

Chemical composition of biotite in the Gowd-e-Howz (Siah-Kuh) granitoid stock, Baft. Kerman: Evidence for tectonic setting and physicochemical conditions of magma emplacement and crystallization

Mahboubeh Arabzadeh Baniasadi¹, Habibollah Ghasemi^{2*}, Samuel Angiboust³, Mehdi Rezaei Kahkhaei⁴, Papadopoulou Lambrini⁵

1. PhD Student, Faculty of Earth Sciences, Shahrood University of Technology, Iran.

2. Professor, Faculty of Earth Sciences, Shahrood University of Technology, Iran.

3. Professor, Earth Sciences Department, Ecole Normale Supérieure de Lyon, France.

4. Associate Professor, Faculty of Earth Sciences, Shahrood University of Technology, Iran.

5. Assistant Professor, Department of Mineralogy-Petrology-Economic Geology, School of Geology, Aristotle University, Greece.

Article info	Abstract
Article history	The Early Jurassic (≈180 Ma) Gowd-e-Howz (Siah-Kuh) granitoid stock is located
Received: 17 February 2024 Accepted: 23 February 2024	in the southern part of the Sanandaj-Sirjan metamorphic belt, southeast of Iran in
Keywords:	Kerman Province. This granitoid stock is intruded into the Upper Paleozoic
Biotite chemistry, granitoid, Early Jurassic, Gowd-e-Howz,	metamorphic and Triassic igneous-sedimentary rocks and covered by Jurassic rock
Kerman.	units and Lower Cretaceous limestones. The main part of the stock is granodiorite
	with medium- to coarse-grained anhedral granular texture and mineral assemblage of
	amphibole, biotite, plagioclase, alkali feldspar, and quartz. Biotite, as one of the main
276 79 A	ferromagnesian minerals of this body, has primary igneous origin and iron rich
1918-195	composition. The different magmatic series and tectonic discrimination diagrams
1148.92	indicate that the magma was of subduction zone-related I-type calc-alkaline series,
	crystallized under medium to high oxygen fugacity, and equilibrated at temperatures
	and pressures of 589 to 875 $^{\circ}\mathrm{C}$ and 0.45 to 2.27 kbar, respectively, during magma
	emplacement in the crust.

Introduction

The Lower Jurassic Gowd-e-Howz (Siah-Kuh) granitoid Massif (≈180 Ma) is located in the southern part of the Sanandaj-Sirjan metamorphic zone in the southeast of Baft, south of Kerman which is considered as one of the most important magmatic features of Late Triassic subduction initiation of Neotethys ocean (Arvin et al., 2007; Jafari et al., 2023). Despite some studies on this stock and crosscutting dikes (e.g., Malekizadeh, 2000; Arvin et al., 2007; Ghanbarzadeh, 2011), data on mineral chemistry and physicochemical conditions of magma emplacement and crystallization are lacking.

Using the chemical composition of minerals to estimate the physicochemical conditions of crystallization of magmatic bodies and their eventual emplacement in the crust is one of the important topics in igneous petrology (Li et al., 2019; Wang et al., 2021; Wieser et al., 2023). Biotite is one of the most important ferromagnesian minerals of granitoids, whose chemical composition can be used to infer magmatic series of parental conditions physicochemical melt, of crystallization (temperature, pressure and fugacity), tectonic oxygen setting and potential of mineralization (Wones and Eugster, 1965; Deer et al., 1992; Abdel-

DOI http://doi.org/10.22034/KJES.2024.9.2.103233

*Corresponding author: Habibollah Ghasemi; E-mail: h-ghasemi@shahroodut.ac.ir How to cite this article: Arabzadeh Baniasadi, M., Ghasemi, H., Angiboust, S., Rezaei Kahkhaei, M., Lambrini, P., 2024. Chemical composition of biotite in the Gowd-e-Howz (Siah-Kuh) granitoid stock, Baft, Kerman: Evidence for tectonic setting and physicochemical conditions of magma emplacement and crystallization. Kharazmi Journal of Earth Sciences 9(2), 197-224. http://doi.org/10.22034/KJES.2024.9.2.103233



Rahman, 1994; Nachit et al., 2005; Henry et al., 2005; Anderson et al., 2008; Karimpour et al., 2011; Li et al., 2019; Azadbakht et al., 2020; Khosravi et al., 2021; Kumar and Ashok, 2023). Oxygen fugacity (fO₂) is a fundamental thermodynamic property governing the redox potential in solid Earth systems such as magma chambers. In particular, during magma evolution, the fO_2 controls the valence states of multivalent elements (e.g., Fe, Cu, Eu, Au, V, S, and C), which in turn controls their crystal/melt partitioning and solubility in silicate magmas. This is particularly crucial for ore mineralization in magmatic-hydrothermal systems and speciation of volatiles during magma degassing (Li et al., 2019). In this paper, the chemical composition of biotites in the granodiorite part of the Gowd-e-Howz granitoid stock was used by the $\text{Geo-}fO_2$ software (Li et al., 2019) to calculate the P-T fO_2 conditions of magma crystallization. The data were also used to infer the magma origin and tectonic setting.

Materials and Methods

More than 200 hand specimens were collected from the Gowd-e-Howz granitoid stock, associated dikes and the host rocks during field surveys. Thin section and polished thin section preparation and petrographic examination were carried out in the laboratory of Faculty of Earth Sciences, Shahrood University of Technology, Iran. 14 samples from the different parts of the stock including 2 granodiorite samples were selected for mineral chemical analysis. The in situ analyses of biotites and feldspars in granodiorite sample MH-21 were carried out at GFZ Potsdam, Germany, using a JEOL-JXA 8230 microprobe equipped with five WDS. The operating conditions were as follows: 15 kV accelerating voltage, 20 nA beam current and

10 s counting time on peak position for Si, K, Cr, Na, P or 20 s counting time for Al, Ca, Fe, Mn, Mg, Ti, F, Cl. Detection limits are 0.02– 0.9 wt.%. The structural formula of biotite and feldspar was calculated using an excel spreadsheet. The Fe³⁺ content in biotite was calculated according to Droop (1987). The MH-6 sample was also examined using a JEOL **JSM-6390LV** scanning electron microscope (SEM) equipped with an OXFORD INCA 300 energy dispersive system (EDS) and a wavelength dispersive spectrometer (WDS) (INCAWave, Oxford) (Oxford Instruments Ltd., Abingdon, UK) at the Laboratory of Electron Microscopy, Aristotle University of Thessaloniki, Greece. The operating conditions were a 20 kV accelerating voltage and 0.4 mA probe current, 80 s analysis time, and 1 µm beam diameter. For SEM observations, the sample was coated with carbon - average thickness of 200 Å – using a JEOL-4X vacuum evaporator. The results were processed and plotted by excel spreadsheets, Geo-fO2 and Grapher Softwares.

Geology and Petrography

The Gowd-e-Howz (Siah-Kuh) granitoid stock is located in the southern part of the Sanandaj-Sirjan metamorphic-magmatic zone in the 60 km southeast of Baft, south of Kerman, SE Iran (Fig. 1). This elongated and ellipsoidal intrusion with approximately eastwest elongation is mapped as the Late Triassic granitoid intrusion on the 1/250000 geological map sheet of Hadji-Abad (Sabzehei et al., 1993) and as the post Cretaceous granitoid intrusion on the 1/100000 geological map sheet of Dehsard (Bezar) (Nazemzadeh and Rashid, 2006). Based on the geological map (Sabzehei et al., 1993), whole rock Rb-Sr dating (\approx 199 Ma; Arvin et al., 2007) and zircon U-Pb dating (~180 Ma; Arabzadeh

Baniasadi et al., 2024), the Gowd-e-Howz granitoid is Early Jurassic in age. Our detailed field studies also show that the granitoid body was intruded into the Upper Paleozoic Sargaz-Abshour metamorphic complex (mainly composed of amphibolite, marble and schists) and the Triassic igneous-sedimentary rocks while it was covered by the Lower Jurassic terrigenous rocks and the Lower Cretaceous limestones.

The Gowd-e-Howz granitoid is mainly composed of granodiorite associated with lesser amount of gabbro-diorite, quartz diorite, quartz monzonite, monzodiorite-monzonite, alkali feldspar granite as well as aplite and pegmatite veins. Field relationships show that the dark-colored gabbro-diorite containing quartz diorite to quartz monzonite veins was the first phase of intrusion followed by greycolored granodiorite as the main body of the Gowd-e-Howz granitoid stock. The granodiorite contains mafic microgranular enclaves (Didier and Barbarin, 1991) or mafic microgranitoid enclaves (Vernon, 1984) (MMEs) with diorite, monzodiorite and monzonite compositions indicating the vounger age of the granodiorite phase. The third phase was a gray to pink color granitegranite that intruded into alkali the granodiorite (Fig. 2). Finally, the quartz monzonite dikes cut the entire Gowd-e-Howz granitoid stock and extend into the Lower Jurassic rocks. It seems that these dikes were feeder channels of Jurassic dacitic-rhyolitic rocks.

Gowd-e-Howz The (Siah-Kuh) granodiorite is generally characterized by anhedral granular texture, with a few samples showing micrographic and antiperthitic textures. Major minerals include quartz (~20%), alkali feldspar (~20%), plagioclase $(\sim 30\%)$, amphibole $(\sim 20\%)$, and biotite

 $(\sim 10\%)$. The minor minerals include apatite, zircon, and opaque, and secondary minerals are sericite, chlorite, and clays (Fig. 3).

Discussion

Chemical composition of the rock-forming minerals have been analyzed to study the petrogenesis and physicochemical conditions of crystallization and final emplacement of the Gowd-e-Howz granitoid intrusion. In this paper, we presented the biotite data. Biotite as one of the main ferromagnesian minerals of the Gowd-e-Howz granodiorite has primary magmatic origin, mostly with ferrobiotite composition, oxidant, I (magnetite) type and belongs to the calc-alkaline volcanic arc magmatic series. Applying the geothermobarometric calculation methods based on the Ti-Al contents of biotite by GeofO₂ specialized software (Henry et al., 2005; Li et al., 2019) and excel spreadsheet (Luhr et al., 1984), indicate closure temperatures of 676 to 706 °C and 589 to 875 °C, at pressures of 0.45 to 2.27 kbar, equivalent to pressures of 1.7-8.5 km depth for final emplacement of the granodiorite in the upper crust. Petrographic evidence and oxygen fugacity estimation methods also show medium to high oxygen fugacity conditions during magma crystallization.

Conclusion

Biotite as one of the main ferromagnesian rock-forming minerals of the granodiorites of the Gowd-e-Howz granitoid massif, contain information important about the physicochemical conditions of crystallization, oxygen fugacity, magmatic series and geotectonic setting of magma genesis. The in situ chemical analysis of the biotites shows that they are of primary magmatic type with ferrous composition and belong to oxidizing condition, calc-alkaline, I (magnetite) type subduction zone magmatic arcs.

