس است [۲، ۳، ۵، ۶]. در حقیقت پهنه تکتونیکی کوهزاد زاگرس حاصل فروزانش و برخورد صفحه عربی و خرده قاره ایران مرکزی در زمان کرتاسه پایانی تا ترکی (فاز کوهزایی لارامید) [۲، ۴] است.

پژوهش‌های انجام شده در این بخش از پهنه سندنج-سیرجان عبارتند از [۷] که به بررسی سنگ‌شناسی و زمین‌شناسی توده‌های آذرین نفوذی در ناحیه بوئین-میاندشت پرداخته، [۸] که لیتلولوژی منطقه موته را کاوش کرده است، [۹] که به بررسی سنگ‌شناسی توده گرانیت میلیونیتی قلعه در ازنا اشاره کرده، [۱۰] سنگ‌شناسی گرانیت منطقه حسن رباط اصفهان را بررسی کرده، [۱۱] سنگ‌شناسی متاپلیت‌های منطقه گلپایگان را بررسی کرده، [۱۲] به بررسی سنگ‌شناسی سنگ‌های دگرگونی محدوده موته-الیگودرز پرداخته [۱۳] ژئوشیمی گرانیت الیگودرز را بررسی کرده [۱۴] سنگ‌شناسی و پتروفابریک گرانیت مرزیان ازنا را بحث کرده است، [۱۵] سنگ‌شناسی و ژئوشیمی سنگ‌های دگرگونی غرب اراک را بررسی و [۱۶] سنگ‌شناسی توده گایبروبی در محدوده درود-ازنا را بررسی کرده است.

تنوع کانی‌شناسی، تفاوت در عملکرد فازهای دگرگونی مختلف و شکل‌گیری متاپلیت‌ها طی گامه‌های متفاوت از جذابیت‌های این سنگ‌ها بوده است که تاکنون به طور یک‌پارچه و واحد روی آن‌ها کار نشده است. از مزیت‌هایی بررسی این سنگ‌ها می‌توان به تأثیر برخورد دو صفحه ایران مرکزی و عربستان و چگونگی تکوین قسمت میانی این پهنه که تا کنون کمتر بررسی شده است اشاره کرد. در این نوشتار ضمن بررسی دقیق پتروگرافی، کانی‌شناسی و مینرال شیمی سنگ‌های متاپلیتی، حدود دگرگونی، تأثیر فازهای مختلف و نهایتاً برآورد شرایط دما و فشار تشکیل سنگ‌های دگرگونی بر اساس روابط ترمودینامیکی و شرایط تعادلی کانی‌های مورد نظر صورت می‌پذیرد.



شکل ۱. نقشه ساده شده زمین‌شناسی منطقه بررسی شده، ترسیم شده بر مبنی نقشه‌های ۱:۲۵۰۰۰ گلپایگان [۱]

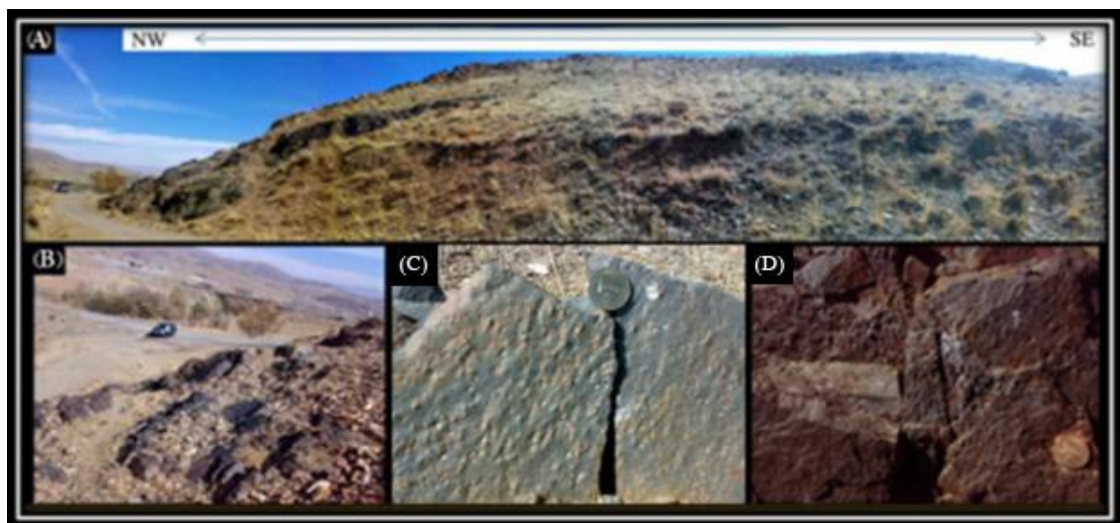
مواد و روش‌ها

پس از بررسی و نمونه‌برداری صحرایی از تعدادی نمونه سنگ به منظور پژوهش‌های پتروگرافی و میکروسکوپی مقطع نازک تهیه شد. بعد از بررسی‌های پتروگرافی، تعیین نوع کانی‌ها و بافت سنگ‌ها، نمونه‌های مناسی برای انجام تجزیه‌های نقطه‌ای و تجزیه سنگ کل انتخاب شد. مجموعه‌ای از روش‌های متداول پترولوزیکی مانند بررسی خصوصیات بافتی و ساختی با میکروسکوپ Olympus- BH2 انجام شد، تجزیه نقطه‌ای نمونه‌های نمونه‌های مورد نظر این-تحقيق با دستگاه الکترون مایکروپروب مدل Cameca SX 100 با قدرت ۱۵ KV و شدت ۵۰ nA در انستیتوی میترالوزی دانشگاه اشتوتگارت آلمان انجام شد و نهایتاً محاسبه ژئوتربومبارومتری با استفاده از بانک داده‌های Path-Geo [۱۷] صورت گرفت. در این پژوهش توجه اصلی به مجموعه کانیایی گارنت، بیوتیت، کلریت، مسکویت و استروتید معطوف شد که به عنوان مجموعه حساس به تغییرات شرایط دگرگونی هستند. علائم اختصاری استفاده شده در متن بر گرفته از [۱۸] است و عبارتند از:

گارنت- Grt، بیوتیت- Bt، موسکویت- Ms، کلریت- Chl، پلاژیوکلاز- Pl، کوارتز- Qz، استروتید- St، کانی اپاک- An، آلماندن- Alm، پیروپ- Prp، اسپسارتین- Sps، گراسولار- Grs، آلبیت- Ab، آنورتیت- Opq

نتایج و بحث

پتروگرافی و کانی‌شناسی: متابلیت‌های دره ساری بر مبنای مجموعه‌های کانیایی در ۵ دسته اسلیت، فیلیت، مسکویت بیوتیت شیست، گارنت شیست و استروتید شیست قرار می‌گیرند. که شکل ۲ نمایی از این سنگ‌ها را نشان می‌دهد.



شکل ۲. نمایی از سنگ‌های دگرگونی دره ساری، (A) و (B) نمای کلی منطقه، (C) نمایی نزدیک از گارنت شیست‌ها (زون گارنت) و (D) نمایی نزدیک از استروتید شیست‌ها (زون استروتید)

اسلیت‌ها: رنگ اسلیت‌ها در نمونه دستی قهوه‌ای و خاکستری تا سیاه است. ابعاد کانی‌ها در این سنگ‌ها در زیر میکروسکوپ از ۰/۱ میلی‌متر کوچک‌تر است و از حدود ۰/۱۵٪ Bt، ۰/۲۰٪ Chl، ۰/۴۰٪ Qz، ۰/۱۵٪ Ms و ۰/۵٪ Opq مواد آلی تشکیل شده‌اند (شکل ۳(A)..).

فیلیت‌ها: فیلیت‌ها دارای برگوارگی است و بافت‌های هتروژن و دانه‌ریز از خود نشان می‌دهند (شکل ۳B). اندازه متوسط کانی‌ها از ۱ میلی‌متر کوچک‌تر است و از حدود ۳۰٪ Bt، ۲۰٪ Ms، ۳۰٪ Chl، ۱۰٪ Qz، ۵٪ Opq و ۵٪ مواد آلی تشکیل شده‌اند.

مسکویت بیوتیت شیست‌ها: این سنگ‌ها دانه متوسط و با برگوارگی مشخص است و رنگ آن‌ها خاکستری تا خاکستری تیره و بافت آن‌ها گرانولپیدوبلاستیک است. ترکیب مдал این شیست‌ها شامل ۳۵٪ Bt، ۲۰٪ Ms، ۱۵٪ Qz، ۲۵٪ Opq و ۵٪ Chl است و ابعاد کانی‌ها در این سنگ‌ها از اسلیت‌ها و فیلیت‌ها به مراتب بزرگ‌تر است (شکل ۳C).

گارنت شیست‌ها: گارنت شیست‌ها دانه متوسط است و رنگ آن‌ها از خاکستری تا سیاه در نوسان است. این سنگ‌ها حاوی حدود ۱۵٪ Grt با ابعاد متوسط ۱/۵ میلی‌متر، ۱۵٪ Bt، ۲۰٪ Ms، ۱۰٪ Pl، ۲۰٪ Qz، ۱۵٪ Chl و ۵٪ Opq هستند. پورفیرهای گارنت در این سنگ‌ها به صورت بلورهای بی‌شکل تا نیمه شکل اسفنجی هستند که گاهی بافت فی (F) از خود نشان می‌دهند. (شکل ۳D)

استروتید شیست‌ها: این سنگ‌ها توده‌ای و دانه متوسط است و رنگ آن‌ها در صحراء خاکستری تا خاکستری تیره است. کانی‌های سازنده این سنگ‌ها عبارتند از ۳۰٪ St، ۲۰٪ Bt، ۱۵٪ Chl، ۱۰٪ Pl، ۵٪ Grt، ۵٪ Ms و ۵٪ Opq.

. بافت این سنگ‌ها پورفیرو گرانولبلاستیکی ناهمگن با استروتیدهای خرد شده و اسفنجی است (شکل ۳E). بر مبنای بررسی‌های پتروگرافی انجام گرفته و با توجه به جدول پاراژنزی ارائه شده [۱۹] می‌توان مجموعه کانیایی جدول ۱ را برای متاپلیت‌های دره ساری پیشنهاد کرد.

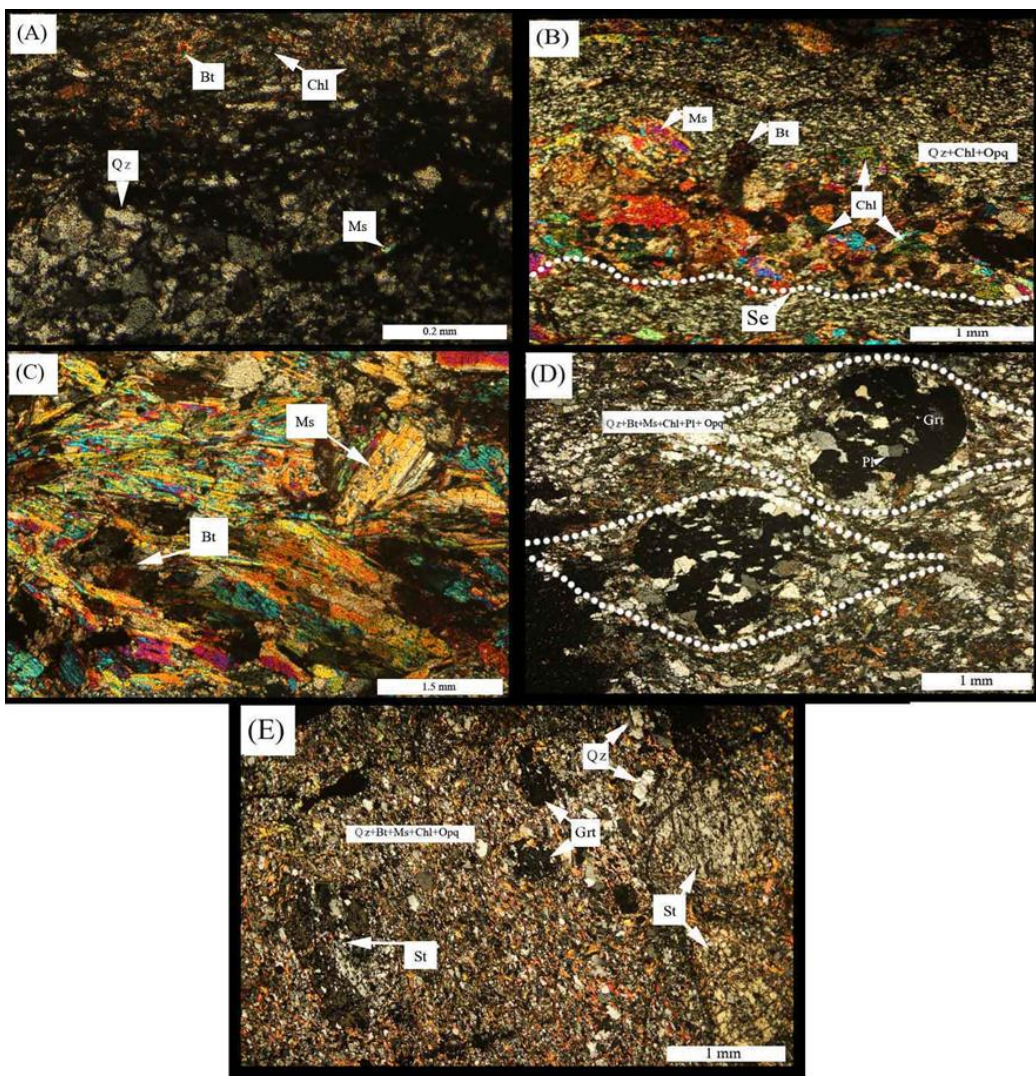
جدول ۱. توزیع پاره‌ای از کانی‌ها در متاپلیت‌های دره ساری در طی دگرگونی پیش‌رونده

