

## پetroگرافی و پترولوژی متاپلیت‌های بخش میانی زون سنندج- سیرجان (شمال گلپایگان)

سمیه کریمی،\* سیدمحسن طباطبایی‌منش: گروه زمین‌شناسی دانشگاه اصفهان

### چکیده

متاپلیت‌های شمال گلپایگان بر مبنای مجموعه‌های کانیاپی در چهار دسته گارنت کلریتونید شیست، گارنت شیست، گارنت استروئید شیست و استروئید کیانیت شیست قرار می‌گیرند. وجود کلریتونید در گارنت کلریتونید شیست‌ها بیانگر رخساره شیست سبز است. گارنت‌های موجود در گارنت شیست‌ها ۳ مرحله رشد را نشان می‌دهند. ظهور استروئید در گارنت استروئید شیست‌ها نشانه شروع رخساره آمفیولیت است. تغییرات سنگ‌شناسی از گارنت کلریتونید شیست‌ها به سمت استروئید کیانیت شیست‌ها بیانگر تشکیل این سنگ‌ها طی دگرگونی پیش‌رونده است. بررسی ترمودینامیکی این سنگ‌ها نشان‌گر آن است که متاپلیت‌های شمال گلپایگان در محدوده دمایی ۴۸۰ تا ۵۶۰ درجه سانتی‌گراد و در محدوده فشاری ۱/۶ تا ۴/۱ کیلو بار تشکیل شده‌اند. این نتایج با شواهد پاراژنتیکی کانی‌ها کاملاً هماهنگ است و حاکی از دگرگون شدن رسوبات پلیتی شمال گلپایگان تا رخساره آمفیولیت پایینی (اپیدوت آمفیولیت) است.

### مقدمه

ناحیه گلپایگان در شمال غرب استان اصفهان آزمایشگاهی طبیعی برای بررسی سرزمین‌های دگرگون شده است. این منطقه از نظر ساختاری جزئی از پهنه سنندج - سیرجان (شکل‌های ۱ و ۲) و از نظر پترولوژی و پتروفابریک بسیار جالب و در عین حال پیچیده است. این پیچیدگی‌ها سبب شده است تا زمین‌شناسان مختلف بیش از پیش برای حل ابهام‌های زمین‌شناختی این منطقه تلاش کنند. متاپلیت‌ها از مهم‌ترین خانواده سنگ‌های دگرگونی در ناحیه گلپایگان هستند که کانی‌های شاخص موجود در آن‌ها توزیع منظمی را نشان می‌دهند. این توزیع می‌تواند با شدت دگرگونی و حوادث مختلف زمین‌شناسی مرتبط باشد. در این مقاله به بررسی پتروگرافی، پترولوژی و شرایط ترمودینامیکی تشکیل متاپلیت‌ها در این ناحیه پرداخته شده است تا با کمک آن بتوان شناخت بهتری در شرایط ژئودینامیکی تشکیل این بخش از زون سنندج- سیرجان ایجاد کرد.

واژه‌های کلیدی: متاپلیت، شیست، آمفیولیت، گلپایگان، زون سنندج- سیرجان

دریافت: ۸۹/۵/۲۶ پذیرش: ۹۰/۶/۱۶

karimisomaie@gmail.com

\*نویسنده مسئول:

### زمین شناسی

از دیدگاه تکتونیک پهنه سنندج-سیرجان از فعالترین پهنه‌های شناخته شده و دارای پیچیدگی است. این پهنه به لحاظ داشتن حجم‌های در خورتوجهی از سنگ‌های ماگمایی و پیشرفت و توسعه فرایندهای دگرگونی، پویاترین پهنه زمین‌ساختی ایران محسوب می‌گردد. مهم‌ترین حادثه دگرشکلی و دگرگونی آن در ارتباط با واقعه مهم تکتونیک باز و بسته شدن اقیانوس تتیس جوان است که در طول دوران مزوزوئیک انجام گرفته است [۱]، [۲]. در حقیقت این پهنه تکتونیک کومزاد زاگرس حاصل فرورانش و برخورد صفحه عربی و خرد قاره ایران مرکزی در زمان کرتاسه پایانی تا ترشیری است [۳]، [۴].

برخی محققان از جمله شریفی (۱۳۸۶) [۵]، احمدی دزکی، (۱۳۷۸) [۶] و صبا، (۱۳۷۸) [۷] در منطقه گلبایگان ۴ فاز دگرگونی (فشاری- حرارتی، برشی- حرارتی و قهقراپی) گزارش کرده‌اند. دگرشکلی‌های گزارش شده در این منطقه عبارتند از:

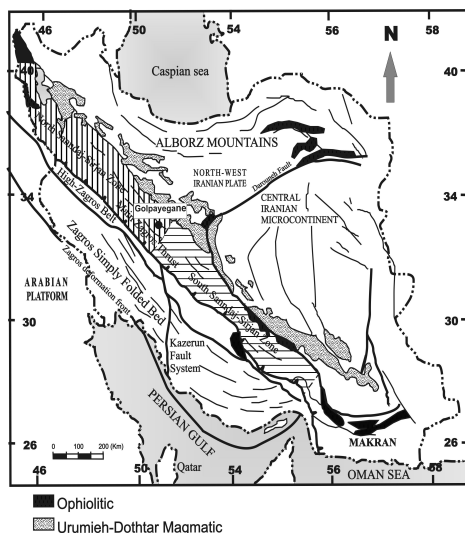
دگرشکلی D1، که حاصل آغاز فرورانش تتیس جوان به زیر صفحه ایران در ژوراسیک پایانی است و یک دگرگونی در حد رخساره شیست سبز تا آمفیبولیت و ساختارهایی با روند NE-SW ایجاد کرده است [۶].

دگرشکلی D2، که حاصل برخورد صفحه عربی با صفحه ایران در کرتاسه پسیان است و ساختارهایی با روندی به موازات زاگرس ایجاد کرده و باعث میلوئیتی شدن سنگ‌ها شده است [۶].

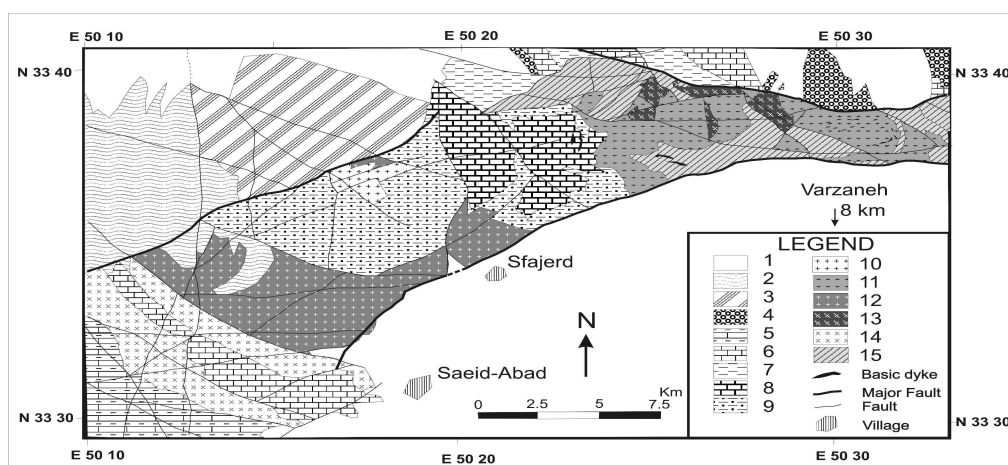
دگرشکلی D3، که حاصل تکتونیک جابه‌جایی- فشاری راست‌گرد طی دگرشکلی سنوزوییک است [۶]. بر اساس پژوهش‌های سن‌سنجی رشیدنژاد و همکاران (۲۰۰۲)، شیست‌های منطقه شمال گلبایگان متعلق به ژوراسیک است [۸]. مورینس و همکاران (۲۰۰۶) متاپلیت‌های کوه حاجی‌قارا را متعلق به بخش فوقانی کرتاسه زیرین (آلبین) می‌دانند [۹].