Geothermobarometric estimations based on Ti-Al contents of biotite showed that the magma crystallization was occurred under the medium to high oxygen fugacity and final equilibration temperatures of biotites were 589 to 875 °C at pressures of 0.45 to 2.27 kbar during emplacement into the upper crust.

References

- Abdel-Rahman, A.M., 1994. Nature of biotites from alkaline, calc-alkaline, and peraluminous magmas. Journal of Petrology 35 (2), 525–541.
- Anderson, J.L., Barth, A.P., Wooden, J.L., Mazdab, F., 2008. Thermometers and thermobarometers in granitic systems. Reviews in Mineralogy and Geochemistry 69, 121–142.
- Arabzadeh Baniasadi, M., Ghasemi, H., Angiboust, S., Rezaei Kahkhaei, M., Minnaert-Thefo, C., 2024. Physicochemical conditions of crystallisation based on the composition of amphibole-Plagioclase pair in the Gowd-e-Howz (Siah-Kuh) granitoid, Baft, Kerman. Petrological Journal, Isfahan University Press, Iran. (In Persian).
- Arvin, M., Pan, Y., Dargahi, S., Malekizadeh, A., Babaei, A., 2007. Petrochemistry of the Siah-Kuh granitoid stock southwest of Kerman, Iran: Implications for initiation of Neotethys subduction. Journal of Asian Earth Sciences 30, 474–489.
- Azadbakht, Z., Lentz, D.R., McFarlane, C.R.M., Whalen, J.B., 2020. Using magmatic biotite chemistry to differentiate barren and mineralized Silurian–Devonian granitoids of New Brunswick, Canada. Contribution to Mineralogy and Petrology 175.
- Deer, W.A., Howie, R.A., Sussman, J., 1992. An introduction to the rock forming minerals. Longman Ltd. 528 p.
- Didier, J., Barbarin, B., 1991. The different types of enclaves in granites-nomenclature. In: J. Didier, B. Barbarin (Editors), Enclaves and granite petrology: Developments in Petrology. Elsevier, Amsterdam 19–24.
- Droop, G.T.R., 1987. A general equation for estimating Fe³⁺ concentrations in ferromagnesian silicates and oxides from microprobe analyses, using stoichiometric criteria. Mineralogical Magazine 51, 431-435.
- Ghanbarzadeh, N., 2011. Geochemistry, petrology and origin of the intermediate and asidic dykes in the Deh Sard area, SE Baft, Kerman. M.Sc.

Thesis, Shahid Bahonar University, Kerman, Iran. (In Persian)

- Henry, D.J., Guidotti, C.V., Thomson, J.A., 2005. The Ti-saturation surface for low-to-medium pressure metapelitic biotite: Implications for Geothermometry and Ti-substitution Mechanisms. American Mineralogist 90(2-3), 316-328.
- Jafari, A., Ao, S., Jamei, S., Ghasemi, H., 2023. Evolution of the Zagros sector of Neo-Tethys: Tectonic and magmatic events that shaped its rifting, seafloor spreading and subduction history. Earth-Science Reviews 241, 104419.
- Karimpour, M.H., Stern, C, R., Mouradi, M., 2011. Chemical composition of biotite as a guide to petrogenesis of granitic rocks from Maherabad, Dehnow, Gheshlagh, Khajehmourad and Najmabad, Iran. Journal of Crystallography and Mineralogy 18(4), 89-100. (In Persian).
- Khosravi, M., Christiansen, E.H., Rajabzadeh, M.A., 2021. Chemistry of rock-forming silicate and sulfide minerals in the granitoids and volcanic rocks of the Zefreh porphyry Cu–Mo deposit, central Iran: implications for crystallization, alteration, and mineralization potential. Ore Geology Reviews 134.
- Kumar, A.A., Ashok, Ch., 2023. Geochemistry and mineral chemistry of the armoor granitoids, eastern dharwar craton: implications for the redox conditions and tectono-magmatic environment. Acta Geochimica 43(2).
- Li, W., Cheng, Y., Yang, Z., 2019. Geo-*f*O₂: Integrated software for analysis of magmatic oxygen fugacity. Geochemistry, Geophysics, Geosystems 20(5), 2542-2555.
- Luhr, J.F., Carmichael, I.S., Varekamp, J.C., 1984. The 1982 eruptions of El Chichón Volcano, Chiapas, Mexico: mineralogy and petrology of the anhydrite bearing pumices. Journal of Volcanology and Geothermal Research 23(1-2), 69-108.
- Malekizadeh, A., 2000. Geochemistry and petrogenesis of the Siyah Kouh granite batholith. M.Sc. Thesis, Shahid Bahonar University, Kerman, Iran. (In Persian)
- Nachit, H., Ibhi, A., Abia, El.-H., Ohoud, M.B., 2005. Discrimination between primary magmatic biotites, reequilibrated biotites and neoformed biotites. Comptes Rendus Geoscience 337(16), 1415–1420.
- Nazemzadeh, M., Rashid, A., 2006. Geological map of the Dehsard (Bezar), Scale 1/100,000. Geological Survey of Iran. Sheet No, 7347.

[Downloaded from gnf.khu.ac.ir on 2024-04-30]

- Sabzehei, M., Houshmandzadeh, A., Berberian, M., Nowgole Sadat, M.A.A., Alavi Tehrani, N., Majidi, B., Nazemzadeh, M., Azizan, H., Roshan Ravan, J., 1998. Geological map of Hadji Abad, Scale 1:250000. Geological Survey of Iran, Tehran.
- Vernon, R. H., 1984. Microgranitoid enclaves in granites - globules of hybrid magma quenched in a plutonic environment. Nature 309, 438-9.
- Wang, X., Hou, T., Wang, M., Zhang, Ch., Zhang, Zh., Pan, R., Marxer, F., Zhang, H., 2021. A new clinopyroxene thermobarometer for mafic to intermediate magmatic systems. European Journal of Mineralogy 33, 621–637.
- Wieser, P. E., Kent, A. J. R., Till, C. B., Donovan, J., Neave, D. A., Blatter, D. L., Krawczynski, M. J., 2023. Barometers Behaving Badly I: Assessing the Influence of Analytical and Experimental Uncertainty on Clinopyroxene Thermobarometry Calculations at Crustal Conditions. Journal of Petrology 64, 1–27.
- Wones, D.R., Eugster, H.P., 1965. Stability of biotite: experiment, theory and application. American Mineralogist 50(1): 1228–1272.

CRediT authorship contribution statement

C	
	Conceptualization, Methodology, Software, Formal analysis, Investigation, Resources, Writing - Original Draft
Mahboubeh Arabzadeh Bania	sadi
Habibollah Ghasemi	Conceptualization, Methodology, Software, Validation, Formal analysis, Investigation, Resources, Data Curation, Writing - Review & Editing, Supervision, Project administration, Funding acquisition
	Formal analysis, Investigation, Resources, Data Curation, Funding acquisition
Samuel Angiboust	
	Software, Formal analysis, Investigation, Data Curation
Mehdi Rezaei Kahkhaei	
	Formal analysis, Investigation, Resources, Data Curation, Funding acquisition
Papadopoulou Lambrini	





ترکیب شیمیایی بیوتیت در توده گرانیتوئیدی گودحوض (سیاه کوه)، بافت، کرمان: شاهدی بر جایگاه تکتونیکی و شرایط فیزیکوشیمیایی جایگزینی و تبلور ماگما

محبوبه عربزاده بنیاسدی^۱*، حبیبا.. قاسمی^۲، ساموئل آنگیبوست^۳، مهدی رضایی کهخایی^۴، لامبرینی پاپادوپولو^۵

- ۱. دانشجوی دکتری، دانشکده علوم زمین، دانشگاه صنعتی شاهرود، ایران.
 - ۲. استاد، دانشکده علوم زمین، دانشگاه صنعتی شاهرود، ایران.
 - ۳. استاد، گروه زمینشناسی، دانشگاه لیون، فرانسه.
 - ۴. دانشیار، دانشکده علوم زمین، دانشگاه صنعتی شاهرود، ایران.
- ۵. استادیار، گروه کانیشناسی- پترولوژی- زمینشناسی اقتصادی، دانشکده زمینشناسی، دانشگاه آریستوتل، تسالونیکی، یونان

اطلاعات مقاله	چکیدہ
تاريخچه مقاله	استوک گرانیتوئیدی گودحوض به سن ژوراسیک پیشین (حدود ۱۸۰ میلیون سال پیش) در جنوب نوار دگرگونی
دریافت: ۱۴۰۲/۱۱/۲۸	سنندج- سیرجان در جنوب خاور ایران در استان کرمان واقع شده است. این استوک گرانیتوئیدی در سنگهای دگرگونی
پذیرش: ۱۴۰۲/۱۲/۰۴	پالئوزوئیک بالایی و سنگهای آذرین- رسوبی تریاس نفوذ کرده است و توسط توالی سنگی ژوراسیک و سنگآهکهای
واژه های کلیدی	کرتاسه زیرین پوشیده شده است. بخش اصلی توده ترکیب گرانودیوریتی دارد و دارای بافت دانهای ناخودشکل متوسط
شیمی بیوتیت،	تا درشتدانه متشکل از آمفیبول، بیوتیت، پلاژیوکلاز، فلدسپار آلکالن و کوارتز است. بیوتیت به عنوان یکی از کانیهای
گرانیتوئید، ژوراسیک	آهن و منیزیمدار اصلی این توده دارای منشأ اولیه آذرین و ترکیب آهندار است. نمودارهای مختلف تمایز سری ماگمایی
پیشین، گودحوض،	و محیط تکتونیکی نشانگر آن است که ماگمای سازنده این توده از نوع ا سری کالکآلکالن مناطق فرورانش بوده که در
كرمان.	شرایط گریزندگی متوسط تا بالای اکسیژن متبلور و دماها و فشارهای بستهشدن و تعادل بیوتیتهای آن در زمان
	جابگزینی در پوسته برابر با ۵۸۹ تا ۸۷۵ درجه سانتی گراد در فشارهای ۴۵/۰ تا ۲/۲۷ کیلوبار بوده است.
- A A A	
同な認識す	

مقدمه

اختراع مایکروپروب در دهه ۶۰ میلادی برای آنالیز نقطهای ترکیب مواد به ویژه کانیها و محاسبه فرمول ساختاری کانیها، تحولی شگرف در علم مواد و زمینشناسی به ویژه پترولوژی ایجاد کرد. معمولاً

شیمی کانیها بازتابی از شیمی ماگمای در حال تبلور است و همسان با ترکیب شیمیایی سنگکل، از شیمی کانیها نیز میتوان به بررسی مسائل اساسی تکوین و تحول ماگماها پرداخت. بیوتیت، یکی از فراوانترین کانیهای تیره آهن و منیزیمدار سنگهای