Metamorphic facies	Greenschist facies				Amphibolite facies
	Lower	Middle	Upper	lower	
Metamorphic Zones	Chl zone	Bt zone	Grt zone	St zone	
Rock	Slate & Phyllite	Ms- Bt schists	Grt schists		St schists
Minerals					
St				-----	
Grt				-----	
Bt				-----	
Ms				-----	- - -
Chl				- - -	
Qz				-----	
Pl(Na)				-----	
Opq				-----	

واکنش‌ها: در اسلیت‌ها، فیلیت‌ها و مسکویت بیوتیت شیست‌ها همراه با افزایش درجه دگرگونی تشکیل Ms و Bt همراه است با ناپایداری Chl آهن‌دار (شکل ۳A). بر اساس واکنش (۱) و تحت تأثیر سیالات پتانسیم‌دار بیوتیت آهن دار و عضو انتهایی مسکویت با آهن نسبتاً زیاد در این سنگ‌ها و در بخش‌های میانی رخساره شیست سبز تشکیل می‌شود.



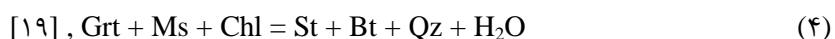
با افزایش شدت دگرگونی مجموعه Qz – Chl – Ms در کنار هم با توجه به شرایط دگرگونی ناپایدار شده و بر اساس واکنش (۲) با از بین رفتن کلریت‌های نسبتاً منیزیم‌دار کانی Grt تشکیل می‌شود (شکل ۳D).



شکل ۳. سنگ‌های دگرگونی دره ساری در زیر میکروسکوپ: (A) اسلیت، (B) فیلیت (Se = external shistosity)، (C) مسکویت بیوتیت شیست با بافت لپیدوبلاستیک، (D) گارنت شیست با بافت پورفیروبلاستیک، (E) استروتید شیست با بافت پورفیروگرانوبلاستیک



در ادامه دگرگونی پیش‌رونده و با گذر از رخساره شیست سبز آخرین کلریت‌ها که قطعاً به صورت نسبی سرشار از منیزیم هستند ناپایدار شده و طبق واکنش‌های (۳) و (۴) استروتید به همراه بیوتیت‌های به مراتب غنی‌تر از منیزیم تشکیل می‌شود. ادامه این واکنش سبب کاهش مдал گارنت و کلریت در این سنگ‌ها و افزایش بیوتیت‌های با منیزیم بیش‌تر شده است. از شواهد پتروگرافی رخداد این واکنش‌ها کوچک‌تر بودن ابعاد گارنت‌ها نسبت به گارنت‌های موجود در گارنت شیست‌ها و بی‌شکل بودن آن‌ها و کاهش مдал Ms، Chl و Grt نسبت به گارنت شیست‌ها و رفتان سنگ به سمت استروتید شیست است (شکل ۳).



در سنگ‌های بررسی شده، دگرگونی برگشتی با ظهور کلریت‌های ثانویه در اطراف کانی‌های فرو منیزین نمود می‌یابد.

براساس واکنش‌های ۱-۴ در سنگ متاپلیتی که کانی فرومیزینی غالباً آن کلریت است طی روند افزایش درجه دگرگونی از مدار کلریت، مسکویت و بیوتیت که کانی‌های آبدار ورقه‌ای هستند کاسته شده و گارنت و در نهایت استروتید تشکیل می‌شود. این روند حاکی از آن است که طی این واکنش‌ها سیال از محیط تشکیل این سنگ‌ها در حال خارج شدن بوده است. پس از تشکیل استروتید شیسته‌ها و طی دگرگونی برگشتی و با اضافه شدن مجدد آب به سیستم کلریت ثانویه شکل گرفته است.

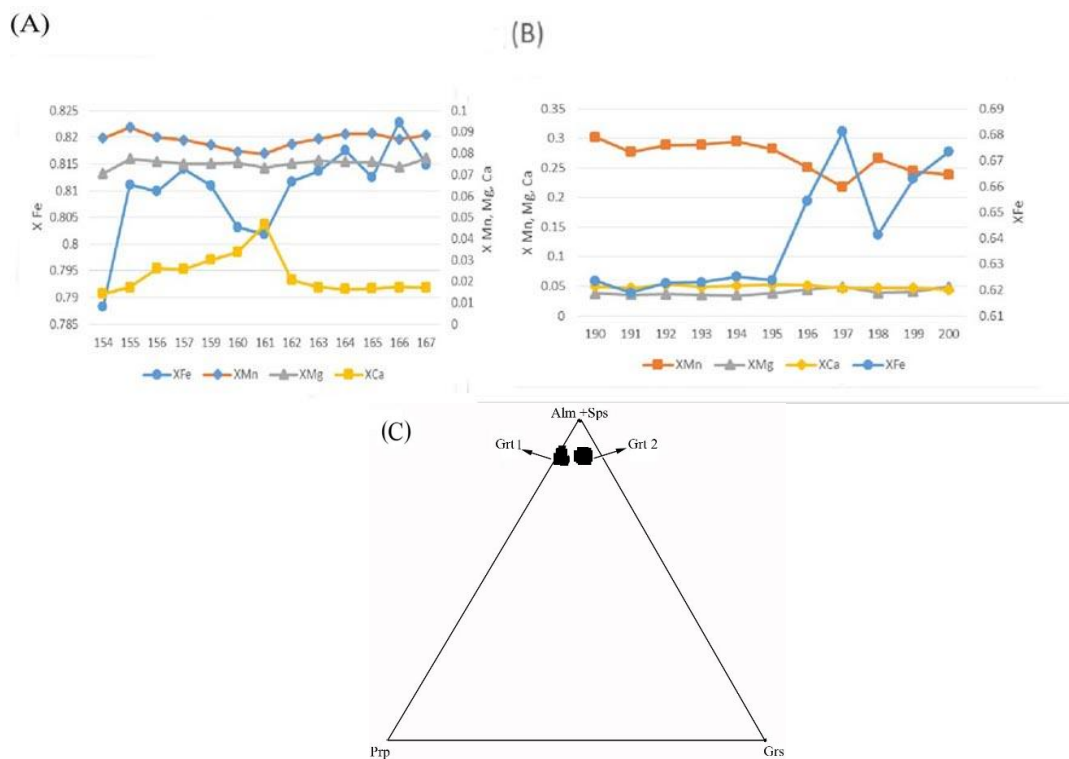
شیمی کانی‌ها: شیمی کانی‌ها در سنگ‌های دگرگونی اهمیت به خصوصی دارد و بر اساس داده‌های شیمی کانی‌ها می‌توان به اطلاعات ترمودینامیکی تشکیل کانی پی برد.

شیمی گارنت: گارنت‌ها گروه مهمی از کانی‌های ارتوسیلیکاته هستند که در محیط‌های متنوع زمین‌شناسی یافت می‌شوند [۲۰]. با توجه به سنگ دربرگیرنده، ترکیب زمینه، کانی‌های پیرامون و شرایط دما و فشار، عناصر مختلفی در ترکیب این کانی شرکت کرده و در نتیجه انواع مختلفی از گارنت ایجاد می‌شود. گارنت بهدلیل X_{Ca} توضیع آهسته کاتیونی در حین رشد شاخص پتروژنیکی مفیدی به حساب می‌آید که این امر موجب می‌شود در بسیاری از ژئوترمومترها از این کانی استفاده کنند. بر همین اساس گارنت‌های دارای منطقه‌بندی می‌توانند بخش مهمی از مسیر زمان-دما-فشار سنگ‌ها را ثبت کنند [۲۱]، [۲۲]. به عنوان مثال برای بررسی مدت زمان انتشار یک عنصر در شبکه کانی‌ای گارنت باید به مربع طول مورد نظر از کانی (L^2) و ضریب انتشار سیستم (D) توجه داشت بهنحوی که رابطه $L^2 \propto Dt$ برقرار می‌شود [۲۲]. گارنت‌های ماقمایی فاقد منطقه‌بندی هستند و یا اینکه منطقه‌بندی معکوس نشان می‌دهند (مرکز فقیر و حاشیه غنی از Mn) که با شرایط کاهش دما مطابقت می‌کند [۲۳] در مقابل گارنت‌های دگرگونی دارای منطقه‌بندی عادی بوده است و از Mn در مرکز غنی شده‌اند اما هر چه به سمت حاشیه بلور می‌رویم از میزان این عنصر کاسته می‌شود. Fe رفتاری بر عکس Mn دارد و تمرکز آن در مرکز نسبت به حاشیه بلور کمتر است [۲۴]. مقدار کاتیون‌های Ca و Mn بیشترین تأثیر را بر ریخت‌شناسی بلورهای گارنت دارند این در حالیست که مقدار Mg تأثیر کمی بر پیکربندی بلوری این کانی می‌گذارد. با توجه به میزان دما و فشار محیط، Ca، Mn و Fe برای جای‌گزینی در ساختار گارنت به صورت انتخابی عمل می‌کنند به صورتی که در درجات کم دما و فشار Mn و Ca وارد ساختار گارنت می‌شوند و گارنت‌های گراسولار و اسپیسارتنین را تشکیل می‌دهند.

بر اساس داده‌های جدول ۲ فرمول ساختاری یک نمونه گارنت در گارنت شیسته‌های بررسی شده عبارت است از: $\text{Alm}_{59.89-82.18}\text{Sps}_{8.44-31.10}\text{Grs}_{1.04-4.85}\text{Prp}_{3.49-7.75} \cdot \text{X}_{\text{Mn}} \cdot \text{X}_{\text{Ca}} \cdot \text{X}_{\text{Mg}}$. شکل ۴ A برش تغییرات X_{Fe} را از حاشیه گارنت (1) Grt گارنت موجود در گارنت شیسته‌ها نشان می‌دهد که بیان‌گر یک منطقه بندی ترکیبی خفیف و تا حدودی همگن شده است. در این شکل میزان X_{Fe} از حاشیه به سمت مرکز کاهش جزئی می‌یابد که به معنی کاهش شدت دگرگونی است و رفتار X_{Mn} و X_{Mg} تغییر زیادی نکرده و تقریباً خطی است. میزان X_{Ca} در این گارنت به جزء نقطه از حاشیه به سمت مرکز افزایش می‌یابد که روندی عادی را نشان می‌دهد. برش تغییرات در گارنت‌های موجود در استروتید شیسته‌ها حاکی از همگن شدن آن‌ها است. بر اساس برش انجام گرفته (B) میزان X_{Fe} از مرکز بلور به حاشیه گارنت درشت بلور (Grt2) افزایش و X_{Mn} کاهش می‌یابد که رفتاری عادی برای گارنت‌های دگرگونی است و افزایش درجه دگرگونی از مرکز به سمت حاشیه بلور را نشان می‌دهد، در این

برش میزان X_{Mg} و X_{Ca} از مرکز بلور به‌سمت حاشیه تغییرات چندانی نمی‌کند. شکل ۴ قرارگرفتن گارنت‌های بررسی شده در دیاگرام اعضاء انتهایی گارنت‌ها [۲۵] را نشان می‌دهد. بر اساس این دیاگرام گارنت‌های بررسی شده در دو محل نزدیک به هم قرار گرفته و از لحاظ ترکیبی تفاوت اندکی نشان می‌دهند که هم منشأ بودن سنگ میزان این دو نوع گارنت را نشان می‌دهد. میزان Prp در گارنت‌های ریز بلور (Grt 1) از گارنت‌های درشت بلور (Grt 2) بیشتر و میزان Grs کمتر است. این پدیده می‌تواند نشان‌دهنده تغییر ترکیب گارنت در طی دگرگونی پیش‌روندۀ از گارنت شیست‌ها به‌سمت استروتید شیست‌ها باشد.