در واقع به نظر می‌رسد که در منطقه گلبایگان، رسوبات در زمان تریاس- ژوراسیک تشکیل و در زمان

ژوراسیک با فاز کیمیرین پسیان دگرگون شده‌اند.



شکل ۱. واحدهای تکتونیک اصلی ایران همراه با موقعیت منطقه بررسی شده بر روی پهنه سنندج- سیرجان [۲]



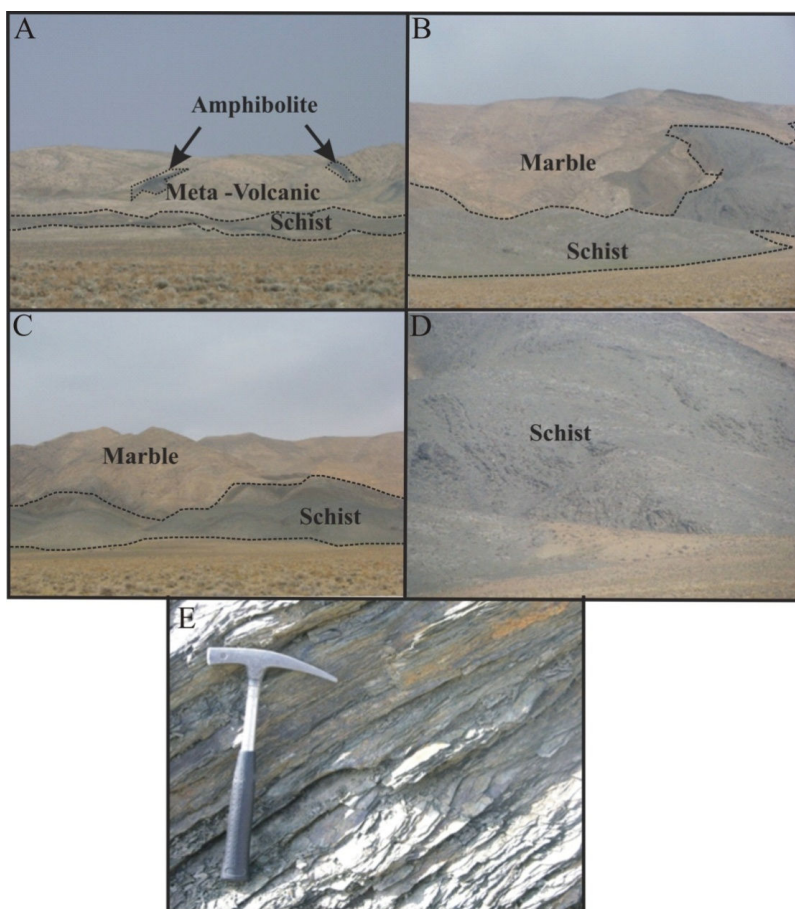
شکل ۲. نقشه زمین شناسی منطقه شمال شرق گلپایگان: ۱. آبرفت های جوان، ۲. پادگانه های آبرفتی، ۳. ماسه سنگ نواری (انوسن)، ۴. ماسه سنگ و کنگلومرا (انوسن)، ۵. شیل آهکی، مارن و آهک (کرتاسه فوقانی)، ۶. آهک اریتولین دار (کرتاسه زیرین)، ۷. شیل (ژوراسیک)، ۸. مرمر (مزوزوئیک)، ۹. گارنت موسکویت شیست (مزوزوئیک)، ۱۰. مونزوگرانیت (پالنوسن)، ۱۱. میلونیت گرانیت (پالنوسن)، ۱۲. سینیت و سینودیوریت (پالنوسن- انوسن)، ۱۳. سنگ های بازیگ میلونیتی، ۱۴. تراکیت (کرتاسه-پالنوسن)، ۱۵. متاداسیت، متاندزیت و متاریولیت (مزوزوئیک) [۵]

### روش تحقیق

طی بازدیدهای صحرایی ۱۰۰ نمونه سنگ به صورت سیستماتیک برداشت شد. بعد از انجام مطالعات میکروسکوپی، چند نمونه که نام تعدادی از آن ها در پیوست ۱ آورده شده، به روش XRF آنالیز شیمیایی شدند. سپس آنالیز نقطه ای کانی های بیوتیت، گارنت و استروئید در ۲ نمونه دیگر (St- Gol, SF-7) در آزمایشگاه EPMA دانشگاه دولتی مسکو، با دستگاه الکترون میکروپروب JEOL، مدل (WDS) JXA-8800، با شرایط ولتاژ شتاب دهنده 20keV و شدت جریان 12nA انجام شد. علائم اختصاری استفاده شده در متن: گارنت-*Grt*، بیوتیت-*Bt*، فلدسپار پتاسیم-*Kfs*، موسکویت-*Ms*، کلریت-*Chl*، پلاژیوکلاز-*Pl*، کوارتز-*Qtz*، استروئید-*St*

### پتروگرافی و شیمی کانی ها

مجموعه سنگ های دگرگونی منطقه گلپایگان عبارتند از آمفیبولیت، شیست، مرمر و متاولکانیک (شکل ۳). سنگ های بررسی شده در شمال گلپایگان شامل گارنت کلریتوئید شیست، گارنت شیست، گارنت استروئید شیست و استروئید کیانیت شیست هستند. از خصوصیات کلی برای شیست های متاپلیتی گلپایگان وجود بافت های لپیدوبلاستی و پورفایروبلاستی است.

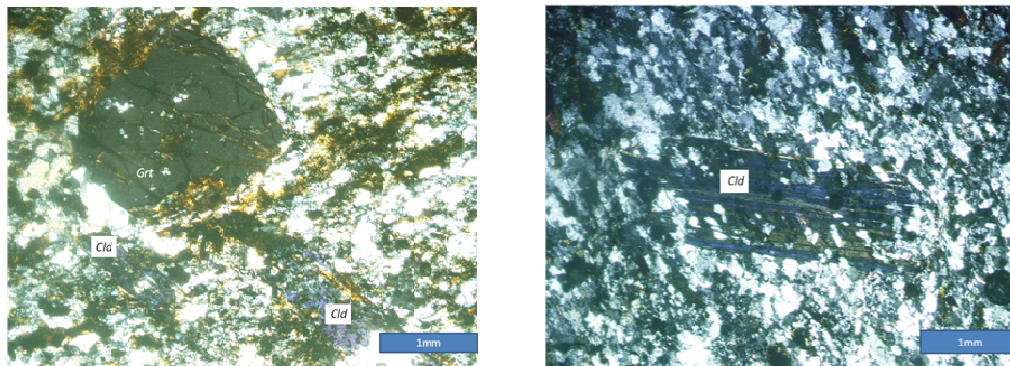


شکل ۳. نمایی از سنگ‌های دگرگونی شمال گلپایگان

A تا C: نمای کلی منطقه که از شیست، مرمر، آمفیبولیت و متا ولکانیک تشکیل شده است ( $E50^{\circ} 22'$ ،  $N33^{\circ} 35'$ )،  
D و E: نمای نزدیک از برگوارگی شیست‌های بررسی شده ( $E50^{\circ} 17'$ ،  $N33^{\circ} 36'$ )