DOI http://doi.org/10.22034/KJES.2024.9.2.103233

«نویسنده مسئول: حبیب ا.. قاسمی h-ghasemi@shahroodut.ac.ir

استناد به این مقاله: عربزاده بنیاسدی، م.، قاسمی، ح.، آنگی بوست، س.، رضایی کهخایی، م.، پاپادوپولو، ل. (۱۴۰۲) ترکیب شیمیایی بیوتیت در توده گرانیتوئیدی گودحوض (سیاه کوه)، بافت، کرمان: شاهدی بر جایگاه تکتونیکی و شرایط فیزیکوشیمیایی جایگزینی و تبلور ماگما. مجله علوم زمین خوارزمی. جلد ۹، شماره ۲، صفحه ۱۹۷ تا ۲۲۴. http://doi.org/10.22034/KJES.2024.9.2.103233



گرانیتوئیدی با فرمول X₂Y₄₋₆Z₈O₂₀(OH,F,Cl)₄ است که در مکان X کاتیونهای بین لایهای بزرگ مانند K, Na, Ca و همچنین عناصر کمیاب , K M_2 و M_1 و M_1 هوتعیتهای M_1 و M_2 عمدتاً کاتیونهای +Mg, Fe و به مقادیر خیلی کمتر عناصر دیگری نظیر Li, Ti, Cr, Mn, Fe³⁺ و در مکان تترائدری Z عناصر Si یا Al و در مقادیر خیلی کم عناصر ⁺⁴ Fe و Ti قرار می گیرند (Fe³⁺ و Uchida et al., 2007 ;). در حال حاضر از تركيب شیمیایی بیوتیت برای پیبردن به طبیعت شیمیایی (Deer et al., 1992; Nachit et al., 2005) ماگما ماهیت ماگما و شرایط فیزیکوشیمیایی حاکم بر تبلور و جايگزيني آن (Wones and Eugster, 1965; Luhr et al., 1984; Nachit et al., 2005; Henry et al., (2005; Anderson et al., 2008; Li et al., 2019 تعیین محیط زمینساختی تشکیل (-Abdel Rahman, 1994) و گروهبندی زایشی گرانیتوئیدها و يتانسيل كانەزايى آنھا (,Jiang et al., 2002, Uchida et al., 2007; Karimpour et al., 2011; Villaseca et al., 2017) استفاده می شود. در این مقاله از نتایج آنالیز مایکرویروب بیوتیتهای موجود در گرانودیوریتهای توده گرانیتوئیدی گودحوض در Li et al.,) Geo- fO_2 محيط نرمافزار اختصاصى 2019) و صفحه گسترده اکسل برای برآورد ماهیت ماگما و یارامترهای فیزیکوشیمیایی حاکم بر تبلور و جايگزيني آن (دما، فشار و فوگاسيته اکسيژن) و تعیین محیط زمینساختی زایش ماگما و همچنین از

نرم افزارهای ترسیمی نظیر گرافر برای رسم نمودارهای مورد نیاز استفاده شده است.

استوک گرانیتوئیدی گودحوض یا سیاه کوه به سن ژوراسیک پیشین (حدود ۱۸۰ میلیون سال) در بخش جنوبی پهنه دگرگونی- ماگمایی سنندج-سیرجان در جنوب خاور بافت در جنوب کرمان قرار دارد. سابقه مطالعات پیشین این توده و دایکهای موجود در آن، شامل تهیه نقشههای زمینشناسی ۱/۲۵۰۰۰۰ حاجی آباد (Sabzehei et al., 1993) و Nazemzadeh and Rashid,) دهسرد ۱/۱۰۰۰۰ 2006) و دو مطالعه در قالب پایاننامه کارشناسی ارشد با عناوین ژئوشیمی و پترولوژی توده گرانیتی سیاه کوه (Malekizadeh, 2000) و ژئوشیمی و پترولوژی دایکهای حدواسط- اسیدی موجود در منطقه دهسرد (Ghanbarzadeh, 2011) است. همچنين يک مقاله ارزشمند (Arvin et al., 2007) نیز در باره این توده انتشار یافته است. با این حال در مورد شیمی کانیهای سازنده توده تاکنون مطالعهای صورت نگرفته است. عربزاده بنی اسدی (Arabzadeh Baniasadi, in perss) این توده را با رویکردی تازه و با استفاده از دادههای ژئوشیمی سنگکل، شیمی کانی، شیمی ایزوتوپی و سنسنجی به روش اورانیم- سرب بر روی کانی زیرکن مورد بررسی قرار داده است. در این مقاله برای اولین بار به کاربرد ترکیب شیمیایی بیوتیت در بررسی شرایط فیزیکوشیمیایی حاکم بر تبلور و جایگزینی، تعیین محيط زمينساختي تشكيل و پتانسيل كانهزايي

Downloaded from gnf.khu.ac.ir on 2024-04-30

ماگمای گرانودیوریتی سازنده بخش اصلی این توده پرداخته شده است.

روش انجام پژوهش

پس از انجام مطالعات و برداشتهای دقیق صحرایی، تهیه نقشه زمینشناسی، تهیه مقاطع نازک و نازک صیقلی و انجام مطالعات سنگنگاری، نمونههای مناسب معرف واحدهای سنگی مختلف منطقه انتخاب و آنالیز شیمیایی کانیهای موجود در ۱۴ نمونه در آزمایشگاههای مایکرویروب دانشگاههای پتسدام كشور آلمان و آريستوتل كشور يونان انجام شده است. آنالیز شیمیایی بیوتیتها و فلدسپارهای موجود در نمونه گرانودیوریتی MH-21 در کشور آلمان با استفاده از دستگاه ریزپردازشگر الکترونی مدل JEOL JXA-8230 با ولتاژ شتاب دهنده kV، جریان پرتوی nA و ، زمان شمارش ۱۰ ثانیه برای عناصر Si, K, Cr, Na, P و ۲۰ ثانیه برای عناصر Al, Ca, Fe, Mn, Mg, Ti, F, Cl با حدود تشخیص ۰۲/. تا ۹/. درصد وزنی و نمونه MH-6 در کشور یونان با استفاده از دستگاه ریزپردازشگر الكترونى مدل JEOL JSM-6390LV با ولتاژ شتاب دهنده 20 kV، جریان پرتوی 0.4 mA، زمان شمارش ۸۰ ثانیه انجام شده است (جداول ۱ و ۲). تعداد اکسیژنها و کاتیونهای مورد محاسبه در فرمول ساختاری بیوتیت به ترتیب ۲۲ و ۸ و برای فلدسپار ۸ و ۵ بوده است و از روش دروپ (Droop (1987) برای جداسازی مقادیر ${\rm Fe}^{+2}$ و ${\rm Fe}^{+3}$ در بیوتیت استفاده شده است (جداول ۱ و ۲). البته در محاسبات دما-فشارسنجی و تعیین فوگاسیته اکسیژن در محیط

نرم افزار Ee⁺² (Li et al., 2019) Geo-*fO*2)، مقادیر Fe⁺² و Fe⁺³ براساس روش (Richard (1995) تفکیک شده است.

زمين شناسي منطقه

توده گرانیتوئیدی گود حوض یا سیاه کوه از یک بخش کوچک مافیک- حدواسط گابرودیوریتی، یک بخش اصلی گرانودیوریتی و یک بخش کوچک تفریق یافتههای گرانیتی–آلکالی گرانیتی تشکیل شده که در ۶۰ کیلومتری جنوب خاور بافت (۲۵۰ کیلومتری جنوب کرمان)، در ناحیه عمومی اسفندقه واقع شده است (شکل ۱). این توده در محدوه نقشههای زمین شناسی ۱/۲۵۰۰۰۰ حاجی آباد (Sabzehei et al., 1993) و ۱/۱۰۰۰۰ دهسرد (al., and Rashid, 2006) قرار دارد. نام این توده در نقشه حاجیآباد و از نام سیاهکوه واقع در حدود ۲۰ کیلومتری جنوب باختری این توده برگرفته شده است. سیاه کوه از یک مجموعه سنگی کاملاً تیره رنگ متشکل از افیولیت ملانژهای کرتاسه بالایی تشکیل شده که یک توده کوچک گرانیتی (به نام زاغ دره) به سن پس از کرتاسه در آن نفوذ کرده است (Kashfi et al., 2023). از آنجا که سن و ماهیت تودههای گود حوض و زاغ دره متفاوت است و به دلیل قرار گیری روستای گودحوض دقیقاً برروی توده گرانیتی مورد مطالعه، تصميم گرفته شد كه از نام مناسبتر گودحوض برای معرفی این توده استفاده شود. براساس نقشه زمینشناسی حاجی آباد (Sabzehei et al., 1993)، واحدهای سنگی میزبان توده گودحوض متعلق به پالئوزوئیک بالایی بوده و سن توده نیز

تریاس پسین است. اما براساس نقشه زمینشناسی دهسرد (Nazemzadeh and Rashid, 2006)، واحدهای سنگی میزبان توده گودحوض، متعلق به ژوراسیک و کرتاسه پسین هستند و درنتیجه، سن توده به بعد از کرتاسه پسین یعنی سنوزوئیک نسبت داده شده است. این تشخیص، احتمالاً به دلیل مشاهده نفوذ توده گرانیتی زاغ دره در افیولیتملانژهای کرتاسه و مشابه پنداشتن آن با توده گودحوض بوده است.