نکته‌ای که از بررسی شیمی گارنت‌ها در این سنگ‌ها برداشت می‌شود این مطلب است که اگر به میزان X_{Mg} , X_{Fe} و X_{Mn} در گارنت شیست‌ها و استروتید شیست‌ها دقت کنیم این موضوع به‌نظر می‌رسد که با افزایش شدت دگرگونی تا رخساره آمفیبولیت در گارنت شیست‌ها میزان Mg در بلور گارنت همگن می‌گردد و با ادامه دگرگونی پیش‌روندۀ در گارنت موجود در استروتید شیست‌ها علاوه بر Mg، میزان Ca نیز در شبکه بلوری همگن می‌شود.



شکل ۴. (A) نمودار گارنت ۱ از حاشیه به $X_{\text{Fe}}, \text{Mg}, \text{Mn}, \text{Ca}$ (B) نمودار گارنت ۲ از حاشیه به مرکز؛ (C) قرار گرفتن گارنت‌های بررسی شده بر نمودار تقسیم‌بندی گارنت‌ها [۲۵]

شیمی استروتید: بر اساس تجزیه‌های نقطه‌ای انجام گرفته (جدول ۳)، استروتید بررسی شده جزء انواع آهن‌دار قرار گرفته و با توجه به شکل ۵ فاقد منطقه‌بندی ترکیبی مشخص است و تغییرات X_{Fe} و X_{Mg} موجود در آن الگویی تقریباً مسطح را به نمایش می‌گذارد. هموژن بودن این کانی می‌تواند نتیجه به تعادل رسیدن در حین دگرگونی باشد. اولین ظهور استروتید در سنگ‌های پلیتی نشانه عبور از رخساره شیست سبز و ورود به رخساره آمفیبولیت است [۱۹].

جدول ۲. تجزیه نقطه‌ای و فرمول ساختاری گارنت‌های موجود در متاپلیت‌های دره ساری Grt1 گارنت موجود در نمونه گارنت شیست S21 و Grt2 گارنت موجود در نمونه استروتید شیست D4

	Grt1-154	Grt1-155	Grt1-156	Grt1-157	Grt1-159	Grt1-160	Grt1-161	Grt1-162	Grt1-163	Grt1-164	Grt1-165	Grt1-166
SiO ₂	۳۸/۲۴	۳۵/۸۱	۳۵/۹۶	۲۶/۰۹	۳۵/۹۰	۲۶/۴۴	۳۵/۸۰	۳۶/۴۱	۲۶/۲۷	۳۶/۰۱	۳۵/۹۴	۳۵/۳۳
TiO ₂	۰/۰۲	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۱۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
Al ₂ O ₃	۲۰/۱۹	۲۰/۲۵	۲۰/۳۳	۲۰/۳۱	۲۰/۳۵	۲۰/۳۶	۲۰/۳۱	۲۰/۳۹	۲۰/۳۲	۲۰/۰۸	۲۰/۳۹	۱۹/۷۲
FeO	۳۳/۹۲	۳۴/۸۱	۳۴/۸۸	۳۵/۳۱	۳۵/۱۸	۳۴/۷۵	۳۴/۷۲	۳۵/۰۶	۳۵/۱۴	۳۵/۲۸	۳۴/۶۶	۳۴/۹۴
MnO	۳/۸۱	۳/۹۰	۳/۷۲	۲/۶۸	۳/۶۱	۳/۴۶	۳/۴۰	۳/۶۱	۳/۷۰	۳/۷۸	۳/۷۹	۳/۶۱
MgO	۱/۷۵	۱/۸۶	۱/۸۴	۱/۸۲	۱/۸۰	۱/۸۴	۱/۷۷	۱/۸۳	۱/۸۶	۱/۸۳	۱/۸۳	۱/۷۴
CaO	۰/۴۹	۰/۵۸	۰/۸۸	۰/۸۷	۰/۸۹	۱/۱۴	۱/۵۷	۰/۷۰	۰/۵۸	۰/۵۵	۰/۵۶	۰/۵۷
Na ₂ O	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۲	۰/۰۴	۰/۰۴
K ₂ O	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۴
ZnO	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۰۲	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۱۲	۰/۰۷	۰/۱۶	۰/۱۷	۰/۰۴	۰/۰۱	۰/۰۳
Total	۹۸/۶۶	۹۷/۳۵	۹۷/۶۶	۹۸/۱۰	۹۹/۹۹	۹۸/۱۴	۹۷/۷۷	۹۸/۱۷	۹۸/۰۴	۹۷/۵۸	۹۷/۲۰	۹۵/۹۶
Cation ratios calculated per 12 oxygens												
Si	۳/۱۰	۲/۹۹	۲/۹۹	۲/۹۹	۳/۰۰	۳/۰۱	۲/۹۸	۳/۰۱	۳/۰۱	۳/۰۰	۳/۰۰	۳/۰۰
Al ^{IV}	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
Al ^{VI}	۱/۹۳	۱/۹۹	۰/۹۹	۰/۰۰	۰/۱۸	۱/۹۸	۱/۹۷	۱/۹۸	۱/۹۸	۱.۹۷	۲/۰۱	۱/۹۸
Ti	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
Fe ²⁺	۲/۳۶	۲/۴۳	۲/۴۳	۲/۴۴	۲/۴۶	۲/۴۱	۲/۴۱	۲/۴۴	۲/۴۴	۲/۴۵	۲/۴۳	۲/۴۷
Mn	۰/۲۶	۰/۲۷	۰/۲۶	۰/۲۵	۰/۲۶	۰/۲۴	۰/۲۴	۰/۲۵	۰/۲۶	۰/۲۷	۰/۲۷	۰/۲۶
Mg	۰/۲۱	۰/۲۳	۰/۲۳	۰/۲۳	۰/۲۲	۰/۲۳	۰/۲۲	۰/۲۳	۰/۲۳	۰/۲۳	۰/۲۳	۰/۲۳
Ca	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۰۷	۰/۰۸	۰/۰۴	۰/۱۰	۰/۱۴	۰/۰۶	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵
Total	۷/۹۴	۸/۰۰	۸/۰۰	۸/۰۰	۸/۰۰	۷/۹۹	۸/۰۱	۷/۹۹	۷/۹۹	۷/۹۹	۷/۹۹	۸/۰۰
X _{Fe}	۰/۷۹	۰/۸۱	۰/۸۱	۰/۸۱	۰/۸۱	۰/۸۰	۰/۸۰	۰/۸۱	۰/۸۱	۰/۸۲	۰/۸۱	۰/۸۲
X _{Mg}	۰/۰۷	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۷	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۷
X _{Mn}	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
X _{Ca}	۰/۱۰	۰/۰۲	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۵	۰/۰۲	۰/۰۲	۰/۰۲	۰/۰۲	۰/۰۲
Almandine	۸۲/۰۹	۸۱/۲۷	۸۰/۹۸	۸۱/۲۶	۸۱/۹۴	۸۰/۱۸۴	۷۹/۸۸	۸۱/۸۱	۸۱/۸۲	۸۱/۷۴	۸۱/۸۹	۸۲/۱۸
Andradite	۰/۰۰	۰/۱۷	۰/۱۰	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۱۸	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۱۰	۰/۰۰	۰/۱۰
Grossular	۲/۸۱	۲/۵۵	۲/۵۵	۲/۵۵	۲/۰۶	۲/۰۷	۲/۰۸	۲/۰۶	۲/۰۷	۲/۰۵	۲/۰۵	۲/۰۶
Pyrope	۷/۳۴	۷/۷۵	۷/۶۳	۷/۵۲	۷/۴۶	۷/۶۲	۷/۳۷	۷/۵۹	۷/۷۲	۷/۶۴	۷/۶۴	۷/۳۸
Spessartine	۸/۴۴	۸/۵۰	۸/۵۰	۸/۵۰	۸/۵۱	۸/۴۹	۸/۴۸	۸/۵۰	۸/۴۸	۸/۵۰	۸/۵۰	۸/۴۹
	Grt2-167	Grt2-190	Grt2-191	Grt2-192	Grt2-193	Grt2-194	Grt2-195	Grt2-196	Grt2-197	Grt2-198	Grt2-199	Grt2-200
SiO ₂	۳۵/۱۴	۳۱/۹۷	۳۵/۳۶	۳۵/۵۰	۳۵/۸۱	۳۵/۰۱	۳۵/۶۲	۳۵/۵۲	۳۵/۷۷	۳۵/۲۹	۳۵/۵۱	۳۵/۳۱
TiO ₂	۰/۰۱	۰/۹۵	۰/۳۰	۰/۱۹	۰/۱۳	۰/۱۲	۰/۱۸	۰/۲۵	۰/۲۷	۰/۱۴	۰/۰۸	۰/۱۰
Al ₂ O ₃	۱۹/۶۵	۱۷/۹۹	۱۸/۹۷	۱۹/۷۲	۱۹/۷۹	۲۰/۰۰	۱۹/۷۹	۲۰/۰۱	۱۹/۹۱	۱۹/۴۹	۲۰/۲۳	۲۰/۰۱
FeO	۳۴/۲۴	۲۵/۶۲	۲۵/۳۰	۲۶/۷۹	۲۶/۵۱	۲۶/۶۹	۲۶/۶۶	۲۸/۲۷	۲۹/۱۲	۲۶/۸۰	۲۸/۰۴	۲۸/۹۴
MnO	۳/۶۷	۱۱/۷۴	۱۱/۳۴	۱۲/۱۲	۱۲/۱۲	۱۲/۳۲	۱۲/۸۵	۱۰/۶۲	۹/۱۹	۱۱/۰۰	۱۰/۲۷	۱۰/۰۲
MgO	۱/۸۳	۰/۸۳	۰/۸۳	۰/۸۶	۰/۸۴	۰/۸۲	۰/۹۲	۱/۰۵	۱/۱۸	۰/۹۱	۰/۹۸	۱/۱۷
CaO	۰/۵۶	۱/۵۳	۱/۵۲	۱/۷۵	۱/۶۳	۱/۸۸	۱/۷۵	۱/۷۱	۱/۵۵	۱/۵۵	۱/۵۶	۱/۴۵
Na ₂ O	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۰	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۲	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۸	۰/۰۰	۰/۰۳
K ₂ O	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۹	۰/۰۲	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۲	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۲	۰/۰۲
ZnO	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۹	۰/۰۲	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۲	۰/۰۸	۰/۰۷	۰/۰۰	۰/۰۶	۰/۰۰
Total	۹۵/۱۴	۹۰/۷۵	۹۳/۷۶	۹۶/۹۹	۹۶/۷۱	۹۶/۶۷	۹۶/۸۱	۹۷/۵۴	۹۷/۹۷	۹۵/۱۸	۹۶/۷۳	۹۷/۰۳