گارنت کلریتونید شیست: در این سنگ‌ها (نمونه Chl) (پیوست ۱) پورفایروبلست‌های گارنت با ابعادی حدود ۲ میلی‌متر و فراوانی ۲۵ درصد و پورفایروبلست‌های کلریتونید با ابعادی حدود ۳ تا ۵ میلی‌متر و فراوانی ۲۰ درصد، در زمینه‌ای متشکل از حدود ۲۰ درصد کوارتز دانهریز با ابعاد  $0/2$  تا  $0/3$  میلی‌متر، پلاژیوکلازهای دانهریز با ماکل پلی‌سینتتیک با فراوانی حدود ۱۰ درصد، ورقه‌های بیوتیت با فراوانی حدود ۱۰ درصد و ۱۰ تا ۱۵ درصد کانی‌های اپاک مشاهده می‌گردند (شکل ۴). کوارتزها کمی کشیدگی نشان می‌دهند. این سنگ‌ها بافت گرانولیدوپورفایروبلستیک دارند. در برخی از کلریتونیدها تجمع ادخال‌ها به فرم ساعت شنی است. ساختار ساعت شنی در کلریتونید (Hour – Glass) بیان‌گر الگوهای هندسی منظم از ادخال‌هاست که در ارتباط با ساختمان بلور میزبان آرایش یافته‌اند [۱۰]. معمولاً اولین نسل کلریتونید در دمای حدود ۴۰۰ تا ۴۵۰ درجه سانتی‌گراد و فشارهای بالاتر از ۳ کیلو بار متبلور می‌گردد [۱۱]. کلریتونیدهای بررسی شده آهن‌دار است و ضمن این‌که تا حدودی کلریتی شده‌اند، واجد ادخال کوارتزند. کلریتونید که یکی از کانی‌های معمول در دگرگونی

متاپلیت هاست به سنگ های درجه پایینی محدود می شود که در آن ها مقدار آهن بیش تر از منیزیم است. این کانی معمولاً از شکسته شدن پیروفیلیت و کلریت به دست می آید [۱۲]. نوع آهن دار آن شاخص رخساره شیبست سبز است. گارنت موجود در گارنت کلریتونید شیبست ها دارای ادخال های کوارتز و بیوتیت است و برخی از آن ها تا حدودی کلریتی شده و برخی کاملاً به کلریت پسودومورف شده اند.



ب

الف

شکل ۴. گارنت کلریتونید شیبست (نمونه Chl). الف: پورفیروبلست کلریتونید با ادخال های فراوان کوارتز در زمینه ای از کوارتز و میکا، ب: پورفیروبلست های گارنت و کلریتونید در زمینه ای از کوارتز و میکا

گارنت شیبست: این سنگ ها (از جمله نمونه 7-SF) (پیوست ۱) بافت پورفیروبلستیک نشان می دهند و حدود ۲۵-۲۰ درصد موسکویت، ۱۵-۲۰ درصد گارنت، ۱۰-۱۵ درصد بیوتیت، ۲۰-۳۰ درصد کوارتز، ۵-۱۰ درصد کانی اپاک و حدود ۵ درصد فلدسپار دارند. برخی از پورفیروبلست های گارنت با ابعاد ۳ تا ۷ میلی متر ۳ مرحله رشد را در گارنت نشان می دهند (شکل ۵ الف).

۱. گارنت با ادخال های بسیار کم کوارتز- بیوتیت و اپاک در مرکز

۲. گارنت با ادخال های فراوان کوارتز و تا حدودی بیوتیت و اپاک به صورت نواری در اطراف بخش مرکزی

۳. گارنت با ادخال های کم کوارتز- بیوتیت و اپاک در حاشیه

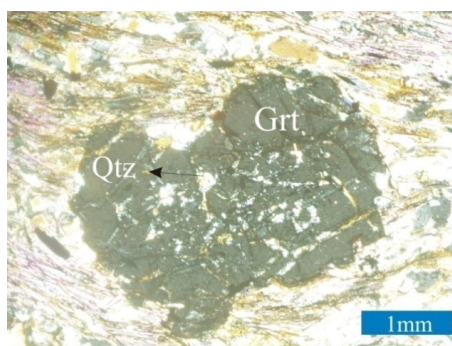
برخی از گارنت های موجود در این سنگ ها رشد سریع و آتولی شکل نشان می دهند (شکل های ۵ ب و ج). توالی های بیوتیت و موسکویت با کوارتز در سنگ، شیبستورزینه شدیدی نشان می دهند که این شیبستورزینه پورفیروبلست های گارنت را دور زده و در قسمت هایی به صورت کرینولیشن در آمده اند (شکل ۶ د). این شواهد دال بر (Syn - tectonic) بودن سنگ و کانی های آن است. در این سنگ ها بیوتیت و موسکویت ابعادی حدود ۰/۵ میلی متر و کوارتز ابعادی حدود ۰/۳ میلی متر دارند.

گارنت های بررسی شده در این سنگ ها دارای ۱ تا ۱۴ درصد پیروپ، ۲ تا ۳ درصد گروسولار، ۵ تا ۲۳ درصد اسپسارتین و ۶۶ تا ۸۱ درصد آلماندین هستند.  $X_{Mg}$  در گارنت های با ترکیب منطقه ای از ۰/۱ تا ۰/۱۴

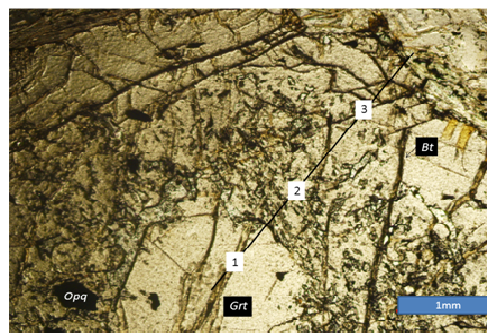


در نوسان است و مقدار آن در گارنت‌هایی که مرحله سوم رشد را نشان می‌دهند، کمتر از دو مرحله قبل است. گارنت‌های موجود در متاپلیت‌ها همیشه دارای مقادیری از گروسولار هستند که در دگرگونی پیش‌رونده دمای ظهور آن‌ها را پایین می‌آورد.

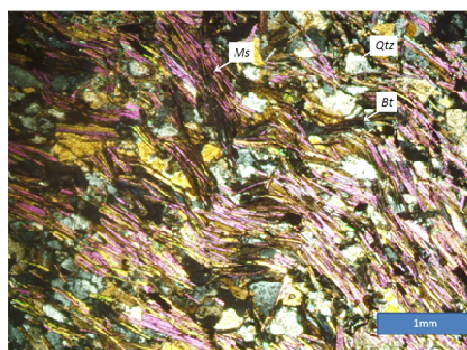
در تعدادی از نمونه‌های گارنت شیست، شکل‌گیری موسکویت و بیوتیت در کنار یکدیگر دال بر تشکیل آن‌ها در طی واکنش (۱)  $Chl+Kfs=Bt+Ms+Qtz+H_2O$  [۱۳] است. در ادامه دگرگونی و با مصرف فلدسپار پتاسیم موسکویت در مقابل کلریت ناپایدار شده و طبق واکنش (۲)  $Ms+Chl+Qtz=Grt+Bt+H_2O$  [۱۴] گارنت و بیوتیت تشکیل می‌شود.