اما بررسی های دقیق صحرایی این یژوهش نشان میدهند که این توده به صورت یک استوک نسبتاً بزرگ بیضوی شکل کشیده با روند تقریبی خاوری-باختری در داخل سنگهای دگرگونی پالئوزوئیک بالایی و سنگهای آذرین- رسوبی تریاس برونزد دارد (شکل ۱). این توده در مرز جنوبی و با سطح تماس نفوذی کاملاً مشخص به درون مجموعههای آذرین-دگرگونی پالئوزوئیک بالایی سرگز- آبشور (Sabzehei et al., 1993; Asadi et al., 2023a, b) نفوذ کرده است و قطعاتی از آنها را به شکل زینولیت دربر گرفته است. سن پالئوزوئيک بالايي (کربونيفر) سنگهای آذرین و دگرگونی این مجموعهها در مطالعات قبلي روشن شده است (Ghasemi, 2000,) Ghasemi et al., 2002, 2004; Moghadam et al., در مرز (2017; Asadi et al., 2022, 2023 a, b). در مرز شمالی، این توده به درون یک سری سنگی آتشفشانی- رسوبی متشکل از شیل، ماسهسنگ، داسیت، ریوداسیت، ریولیت و آذر آواری های وابسته به سن ترياس نفوذ كرده است (Arabzadeh

Baniasadi et al., 2024؛ شکل ۱). این سنگهای تریاس با مرز عادی در زیر توالی تخریبی تریاس بالایی-ژوراسیک زیرین (معادل گروه شمشک) قرار دارند که عمدتاً شامل کنگلومرای قاعدهای، ماسەسنگ، سیلتستون، شیل، سنگآهک خاکستری تیرهرنگ فسیلدار، گدازههای ریولیتی/ داسیتی و آذرآواریهای وابسته و دایکهای ریولیتی/ داسیتی هستند. برخلاف نوشتههای موجود در شرح برگه زمین شناسی ۱/۱۰۰۰۰ دهسرد (Nazemzadeh and Rashid, 2006)، هیچ اثری از نفوذ توده گرانیتی گودحوض به داخل سری تخریبی معادل شمشک دیده نمی شود و لذا از دیدگاه بررسی های صحرایی نیز سن توده نمي تواند بعد از ژوراسيک باشد. البته، سن-سنجی ایزوتوپی به روش اورانیم- سرب برروی زیرکنهای جداشده از دو نمونه گرانودیوریتی و گرانیتی توده نیز بیانگر سن حدود ۱۸۰ میلیون سال آن است که با یافتههای صحرایی و سن ایزوتوپی حدود ۱۹۹ میلیون سال اعلام شده براساس ایزوکرون سنگ کل Rb-Sr (Arvin et al., 2007) کاملاً ساز گار است (Arabzadeh Baniasadi et al., 2024).

اولین فاز تزریقی توده شامل جایگزینی ماگمای مافیک-حدواسط گابرودیوریتی بوده که در حاشیه جنوبی توده در محل تماس با دگرگونههای پالئوزوئیک بالایی به صورت سنگهای کاملاً تیرهرنگ ریزدانه تا تفریق یافتههای دانهدرشت حاوی بلورهای روشن پلاژیوکلاز و آمفیبول رخنمون دارد. سنگهای این فاز به صورت انکلاو در فاز دوم و اصلی گرانودیوریتی شناورند (شکل۲- ۵). دومین فاز

تزریقی شامل جایگیری توده بزرگ اصلی گرانوديوريتي گودحوض در داخل بخش ديوريتي قبلی است. گرانودیوریتها از انکلاوهای ریز و درشت میکر گرانولار مافیک (Didier and barbarin, 1991) یا میکروگرانیتوئیدی مافیک (Vernon, 1984) Mafic Microgranular/Microgranitoid) Enclaves, MMEs) سرشار هستند. بیشتر این انکلاوها، بخشهای گسیخته شده فاز مافیک-حدواسط قبلی (گابرودیوریتی فاز اول) و برخی نیز انکلاوهایی از جنس حاشیههای انجماد سریع خود (اتولیت) هستند. سومین فاز نفوذی شامل تزریق توده روشن گرانیتی دانهدرشت به درون بخشهای دیوریتی (شکل ۲- b) و گرانودیوریتی قبلی است. انکلاوهایی از فاز گرانودیوریتی در فاز گرانیتی دیده می شوند (شکل۲- c). بخش های تفریقی ماگمای گرانیتی به صورت رگه- رگچهها و دایکهای صورتی روشن آپلیتی- پگماتیتی (شکل۲-d) به فراوانی در دیگر بخشها از جمله گرانیتها دیده می شوند. آخرین فاز ماگمایی منطقه نیز دایکهای بزرگ و غالباً موازی تیره رنگ دانهریز با حاشیههای انجماد سریع شیشهای با ترکیب کوارتز مونزونیتی است (شکل ۱) که با روند غالب شمال خاوری- جنوب باختری، توده گرانیتوئیدی گودحوض را قطع کردهاند (Arabzadeh Baniasadi et al., 2024). به نظر می سد که این دایکها، مجاری تغذیه کننده گدازهها و دایکهای اسیدی موجود در سنگهای رسوبی تخریبی ژوراسیک زیرین در منطقه باشند، زیرا به صورت

دایک تا بخش زیرین واحدهای ژوراسیک دیده میشوند و درنهایت به گدازههای ریولیتی/ داسیتی درون واحدهای ژوراسیک ختم میشوند. سنگنگاری

توده گرانیتوئیدی گودحوض دارای تنوع سنگی بوده و شامل طیفی از گابرو-دیوریت، کوارتز دیوریت، مونزونیت، کوارتز مونزونیت، گرانودیوریت، گرانیت و آلکالی فلدسیار گرانیت است. در این بین، بخش گرانودیوریتی حجم اصلی توده را تشکیل میدهد. گرانودیوریتها به عنوان سازنده اصلی توده گودحوض دارای بافت دانهای ناخودشکل تا نیمه خودشکل متوسط تا درشت دانه متشکل از آمفیبول (حدود ۲۰ درصد)، بیوتیت (حدود ۱۰ درصد)، پلاژیوکلاز (حدود ۳۰ درصد)، آلکالی فلدسیار (حدود ۲۰ درصد) و کوارتز (حدود ۲۰ درصد) هستند (شکل ۳). بیوتیت، به شکل ورقههای نیمه خودشکل ریز تا درشت ۵ میلیمتری به رنگ قهوهای کمرنگ متمایل به سبز است که حاکی از طبیعت آهندار آن است که در آن، ادخالهای کانی فلزی (مگنتیت)، زیرکن و آیاتیت به همراه آمفیبول دیده میشود. بسیاری از آنها کلریتی شدهاند و مقادیر کمی نیز سالم هستند. کلریتی و اییدوتی شدن آمفیبولها و بیوتیتها و سوسوریتی، سریسیتی و کائولینیتی شدن فلدسپارها از دگرسانیهای شایع در گرانودیوریتهای توده گرانیتوئیدی گودحوض است.



شکل ۱- نقشه زمینشناسی توده گرانیتوئیدی گودحوض (سیاه کوه) که با برخی اصلاحات از نقشههای زمینشناسی حاجیآباد (Sabzehei e et al., 1993) و دهسرد (Nazemzadeh and Rashid, 2006) ترسیم شده است به همراه نقشه ایندکس ایران و همچنین تصویر ماهوارهای حاوی خطوارههای گسلی.

Fig. 1. Geological map of the Gowd-e-Howz (Siah-Kuh) granitoid intrusion. Modified after the geological maps of Hajiabad (Sabzehei et al., 1993) and Dehsard (Nazemzadeh and Rashid, 2006), along with the index map of Iran and satellite image including fault lineations.

بحث

ثانویه و تعادل دوباره یافته این نمودار، معمولاً به ذکر اسه ناخودشکل و از نوع جانشینی میباشند که در اثر گرانیتوئیده فرایندهای دگرسانی صورت گرفته بر تودههای بارور خودشکل (نظیر دگرسانی پتاسیک) ایجاد می شوند. البته لازم سنگهای آ





شکل ۲- تصاویر صحرایی از روابط فازهای نفوذی توده گرانیتوئیدی گودحوض. a) حضور انکلاو دیوریتی در داخل بخش گرانودیوریتی. d) نفوذ فاز گرانیتی به درون فاز دیوریتی. c) حضور انکلاو گرانودیوریتی در داخل بخش گرانیتی. d) نمای نزدیک از تزریق فاز سوم گرانیتی و فاز آپلیتی-پگماتیتی در داخل فاز دوم گرانودیوریتی.

Fig. 2. Field photographs of the intrusive phase relations in the Gowd-e-Howz granitoid. a) The presence of the dioritic enclave in the granodiorite host rock. b) Intrusion of the granitic phase into the dioritic phase. c) The presence of the granodioritic enclave in the granite host rock. d) Close-up view of intrusion of the third granitic and aplitic-pegmatitic phase into the second granodioritic phase.



شکل۳- تصاویر میکروسکپی در نورهای PPL و XPL از گرانودیوریتهای توده گودحوض. a) بافت دانهای متشکل از آمفیبول (Amp)، پلاژیوکلاز (PI) آلکالی فلدسپار (Afs)، بیوتیت (Bt) نیمه خودشکل و کوارتز (Qtz) در نور b.PPL (b. aمان نمونه در نور XPL)، یافت دانهای متشکل از آمفیبول (Amp)، پلاژیوکلاز (PI) آلکالی فلدسپار (Afs)، بیوتیت (Bt)، زیرکن (Zrn) و کوارتز (Qtz) در نور PPL (b. aمان نمونه در نور XPL. علائم اختصاری کانیها از (2010) Whitney and Evans.

Fig. 3. Photomicrographs of the Gowd-e-Howz granodiorites in the PPL and XPL lights. a) Granular texture composed of amphibole (Amp), plagioclase (Pl), alkali feldspar (Afs), subhedral biotite (Bt) and quartz (Qtz) in the PPL. b) The same sample in XPL. c) Granular texture composed of amphibole (Amp), plagioclase (Pl), alkali feldspar (Afs), biotite (Bt), zircon (Zrn) and quartz (Qtz) in PPL. d) The same sample in XPL. The minerals abbreviations from Whitney and Evans (2010).

آهندار کم تیتانیم خواهد بود، اما در ماگماهای مافیک و اولترامافیک از نوع منیزیمدار فلوگوپیتی و Nachit et al, 1985; Abrecht ای میباشد (and Hewitt, 1988 (موجود در گرانودیوریتهای گودحوض نیز این ویژگی آهندار کم تیتانیم با منشأ برهمکنشی ماگمای گوشتهای- در گرانودیوریتهای توده گودحوض نیز بیوتیت-ها از نوع نیمهخودشکل هستند. در توالی واکنشی باون که ترتیب تبلور کانیهای آذرین از ماگمای والد را نشان میدهد، بیوتیت معمولاً از میانه توالی و همگام با تبلور هورنبلند و پلاژیوکلاز حدواسط (آندزین- الیگوکلاز) تا مراحل نهایی تبلور قطب فلسیک متبلور میشود و در نتیجه، بیشتر از نوع



شکل ۴- ترکیب شیمیایی بیوتیتها و فلدسپارهای گرانودیوریتهای گودحوض در نمودارهای مختلف. a) موقعیت بیوتیتها در نمودار طبقهبندی ناچیت و همکاران (Foster, 1960). b) موقعیت بیوتیتها در نمودار طبقهبندی فوستر (Foster, 1960). c) موقعیت بیوتیتها در نمودار طبقهبندی تیشندورف و همکاران (Tischendorf et al., 1997). b) موقعیت بیوتیتها در نمودار طبقهبندی دیر و همکاران (Deer et al., 1992). e) موقعیت بیوتیتها در نمودار طبقهبندی دیر و همکاران (Joer et al., 1992). f) موقعیت در نمودار تعیین منشأ بیوتیت ژائو و همکاران (Zhao et al., 2012). و همکاران (Jeer et al., 1992). f) موقعیت بیوتیت در 1992).