ادامه جدول ۲

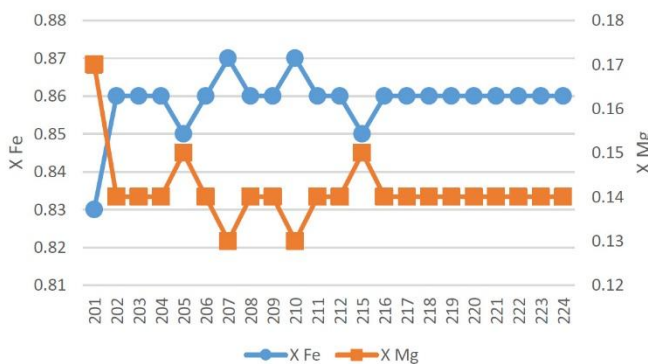
	Grt1-167	Grt2-190	Grt2-191	Grt2-192	Grt2-193	Grt2-194	Grt2-195	Grt2-196	Grt2-197	Grt2-198	Grt2-199	Grt2-200
Cation ratios calculated per 12 oxygens												
Si	۳/۰۰	۲/۹۰	۳/۰۵	۲/۹۹	۳/۰۱	۲/۹۷	۳/۰۰	۲/۹۸	۳/۰۰	۳/۰۲	۲/۹۹	۲/۹۷
Al ^{IV}	۰/۰۰	۰/۰۹	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۲
Al ^{VI}	۱/۹۸	۱/۸۴	۱/۹۳	۱/۹۶	۱/۹۷	۱/۹۷	۱/۹۶	۱/۹۶	۱/۹۷	۱/۹۶	۲/۰۰	۱/۹۶
Ti	۰/۰۰	۰/۰۶	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱
Fe ²⁺	۲/۴۴	۱/۸۷	۱/۸۵	۱/۸۶	۱/۸۶	۱/۸۷	۱/۸۷	۱/۹۶	۲/۰۴	۱/۹۲	۱/۹۸	۲/۰۲
Mn	۰/۲۶	۰/۹۰	۰/۸۳	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۸	۰/۸۴	۰/۷۵	۰/۶۵	۰/۷۹	۰/۷۳	۰/۷۱
Mg	۰/۲۳	۰/۱۱	۰/۱۰	۰/۱۰	۰/۱۰	۰/۱۰	۰/۱۱	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۱۱	۰/۱۲	۰/۱۴
Ca	۰/۰۵	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۵	۰/۱۴	۰/۱۵	۰/۱۵	۰/۱۵	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۳
Total	۷/۹۹	۸/۰۲	۷/۹۵	۷/۹۹	۷/۹۸	۸/۰۱	۷/۹۹	۸/۰۱	۷/۹۸	۷/۹۸	۷/۹۹	۸/۰۱
X _{Fe}	۰/۸۱	۰/۶۲	۰/۶۲	۰/۶۲	۰/۶۲	۰/۶۳	۰/۶۲	۰/۶۵	۰/۶۸	۰/۶۴	۰/۶۶	۰/۶۷
X _{Mg}	۰/۰۸	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۵
X _{Mn}	۰/۰۹	۰/۳۰	۰/۲۸	۰/۲۹	۰/۲۹	۰/۳۰	۰/۲۸	۰/۲۵	۰/۲۲	۰/۲۷	۰/۲۴	۰/۲۴
X _{Ca}	۰/۰۲	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۴
Almandine	۸۱/۵۳	۵۹/۸۹	۶۲/۸۱	۶۱/۹۵	۶۲/۱۷	۶۱/۵۵	۶۲/۲۳	۶۵/۱۰	۶۸/۲۲	۶۴/۲۰	۶۶/۶۰	۶۶/۶۲
Andradite	۰/۳۴	۴/۰۸	۰/۰۰	۱/۱۸	۰/۲۳	۰/۹۳	۰/۵۳	۱/۰۲	۰/۱۷	۰/۰۰	۰/۰۰	۱/۰۷
Grossular	۱/۳۷	۱/۰۴	۴/۸۵	۴/۱۳	۴/۷۴	۴/۲۰	۴/۷۹	۴/۱۲	۴/۰۳	۴/۸۱	۴/۷۱	۳/۳۲
Pyrope	۷/۸۲	۳/۸۷	۳/۶۸	۳/۶۳	۳/۵۷	۳/۴۹	۳/۸۹	۴/۴۰	۴/۹۸	۳/۹۳	۴/۱۲	۴/۹۳
Spessartine	۸۱/۹	۳۱/۱۰	۲۸/۶۳	۲۹/۰۹	۲۹/۲۷	۲۹/۸۰	۲۸/۵۲	۲۵/۳۲	۲۲/۰۷	۲۷/۰۳	۲۴/۰۵	۲۴/۰۳

جدول ۳. تجزیه نقطه‌ای و فرمول ساختاری استروتیدهای موجود در متابلیت‌های دره ساری بر اساس ۴۶ اکسیژن
(نمونه استروتید شیست S21)

	St-201	St-202	St-203	St-204	St-205	St-206	St-207	St-208	St-209	St-210	St-211	St-212
SiO ₂	۲۵/۰۳	۲۶/۰۸	۲۶/۰۵	۲۵/۹۳	۲۶/۴۰	۲۶/۲۴	۲۶/۰۴	۲۵/۹۱	۲۶/۱۹	۲۵/۸۹	۲۵/۷۲	۲۶/۱۳
TiO ₂	۰/۳۵	۰/۳۵	۰/۴۰	۰/۳۸	۰/۳۸	۰/۴۸	۰/۴۰	۰/۴۲	۰/۴۳	۰/۴۱	۰/۴۰	
Al ₂ O ₃	۵۲/۱۴	۵۲/۲۰	۵۲/۲۷	۵۱/۸۹	۵۲/۱۷	۵۲/۱۲	۵۲/۱۷	۵۱/۷۸	۵۱/۹۸	۵۲/۹۴	۵۲/۴۰	۵۲/۰۲
FeO	۱۴/۰۱	۱۵/۰۵	۱۴/۸۵	۱۴/۹۹	۱۴/۳۹	۱۴/۲۷	۱۴/۷۳	۱۵/۳۶	۱۴/۹۹	۱۴/۹۸	۱۴/۸۳	۱۴/۸۷
MnO	۰/۱۴	۰/۱۹	۰/۲۰	۰/۱۷	۰/۱۷	۰/۲۱	۰/۱۸	۰/۱۵	۰/۱۸	۰/۱۷	۰/۲۱	۰/۱۹
MgO	۱/۶۴	۱/۳۷	۱/۳۷	۱/۳۶	۱/۳۹	۱/۲۹	۱/۲۹	۱/۳۸	۱/۴۲	۱/۲۸	۱/۳۱	۱/۳۷
ZnO	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۲۵	۰/۱۹	۰/۲۶	۰/۱۶	۰/۱۸	۰/۱۳	۰/۱۸	۰/۲۳	۰/۲۶	۰/۲۵
H ₂ O	۵/۳۵	۴/۴۸	۴/۵۹	۴/۹۹	۴/۸۴	۵/۱۵	۵/۰۰	۴/۸۷	۴/۶۷	۴/۲۶	۴/۷۹	۴/۷۶
Total	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰
Si	۷/۳۴	۷/۴۹	۷/۴۹	۷/۴۹	۷/۵۸	۷/۶۰	۷/۵۱	۷/۴۹	۷/۵۳	۷/۴۶	۷/۴۱	۷/۵۲
Al	۱۸/۰۱	۱۷/۱۱	۱۷/۱۱	۱۷/۱۰	۱۷/۶۷	۱۷/۶۹	۱۷/۷۴	۱۷/۶۴	۱۷/۶۲	۱۷/۸۹	۱۷/۸۱	۱۷/۶۶
Ti	۰/۰۷	۰/۰۷	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۸	۰/۰۸
Fe	۳/۳۷	۳/۶۱	۳/۵۷	۳/۶۲	۳/۴۵	۳/۴۳	۳/۵۵	۳/۷۱	۳/۶۰	۳/۵۹	۳/۵۷	۳/۵۸
Mn	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۰۴	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۰۴
Mg	۰/۷۰	۰/۵۸	۰/۵۸	۰/۵۸	۰/۵۹	۰/۵۵	۰/۵۵	۰/۵۹	۰/۶۱	۰/۵۴	۰/۵۶	۰/۵۸
Zn	۰/۰۲	۰/۰۲	۰/۰۵	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۰۳	۰/۰۲	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵
Total	۲۹/۰۷	۲۹/۰۸	۲۹/۰۶	۲۹/۰۷	۲۹/۰۹	۲۹/۰۶	۲۹/۰۳	۲۹/۰۰	۲۹/۰۶	۲۹/۰۹	۲۹/۰۹	۲۹/۰۵
X _{Fe}	۰/۸۳	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۵	۰/۸۶	۰/۸۷	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۷	۰/۸۶	۰/۸۶
X _{Mg}	۰/۱۷	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۵	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴

ادامه جدول ۳

	St-215	St-216	St-217	St-218	St-219	St-220	St-221	St-222	St-223	St-224
SiO ₂	۲۶/۵۶	۲۶/۱۸	۲۴/۸۸	۲۵/۸۳	۲۵/۹۶	۲۵/۹۱	۲۵/۸۵	۲۶/۳۳	۲۶/۰۴	۲۵/۸۴
TiO ₂	۰/۲۹	۰/۲۵	۰/۴۵	۰/۵۱	۰/۴۶	۰/۴۱	۰/۳۹	۰/۳۷	۰/۳۹	۰/۴۵
Al ₂ O ₃	۵۲/۹۸	۵۱/۸۸	۵۰/۹۱	۵۲/۵۷	۵۲/۵۶	۵۲/۵۳	۵۲/۳۳	۵۲/۱۶	۵۲/۲۸	۵۲/۳۴
FeO	۱۴/۴۲	۱۴/۷۴	۱۴/۵۱	۱۴/۹۸	۱۴/۹۲	۱۵/۱۲	۱۵/۰۰	۱۴/۸۳	۱۴/۷۷	۱۴/۸۱
MnO	۰/۱۹	۰/۱۸	۰/۱۷	۰/۱۸	۰/۱۹	۰/۱۸	۰/۱۶	۰/۱۹	۰/۱۹	۰/۱۹
MgO	۱/۲۷	۱/۴۳	۱/۳۵	۱/۳۹	۱/۴۴	۱/۴۰	۱/۴۴	۱/۳۸	۱/۳۷	۱/۳۷
ZnO	۰/۲۱	۰/۱۲	۰/۱۵	۰/۲۰	۰/۱۸	۰/۱۶	۰/۱۹	۰/۱۶	۰/۱۳	۰/۲۴
H ₂ O	۴/۸۷	۴/۹۰	۷/۵۲	۴/۴۳	۴/۳۶	۴/۳۱	۴/۶۳	۴/۵۲	۴/۶۷	۴/۷۴
Total	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰	۹۹/۹۹	۱۰۰/۰۰	۱۰۰/۰۰
Si	۷/۳۵	۷/۵۷	۷/۳۸	۷/۴۱	۷/۴۴	۷/۴۳	۷/۴۴	۷/۵۶	۷/۴۹	۷/۴۴
Al	۱۷/۹۸	۱۷/۶۸	۱۷/۸۱	۱۷/۷۸	۱۷/۷۶	۱۷/۷۵	۱۷/۷۶	۱۷/۶۵	۱۷/۷۲	۱۷/۷۶
Ti	۰/۰۶	۰/۰۵	۰/۱۰	۰/۱۱	۰/۰۹	۰/۰۸	۰/۰۸	۰/۰۷	۰/۰۸	۰/۰۹
Fe	۳/۴۷	۳/۵۶	۳/۶۰	۳/۵۹	۳/۵۷	۳/۶۲	۳/۶۱	۳/۵۶	۳/۵۵	۳/۵۶
Mn	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰۴
Mg	۰/۶۱	۰/۵۸	۰/۶۱	۰/۵۹	۰/۵۹	۰/۶۱	۰/۵۹	۰/۵۸	۰/۵۸	۰/۵۹
Zn	۰/۰۴	۰/۰۲	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۵
Total	۲۹/۵۹	۲۹/۵۴	۲۹/۶۰	۲۹/۵۸	۲۹/۵۷	۲۹/۶۰	۲۹/۵۸	۲۹/۵۴	۲۹/۵۷	۲۹/۵۷
X _{Fe}	۰/۸۵	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۶	۰/۸۶
X _{Mg}	۰/۱۵	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴	۰/۱۴

شکل ۵. نمودار تغییرات X_{Fe} و X_{Mg} موجود در استروتید از حاشیه به حاشیه

شیمی میکائی سیاه: ترکیب میکاهاي سیاه بین چهار عضو انتهایی فلوگوپیت، آنیت، ایستونیت و سیدروفیلیت قرار می‌گیرد [۲۱].