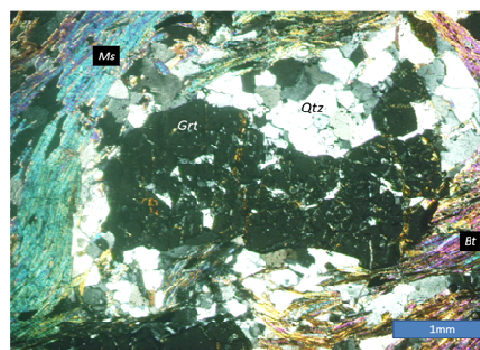
ب



الف



د



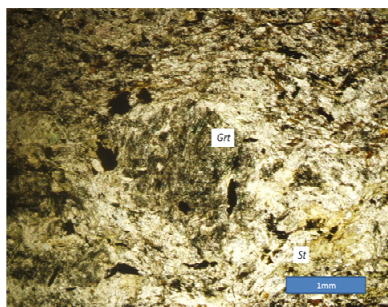
ج

شکل ۵. گارنت شیست (نمونه SF-7). الف) مرحله ۳ رشد گارنت، ب) نحوه پراکنندگی ادخال‌های کوارتز در گارنت، ج) رشد آتولی شکل گارنت، د) کرینولیشن ظریف در سنگ

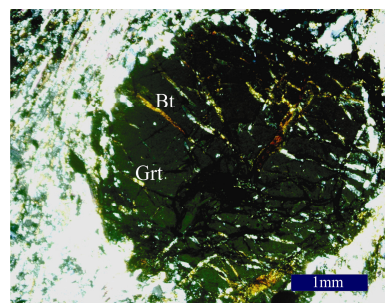
گارنت استروئید شیست: این سنگ‌ها (نمونه G9) (پیوست ۱) نسبت به سایر سنگ‌ها دانه‌ریزتر است و دارای حدود ۳۰-۳۵ درصد گارنت، ۲۵-۳۰ درصد میکا، ۱۰-۱۵ درصد کوارتز، ۵-۱۰ درصد کانی اپاک و ۵-۷ درصد استروئید هستند و بافت پورفیرولپیدوبلاستیک نشان می‌دهد. پورفیروبلاست‌های گارنت با ابعاد ۳ تا ۴ میلی‌متر دارای شکستگی فراوان است (شکل ۶ الف) و از نظر فابریکی ۲ مرحله را نشان می‌دهند (ادخال‌ات کم در مرکز و ادخال‌ات زیاد در حاشیه). وجود بیوتیت در شکستگی‌های گارنت نقش سیالات پتاسیم‌دار را در تشکیل آن‌ها نشان می‌دهد. در برخی قسمت‌ها گارنت کاملاً به کلریت، اپیدوت و اپاک تجزیه شده است (شکل ۶ ب).

در بعضی از گارنت استروئید شیبست‌ها، ورقه‌های بیوتیت در بین ورقه‌های موسکویت دیده می‌شود. برخی بیوتیت‌ها کاملاً کلریتی شده و از بین رفته است و تنها آثاری از آن‌ها باقی مانده است و برخی از آن‌ها کاملاً سالم هستند. این مسئله بیان‌گر این است که احتمالاً بیوتیت‌های موجود در سنگ در ۲ مرحله تشکیل شده‌اند. فراوانی اکسید آهن و کلریت در این سنگ‌ها نمایان‌گر تأثیر فاز دگرگونی برگشتی بر روی آن‌هاست.

ظهور استروئیدهای ریزدانه‌ای با ابعاد کمتر از ۱ میلی‌متر نشانه‌ی قرارگیری سنگ‌ها در مرز رخساره‌ی شیبست سبز به آمفیبولیت است. رخداد واکنش (۳)  $Cld+Qtz=St+Grt+H_2O$  [۱۴] باعث تخریب کلریتوئید و تشکیل استروئید می‌شود. همراهی استروئید با بقایای کوچک کلریتوئید می‌تواند این مسئله را تأیید کند. استروئید نیز همانند کلریتوئید در سنگ‌هایی تشکیل می‌شود که نسبت آهن به منیزیم در آن‌ها بالا باشد. ظهور استروئید در متاپلیت‌ها در ترکیبات غنی از آهن از دمای حدود ۵۰۰ درجه آغاز می‌گردد و نشانه‌ی شروع رخساره‌ی آمفیبولیت است [۱۲]. عدم وجود زونینگ در استروئید موجود در این شیبست‌ها، نشانه‌ی رشد و تشکیل این کانی در چرخه‌ی دگرگونی پیش‌رونده است [۱۵]. وجود پارائنز  $Grt+St+Chl+Bt$  حکایت از انجام واکنش (۴)  $Grt+Chl=St+Bt$  [۱۳] است و تقریباً تمامی بیوتیت موجود در این سنگ‌ها طی این واکنش تشکیل شده‌اند.



ب



الف

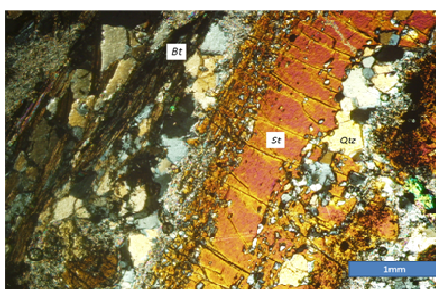
شکل ۶. گارنت استروئید شیبست (نمونه G9). الف) گارنت خرد شده که در شکستگی‌های آن بیوتیت تشکیل شده است، ب) تشکیل استروئید در سنگ

استروئید کیانیت شیبست: این سنگ‌ها (از جمله نمونه St- Gol) (پیوست ۱) دارای بافت پورفیرولپیدوبلاستیک با حدود ۳۵-۴۰ درصد استروئید، ۲۰ درصد بیوتیت، ۲۰ درصد کوارتز، ۱۰ درصد موسکویت، ۷-۵ درصد کانی اپاک و کمتر از ۵ درصد کیانیت هستند (شکل ۷). پورفیروبلاست‌های بزرگ و طلایی رنگ استروئید با ابعاد ۳ تا ۵ میلی‌متر دارای ادخال کوارتز، اپاک و بیوتیت هستند. این پورفیروبلاست‌ها تحت تأثیر واکنش‌های برگشتی از اطراف سرسپیتی شده‌اند. از آنجا که استروئید یک کانی آهن‌دار است و منیزیم زیادی ندارد، کلریت ثانویه در آن کمتر تشکیل می‌گردد. در این سنگ‌ها گارنت بسیار کمیاب است و استروئید به خرج گارنت تشکیل شده است و واکنش (۴). برخی استروئیدها دارای ادخال در حاشیه (شکل ۷ ب) و برخی دارای ادخال در مرکز هستند (شکل ۷ الف) که ۲ مرحله رشد را در استروئید نشان می‌دهند. در برخی قسمت‌ها بلورهای استروئید

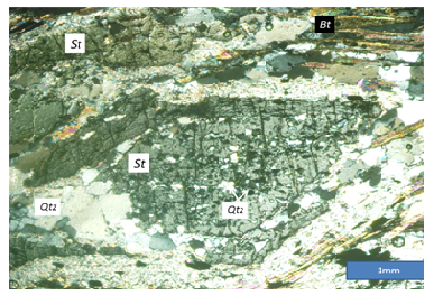
بریده شده‌اند و در یک امتداد مشخص از یکدیگر دور شده‌اند، این مسئله به‌وضوح در این سنگ‌ها (شکل ۷ د) مشاهده می‌گردد و بیان‌گر وقوع پدیده شیرینگ است. برخی از استروئیدها و ادخال‌های آن‌ها چرخش S شکل نشان می‌دهند (شکل ۷ ج). وجود شیرینگ و چرخش S- شکل در استروئیدها بیان‌گر (Syn-tectonic) بودن آن‌هاست.  $X_{Mg}$  در استروئیدها از ۰/۱۶ تا ۰/۳ متغیر است و از مرکز به حاشیه کاهش می‌یابد. در بیوتیت همزیست با استروئید  $X_{Mg}$  از ۰/۵۱ تا ۰/۵۴ در تغییر است و از مرکز به حاشیه افزایش می‌یابد. با افزایش درجه دگرگونی میزان منیزیم در بیوتیت که یک کانی  $Mg$  دوست است افزایش می‌یابد و در استروئید که یک کانی  $Fe$  دوست است کاهش می‌یابد [۱۶].