Fig. 4. Chemical composition of biotites and feldspars of the Gowd-e-Howz granodiorite in different diagrams. a) Plot of biotite composition in triangular diagram of Nachit et al., (2005). b) Plot of biotite composition in classification diagram of Foster (1960). c) Plot of biotite composition in classification diagram of Tischendorf et al., (1997). d) Plot of biotite composition in classification diagram of Deer et al., (1992). e) Plot of biotite composition in diagram of Zhao et al., (2012). g) Plot of feldspar composition in classification diagram of Deer et al., (1992).



Table 1. Results of chemical analysis of biotite from the Gowd-e-Howz granodiorite based on 22 oxygens and 8 cations and thermobarometry results.

	MH-21								
Mineral	Biotite								
SiO ₂	35.83	35.71	35.91	36.23	35.98	35.69			
TiO ₂	3.47	3.86	3.47	3.64	3.70	3.65			
Al ₂ O ₃	14.68	13.90	14.01	14.62	13.02	13.40			
Cr_2O_3	0.03	0.00	0.02	0.07	0.00	0.00			
FeO	25.20	25.67	24.96	24.65	26.11	26.83			
MnO	0.34	0.35	0.31	0.29	1.04	0.75			
MgO	9.05	7.78	9.09	9.16	8.04	7.16			
CaO	0.39	0.17	0.10	0.32	0.45	0.28			
Na ₂ O	0.02	0.10	0.11	0.22	0.29	0.42			
K ₂ O	6.74	7.22	7.12	7.13	8.43	7.70			
F	0.10	0.09	0.21	0.00	0.00	0.00			
Cl	0.05	0.17	0.20	0.02	0.00	0.00			
Total	96.17	95.02	95.52	96.35	97.06	95.88			
Si	6.58	5.61	5.59	5.16	5.68	5.59			
Ti	0.74	0.46	0.41	0.57	0.28	0.47			
Al	3.40	2.57	2.57	2.85	2.53	2.52			

ترکیب شیمیایی بیوتیت در توده گرانیتوئیدی ...

عرب زاده بنیاسدی و همکاران

Cr	0.00	0.00	0.00	0.02	0.00	0.00
Fe ^{tot}	4.29	3.37	3.25	1.89	3.60	1.13
Mn	0.06	0.05	0.04	0.01	0.14	0.10
Mg	2.55	1.82	2.11	3.47	1.89	1.67
Ca	0.54	0.03	0.02	0.05	0.08	0.05
Na	0.01	0.03	0.03	0.07	0.09	0.13
K	0.69	1.45	1.41	1.51	1.70	1.54
Fe ³⁺	0.10	0.10	0.20	0.10	0.11	0.12
Fe ²⁺	4.29	3.37	3.25	1.89	3.45	3.52
Al	2.38	2.39	2.41	2.84	2.32	2.41
Al ^{VI}	0.06	0.06	0.09	0.06	0.10	0.07
$M\sigma/(Fe+M\sigma)$	0.37	0.35	0.39	0.65	0.10	0.32
Fe/(Fe+Mg)	0.63	0.65	0.61	0.35	0.65	0.68
$\log(\Omega_2)$	-16.88	-16.90	-16.85	-16 58	-16.97	-17.16
Depth(km)	8 56	10.50	4 4 1	8 20	2.61	3.60
Uchida et al. (2007) P	3.77	1.40	1.26	2.11	1.14	1 11
Henry et al. (2005) T°C	706.15	701 70	689.29	751 73	695.86	692.12
1000000000000000000000000000000000000	700.13	659.69	649.21	875.24	607.51	657.88
$\frac{1}{1} \frac{1}{1} \frac{1}$	2 27	1 1 2	1 17	075.24	0.60	0.05
Li et al., (2019) F	2.21	1.10	1.17	2.17 MIL 6	0.09	0.95
Sample Min and				MH-0		
Sio	25.61	2671	26.11	25 19	26.70	25 61
<u>5102</u>	35.01	30.74	30.11	35.18	30.70	35.01
	3.09	3.//	3.79	3.01	3.52	3.47
Al ₂ O ₃	13.57	13.59	13.49	14.34	13.62	13.31
Cr_2O_3	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
FeO	24.21	23.59	23.66	23.12	22.15	22.63
MnO	0.33	0.14	0.43	0.91	0.42	0.56
MgO	9.68	9.58	9.63	9.81	11.11	10.52
CaO	0.79	0.76	0.35	0.24	0.47	0.87
Na ₂ O	0.06	0.29	0.04	0.32	0.00	0.34
K ₂ O	8.47	8.59	8.26	8.18	8.21	8.55
F	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
Cl	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
Total	95.81	97.05	95.75	95.72	96.21	95.86
Si	5.55	5.70	5.60	5.46	5.61	5.53
Ti	0.36	0.44	0.44	0.42	0.40	0.41
Al	3.01	2.47	2.58	2.74	3.50	2.54
Cr	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
Fe ^{tot}	1.01	3.20	3.21	3.14	0.91	3.07
Mn	0.04	0.02	0.06	0.12	0.05	0.07
Mg	2.25	2.22	2.23	2.27	2.53	2.43
Са	0.13	0.00	0.06	0.04	0.08	0.14
Na	0.02	0.09	0.01	0.10	0.00	0.10
K	1.69	1.70	1.63	1.62	1.60	1.69
Fe ³⁺	0.10	0.12	0.20	0.12	0.10	0.11
Fe ²⁺	3.16	3.06	3.07	3.00	2.83	2.94
Al ^{IV}	2.45	.45 2.30		2.54	2.39	2.43
Al ^{VI}	0.04	0.06	0.06	0.09	0.06	0.06
Mg/(Fe+Mg)	0.35	0.32	0.42	0.42	0.42	0.43
Fe/(Fe+Mg)	0.58	0.58	0.58	0.57	0.53	0.55
$\log fO_2$	-16.98	-17.16	-17.05	-16.69	-16.54	-16.44
Depth (km)	2.61	3.60	3.84	3.37	3.37	5.23
Uchida et al., (2007) P	2.59	0.94	1.27	1.79	4.08	1.18
Henry et al., (2005) T°C	695.86	692.12	676.56	5 703.67	705.62	700.61

ترکیب شیمیایی بیوتیت در توده گرانیتوئیدی ...

عرب زاده بنیاسدی و همکاران

Luhr et al., 1984 T °C	638.92	668.51	668.99	665.27	667.87	662.53		
Li et al., (2019) P	0.69	0.95	1.02	0.89	0.89	1.39		
Sample	MH-6							
Mineral	Biotite							
SiO ₂	36.18	35.04	37.61	37	.62	37.05		
TiO ₂	3.66	3.51	3.41	3.	.56	3.56		
Al ₂ O ₃	13.25	13.82	12.79	12	2.92	13.28		
Cr ₂ O ₃	0.00	0.00	0.00	0.	.00	0.00		
FeO	23.51	23.52	24.11	23	5.29	24.95		
MnO	0.33	0.38	0.49	0.	.54	0.26		
MgO	9.49	10.18	9.24	8.	.47	9.97		
CaO	0.70	0.54	0.10	0.	.15	0.15		
Na ₂ O	0.21	0.00	0.00	0.	.25	0.33		
K ₂ O	8.51	8.70	8.24	8.	.95	8.23		
F	0.00	0.00	0.00	0.	.00	0.00		
Cl	0.00	0.00	0.00	0.	.00	0.00		
Total	95.84	95.68	95.99	95	5.74	97.79		
Si	5.62	5.46	5.82	5.	.79	5.75		
Ti	0.43	0.41	0.35	0.	.41	0.20		
Al	3.09	3.06	2.44	2.	.46	2.54		
Cr	0.00	0.00	0.00	0.	.00	0.00		
Fe _{tot}	3.88	0.00	3.26	3.	.15	3.39		
Mn	0.04	0.05	0.06	0.06 0.0		0.03		
Mg	2.20	2.36	2.13	2.13 1.		2.31		
Са	0.12	0.09	0.02	0.	.02	0.00		
Na	0.06	0.00	0.00	0.	.08	0.10		
K	1.69	1.73	1.63	1.	.76	1.63		
Fe ³⁺	0.10	0.10	0.10	0.	.10	0.20		
Fe ²⁺	3.05	3.07	3.12	3.	.00	3.24		
Al ^{IV}	2.38	2.54	2.18	2.	.21	2.25		
Al ^{VI}	0.04	0.06	0.16	0.	.13	0.18		
Mg/(Fe+Mg)	0.47	0.45	0.42	0.	.44	0.41		
Fe/(Fe+Mg)	0.58	0.56	0.59	0.	.61	0.58		
log/O ₂	-16.35	-16.51	-16.70	-16.70 -16.54		-16.94		
Depth (km)	3.25	3.24	3.07	4.	.34	1.71		
Uchida et al., (2007) P	2.82	2.74	0.86	0.	.94	1.17		
Henry et al., (2005) T°C	700.75	698.98	701.13	69	8.27	687.31		
Luhr et al., 1984T°C	664.50	658.84	637.11	66	2.00	588.86		
Li et al., (2019)P	0.86	0.86	0.81	1	.15	0.45		

و ۵ کاتيون.

Table 2. Results of chemical analysis of plagioclase from the Gowd-e-Howz granodiorite based on 8 oxygens and 5 cations.

Sample	MH-21									
Mineral		Plagioclase								
SiO ₂	65.52	55.61	59.23	59.55	56.91	55.76	56.80	65.30	64.50	61.52
TiO ₂	0.00	0.02	0.00	0.02	0.00	0.02	0.00	0.01	0.00	0.00
Al ₂ O ₃	21.81	27.74	26.51	24.31	28.17	28.52	26.91	21.59	22.72	25.37
Cr_2O_3	0.02	0.00	0.02	0.00	0.00	0.00	0.00	0.01	0.01	0.00
FeO	0.01	0.20	0.17	0.12	0.14	0.20	0.27	0.13	0.15	0.18
MnO	0.02	0.00	0.01	0.00	0.01	0.00	0.01	0.00	0.00	0.00
MgO	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.02	0.01	0.00	0.00

ترکیب شیمیایی بیوتیت در توده گرانیتوئیدی ...