بیوتیت ها از جمله کانی های فرومیزین متاپلیت های دره ساری هستند که بر اساس داده های آنالیز نقطه ای (جدول ۴) غنی از آهن است و در گارنت شیسته های بررسی شده نسبتاً فقیر از تیتان بوده است و همچنین میزان آلومینیوم آن ها قابل توجه است.

بر اساس اکسیدهای عناصر اصلی، Nachit و همکاران (۲۰۰۵) [۲۶] نمودار سه تایی FeO - TiO₂ - MgO را برای تمایز بیوتیت های اولیه ماقمایی و سایر بیوتیت ها (بیوتیت های با تعادل مجدد و یا دوباره تشکیل شده) پیشنهاد کرده اند که بر اساس آن میکاهاي بررسی شده از نوع بیوتیت های با تعادل مجدد هستند (شکل ۶A).

با توجه به نمودار تغییرات Al^{IV} در مقابل Fe/(Fe+Mg) میکائی سیاه موجود در این سنگ ها از نوع آنیت تا سیدروفیلیت و در محدوده بیوتیت ها قرار می گیرند (شکل ۶B). این امر حاکی از آن است که مقدار %۴۵

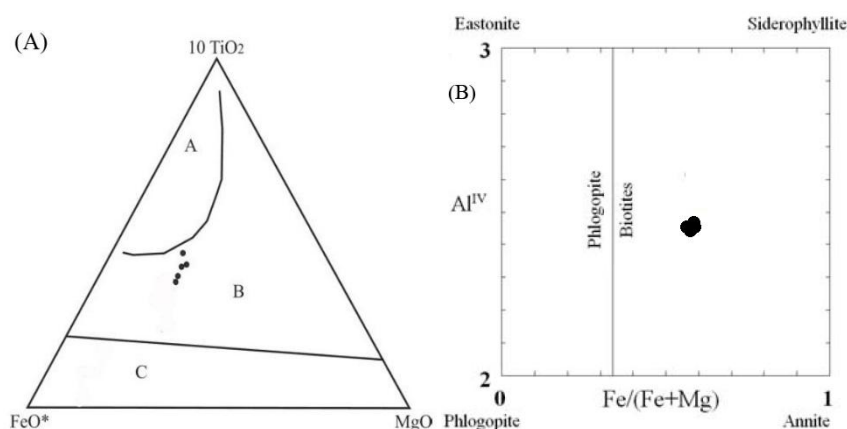
جانشینی Mg^{2+} به جای Fe^{2+} صورت گرفته و دگرگونی از رخساره شیست سبز در سنگ ما از رخساره شیست سبز به‌سمت رخساره آمفیبولیت در حال انتقال است [۱۹]. با توجه به حضور گارنیت، استروتید و بیوتیت آهن‌دار در این سنگ‌ها سنگ مادر پلیتی آن‌ها از نوع آهن‌دار بوده است.

جدول ۴. تجزیه نقطه‌ای و فرمول ساختاری بیوپیت‌های مسکویت‌های موجود در متابلیت‌های دره ساری. *
(S21 به صورت محاسباتی به دست آمده است (نمونه استروتید شیست H_2O)

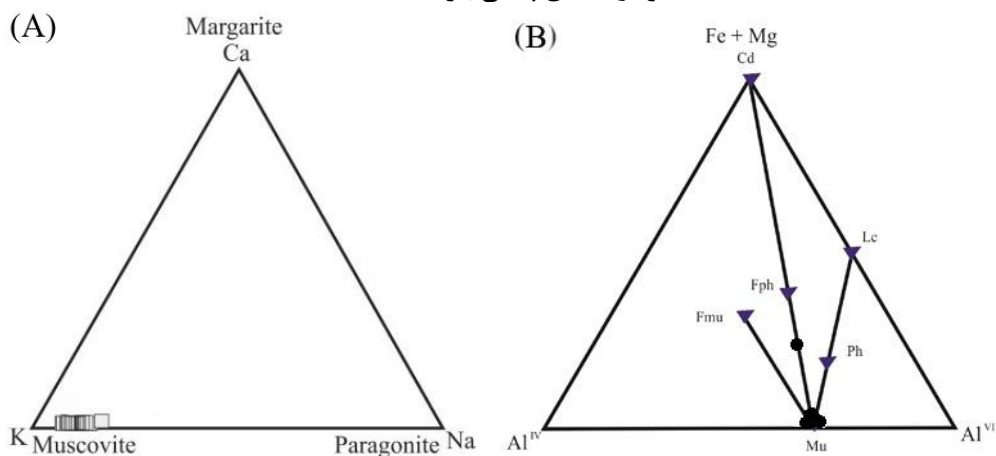
	Bt-250	Bt-251	Bt-252	Bt-253	Bt-254	Ms-264	Ms-265	Ms-266	Ms-267	Ms-268	Ms-269	Ms-270	Ms-271	Ms-272
SiO ₂	۳۴/۹۹	۳۳/۶۸	۳۴/۲۵	۳۴/۷۲	۳۴/۱۲	۴۵/۷۲	۴۴/۲۵	۴۳/۹۷	۴۴/۸۶	۴۴/۷۴	۴۴/۲۷	۴۴/۴۰	۴۳/۸۵	۵۵/۲۸
TiO ₂	۱/۰	۱/۱	۱/۶	۱/۵۸	۱/۵۱	۰/۱۷	۰/۰۲	۰/۰۲	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۴	۰/۰	۰/۱۹
Al ₂ O ₃	۱۸/۰۲	۱۸/۰۲	۱۷/۲۱	۱۹/۰۷	۱۸/۷۶	۳۵/۴۳	۳۵/۹۱	۳۵/۵۱	۳۵/۸۷	۳۵/۶۵	۳۶/۰۳	۳۶/۰۱	۳۴/۹۶	۳۰/۸۳
FeO	۱۹/۳۳	۱۸/۰۵	۲۲/۲۰	۱۹/۰۸	۱۹/۱۷	۰/۹۳	۰/۸۰	۰/۸۰	۰/۹۳	۰/۹۱	۰/۷۲	۰/۹۳	۱/۰	۷/۰۱
MnO	۰/۰۳	۰/۲۶	۰/۲۴	۰/۰۷	۰/۲۷	۰/۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰	۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰
MgO	۸/۱۸	۷/۶۲	۸/۶۳	۸/۰۶	۸/۱۳	۰/۳۴	۰/۲۶	۰/۳۱	۰/۲۷	۰/۲۵	۰/۲۱	۰/۲۳	۰/۴۷	۲/۱۸
CaO	۰/۱۱	۰/۲۰	۰/۱۹	۰/۱۳	۰/۱۶	۰/۰	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰	۰/۱	۰/۰	۰/۰	۰/۰۲	۰/۰۹
Na ₂ O	۰/۱۸	۰/۱۳	۰/۰	۰/۱۸	۰/۲۲	۱/۱۸	۱/۳۸	۱/۳۲	۱/۳۸	۱/۳۸	۱/۳۶	۱/۲۳	۱/۰۷	۰/۳۸
K ₂ O	۸/۳۹	۷/۴۱	۷/۹۷	۸/۵۴	۸/۲۰	۹/۴۰	۹/۴۰	۹/۱۷	۹/۵۴	۹/۳۹	۹/۴۹	۹/۴۶	۹/۲۴	۵/۴۲
BaO	۰/۰۲	۰/۲۱	۰/۲۴	۰/۲۲	۰/۲۵	۰/۸۱	۰/۵۳	۰/۵۲	۰/۵۱	۰/۵۶	۰/۶۲	۰/۶۴	۰/۷۰	۰/۴۲
ZnO	۰/۱۳	۰/۱۸	۰/۱۱	۰/۱۲	۰/۰۲	۰/۱۶	۰/۰۷	۰/۰۶	۰/۱۰	۰/۱۹	۰/۰۷	۰/۱۰	۰/۱۶	۰/۰۹
H_2O^*	۸/۸۵	۱۱/۸۷	۶/۴۹	۷/۲۱	۹/۴۲	۵/۸۳	۷/۲۲	۸/۲۸	۶/۵۲	۷/۲۹	۷/۱۰	۶/۹۶	۷/۹۱	۸/۰۲
Total	۹۹/۷۳	۹۹/۶۲	۹۹/۸۹	۹۹/۴۸	۱/۳۴	۹۹/۹۷	۹۹/۹۶	۹۹/۹۹	۹۹/۹۹	۱/۰۰	۱/۰۱	۱/۰۰	۹۹/۹۹	۱/۰۱
					۱/۰۰					۱/۰۰	۱/۰۰	۱/۰۰	۱/۰۰	۱/۰۰

	Cation ratios calculated per 22 Oxygens					Cation ratios calculated per 11 Oxygens								
Si	۵/۵۶	۵/۵۳	۵/۴۰	۵/۴۵	۵/۴۴	۳/۰۸	۳/۰۳	۳/۰۴	۳/۰۵	۳/۰۴	۳/۰۳	۳/۰۳	۳/۰۳	۳/۷۸
Al ^{IV}	۲/۴۳	۲/۴۶	۲/۵۹	۲/۵۴	۲/۵۵	۰/۹۲	۰/۹۸	۰/۹۶	۰/۹۵	۰/۹۶	۰/۹۷	۰/۹۷	۰/۹۷	۰/۲۲
Al ^{VI}	۰/۹۴	۱/۰۳	۰/۶۹	۰/۹۹	۰/۹۷	۱/۸۹	۱/۹۲	۱/۹۳	۱/۹۲	۱/۹۲	۱/۹۳	۱/۹۳	۱/۸۸	۱/۹۵
Ti	۰/۱۸	۰/۱۷	۰/۲۰	۰/۱۸	۰/۱۸	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱
Fe	۲/۵۷	۲/۵۵	۲/۹۲	۲/۵۷	۲/۵۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۵	۰/۰۴	۰/۰۵	۰/۰۹	۰/۴۰
Mn	۰/۰	۰/۰۵	۰/۰۳	۰/۰	۰/۰۵	۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰
Mg	۱/۹۴	۱/۸۶	۲/۰۲	۱/۸۸	۰/۹۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۲	۰/۰۵	۰/۰۲	۰/۲۲
Zn	۰/۰۱	۰/۰۲	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱
Ca	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۲	۰/۰۲	۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱
Na	۰/۰۵	۰/۰۴	۰/۰	۰/۰۵	۰/۰۶	۰/۱۵	۰/۱۸	۰/۱۸	۰/۱۸	۰/۱۸	۰/۱۸	۰/۱۶	۰/۱۴	۰/۰۵
K	۱/۷۰	۱/۵۵	۱/۶	۱/۷۱	۱/۶۶	۰/۸۱	۰/۸۲	۰/۸۱	۰/۸۳	۰/۸۲	۰/۸۲	۰/۸۲	۰/۸۲	۰/۴۷
Ba	۰/۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۱	۰/۰۱	۰/۰۲	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۲	۰/۰۲	۰/۰۲	۰/۰۲	۰/۰۱
OH*	۴/۰	۴/۰	۴/۰	۴/۰	۴/۰	۲/۰	۲/۰	۲/۰	۲/۰	۲/۰	۲/۰	۲/۰	۰/۰۲	۲/۰
Total	۱۹/۴۴	۱۹/۳۳	۱۹/۵۴	۱۹/۴۷	۱۹/۴۸	۸/۹۸	۹/۰۲	۹/۰۵	۹/۰۲	۹/۰۲	۹/۰۲	۹/۰۱	۹/۰۱	۸/۶۴
Al total	۳/۷۸	۳/۴۹	۳/۲۸	۳/۵۳	۳/۵۲	۵/۶۳	۵/۷۸	۵/۷۸	۵/۷۴	۵/۷۵	۵/۸۰	۵/۷۹	۵/۷۰	۳/۳۵
Fe/Fe+Mg	۰/۵۷	۰/۵۹	۰/۵۹	۰/۵۷	۰/۵۷									

شیمی میکای سفید: میکاهای سفید گروه مهمی از کانی‌های موجود در متابلیت‌ها محسوب می‌شوند که در سنگ‌های بررسی شده به شکل پولک‌های مسکویت مشاهده می‌گردند. سربیسیت، فرژیت و مسکویت از جمله اعضای انتهایی برای توصیف میکاهای سفید هستند. داده‌های آنالیز نقطه‌ای میکاهای سفید در گارنیت شیست‌ها در جدول ۴ ارائه شده است. بر اساس دیاگرام شکل ۷ محل قرارگیری میکاهای سفید بررسی شده در نزدیکی قطب مسکویت قرار گرفته است [۲۷]. شکل ۷ نمودار ارائه شده [۲۸] را نشان می‌دهد که همه داده‌ها به جز یک نمونه در محدوده مسکویت قرار گرفته‌اند. مسکویت بودن عضو انتهایی میکای سفید حاکی از پایین بودن مؤلفه چرماک این کانی است.