یکی دیگر از کانی‌های موجود در این سنگ‌ها کیانیت است. این کانی صرفاً از دگرگونی سنگ‌های پلیتی تحت فشارهای متوسط تا بالا تشکیل می‌شود. کیانیت با واکنش‌های (۵)  $St+Chl=Bt+Ky$  و (۶)  $St+Qtz=Grt+Ky+H_2O$  [۱۱]، [۱۴] جای‌گزین کانی‌های درجه پایین‌تر از خود می‌گردد. این واکنش‌ها صرفاً در پلیت‌هایی روی می‌دهد که کانی‌های نسبتاً غنی از  $Mg$  داشته باشند.

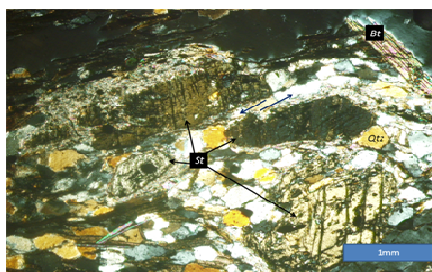
کانی‌های بیوتیت و مسکویت شیستوزیته زمینه سنگ را می‌سازند که به خوبی در اطراف پورفیروبل‌های استروئید دیده می‌شود (شکل ۷ ج).



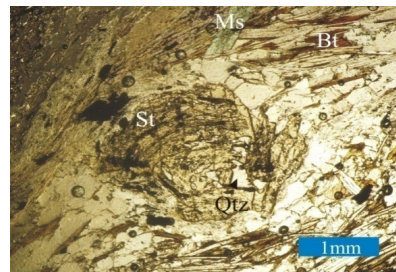
ب



الف



د



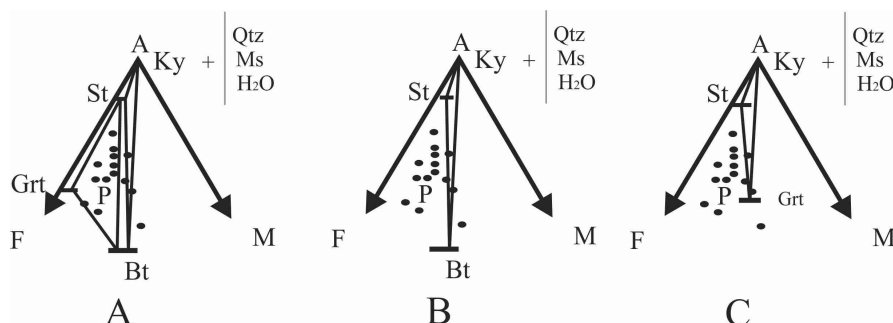
ج

شکل ۷. استروئید کیانیت شیست (نمونه ST-Gol). الف) پورفیروبل‌های استروئید با ادخال در مرکز، ب) پورفیروبل‌های استروئید با ادخال در حاشیه، ج) چرخش بلور استروئید و ادخال‌های S مانند آن، د) شیرینگ در استروئید  
ترکیب سنگ کل در سنگ‌های متاپلیتی گلبایگان بر روی دیاگرام AFM در محدوده شیل‌های پلاژیک قرار می‌گیرد که به‌طور نسبی از Al نسبت به شیل‌های پلاتفرمی غنی بوده و از Ca تهی است (شکل ۸). در این



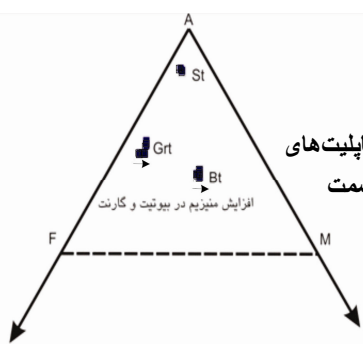
شکل پاراژنز کانی‌ها نیز ترسیم شده است، لیکن به دلیل عدم دسترسی به داده‌های آنالیز نقطه‌ای کانی‌های کلریت و کلریتوئید، پاراژنرهای مربوط به کانی‌های مذکور (واکنش‌های ۱ تا ۳) ترسیم نشده است. پاراژنرهای مشخص شده در شکل‌های A، B، و C به ترتیب مربوط به واکنش‌های ۴، ۵ و ۶ هستند.

موقعیت مشابه نمونه‌ها در شکل ۸ بیان‌گر آن است که عامل اصلی ظهور مجموعه‌های کانیایی تغییرات دما و فشار است.



شکل ۸. نمایش پاراژنز کانی‌های همراه با ترکیب سنگ کل در متاپلیت‌های گلپایگان (P: ترکیب میانگین رس‌های پلاژیک) [۱۲]. A) پاراژنرهای گارنت- بیوتیت- استروئید و بیوتیت- استروئید- کیانیت، B) پاراژنز بیوتیت- استروئید- کیانیت، C) پاراژنز گارنت- استروئید- کیانیت

در شکل ۹ محل قرارگیری ترکیب کانی‌های  $Grt$ ،  $St$ ،  $Bt$  در دیاگرام پاراژنری  $AFM$  نشان داده شده است (نمونه‌های 7-SF و St-Gol). تغییرات  $Mg$  در کانی‌های مذکور ناچیز است و افزایش خفیف آن نشان‌دهنده تشکیل آن‌ها در ادامه دگرگونی پیش‌رونده است (شکل‌های ۹ و ۱۰).



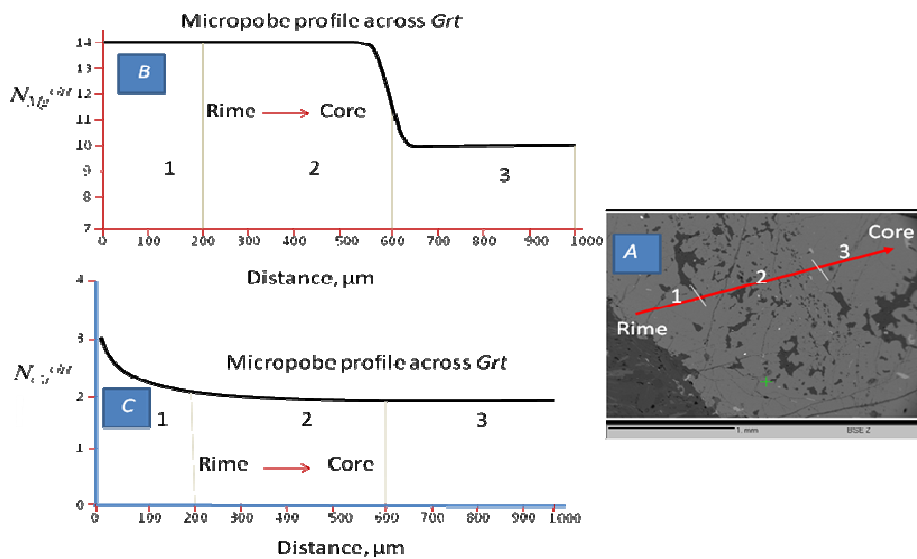
شکل ۹. نمایش محل قرارگیری استروئید، بیوتیت و گارنت‌های موجود در متاپلیت‌های شمال گلپایگان بر روی دیاگرام  $AFM$ . و همچنین افزایش  $Mg$  از مرکز به سمت حاشیه گارنت و بیوتیت بر روی این دیاگرام به خوبی مشخص است