عرب زاده بنیاسدی و همکاران

CaO	1.27	8.84	6.05	5.77	7.50	9.33	7.	59	2.01	2.62	4.47
Na ₂ O	10.45	6.28	7.30	8.12	6.94	5.87	6.	97	9.85	9.46	8.57
K ₂ O	0.07	0.17	0.45	0.38	0.32	0.18	0.	21	0.12	0.44	0.49
Sum	99.18	98.86	99.75	98.27	99.98	99.88	98	3.79	99.04	99.89	100.61
Si	2.90	2.52	2.65	2.69	2.54	2.51	2.	57	2.91	2.85	2.71
Al	1.14	1.48	1.40	1.29	1.48	1.51	1.	43	1.13	1.18	1.32
Ca	0.06	0.43	0.29	0.28	0.36	0.45	0.	37	0.10	0.12	0.21
Na	0.90	0.55	0.63	0.71	0.60	0.51	0.	61	0.85	0.81	0.73
Κ	0.00	0.01	0.03	0.02	0.02	0.01	0.	01	0.01	0.02	0.03
Fe ³⁺	0.00	0.01	0.00	0.00	0.01	0.00	0.	01	0.00	0.00	0.01
Fe ²⁺	0.00	0.00	0.01	0.00	0.00	0.01	0.	00	0.01	0.01	0.00
An	0.06	0.43	0.31	0.28	0.37	0.46	0.	37	0.10	0.13	0.22
Ab	0.93	0.56	0.67	0.70	0.61	0.53	0.	62	0.89	0.84	0.75
Or	0.00	0.01	0.03	0.02	0.02	0.01	0.	01	0.01	0.03	0.03
Sample	MH-6										
Mineral	Plagioclase										
SiO ₂	55.66	56.90	57.38	57.43	62.03	63.65	5	63.45	66.63	62.25	65.80
Al ₂ O ₃	27.72	27.34	26.78	26.57	23.48	22.57	7	22.35	20.52	22.94	20.93
FeO	0.26	0.28	0.34	0.33	0.46	0.08		0.53	0.39	0.81	0.42
CaO	9.94	9.37	8.87	8.64	4.98	3.66		3.85	1.46	4.69	2.09
Na ₂ O	5.68	6.28	6.45	6.51	8.35	8.97		9.04	10.63	8.87	9.91
K ₂ O	0.39	0.11	0.24	0.32	0.82	1.01		0.73	0.47	0.23	1.00
Sum	99.65	100.28	100.07	99.80	100.13	3 99.95	5	99.96	100.10	99.79	100.14
Si	2.51	2.55	2.57	2.58	2.76	2.82		2.81	2.93	2.77	2.90
Al	1.48	1.44	1.42	1.41	1.23	1.18		1.17	1.06	1.20	1.09
Ca	0.48	0.45	0.43	0.42	0.24	0.17		0.18	0.07	0.22	0.10
Na	0.50	0.54	0.56	0.57	0.72	0.77		0.78	0.91	0.77	0.85
K	0.02	0.01	0.01	0.02	0.05	0.06		0.04	0.03	0.01	0.06
An	48.04	44.92	42.57	41.52	23.62	17.36	5	18.25	6.85	22.32	9.84
Ab	49.70	54.47	56.04	56.62	71.74	76.96	5	77.60	90.54	76.40	84.57
Or	2.26	0.61	1.39	1.86	4.65	5.69		4.14	2.61	1.28	5.59

تعیین ماهیت ماگما، محیط تکتونیکی و پتانسیل کانهزایی

بررسیهای مختلف نشان داده است که سری ماگمایی و محیط تکتونیکی تشکیل مذاب به خوبی در ترکیب بیوتیتها منعکس میگردد. بنابراین، نمودارهای مختلفی جهت تعیین نوع سری ماگمایی و محیط تکتونیکی مذاب از روی ترکیب شیمیایی

بیوتیتها معرفی شده است (Abdel-Rahman, بیوتیتها معرفی شده است (1994). ترکیب بیوتیتهای موجود در گرانودیوریتهای گودحوض در این نمودارها بیانگر ماهیت کالکآلکالن سری ماگمایی و موقعیت تکتونیکی کمان ماگمایی فرافرورانشی است (شکل ۵).

[Downloaded from gnf.khu.ac.ir on 2024-04-30]



شکل ۵- ترکیب بیوتیتهای گرانودیوریتهای گودحوض در نمودارهای تمایز سریهای ماگمایی و محیط تکتونیکی (Abdel-Rahman, 1994).

Fig. 5. Chemical composition of biotite from the Gowd-e-Howz granodiorite in the magmatic series and tectonic setting discrimination diagrams (Abdel-Rahman, 1994).

2002). در این نمودار محدوده A بیانگر گرانیتهای آلکالن غیرکوهزایی، محدوده I مربوط به گرانیتوئیدهای کالکآلکالن کوهزایی و قلمرو SH مربوط به سنگهای شوشونیتی است. در این نمودار نیز نمونههای گودحوض در محدوده سری I قرار گرفتهاند (شکل ۶–۵). در نمودار #Fe در برابر آلومینیم کل(I^{IV+VI}) (Anderson et al., 2008) نیز نمونههای گودحوض در قلمرو سری مگنتیت قرار گرفتهاند (شکل ۶–۵). در نمودار ۵۲



شکل ۶- ترکیب شیمیایی بیوتیتهای گرانودیوریت گودحوض در نمودارهای مختلف برای تشخیص منشأ گرانیتها و پتانسیل کانیزایی آنها. (Al^{IV}) نمودار +Fe³ برای تفکیک گرانیتهای نوع I و S ((Villaseca et al., 2017). b) نمودار He³ در برابر آلومینیم تترائدری (Al^{IV}). TiO (Jiang et al., 2002) نمودار He⁴ در برابر آلومینیم کل (Al^{IV+VI}) (Alderson et al., 2008). b) نمودار Al₂O₃ در برابر TiO₂ (Xarimpour et al., 2008). C

Fig. 6. Chemical composition of biotite from the Gowd-e-Howz granodiorite in different diagrams to infer granite origin and mineralization potential. a) Binary Fe^{2+} vs. Fe^{3+} plot (Villaseca et al., 2017). b) Binary $Fe \neq$ vs. Al^{IV} plot (Jiang et al., 2002). c) Binary $Fe \neq$ vs. Al^{IV+VI} plot (Anderson et al., 2008). d) Binary Al_2O_3 vs. TiO_2 plot (Karimpour et al., 2011).

شده است. در این نمودار، نمونههای گرانودیوریتهای	همچنین، نمودار (CaO+Na ₂ O+K ₂ O)/(CaO+Na ₂ O+K ₂ O)
توده گودحوض در محدوده گرانیتوئیدهای دارای	سنگکل گرانیتوئیدها در برابر آلومینیم کل (Al ^{tot})
پتانسیل مس، آهن، قلع و تنگستن قرار گرفتهاند	موجود در بیوتیتهای آنها (Uchida et al., 2007)
(شکل a-۷). حضور رگههای مالاکیت (شکل b-۷) در	برای نشان دادن پتانسیل کانهزایی این سنگها ارائه

شکستگیهای این سنگها نیز تأییدی بر حضور فازهای سولفیدی مسدار در سنگ و پتانسیل محتمل کانهزایی مس در آن است.



شکل Al2O3/(Cao+Na2O+K2O) سنگ کل در برابر آلومینیم کل (Al^{tot}) بیوتیتهای گرانودیوریت گود حوض (Al^{tot}) شکل (a -۷) نمودار (a -۷) مودر رگههای مالاکیتی به عنوان نشانهای از پتانسیل کانهزایی مس در توده گرانیتوئیدی گودحوض.

Fig. 7. a) A/CNK (whole rock) vs. Al^{tot} of biotite from the Gowd-e-Howz granodiorite (Uchida et al., 2007). b) The presence of malachite veins as an indicator of Cu mineralization potential of Gowd-e-Howz granitoid body.

تعیین گریزندگی (فوگاسیته) اکسیژن ماگمای

والد بيوتيت

ترکیب شیمیایی بیوتیت را می توان برای بررسی متغیرهای فیزیکوشیمیایی (دما، فشار و گریزندگی Wones) کسیژن) حاکم بر ماگمای والد استفاده کرد (wones اکسیژن) حاکم بر ماگمای والد استفاده کرد (wones and Eugster, 1965; Henry et al., 2005; Uchida et al., 2007; Babazadeh et al., 2019; Azadbakht et al., 2020; Khosravi et al., 2021; Azadbakht et al., 2020; Khosravi et al., 2023 نیز نشانهای از گریزندگی اکسیژن حاکم بر ماگمای نیز نشانه ای از گریزندگی اکسیژن حاکم بر ماگمای والد است، به گونهای که بیوتیتهای قهوهای متمایل به سبز (فقیر از AI و Ti و سرشار از Mg و 'Fe³⁺ نشانه شرایط اکسیدی و بیوتیتهای قهوهای متمایل به قرمز در تودههای گرانیتی قلع و تنگستندار نشانه

شرایط احیایی حاکم بر تبلور بیوتیت در ماگمای والد Azadbakht et al., 2020; Kumar and) هستند بيوتيتهاى .(Ashok, 2023 موجود د, گرانودیوریتهای توده گودحوض دارای رنگ قهوهای متمایل به سبز و ادخالهای مگنتیت بوده که شرایط اکسیدان حاکم بر تبلور بیوتیت در ماگمای گرانودیوریتی والد را نشان میدهند. برآورد گریزندگی اکسیژن در بیوتیت با فرض جانشینی تعادلی Mg و Fe. ترکیب محلول جامد بیوتیت آنیتی- فلوگوپیتی انجام می گیرد. بر اساس مقدار نسبت Fe²⁺/Fe²⁺+Mgدو روند متضاد در گریزندگی اکسیژن و دما تشخیص داده شده است (Wones and Eugster, 1965) كه شامل: الف) روند اكسيداسيون، که در آن با کاهش دما (یعنی پیشرفت تبلور ماگما)، بیوتیت افزایش یابد. پس، عدد بالای منیزیم در بیوتیت، شاخص مقدار بالای گریزندگی اکسیژن است .(Wones and Eguster, 1965; Wones, 1980) تصویر کردن ترکیب بیوتیتهای موجود در گرانودیوریتهای توده گودحوض در نمودارهای مربوطه (شکل۸) نشانگر تشکیل آنها در شرایط گریزندگی متوسط به بالای اکسیژن و درنتیجه، ماهیت متاآلومین، کالکآلکالن نوع I و سری مگنتیتی گرانوديوريت دربردارنده آن است. حضور مگنتيت فراوان در داخل بیوتیتها (شکل d·c-۳)، نیز شاهدی بر این امر است. مقادیر گریزندگی اکسیژن (fO₂) براساس ترکیب بیوتیت در گرانودیوریتهای توده گودحوض به روش هنری و همکاران (Henry et al., 2005) در محیط محیط نرم افزار اختصاصی -Geo (Li et al., 2019) fO_2 مختلف ترسیم شده است (شکل ۸). این پارامتر، در نمودار عدد آهن (#Fe) در مقابل آلومينيم كل در طیف مقادیر (Anderson et al., 2008) (Altot) متوسط به بالا (شکل a-۸) قرار می گیرد. همچنین، مقادیر عددی آن در طیف 16.35- تا 17.16- در محدوده بافر (NNO) Ni-NiO و نزدیک به خط مرزی بافر فایالیت- مگنتیت- کوارتز قرار می گیرد (شکل ۸c ·b و جدول ۱) که نشانگر فوگاسیته متوسط است.