شکل ۶. (A) قرارگیری بیوپیت بررسی شده در نمودار بیوپیت‌ها [۲۶] (A) قلمرو بیوپیت‌های ماقمایی اولیه، (B) قلمرو بیوپیت‌های با تعادل مجدد، (C) قلمرو بیوپیت‌های نئوفرم (تازه تشکیل شده) (B) قرارگیری بیوپیت‌ها در نمودار اعضای پایانی بیوپیت‌ها [۲۷]



شکل ۷. (A) قرارگیری مسکوپیت در نمودار میکاها سفید [۲۷]، (B) قرارگیری میکاها سفید موجود در سنگ‌ها در نمودار ترکیب میکاها سفید [۲۸]

شیمی پلازیوکلاز: برای تعیین ترکیب این کانی تعداد کاتیون‌ها براساس اتم اکسیژن محاسبه و تجزیه نقطه‌ای معروف پلازیوکلازهای بررسی شده در جدول ۵ ارائه شده است. بر اساس جدول مذکور اختلاف چشم‌گیری بین ترکیب پلازیوکلازها در نمونه‌های مختلف وجود ندارد.

با استفاده از نمودار Ab-Or-An [۲۹] ترکیب پلازیوکلازهای بررسی شده در محدوده آلبیت تا الیگوکلاز قرار می‌گیرد (شکل ۸ A).

بر اساس تجزیه‌های انجام گرفته پلازیوکلاز موجود در گارنت شیسته‌ها (P11) نسبت به پلازیوکلاز موجود در میکاشیسته‌ها (P12) درصد آنورتیت نسبتاً بیشتری دارد که نشانه دیگری بر تشکیل آن‌ها در مسیر دگرگونی پیش‌رونده است (شکل ۸ B).

شیمی کلریت: براساس نتایج حاصل از تجزیه نقطه‌ای کلریت (جدول ۶)، کلریت‌های موجود در متاپلیت‌های دره ساری که در طی دگرگونی برگشتی و عمده‌ای از تجزیه کانی‌های فرومیزین مانند گارنت و بیوپیت تشکیل شده‌اند، دارای ترکیب رپیدولیت هستند (شکل ۹) [۳۰]. این کانی بیان‌گر دگرگونی برگشتی سنگ‌ها تا رخساره شیست سبز است [۳۱].

جدول ۵. تجزیه نقطه‌ای و فرمول ساختاری پلازیوکلازهای موجود در متاپلیت‌های دره ساری (PI1 پلازیوکلاز موجود در گارنت شیست D4 و PI2 پلازیوکلاز موجود در مسکویت بیوتیت شیست D7)

	PI1 -241	PI1 -242	PI1- 243	PI1 -244	PI1 -245	PI1 -246	PI1 -247	PI1 -248	PI1 -249	PI1 -256	PI2 -257	PI2 -258	PI2 -259	PI2 -260	PI2 -261	PI2 -262	PI2 -263
SiO ₂	۶۲/۰۲	۶۴/۵۰	۶۳/۹۹	۶۴/۴۰	۶۵/۴۰	۶۴/۲۸	۶۴/۱۱	۶۴/۴۴	۶۴/۷۵	۶۵/۸۲	۶۶/۰۴	۶۴/۹۳	۶۴/۲۱	۶۴/۴۵	۶۴/۷۰	۶۶/۰۳	۶۵/۵۱
TiO ₂	۰/۰۲	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	
Al ₂ O ₃	۲۰/۴۶	۲۰/۳۲	۲۰/۳۲	۲۰/۲۶	۱۹/۶۴	۲۰/۸۰	۲۰/۶۰	۲۰/۶۵	۲۰/۱۹	۱۹/۸۱	۱۹/۹۱	۱۸/۸۸	۲۰/۹۲	۲۰/۹۲	۲۰/۳۷	۱۹/۸۶	۱۹/۲۱
FeO	۰/۵۸	۰/۱۹	۰/۱۷	۰/۱۳	۰/۱۲	۰/۱۵	۰/۱۵	۰/۱۵	۰/۱۳	۰/۰۹	۰/۱۱	۰/۰۷	۰/۰۴	۰/۱۰	۰/۰۸	۰/۰۳	۰/۱۳
MnO	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۲	۰/۰۰	۰/۰۴	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰
MgO	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱
CaO	۲/۸۳	۲/۲۰	۲/۳۱	۲/۱۸	۱/۴۵	۲/۵۱	۲/۵۴	۲/۵۸	۲/۱۹	۱/۷۹	۱/۸۷	۱/۰۷	۲/۶۹	۲/۷۴	۲/۲۳	۱/۵۵	۱/۸۳
Na ₂ O	۱۰/۱۷	۱۰/۹۷	۱۰/۷۴	۱۰/۷۵	۱۰/۲۴	۱۰/۶۷	۱۰/۵۶	۱۰/۰۵	۱۰/۰۸	۱۰/۹۰	۹/۱۳	۱۱/۱۱	۱۰/۴۸	۱۰/۳۹	۱۰/۸۱	۱۱/۱۱	۱۰/۶۳
K ₂ O	۰/۱۸	۰/۰۶	۰/۰۵	۰/۰۲	۰/۰۶	۰/۰۶	۰/۰۴	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۳	۰/۰۵	۰/۰۲	۰/۰۵	۰/۰۲
BaO	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۲	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۲	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
Total	۹۶/۲۸	۹۸/۲۸	۹۷/۸۲	۹۷/۷۵	۹۸/۹۳	۹۸/۵۲	۹۸/۰۰	۹۸/۳۶	۹۸/۱۹	۹۸/۰۵	۹۷/۱۰	۹۶/۱۲	۹۸/۴۸	۹۸/۶۵	۹۸/۲۸	۹۸/۶۲	۹۷/۳۷
Cation ratios calculated per 8 Oxygens																	
Si	۲/۸۶	۲/۹۰	۲/۸۹	۲/۹۰	۲/۹۴	۲/۸۸	۲/۸۹	۲/۸۹	۲/۹۱	۲/۹۴	۲/۹۶	۲/۹۶	۲/۸۸	۲/۸۸	۲/۹۰	۲/۹۴	۲/۹۵
Al	۱/۱۱	۱/۰۸	۱/۰۸	۱/۰۸	۱/۰۴	۱/۱۰	۱/۰۹	۱/۰۹	۱/۰۷	۱/۰۴	۱/۰۵	۱/۰۲	۱/۱۰	۱/۱۰	۱/۰۸	۱/۰۴	۱/۰۲
Fe ²⁺	۰/۰۲	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
Ca	۰/۱۴	۰/۱۱	۰/۱۱	۰/۱۱	۰/۰۷	۰/۱۲	۰/۱۲	۰/۱۲	۰/۱۱	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۵	۰/۱۳	۰/۱۳	۰/۱۱	۰/۰۷	۰/۰۹
Na	۰/۹۱	۰/۹۶	۰/۹۴	۰/۹۴	۰/۹۸	۰/۹۳	۰/۹۲	۰/۹۱	۰/۹۵	۰/۹۴	۰/۷۹	۰/۹۸	۰/۹۱	۰/۹۰	۰/۹۴	۰/۹۶	۰/۹۳
K	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
An	۱۳	۱۱	۱۱	۱۱	۷	۱۲	۱۲	۱۲	۱۰	۹	۹	۵	۱۳	۱۳	۱۰	۷	۹
Ab	۸۷	۸۹	۸۹	۸۹	۹۳	۸۸	۸۸	۸۸	۹۰	۹۱	۹۵	۸۷	۸۷	۹۰	۹۳	۹۱	

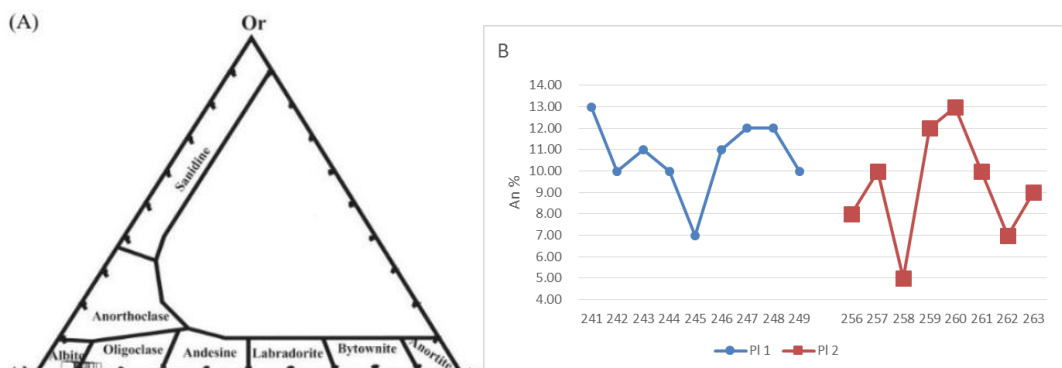
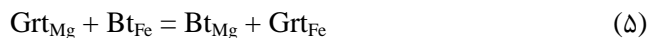
جدول ۶. تجزیه نقطه‌ای و فرمول ساختاری کلریت‌های موجود در متاپلیت‌های دره ساری. * به صورت محاسباتی بدست آمده است (نمونه استروتید شیست S21)

	Chl					Cation ratios calculated per 28 oxygens				
	Chl- 171	Chl- 172	Chl- 173	Chl- 174	Chl- 175	Chl- 171	Chl-172	Chl-173	Chl-174	Chl-175
SiO ₂	۲۴/۰۰	۲۲/۵۸	۲۳/۸۹	۲۲/۶۲	۲۴/۴۹	۵/۱۸	۵/۰۷	۵/۱۹	۵/۱۳	۵/۲۶
TiO ₂	۰/۰۷	۰/۰۶	۰/۰۷	۰/۰۶	۰/۰۹	۲/۸۱	۲/۹۲	۲/۸۰	۲/۸۶	۲/۷۳
Al ₂ O ₃	۲۲/۰۵	۲۱/۸۳	۲۱/۷۳	۲۲/۳۷	۲۲/۷۹	۲/۸۰	۲/۸۷	۲/۷۶	۲/۸۷	۲/۷۶
Fe ₂ O ₃	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۱۱	۰/۶۹	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۱
FeO	۲۶/۴۴	۲۵/۶۱	۲۶/۴۷	۲۶/۴۹	۲۵/۲۰	۴/۷۷	۴/۸۴	۴/۸۲	۴/۸۱	۴/۵۳
MnO	۰/۱۰	۰/۰۹	۰/۰۸	۰/۱۵	۰/۱۶	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۱۱
MgO	۱۳/۴۰	۱۷/۰۹	۱۳/۵۲	۱۲/۹۹	۱۲/۷۶	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۲	۰/۰۲
ZnO	۰/۱۲	۰/۱۴	۰/۱۰	۰/۰۴	۰/۰۹	۴/۳۴	۴/۲۲	۴/۳۸	۴/۲۱	۴/۰۹
CaO	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۲	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰۱
Na ₂ O	۰/۰۳	۰/۰۶	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰
K ₂ O	۰/۰۰	۰/۰۳	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۲۳	۰/۰۲	۰/۰۵	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۳
H ₂ O*	۱۱/۱۰	۱۰/۶۵	۱۱/۰۳	۱۱/۰۲	۱۱/۱۱	۰/۰۰	۰/۰۱	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۱۲
Total	۹۷/۴۳	۹۳/۶۶	۹۶/۸۹	۹۶/۹۰	۹۷/۲۷	۰/۵۲	۰/۵۳	۰/۵۲	۰/۵۳	۰/۵۳
					Variety	ripidolite	ripidolite	ripidolite	ripidolite	ripidolite

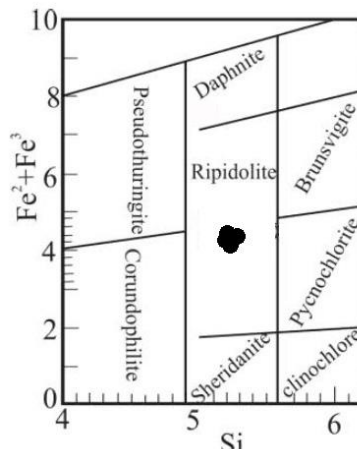
شرایط ترمودینامیکی تشکیل سنگ‌های دگرگونی: واکنش‌های دگرگونی اعم از تبادلی و یا انتقالی می‌توانند به خوبی بیان گر شرایط فشاری و حرارتی تشکیل سنگ‌های دگرگونی باشند.