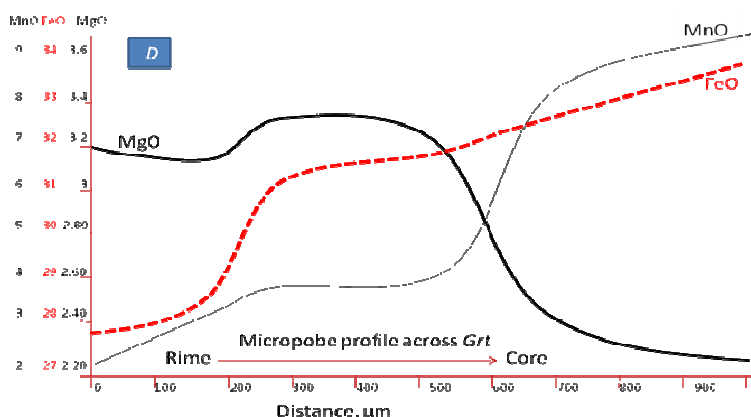
گارنت‌ها گروه مهمی از کانی‌های ارتوسیلیکاته‌اند که در محیط‌های مختلف زمین‌شناسی یافت می‌شوند [۱۷]. با توجه به نوع سنگ دربرگیرنده، ترکیب زمینه، کانی‌های پیرامون و شرایط دما و فشار، عناصر مختلفی در ترکیب این کانی شرکت می‌کنند و در نتیجه انواع مختلفی از گارنت ایجاد می‌شود. فرمول عمومی گارنت‌های بی‌آب،  $\{X_3\}[Y_2](Z_3)\emptyset_{12}$  است که  $X$ ،  $Y$ ،  $Z$  کاتیون هستند.  $X$  جایگاه کاتیون‌های با عدد کنوردیناسیون هشت،  $Y$  جایگاه کاتیون‌های با کنوردیناسیون اکتاهدرال،  $Z$  معرف جایگاه کاتیون‌های با کنوردیناسیون تتراهدرالی و  $\emptyset$  مطابق با جایگاه آنیون‌ها است [۱۸]. برای پی بردن به نوع گارنت‌ها اقدام به محاسبه فرمول ساختاری آن‌ها به روش ۲۴ اکسیژن و اعضای پایانی با استفاده از نرم‌افزار مینرال اسپریدشیت<sup>۲</sup> ارائه شد [۱۹].

۱. anhydrous ۲. Minerals Spreadsheet

گارنت شاخص پتروژنیک مفیدی است، البته نه برای این که در محدوده وسیعی از دما پایدار است بلکه توزیع آهسته کاتیونی در گارنت موجب می شود که بتوان آن را در بسیاری از ژئوترمو مترها به کار برد. بنابراین گارنت های دارای منطقه بندی می توانند بخش مهمی از مسیر زمان- دما- فشار سنگ ها را ثبت کنند [۲۰]. گارنت های ماگمایی یا فاقد منطقه بندی هستند، یا منطقه بندی معکوس نشان می دهند (مرکز فقیر و حاشیه غنی از Mn) که با شرایط کاهش دما مطابقت می کند [۲۱]. در مقابل گارنت های دگرگونی دارای منطقه بندی عادی هستند و در مرکز از Mn غنی شده اند.

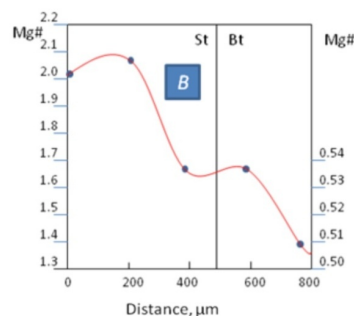
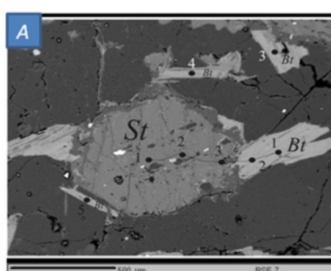
برش های بلورهای منطقه ای از گارنت موجود در گارنت شپیست ها (نمونه 7-SF) نشانگر افزایش میزان منیزیم این کانی در مراحل بعدی است (شکل ۱۰). میزان  $X_{Mg}$  موجود در پورفایروبلاست های کوچکتر گارنت شبیه به میزان  $X_{Mg}$  در مرحله های دوم و سوم پورفایروبلاست های زونه گارنت است. این مسئله بیانگر همزمانی تبلور پورفایروبلاست های کوچک گارنت با مرحله های دوم و سوم پورفایروبلاست های زونه است. منگنز موجود در گارنت در دگرگونی های درجه پایین وجود دارد و با پیشرفت دگرگونی کاهش می یابد، در صورتی که توزیع منیزیم در گارنت روندی برعکس منگنز دارد و میزان منیزیم با پیشرفت دگرگونی افزایش می یابد. بنابراین در گارنت های چند مرحله ای بررسی شده، بخش هسته ای که در درجه های پایین تر دگرگونی تشکیل شده است، غنی از منگنز؛ و حاشیه این پورفایروبلاست ها (مرحله سوم) که در درجه های بالاتر دگرگونی تشکیل شده است، غنی از منیزیم است. تمرکز Mn در هسته گارنت ها، بدین صورت تعبیر می شود که Mn در ساختمان گارنت عنصر بسیار سازگاری است، چنان که در اولین مراحل تبلور گارنت، تمامی Mn در ساختمان آن متمرکز می شود و محیط از Mn تهی می گردد. بنابراین مرکز گارنت نسبت به حاشیه آن از Mn غنی تر است [۲۲]. لازم به ذکر است که منطقه بندی معکوس در گارنت نشانه بالآمدگی سنگ ها طی دگرگونی پسرونده در محیطی است که به آرامی تکنیک عمل کرده و سنگ ها سریع بالا نیامده اند (low rate exhumation).





شکل ۱۰. الف) (BSI (Backscattered Image) از گارنت در یک نمونه از متاپلیت های شمال گلبایگان (نمونه SF-7). ب- د) پروفیل تغییرات  $X_{Mg}$ ,  $X_{Ca}$ ,  $MgO$ ,  $FeO$ ,  $MnO$  از حاشیه به مرکز در ۳ مرحله از رشد گارنت که بیانگر کاهش منگنز و آهن و افزایش منیزیم از مرکز به حاشیه گارنت است. تغییرات  $MgO$  و  $MnO$  در پروفیل مورد نظر به خوبی وجود سه مرحله از رشد گارنت را نشان می دهد

چنان که در شکل ۱۱ ملاحظه می گردد،  $X_{Mg}$  به دلیل تبدلات کاتیونی در حاشیه استروئید کاهش می یابد و در حاشیه بیوتیت همزیست افزایش می یابد.



شکل ۱۱. الف) (BSI (Backscattered Image) از استروئید و بیوتیت مجاور آن در نمونه ای از متاپلیت های شمال گلبایگان (نمونه St- Gol). ب) پروفیل تغییرات  $X_{Mg}$  از حاشیه به مرکز در استروئید و بیوتیت همزیست، که بیانگر کاهش  $X_{Mg}$  در حاشیه استروئید و افزایش آن در حاشیه بیوتیت همزیست است

### شرایط ترمودینامیکی واکنش های دگرگونی

واکنش های دگرگونی اعم از انتقالی یا تبدلی می توانند به خوبی بیانگر شرایط فشارشی و حرارتی تشکیل سنگ های دگرگونی باشند. لازمه کسب این اطلاعات، انجام آنالیزهای نقطه ای بر روی کانی هایی است که در این واکنش ها شرکت کرده اند. برای محاسبه پارامترهای ترمودینامیکی در تعادلات کانی ها از بانک داده های *Geo-Path* استفاده شد [۲۳]. پایداری منطقه بندی رشدی در گارنت های موجود در سنگ های بررسی شده که نمود آن به صورت افزایش منیزیم از مرکز به سمت حاشیه و کاهش میزان منگنز در همین مسیر است، حاکی از دگرگونی پیش رونده متاپلیت های بررسی شده است. البته توزیع هموزن این عناصر و از حالت منطقه ای خارج شدن آن ها در کانی های فرومنیزین مثل گارنت می تواند نشانه درجه های بالای دگرگونی باشد [۲۴]. با توجه به