بيوتيت به طور فزاينده از منيزيم سرشارتر مي شود. این یدیده در مورد بیوتیتهای مورد مطالعه ما صادق نیست. ب) روند احیاء، که در آن بیوتیت به طور فزاینده از آهن سرشارتر میشود و منطبق بر ترکیب بیوتیتهای توده گودحوض است. درنتیجه، سرشاری بیوتیت از آهن یا منیزیم در خلال انجماد و تبلور ماگما به گریزندگی اکسیژن بستگی دارد، به گونهای که در شرایط اکسیدان، بیوتیت از منیزیم سرشار خواهد بود و در نتیجه، مگنتیت فراوانی در سنگ متبلور خواهد شد (سری مگنتیت که حاوی کانیهای مگنتیت، ایلمنیت، هماتیت، پیریت، اسفن، اییدوت و بیوتیتهای با نسبت Mg/Fe بالا است). برعکس، تبلور مذاب تحت شرایط احیاء (گریزندگی پایین اکسیژن)، به تشکیل بیوتیت سرشار از آهن میانجامد (Castro and Stephen, 1992) و فاز آهندار از نوع ايلمنيت خواهد بود (سرى ايلمنيت كه حاوى كاني-های ایلمنیت، مسکوویت، گرافیت و بیوتیتهای با نسبت Mg/Fe پایین است). برهمین اساس نیز، گرانیتوئیدها به دو سری مگنتیت (I) و ایلمنیت (S) تقسيمبندى شدهاند (Ishihara 1977). با افزايش گریزندگی اکسیژن مذاب (fO₂)، نسبت Fe³⁺/Fe²⁺ آن افزایش می یابد. این امر سبب می شود که مقادیر کمتری Fe^{2+} و برعکس مقادیر بیشتری Mg در ساختار بیوتیت وارد شود و درنتیجه، عدد منیزیم



شکل ۸- موقعیت بیوتیتهای موجود در گرانودیوریتهای توده گودحوض در نمودارهای مختلف تعیین گریزندگی اکسیژن. a) نمودار عدد آهن (#)) (Altot) در مقابل آلومینیم کل (Altot) (Altot) (Altot) نمودار (c.b. (Anderson et al., 2008) (Altot) در مقابل آلومینیم کل d.(1980). لمودار سه تايي Wones and Eguster, 1965) Fe²⁺- Fe³⁺-Mg).

Fig. 8. Plots of biotites of the Gowd-e-Howz granodiorites in oxygen fugacity determination diagrams. a) Al^{tot} vs. Fe# plot (Anderson et al., 2008). b, c) Log fO_2 –T plot (Wones and Eguster 1965; Wones, 1980). d) Ternary Fe³⁺-

دما-فشار سنجى

و

Fe# plot (Anderson et al., 2008). 6, c)
$$Log JO_2 - 1$$
 plot (Wones and Eugster, 1965).
مورد سنگهای دگرگونی و آذرین نفوذی که به آرامی مرد میشوند، این دماها به معنی دمای تبلور نیست و میشوند، این دماها به معنی دمای تبلور نیست و دمای بسته شدن سیستم کانی برای نقل و انتقالات تبادلی کاتیونهاست. معادله دماسنجی مربوطه به قرار زیر است:
 $T(^{\circ}K) = 838/(1.0337 - Ti/F^{e2+})$ (1)

قرار دادن دادههای مربوط به بیوتیتهای موجود در گرانودیوریتهای توده گرانیتوئیدی گودحوض در این معادله، دماهای ۵۸۹ تا ۸۷۵ درجه سانتی گراد را برای بسته شدن سیستم کانی نشان داده است (جدول ۱).

Henry et al.,) دیگر رابطه زمین دماسنجی (2005) به صورت ذیل است:

 $T = ([ln(Ti)-a-c(X_{Mg})^3]/b)^{0.333}$ (7)

در رابطه بالا، دما (T) بر حسب درجه سانتی گراد، Ti مقدار اتم Ti در واحد فرمول (apfu) بیوتیت، Mg/(Mg+Fe) در ترکیب میوتیت و مقادیر ثابت ضرایب معادله نیز شامل -=a بیوتیت و مقادیر ثابت ضرایب معادله نیز شامل -=a ⁻² مقادیر ثابت ضرایب معادله نیز شامل -=a برای مقادیر ثابت فرایب معادله نیز شامل -= برای مقادیر تابت فرایب معادله نیز شامل -= برای مقادیر تابت فرایب معادله نیز شامل -= برای مقادیر محیط نرا و مقادیر Ti برابر برای مقادیر است. این روش در محیط نرم افزار -Geo با ۲۰/۰۴ تا ۲/۰ و دماهای ۴۸۰ تا ۱۰ درجه سانتی-گرانو معتبر است. این روش در محیط نرم افزار -Geo گرانو دیوریتهای توده گود حوض استفاده شده و گرانو دیوریتهای توده گود حوض استفاده شده و مدماهای ۶۷۶ تا ۲۰۶ درجه سانتی گراد را برای بسته شدن سیستم کانی ارائه داده است (جدول ۱ و شکل مهدن نمونهها نیز دماهای دماهای ۶۷۶ تا ۶۷۶ تا ۲۰۶

درجه سانتی گراد را برای بسته شدن سیستم کانی نشان داده است (شکل ۹–b).

همانند آمفیبولها، فشارسنجی بیوتیتها نیز براساس میزان آلومینیم کل (AI^T) موجود در این کانی قابل انجام است (Uchida et al., 2007). بر این اساس، همانند کانی آمفیبول که در آن رابطه مستقیمی بین میزان آلومینیوم کل و فشار حاکم بر تبلور وجود دارد، در مورد بیوتیت نیز رابطه مستقیمی بین افزایش فشار حاکم بر ماگمای درحال تبلور و میزان آلومینیم کل بیوتیت وجود دارد. بنابراین، رابطه ذیل برای برآورد میزان فشار تبلور بیوتیت ارائه شده است:

 $P(kb) = 3.03 \times Al^{T} - 6.53 (\pm 0.33)$ (°)

Li) Geo- fO2 (این روش نیز در محیط نرم افزار Geo- fO2 (et al., 2019) برای بیوتیتهای موجود در گرانودیوریتهای توده گودحوض استفاده شده و فشارهای ۲/۲۵ تا ۲/۲۷ کیلوبار معادل با فشار اعماق ۱/۷ تا ۸/۵ کیلومتری پوسته را ارائه داده است (جدول ۱) که البته همانند دما، این فشار نیز بیانگر فشار در حاکم بر بیوتیت در زمان بسته شدن سیستم آن در هنگام جایگزینی توده ماگمایی در پوسته است.

Downloaded from gnf.khu.ac.ir on 2024-04-30]



شکل ۹- بیوتیتها و فلدسپارهای موجود در گرانودیوریتهای توده گودحوض در نمودارهای دماسنجی. a) نمودار ≠Ti-Mg برای دماسنجی بیوتیتها (Henry et al., 2005). d) نمودار سه تایی Or-Ab-An برای دماسنجی فلدسپارها (Anderson, 1997). Fig. 0. Riotites and foldeners of the Courd a Hours grandinities in thermometry diagrams of the Courd a Hours f

Fig. 9. Biotites and feldspars of the Gowd-e-Howz granodiorites in thermometry diagrams. a) Ti-Mg≠ diagram for biotite thermometry (Henry et al., 2005). b) Or-Ab-An ternary diagram for feldspar thermometry (Anderson, 1997). نتيجه گيرى

بیوتیت به عنوان یکی از کانیهای آهن و منیزیمدار اصلی بخش گرانودیوریتی توده گرانیتوئیدی گودحوض حاوی اطلاعات ارزشمندی در باره شرایط فیزیکوشیمیایی تبلور و جایگزینی توده ماگمایی، گریزندگی اکسیژن، سری ماگمایی و جایگاه زمینساختی تشکیل ماگماست. آنالیز نقطهای بیوتیتهای توده گودحوض نشان داد که آنها از نوع ماگمایی اولیه و ، ترکیب بیوتیت آهندار بوده و متعلق به شرایط نسبتاً اکسیدان و سری کالکآلکالن نوع I کمانهای ماگمایی فرورانش هستند. برآوردهای زمین دما-فشارسنجی انجام شده براساس محتوای زمین دما-فشارسنجی انجام شده براساس محتوای در شرایط گریزندگی متوسط به بالای اکسیژن، در Ni-NiO (NNO) مرزی

بافر فایالیت- مگنتیت- کوارتز رخ داده و دماهای بسته شدن و برقراری تعادل نهایی در بیوتیت در ۵۸۹ تا ۸۷۵ درجه سانتی گراد در فشارهای ۰/۴۵ تا ۲/۲۷ کیلوبار در پوسته بالایی رخ داده است.

این مقاله بخشی از نتایج پایان نامه دکتری نویسنده اول تحت عنوان "سنگزایی توده گرانیتوئیدی گودحوض بافت، جنوب کرمان" است که با پشتیبانی مالی معاونت پژوهشی دانشگاه صنعتی شاهرود انجام شده است. نویسندگان مقاله از دانشگاه صنعتی شاهرود، کارکنان آزمایشگاههای مایکروپروب منعتی شاهرود، کارکنان آزمایشگاههای مایکروپروب دانشگاههای پتسدام آلمان و آریستوتل یونان و داوران فرهیخته مجله علوم زمین خوارزمی بابت ارائه راهنماییهای ارزنده و اصلاح نسخه اولیه مقاله سیاس گزارند.