در واکنش‌های تبادلی به علت این که تغییرات حجمی صورت گرفته در تبادلات مورد نظر کم و تغییرات آنتربوپی زیاد است شرایط تا حد زیادی مستقل از فشار است و برای استفاده کردن به عنوان ترمومتر دارای پتانسیل خوبی هستند [۳۲]. از تبادل Fe و Mg در بیشتر ترموبارومترهای تبادلی در سنگ‌های دگرگونی استفاده می‌شود و این

روش معمول ترین روش ژئوترموبارومتری است [۳۳]. در این روش تغییرات آهن و منیزیم بین گارنت و بیوپیت را طبق واکنش ۵ بررسی کرده‌اند:



شکل ۸. (A) نمودار قرارگیری پلازیوکلازهای بررسی شده در نمودار مخصوص پلازیوکلازها [۲۹]. (B) برش تغییرات An و Ab در پلازیوکلازها (PI1) پلازیوکلاز موجود در گارنت شیستها و PI2 پلازیوکلاز موجود در میکاشیستها)



شکل ۹. قرارگیری کلریت‌های بررسی شده در نمودار تقسیم‌بندی کلریت‌ها [۳۰]

داده‌های حاصل از ترمومتر Grt - Bt در جدول ۷ ارائه شده است. این ترمومتر در بین همه ترمومترها به این دلیل که طیف وسیعی از سنگ‌های متاپلیتی را پوشش می‌دهد مرسوم‌تر است. طبق داده‌های حاصل دمای تعادل این واکنش $630 - 608$ درجه سانتی‌گراد است.

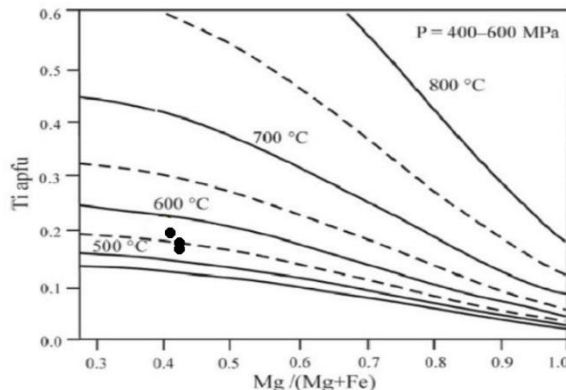
تجزیه نقطه‌ای روی کانی‌های Grt, Bt و Ms از مجموعه پاراژنی $\text{Qz} + \text{Ms} + \text{Bt} + \text{Afs} + \text{Grt}$ که بر اساس واکنش ۶ به تعادل رسیده‌اند (جدول ۷)، به عنوان یک بارومتر مناسب برای برآورد فشار تعادلی می‌تواند استفاده شود [۳۴]. [۳۵]



بر اساس بارومتر مذکور فشار تشکیل این سنگ‌ها بین $5/9$ تا $6/5$ کیلوبار تخمین زده می‌شود.

از دیگر روش‌های تعیین فشار و حرارت تشکیل کانی‌ها استفاده از محتوای عنصری آن‌ها است. بر همین اساس با توجه به میزان Ti و مقادیر $\text{Mg}/(\text{Mg}+\text{Fe})$ بیوپیت‌ها هنری و همکاران (۲۰۰۵) [۳۶] ترمومتری ارائه کردند که در

جدول ۸ فرمول و مقادیر ثابت آن و در شکل ۱۰ نمودار آن آورده شده است. بر این مبنای دمای تشکیل بیوپتیت‌های بررسی شده (جدول ۸) ۵۳۸-۵۷۲ درجه سانتی‌گراد است و شکل ۱۰ نیز همین حدود را نشان می‌دهد.

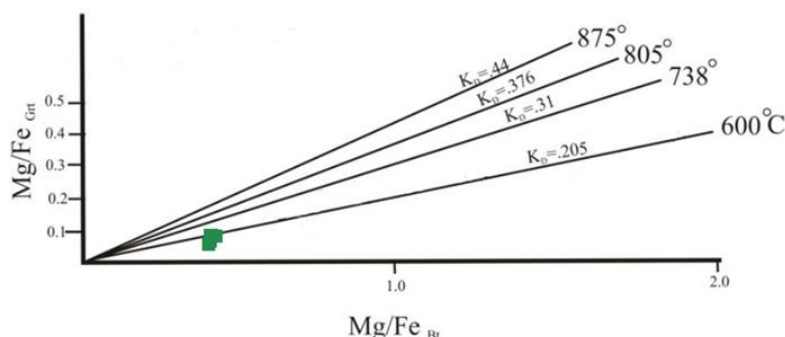


شکل ۱۰. نمودار ترمومتری بیوپتیت‌ها [۳۶] و قرارگیری نقاط مربوط به بیوپتیت‌ها بر روی آن‌ها بهدلیل هم‌زیستی گارنت و کلریت حاصل از دگرگونی برگشتی و بر اساس واکنش تبادلی (۷) می‌توان در این سنگ‌ها به دمای تعادل بین این دو کانی در حین دگرگونی برگشتی پی برد [۳۴]. داده‌های محاسباتی و دمای حاصل در جدول ۹ آورده شده است. دمای دگرگونی برگشتی دارای گستره ۴۵۵-۵۰۷ درجه سانتی‌گراد است.



در شکل ۱۱ بر پایه نسبت Mg/Fe بیوپتیت و گارنت [۳۷]، K_D این دو عنصر در دماهای مختلف ترسیم شده است. بر اساس این شکل دمای انتشار این عناصر بین گارنت و بیوپتیت‌های منطقه حدود ۶۰۰ درجه سانتی‌گراد بوده است. داده‌های ترموبارومتری جدول‌های ۷ و ۸ نشان می‌دهد که این سنگ‌ها دو رخساره شیست سبز و آمفیبولیت را سپری کرده‌اند.

بررسی‌های ترموبارومتری سنگ‌های دگرگونه دره ساری، محدوده دمایی $508 - 630^\circ\text{C}$ و محدوده فشاری $5/6 - 5/9$ کیلوبار را نشان می‌دهد و نسبت دما به فشار $86 - 97$ است که با توجه به این که سنگ‌های بررسی شده پلیت‌های دگرسان شده‌اند و منشایی رسوی دارند و این که این سنگ‌ها در زون سنندج سیرجان قرار گرفته‌اند نسبت دما به فشار محاسبه شده براساس داده‌های [۳۸] دگرگونی ناحیه‌ای را نشان می‌دهد که تشکیل آن درنتیجه برخورد صفحه عربی آفریقایی به خرد قاره ایران و در مسیر دگرگونی‌های با تیپ باروین یا کوهزایی است.



شکل ۱۱. ترمومتری بر اساس نسبت Mg/Fe بیوپتیت در برابر گارنت [۳۷]

جدول ۷. داده‌های ترمومتری حاصل از واکنش‌های ۵ و ۷ و داده‌های بارومتری حاصل از واکنش ۶

Bt	Grt	Ms	X _{Mg} Bt	X _{Mg} Grt	X _{Fe} Grt	X _{Al} Ms	T°C	P kbar
Bt-250	Grt1-154	Ms-264	.۰/۲۲	.۰/۰۸	.۰/۹۲	.۰/۹۶	۶۱۳	۵/۷
Bt-251	Grt1-164	Ms-266	.۰/۳۱	.۰/۰۹	.۰/۹۱	.۰/۸۶	۶۳۰	۶/۴
Bt-252	Grt1-167	Ms-268	.۰/۳۴	.۰/۰۹	.۰/۹۱	.۰/۹۶	۶۲۴	۶/۲
Bt-253	Grt1-154	Ms-270	.۰/۳۱	.۰/۰۸	.۰/۹۲	.۰/۹۷	۵۰۸	۵/۹
Bt-254	Grt1-164	Ms-271	.۰/۳۲	.۰/۰۹	.۰/۹۱	.۰/۷۱	۵۱۵	۶/۵
Bt-251	Grt1-167	Ms-272	.۰/۳۲	.۰/۰۹	.۰/۹۱	.۰/۷۰	۵۱۰	۶/۳

جدول ۸. نتایج ترمومتری بیوپلیت‌های موجود در متاپلیت‌های دره ساری به همراه فرمول ترمومتری ارائه شده [۳۶]

T = $(\ln(Ti) - \frac{a}{c(X_{Mg})^3}b)^{0.333}$	Coeffici	Value	Bt-250	Bt-251	Bt-252	Bt-253	Bt-254
		a					
		-2.3594	۵۵۲	۵۳۸	۵۲۲	۵۵۲	۵۵۲
		b 4.6482e-9					
		c -1.7283					

جدول ۹. نتایج ترمومتری در متاپلیت‌های دره ساری حاصل از Chl - Grt هم‌زیست

	Chl		Grt		T°C	
	X _{Fe}	X _{Mg}	X _{Fe}	X _{Mg}		
Chl-171	.۰/۵۲	.۰/۴۸	Grt1-154	.۰/۹۲	.۰/۰۸	۴۹۰
Chl-172	.۰/۵۳	.۰/۴۷	Grt1-164	.۰/۹۱	.۰/۰۹	۵۰۷
Chl-173	.۰/۵۲	.۰/۴۸	Grt1-167	.۰/۹۱	.۰/۰۹	۵۰۴
Chl-174	.۰/۵۳	.۰/۴۷	Grt1-154	.۰/۹۱	.۰/۰۹	۵۰۵
Chl-175	.۰/۵۳	.۰/۴۷	Grt1-164	.۰/۹۱	.۰/۰۹	۵۰۱

نوع و شدت دگرگونی ناحیه‌ای به دست آمده در این ناحیه از پهنه سندنج-سیرجان قابل قیاس با دگرگونی دیگر مناطق این پهنه مانند شمال شرق گلپایگان (رخساره شیست سبز تا آمفیبولیت) [۱۲]، [۳۹]، همدان (رخساره شیست سبز تا آمفیبولیت) [۴۰] و همدان-ملایر-اسدآباد-کنگاور (رخساره شیست سبز تا آمفیبولیت) [۴۱] و جنوب توپسرکان (رخساره شیست سبز) [۴۲] است. البته نوع دگرگونی در این ناحیه با برخی دیگر از مناطق این پهنه مانند شرق چادگان (رخساره اکلوژیت) [۴۳]، شمال شهرکرد (رخساره اکلوژیت) [۴۴] و جنوب و جنوب‌غرب نهادوند (رخساره شیست آبی) [۴۵] متفاوت است. علی ایحال با توجه به نوع دگرگونی می‌توان گفت منطقه دگرگونی دره ساری شدت متوسط دارد و این سنگها حضور در اعماق زیاد را تجربه نکرده‌اند. به طور کلی می‌توان نتیجه گرفت پهنه سندنج سیرجان یک پهنه بزرگ از صفحات رانده شده است [۴۶] که در طول آن قطعات متفاوتی از سنگ‌های دگرگونی جابه‌جا شده‌اند. در زمان‌هایی این راندگی به صورت ساختارهای شکل‌پذیر همراه با توسعه فایبریک‌های صفحه‌ای و خطی بوده است [۴]. روندهای شمال غرب-جنوب شرق بیان‌گر ان است که همه آن‌ها مرتبط با رخداد کوه‌زایی زاگرس بوده‌اند [۵].

نتیجه‌گیری

متاپلیت‌های بررسی شده بر مبنی پژوهش‌های پتروگرافی و کانی‌شناسی شامل اسلیت، فیلیت، مسکویت بیوپلیت شیست، گارنت شیست و استروتید شیست هستند.