همزیستی گارنت و استروئید و همچنین همزیستی گارنت و بیوتیت برای محاسبه دما از واکنش های تبدیلی (۷)  
 $Grt_{Mg} + Bt_{Fe} = Bt_{Mg} + Grt_{Fe}$  [۲۵] و  $Grt_{Mg} + St_{Fe} = St_{Mg} + Grt_{Fe}$  (۸) که می توانند  
 ترمومترهای مناسبی باشند استفاده شد. آنالیز نقطه ای بر روی کانی های  $Grt$  و  $Bt$  از مجموعه پاراژنزی  
 $Qtz + Grt + Qtz + Ms + Kfs + Bt$  که بر اساس واکنش  $Qtz + Grt + Qtz + Ms + Kfs + Bt$  به تعادل رسیده اند  
 به عنوان بارومتري مناسب برای محاسبه فشار استفاده شد [۲۵].  
 نتایج حاصل از ژئوترموبارومتري این سنگ ها که با استفاده از بانک داده های  $Geo-Path$  محاسبه شده  
 است، در جدول های ۱ و ۲ ارائه شده است.

جدول ۱. نتایج محاسبه دما برای مجموعه های  $Grt + Bt$  در متاپلیت های شمال گلپایگان بر اساس واکنش (۶)

Bt	Grt	$X_{Mg}^{Grt}$	$X_{Mg}^{Bt}$	$K_D$	P, bar	T °K	T °C
1	7	0.10	0.51	2.23723	5000	771	498
2	2	0.14	0.54	1.975633	5000	812	539
3	1	0.11	0.52	2.170784	5000	781	508
3	3	0.14	0.52	1.895333	5000	826	553
3	6	0.10	0.52	2.277267	5000	765	492
4	1	0.11	0.53	2.210885	5000	775	502
4	4	0.14	0.53	1.935434	5000	819	546
4	7	0.10	0.53	2.317369	5000	759	486
5	5	0.14	0.53	1.935434	5000	819	546

جدول ۲. نتایج محاسبه پارامترهای فشار- دما برای مجموعه های  $Grt + Bt + Ms + Qtz$  در متاپلیت های شمال گلپایگان

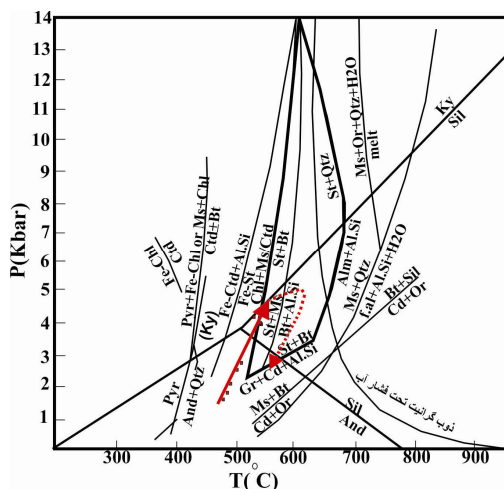
Bt	Grt	Ge(Prp)	Xca	XFe	$X_{Mg}^{Grt}$	$X_{Mg}^{Bt}$	$X_{Prp}$	T °K	T °C	P (kbar)
1	7	83.868136	0.02	0.8744	0.1	0.51	0.1	771	498	1.9
2	2	122.59969	0.03	0.8571	0.14	0.54	0.13	812	539	4.0
3	1	137.55445	0.03	0.9551	0.11	0.52	0.11	781	508	2.6
3	3	80.553742	0.02	0.8521	0.14	0.52	0.13	826	553	4.1
3	6	83.022403	0.02	0.8641	0.1	0.52	0.1	765	492	1.8
4	1	137.7761	0.03	0.9551	0.11	0.53	0.11	775	502	2.5
4	4	79.862143	0.02	0.8431	0.14	0.53	0.14	819	546	3.9
4	7	84.135894	0.02	0.8744	0.1	0.53	0.1	759	486	1.6
5	5	79.946535	0.02	0.844	0.14	0.53	0.14	819	546	3.9

\*دما بر اساس واکنش (۷) و فشار بر اساس واکنش (۲) محاسبه شد

بررسی ترموبارومتري متاپلیت های شمال گلپایگان، محدوده دمایی ۴۸۰ تا ۵۶۰ درجه سانتیگراد و محدوده فشاری ۱/۶ تا ۴/۱ کیلو بار را نشان می دهد که روند و مسیر دگرگونی نیز در شکل ۱۲ رسم شده است. این شرایط می تواند نشانه دگرگونی پیش رونده متاپلیت های بررسی شده تا رخساره آمفیبولیت پایینی و سپس عملکرد فرسایش و ثبت آثار دگرگونی پس رونده بر روی این سنگ ها باشد.

## نتیجه گیری

بررسی های پتروگرافی و مطالعه پاراژنهای مجموعه دگرگونی شمال گلپایگان حکایت از دگرگونی پیش رونده پلیت های ژوراسیک تا حد رخساره آمفیبولیت پایینی دارد. در این سنگ ها واکنش های زیر دیده



شکل ۱۲. مسیر دگرگون شدن سنگ های متاپلیتی شمال گلپایگان بر روی دیگرگرم فشار-حرارت [۲۶] خط چین: مسیر احتمالی دگرگونی پیش رونده و برگشتی سنگ های بررسی شده

می شود: ۱. ناپایداری کلریت در مقابل فلدسپار پتاسیم و تشکیل میکا، ۲. ناپایداری کلریت و مسکویت و تشکیل گارنت و بیوتیت، ۳. ناپایداری کلریتونید و تشکیل استروئید و گارنت، ۴. ناپایداری کلریت در حضور گارنت و تشکیل استروئید و بیوتیت، ۵. ناپایداری کلریت در حضور استروئید و تشکیل بیوتیت و کیانیت، ۶. ناپایداری استروئید را نشان می دهند.

متاپلیت های گلپایگان در محدوده دمایی ۵۶۰ - ۴۸۰ درجه سانتی گراد و فشار ۴/۱ - ۱/۶ کیلو بار شکل گرفته اند. بر اساس منحنی P-T-t بالآمدگی موجب ثبت آثار دگرگونی پس رونده بر روی این سنگ ها شده است. پروتولیت این سنگ ها دارای سن تریاس-ژوراسیک بوده و در ژوراسیک پایانی، در طی فاز کیمبرین پسین، متحمل دگرگونی دیناموترمال تا حد رخساره آمفیبولیت پایینی شده اند.

پروفیل های ترسیمی میکروزوندی و همچنین آرایش ادخال های موجود در گارنت های بررسی شده به وضوح ۳ مرحله رشد را در طی دگرگونی پیش رونده نشان می دهند.

هسته گرد شده و فاقد ادخال گارنت در مرحله اول و طی دگرشکلی D1 در زمان ژوراسیک پایانی- کرتاسه آغازین با فاز کوهزایی کیمبرین پسین تشکیل شده است.

مرحله دوم رشد گارنت که دارای ادخال فراوان است، طی دگرشکلی D2 ایجاد شده است. این دگرشکلی با فاز کوهزایی لارامید در کرتاسه پایانی پدید آمده است.

مرحله سوم رشد گارنت طی دگرشکلی D3 در کرتاسه پایانی- پالئوسن بوده است.