References

- Abdel-Rahman, A.M., 1994. Nature of biotites from alkaline, calc-alkaline, and peraluminous magmas. Journal of Petrology 35 (2), 525–541.
- Abrecht, J., Hewitt, D.A., 1988. Experimental evidence on the substitution of Ti in biotite. American Mineralogist 73(11–12), 1275– 1284.
- Anderson, J.L., 1997. Status of thermobarometry in granitic batholiths. Earth and Environmental Science, Transactions of the Royal Society of Edinburgh 87, 125-138.
- Anderson, J.L., Barth, A.P., Wooden, J.L., Mazdab, F., 2008. Thermometers and thermobarometers in granitic systems. Reviews in Mineralogy and Geochemistry 69, 121–142.
- Arabzadeh Baniasadi, M., Ghasemi, H., Angiboust, S., Rezaei Kahkhaei, M., Minnaert-Thefo, C., 2024. Physicochemical conditions of crystallization based on the composition of amphibole-Plagioclase pair in the Gowd-e-Howz (Siah-Kuh) granitoid, Baft, Kerman. Petrological Journal, Isfahan University Press, Iran. (In Persian).
- Arabzadeh Baniasadi, M., (in press). Petrogenesis of the Gowd-e-Howz granitoid pluton, Baft, south of Kerman. PhD Thesis in Geology-Petrology, Shahrood University of Technology, Shahrood, Iran. (In Persian).
- Arvin, M., Pan, Y., Dargahi, S., Malekizadeh, A., Babaei, A., 2007. Petrochemistry of the Siah-Kuh granitoid stock southwest of Kerman, Iran: Implications for initiation of Neotethys subduction. Journal of Asian Earth Sciences 30, 474–489.
- Asadi, S.A.A., Ghasemi, H., Mobasheri, M., 2022. Mineral chemistry of Cr-spinel in the Sargaz-Abshour ultramafic-mafic intrusion, SE of Iran: an implication to the tectonic setting of the intrusion. Geosciences, 32(126), 103-118. (In Persian)
- Asadi, S.A.A., Ghasemi, H., Mobasheri, M., 2023a. Olivine chemistry as a petrogenetic index for genesis of Sargaz-Abshur ultramaficmafic Intrusion, SE Baft, Kerman. Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy 31(1), 31-44. (In Persian)
- Asadi, S.A.A., Ghasemi, H., Sepidbar, F., Mobasheri, M., Shi, Y., Palin, R. M., 2023b. A polygenetic origin for the Sikhoran ultramaficmafic complex in South Iran. Lithos 456–457, 107336.

- Azadbakht, Z., Lentz, D.R., McFarlane, C.R.M., Whalen, J.B., 2020. Using magmatic biotite chemistry to differentiate barren and mineralized Silurian–Devonian granitoids of New Brunswick, Canada. Contribution to Mineralogy and Petrology, 175(7), 69.
- Babazadeh, S., Furman, T., Cottle, J.M., 2019. Magma chamber evolution of the Ardestan pluton, Central Iran: evidence from mineral chemistry, zircon composition and crystal size distribution. Mineralogical Magazine 83(6), 763–780.
- Castro, A., Stephens, W.E., 1992. Amphibole-rich polycrystalline clots in calc-alkaline granitic rocks and their enclaves. Canadian Mineralogist 30(4), 1093-1112.
- Deer, W.A., Howie, R.A., Sussman, J., 1992. An introduction to the rock forming minerals. Longman Ltd. 528 p.
- Didier, J., Barbarin, B., 1991. The different types of enclaves in granites-nomenclature. In: J. Didier, B. Barbarin (Editors), Enclaves and granite petrology: Developments in Petrology. Elsevier, Amsterdam, 19–24.
- Droop, G.T.R., 1987. A general equation for estimating Fe 3+ concentrations in ferromagnesian silicates and oxides from microprobe analyses, using stoichiometric criteria. Mineralogical Magazine 51, 431-435.
- Foster, M.D., 1960. Interpretation of the composition of trioctahedral micas. U.S. Geological Survey Professional Paper, Washington, 49 pp.
- Ghanbarzadeh, N., 2011. Geochemistry, petrology and origin of the intermediate and asidic dykes in the Deh Sard area, SE Baft, Kerman. M.Sc. Thesis, Shahid Bahonar University, Kerman, Iran.
- Ghasemi, H., 2000. Petrology, geochemistry and mineral resources of Sikhoran ultramafic-mafic complex, southeastern, Iran. PhD Thesis in Geology-Petrology, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran. (In Persian)
- Ghasemi, H., Juteau, T., Bellon, H., Sabzehei, M.,
 Whitechurch, H., Ricou, L.E., 2002. The mafic-ultramafic complex of Sikhoran (Central Iran): A polygenetic ophiolite complex. Comptes Rendus Geoscience 334, 431-438.
- Ghasemi, H., Sabzehei, M., Juteau, T., Bellon, H., Emami, M.H., 2004. Radiometric age of mafic parts and metamorphic hosts of Sikhoran ultramafic-mafic complex, southeastern Iran. Scientific Quarterly Journal of Geosciences 11(51-52), 58-67. (In Persian).

- Henry, D.J., Guidotti, C.V., Thomson, J.A., 2005. The Ti-saturation surface for low-to-medium pressure metapelitic biotite: Implications for Geothermometry and Ti-substitution Mechanisms. American Mineralogist 90(2-3), 316-328.
- Ishihara, S., 1977. The magnetite-series and ilmenite-series. Mining Geology 27, 293-305.
- Jafari, A., Ao, S., Jamei, S., Ghasemi, H., 2023. Evolution of the Zagros sector of Neo-Tethys: Tectonic and magmatic events that shaped its rifting, seafloor spreading and subduction history. Earth-Science Reviews 241, 104419.
- Jiang, Y.H., Jiang, S.Y., Ling, H.F., Zhou, X.R., Rui, X.J., Yang, W.Z., 2002. Petrology and geochemistry of shoshonitic plutons from the western Kunlun orogenic belt, Xinjiang, northwestern China: implications for granitoid geneses. Lithos 63(3-4), 165-187.
- Karimpour, M.H., Stern, C,R., Mouradi, M., 2011. Chemical composition of biotite as a guide to petrogenesis of granitic rocks from Maherabad, Dehnow, Gheshlagh, Khajehmourad and Najmabad, Iran. Journal of Crystallography and Mineralogy 18(4), 89-100. (In Persian)
- Kashfi, S. M., Alirezaei, S., Hosseini, M. R., Rasa, I., 2023. The geology and petrology of volcanic rocks and a plagiogranite intrusive body in the Zaghdareh area, Esfandagheh-Faryab ophiolitic complex, southeast Iran. Scientific Quarterly Journal of Geosciences 33 (2), 128: 67-92.
- Khosravi, M., Christiansen, E.H., Rajabzadeh, M.A., 2021. Chemistry of rock-forming silicate and sulfide minerals in the granitoids and volcanic rocks of the Zefreh porphyry Cu–Mo deposit, central Iran: implications for crystallization, alteration, and mineralization potential. Ore Geology Reviews 134.
- Kumar, A.A., Ashok, Ch., 2023. Geochemistry and mineral chemistry of the armoor granitoids, eastern dharwar craton: implications for the redox conditions and tectono-magmatic environment. Acta Geochimica 43(2).
- Li, W., Cheng, Y., and Yang, Z., 2019. Geo-fO2: Integrated software for analysis of magmatic oxygen fugacity. Geochemistry, Geophysics, Geosystems, 20(5), 2542-2555.
- Luhr, J.F., Carmichael, I.S., Varekamp, J.C., 1984. The 1982 eruptions of El Chichón Volcano, Chiapas, Mexico: mineralogy and petrology of the anhydritebearing pumices. Journal of Volcanology and Geothermal Research 23(1-2), 69-108.

- Malekizadeh, A., 2000. Geochemistry and petrogenesis of the Siyah Kouh granite batholith. M.Sc. Thesis, Shahid Bahonar University, Kerman, Iran. (In Persian)
- Moghadam, H. S., Brocker, M., Griffin, W. L., Li, X. H Chen, R. X., O'Reilly, S. Y., 2017. Subduction, high–P metamorphism and collision fingerprints in SW Iran: Constraints from zircon U–Pb and mica Rb–Sr geochronology. Geochemistry, Geophysics, Geosystem 18, 306–332.
- Nachit, H., Razafmahefa, N., Stussi, J.M., Carron, J.P., 1985. Composition chimique des biotites ettypologie magmatique des granitoïdes. Comp Rendus Del'acad Des Sciences 301, 813–818.
- Nachit, H., Ibhi, A., Abia, El.-H., Ohoud, M.B., 2005. Discrimination between primary magmatic biotites, reequilibrated biotites and neoformed biotites. Comptes Rendus Geoscience 337(16), 1415–1420.
- Nazemzadeh, M., Rashid, A., 2006. Geological map of the Dehsard (Bezar), Scale 1/100,000. Geological Survey of Iran. Sheet No, 7347.
- Richard L.R., 1995. Minpet: Mineralogical and petrological data processing system, version 2.02. Minpet Geological Software, Quebec, Canada.
- Sabzehei, M., Houshmandzadeh, A., Berberian, M., Nowgole Sadat, M.A.A., Alavi Tehrani, N., Majidi, B., Nazemzadeh, M., Azizan, H., Roshan Ravan, J., 1998. Geological map of Hadji Abad, Scale 1:250000. Geological Survey of Iran, Tehran.
- Speer, J.A. 1984. Micas in Igneous Rocks. In: Bailey, S.W., Ed., Micas, Reviews in Mineralogy 13, Mineralogical Society of America, Washington DC, 299-356.
- Tischendorf, G., Gottesmann, B.F. Orster, H.J., Trumbull, R.B., 1997. On Li-bearing micas: estimating Li from electron microprobe analyses and improved diagram for graphical representation. Mineralogical Magazine 61(409): 809–834.
- Uchida, E., Endo, S., Makino, M., 2007. Relationship between solidification depth of granitic rocks and formation of hydrothermal ore deposits. Resource Geology 57(1): 47–56.
- Vernon, R. H., 1984. Microgranitoid enclaves in granites - globules of hybrid magma quenched in a plutonic environment. Nature 309, 438-9.
- Villaseca, C., Ruiz-Martı'nez, V.C., Pe'rez-Soba, C., 2017. Magnetic susceptibility of Variscan granite-types of the Spanish central system and

the redox state of magma. Geologica Acta 15(4), 379–394.

- Wang, X., Hou, T., Wang, M., Zhang, Ch., Zhang, Zh., Pan, R., Marxer, F., Zhang, H., 2021. A new clinopyroxene thermobarometer for mafic to intermediate magmatic systems. European Journal of Mineralogy 33, 621–637.
- Wieser, P. E., Kent, A. J. R., Till, C. B., Donovan, J., Neave, D. A., Blatter, D. L., Krawczynski, M. J., 2023. Barometers Behaving Badly I: Assessing the Influence of Analytical and Experimental Uncertainty on Clinopyroxene Thermobarometry Calculations at Crustal Conditions. Journal of Petrology 64, 1–27.
- Whitney, D.L., and Evans, B.W., 2010. Abbreviations for names of rock-forming minerals. American Mineralogist 95, 185–187.

- Wones, D.R., Eugster, H.P., 1965. Stability of biotite: experiment, theory and application. American Mineralogist 50(1), 1228–1272.
- Wones, D.R., 1980. Contributions of crystallography, mineralogy, and petrology to the geology of the Lucerne pluton, Hancock County, Maine. American Mineralogist 65, 411–437.
- Zhao, K., Jiang, S., Yang, S., Daí, B., Lu, J., 2012. Mineral chemistry, trace elements and Sr-Nd-Hf isotope geochemistry and petrogenesis of Cailing and Furong granites and mafic enclaves from the Qitianling batholith in the Shi-Hang zone, South China. Gondwana Research 22, 310–324.