طی دگرگونی پیش‌رونده و انجام واکنش‌های دگرگونی از میزان کلریت و مسکویت موجود در این سنگ‌ها کاسته و کانی‌های فرومیزینه‌ای مانند بیوتیت، گارنت و استروتید ساخته شده‌اند.

در برش‌های تغییرات X_{Fe} , X_{Mg} , X_{Ca} و X_{Mn} به دست آمده از بلورهای گارنت، داده‌ها حاکی از آن است که با افزایش درجه دگرگونی عناصر Fe, Mg, Ca و Mn به سمت همگن شدن پیش می‌روند. در بیوتیت‌ها و کلریت‌ها بالای ۰/۵ است و گارنت‌ها و استروتیدها از نوع غنی از Fe هستند که این مطلب حاکی از آهن‌دار بودن رسوبات پلیتی والد است.

بررسی‌های ترموبارومتری سنگ‌های دگرگونی دره ساری نشان‌دهنده تشکیل آن‌ها در محدوده دمایی $508-630^{\circ}\text{C}$ و فشار ۵/۹-۶/۵ کیلوبار است.

این دگرگونی حاصل از برخورد صفحه عربی آفریقایی به خردۀ قاره ایران در زمان ژوراسیک پسین کرتاسه با روندی کوهزایی از تیپ بارووین است. دمای دگرگونی برگشتی دارای گستره ۴۵۵ - ۵۰۷ درجه سانتی‌گراد است که بیان گر دگرگونی این سنگ‌ها تا رخساره شیست سبز و به‌واسطهٔ بالاً‌مدگی طی سنوزوئیک است.

قدردانی

از معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه اصفهان برای حمایت مالی این پژوهش و همچنین از پروفسور Massonne Hans رئیس انسستیتو میترال شیمی دانشگاه اشتوتگارت آلمان برای همکاری در تجزیه ریزکاونده الکترونی نمونه‌ها تشکر و قدردانی می‌کنیم.

منابع

- نقشه زمین‌شناسی گلپایگان، سازمان زمین‌شناسی و نقشه برداری کشور، مقیاس ۱:۲۵۰۰۰۰ (۱۳۴۶).
- Mohajjal M., Fergusson C. L., Sahandi M. R., "Cretaceous-Tertiary continental collision, Sanandaj- Sirjan Zone, Western Iran", Journal of Asian Earth Sciences, 21 (2003) 397-412.
- Ghasemi A., Talbot C. J., "A New Tectonic Scenario for the Sanandaj-Sirjan Zone (Iran)", J. Asian Earth Sci., 26 (2005) 683-693.
- Mohajjal M., Fergusson C. L., "Dextral transpression in Late Cretaceous continental collision, Sanandaj-Sirjan Zone, Western Iran", Journal of Structural Geology, 22 (2000) 1125-1139.
- Alavi M., "Tectonics of the Zagros Orogenic Belt of Iran: New Data and Interpretations", Tectonophysics 22 (1994) 211-238.
- Aghanabati A., "Geology of Iran. Geological Survey of Iran", Tehran, Iran, (2004) 586 (In Persian)
- قاسمی حبیبالله، بررسی پترولوزی و زمین‌شناسی سنگ‌های آذرین نفوذی منطقه بوئین- میاندشت (جنوب شرقی الیگودرز)، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تهران (۱۳۷۱).

8. Rachidnejad-Omrana N., Hachem Emami M., Sabzehei M., Rastada E., Bellonc H., Piqué A., "Lithostratigraphie et histoire paléozoïque à paléocène des complexes métamorphiques de la région de Muteh, zone de Sanandaj–Sirjan (Iran méridional)", *C. R. Geoscience*, 334 (2002) 1185-1191.
9. Shabanian Nahid, Khalili Mahmoud, Davoudian Ali Reza, Mohajjal Mohammad, "Petrography and geochemistry mylonitic granite of Ghaleh-Dezh, NW Azna, Sanandaj-Sirjan zone, Iran" *Neues Jahrbuch für Mineralogie Abhandlungen*, 185-3 (2009) 233-248.
10. Mansouri Esfahani M., Khalili M., Kochhar N., Gupta L.N., "A-type granite of the Hasan Robat area (NW of Isfahan, Iran) and its tectonic significance", *Journal of Asian Earth Sciences*, 37 (2010) 207-218.
11. Karimi S., Tabatabaei Manesh S. M., Safaei H., Sharifi M., "Metamorphism and deformation of Golpayegan metapelitic rocks, Sanandaj-Sirjan Zone, Iran", *Petrology*, 20 (2012) 658-675.
12. کریمی سمیه، سنگشناسی سنگ‌های دگرگونی در پهنه سنندج-سیرجان شمالی (موته-الیگودرز)، رساله دکتری، دانشگاه اصفهان (۱۳۹۱).
13. Esna-Ashari A., Tiepolo M., Valizadeh M.V., Hassanzadeh J., Sepahi A.A., "Geochemistry and zircon U-Pb geochronology of Aligoodarz granitoid complex, Sanandaj-Sirjan Zone, Iran", *Journal of Asian Earth Sciences*, 43 (2012) 11-22.
14. درویشی اسماعیل، خلیلی محمود، ندیمی علیرضا، ویژگی‌های دگرگشکلی و پهنه‌های برش در توده گرانیتی مرزیان ازنا، پهنه سنندج-سیرجان، یافته‌های نوین در زمین‌شناسی، (۱۳۹۴) ۲۱-۳۶.
15. طهماسبی زهرا، سپهوند فرزانه، احمدی خلجی احمد، سنگشناسی و ژئوشیمی سنگ‌های دگرگونی جنوب غرب اراک و مقایسه آن با مناطق همجوار، مجله بلورشناسی و کانی‌شناسی ایران (۱۳۹۴) ۲۹۵-۳۰۸.
16. F. Shakerardakani, F. Neubauer, F. Masoudi, B. MehraBt, X. Liu, Y. Dong, M. Mohajjal, B. Monfaredi, G. Friedl, "Panafrican basement and Mesozoic gabbro in the Zagros orogenic belt in the Dorud-Azna region (NW Iran): Laser-ablation ICP-MS zircon ages and geochemistry", *Tectonophysics*, 16 (2015), 1-66.
17. L.L. Perchuk, "Derivation of Thermodynamically Consistent System of Geothermometers and Geobarometers for Metamorphic and Magmatic Rocks in Progress in Metamorphic and Magmatic Petrology", University Press, Cambridge, 22 (1990) 93-112.
18. D.L. Whitney, B.W. Evans, "Abbreviations for names of rock-forming minerals", *American Mineralogist*, 95 (2010) 185-187.

19. K. Bucher, M. Frey, Petrogenesis of metamorphic rocks, New York, Berlin and Heidelberg, Springer-Verlag, 7th ed., (2002).
20. W.A. Deer, R.A. Howie, J. Zussman, Orthosilicates, secounded, 1A, rock-forming minerals, The Geological Society, London, UK, (1997).
21. M.J. Caddick, J. Konopasek, A.B. Thompson, "Preservation of garnet growth zoning and the duration of prograde metamorphism", *Journal of Petrology*, 51 (2010) 2327-2347.
22. D.R. Viate, J. Hermann, G.S. Lister, I.R. Stenhouse, "The nature and origin of the Barrovian metamorphism, Scotland: diffusion length scales in garnet and inferred thermal time scales", *Journal of the Geological Society*, 168 (2012) 115-132.
23. J.A. Dahlquist, C. Galindo, C.W. Pankhurst, R.J. Rapela, P.H. Alasino, J. Saavedra, C.M. Fanning, "Magmatic evolution of the Pen Rosado granite: Petrogenesis of garnet - bearing granitoids", *Lithos*, 95 (2007) 177-207.
24. P. Tropper, A. Recheis, "Garnet zoning as a window into the metamorphic evolution of a crystalline complex: the northern and central Austroalpine Ötztal-Complex as a polymorphic example", *Mitt. Österr. Geol. Ges.*, 94 (2001) 27-53.
25. R.G. Coleman, D.E. Lee, L.B. Beatty, W.W. Brannock, "Eclogites and eclogites, their differences and similarities", *Geological Society of American Bulletin*, 76 (1965) 483-508.
26. H. Nachite, A. Ibhi, E.E. Abia, M.B. Ohoud, "Discrimination between primary magmatic biotites, reequilibrated Biotites and neoforrmred Biotites", *Comptes Rendus Geoscience*, 337 (2005) 1415-1420.
27. S. Guidotti, "Micas in metamorphic rocks", In *Mineralogy*, 13 (1984) 357-476.
28. A. Feenstra, "An EMP and TEM-AEM Study of Margarite, Muscovite and Paragonite in Polymetamorphic Metabauxites of Naxos (Cyclades, Greece) and the Implications of Fine - scale Mica Interlayering and Multiple Mica Generations", *Journal of Petrology*, 37 (1996) 201-233.
29. W.A. Deer, R.A. Howie, J. Zussman, An Introduction to the rock-forming Minerals, Second Editions, Longman, London, (1992).
30. M.H. Hey, Nomenclature of chlorites, *Mineralogical Magazine*, (1954).
31. M.G. Best, Igneous and Metamorphic Petrology, Blackwell, (2003).
32. K. Bucher, M. Frey, Petrogenesis of metamorphic rocks, Springer Verlag, (1994).

33. L.L. Perchuk, D.D. Van Reenen, C.A. Smit, D.A. Vankal, R. Boshoff, S.M. Varlamonov, S.M. Tabatabaeimanesh, "Isobaric Heating Recorded in Polymetamorphic Rocks from the Central Zone of the Limpopo High_Grade Terrain", *South Africa Lithos*, 103 (2008) 70-105.
34. L.L. Perchuk, "Derivation of thermodynamically consistent system of geothermometers and geobarometers for metamorphic and magmatic rocks, in progress in metamorphic and magmatic petrology, Cambridge: Cambridge Univ. Press, (1990) 93-112.
35. S.M. Tabatabaei Manesh, M. Sharifi, A. Romanko, "P_T Conditions of the Jandagh metapelitic schists, Northeastern Isfahan Province, Iran", *Petrology*, 18 (2010) 308-317.
36. D.J. Henry, C.V. Guidotti, J.A. Thomson, "The Ti - saturation surface for two medium pressure metapelitic biotite: Implications for Geothermometry and Ti-substitution mechanisms", *American Mineralogist*, 90 (2005) 316-328.
37. A.B. Thompson, "Mineral reaction in pelitic rocks: II Calculation of some P-T-X (Fe-Mg) Phase relations", *American Journal of Science*, 276 (1976) 425-454.
38. B.W.D. Yardly, "An introduction to metamorphic petrology", Longman, (1991).
۳۹. چوبان نژاد، رویا، "پتروگرافی و پترولوژی سنگ‌های متاپلیتی ناحیه شمال شرق گلپایگان در زون سنندج - سیرجان"، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه اصفهان، (۱۳۹۰).
۴۰. بهاری‌فر، علی‌اکبر، "نگرشی نو بر پتروژئنر سنگ‌های دگرگونی ناحیه‌ای منطقه همدان"، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تربیت معلم، (۱۳۷۶).
۴۱. امرایی، عباسعلی، "مطالعه دگرگونی و دگرشكلى زون سنندج سيرجان در مناطق همدان- ملاير- اسدآباد- کنگاور"، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تبریز، (۱۳۸۴).
۴۲. ترک، حسین، "پترولوژی سنگ‌های دگرگونی جنوب تویسرکان"، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه بوعالی، (۱۳۹۰).
۴۳. موسوی زاده، سید مصطفی، "مطالعه پترولوژی سنگ‌های دگرگونی شمال دریاچه سد زاینده رود واقع در شرق چادگان"، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه زنجان، (۱۳۸۹).
۴۴. ارم، مظفر، "مطالعه پترولوژی سنگ‌های دگرگونی ناحیه صادق آباد واقع در شمال شهرکرد"، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه زنجان، (۱۳۸۹).
۴۵. کورشی، امید، "پترولوژی سنگ‌های دگرگونی جنوب و جنوب‌غرب نهاوند"، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه زنجان، (۱۳۹۰).
46. A. Nadimi, A. Konon, "Strike-slip faulting in the central part of the Sanandaj-Sirjan Zone, Zagros Orogen, Iran", *Journal of Structural Geology*, 40 (2012) 2-16.