پیوست ۱. مشخصات نمونه‌هایی که نام آن‌ها در متن ذکر شده است

شماره نمونه	مختصات جغرافیایی محل برداشت	نام سنگ
Chl	N 33° 36', E 50° 17'	گارنت کلریتونید شیست
SF-7	N 33° 35', E 50° 22'	گارنت شیست
G9	N 33° 36', E 50° 23'	گارنت استروئید شیست
St-Gol	N 33° 36', E 50° 23'	استروئید کیانیت شیست

پیوست ۲. آنالیز سنگ کل متاپلیت های شمال گلپایگان

Sample	SiO <sub>2</sub>	TiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	FeO	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI	Total
Ho-1-5-3	64.2	0.761	20.57	0.018	5.79	0	0.14	1.951	0.56	0.262	4.6	0.111	*	*
Sh-13S1	69.82	0.48	12.94	*	1.85	2.49	0.06	1.57	2.76	2.01	1.05	0.12	4.2	99.35
Sh-16S1	70.56	0.55	14.69	*	2.28	1.44	0.04	0.6	1.37	3.98	0.21	0.09	4.2	99.98
Sh-17S2	64.87	0.39	10.56	*	6.17	4.12	0.08	1.09	2.09	3.48	0.19	0.09	5.59	99.06
Sh-18S2	60.48	0.37	9.38	*	6.76	2.14	0.03	1.5	2.98	4	0.19	0.08	11.3	99.22
Sh-21S1	60.69	0.5	11.14	*	2.65	3.8	0.07	2.43	5.05	4.29	0.52	0.07	7.76	98.99
Sh-2S1	69.23	0.77	15.06	*	3.41	1.37	0.02	0.78	1.7	3.72	0.93	0.12	2.93	100.04
Sh-3T	63.62	0.58	10.02	*	9.9	0.94	0.03	0.93	2.32	2.66	0.33	0.16	7.48	98.93
Sh-4T	68.31	0.72	14.61	*	2.08	1.8	0.09	2.04	1.93	4.03	1.72	0.16	2.53	100.02
Sh-6S3	74.02	0.22	9.99	*	3.06	3.06	0.01	0.18	0.65	2.51	0.18	0.12	8.12	99.84
Sh-9S3	63.75	0.4	11.75	*	5.12	3.03	0.08	1.57	3.15	2.38	1.29	0.12	7.03	99.67
Sh-g2	58.39	3.588	17.86	0.046	11.36	0	0.09	2.044	0.84	0.024	1.8	0.231	*	*
Sh-JO-1	54.84	0.896	21.6	0.034	7.85	0	0.05	5.928	1.32	1.413	3.5	0.154	*	97.59
Sh-S9	58.39	0.796	22.35	0.026	5.99	0	0.09	3.173	0.6	0.323	4	0.164	*	*
Sh-SF-2	65.46	0.326	19.29	0.014	3.73	0	0.11	0.339	1.58	3.104	2.09	0.08	*	*
Sh-SS-12	61.3	0.928	18.43	0.036	6.44	0	0.1	3.995	1.54	1.953	2.33	0.106	*	*

پیوست ۳. آنالیز نقطه‌ای تعدادی از کانی‌های موجود در متاپلیت‌ها

Mineral	Sample – St- Gol				
	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt
Spot	1	2	3	4	5
SiO <sub>2</sub>	34.757	34.662	35.994	35.778	36.291
TiO <sub>2</sub>	1.626	1.589	1.794	1.885	1.609
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	18.976	18.634	18.660	18.831	18.829
FeO	18.659	18.984	17.510	16.881	16.884
MnO	0.042	0.174	0.069	0.049	0.220
MgO	10.864	12.357	10.656	10.892	10.733
CaO	0.143	0.036	0.007	0.020	0.058
Na <sub>2</sub> O	0.252	0.036	0.190	0.095	0.201
K <sub>2</sub> O	9.628	9.701	9.842	9.627	9.759
Si	5.314	5.245	5.471	5.453	5.503
Al	3.419	3.324	3.343	3.383	3.365
Ti	0.187	0.181	0.205	0.216	0.183
Fe <sup>2+</sup>	2.386	2.403	2.226	2.152	2.141
Mn	0.005	0.022	0.009	0.006	0.028
Mg	2.476	2.788	2.415	2.475	2.426
Ca	0.023	0.006	0.001	0.003	0.000
Na	0.074	0.010	0.056	0.028	0.059
K	1.878	1.873	1.908	1.872	1.887
X <sub>Mg</sub>	0.509	0.537	0.520	0.535	0.531
Mineral	St	St	St	St	St
Spot	1	2	3	4	5
SiO <sub>2</sub>	28.339	29.284	28.818	28.844	27.582
TiO <sub>2</sub>	0.478	0.579	0.617	0.584	0.603
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	51.612	51.887	52.750	53.582	53.502
FeO	13.527	13.355	13.098	12.559	12.066
MnO	0.310	0.369	0.266	0.287	0.302
MgO	1.923	1.950	1.473	1.527	2.792
ZnO	0.153	0.044	0.153	0.092	0.031
Si	7.987	8.135	8.019	7.974	7.680
Al	17.145	16.988	17.300	17.459	17.559
Ti	0.101	0.121	0.129	0.121	0.126
Fe <sup>2+</sup>	3.188	3.102	3.048	2.903	2.809
Mn	0.074	0.087	0.063	0.067	0.071

	0.808	0.807	0.611	0.629	1.158		
Mg	0.808	0.807	0.611	0.629	1.158		
Zn	0.032	0.009	0.031	0.019	0.006		
X <sub>Mg</sub>	0.202	0.206	0.167	0.178	0.292		
Sample – SF- 7							
Mineral	Grt	Grt	Grt	Grt	Grt	Grt	Grt
Spot	1	2	3	4	5	6	7
SiO <sub>2</sub>	37.57	37.96	38.36	37.98	37.93	38.41	37.93
TiO <sub>2</sub>	0.03	0.03	0.00	0.02	0.08	0.02	0.00
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	21.09	20.95	20.92	21.15	21.11	21.24	20.88
Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0.00	0.00	0.00	0.04	0.00	0.06	0.00
FeO	34.45	33.85	32.57	31.96	31.19	28.48	27.72
MnO	2.21	2.11	3.32	3.77	4.32	8.25	9.49
MgO	2.61	3.19	3.18	3.34	3.22	2.42	2.26
CaO	0.84	0.95	0.63	0.62	0.79	0.73	0.68
Sum	98.80	99.03	98.97	98.87	98.65	99.61	98.97
Si	3.05	3.06	3.09	3.06	3.06	3.08	3.07
Al	2.02	1.99	1.98	2.01	2.01	2.01	1.99
Fe <sup>2+</sup>	2.34	2.28	2.19	2.15	2.11	1.91	1.88
Mn	0.15	0.14	0.23	0.26	0.30	0.56	0.65
Mg	0.32	0.38	0.38	0.40	0.39	0.29	0.27
Ca	0.07	0.08	0.05	0.05	0.07	0.06	0.06
X <sub>Mg</sub>	0.11	0.14	0.14	0.14	0.14	0.10	0.10
X <sub>Ca</sub>	0.03	0.03	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02
Alm	0.81	0.79	0.77	0.75	0.74	0.68	0.66
Sps	0.05	0.05	0.08	0.09	0.10	0.20	0.23
Prp	0.11	0.13	0.13	0.14	0.14	0.10	0.10
Grs	0.03	0.03	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02
X <sub>Fe</sub>	0.95	0.85	0.85	0.84	0.84	0.86	0.87

Sample – SF- 7					
Mineral	Bt	Bt	Bt	Bt	Bt
Spot	1	2	3	4	5
SiO <sub>2</sub>	35.793	36.031	38.735	35.844	36.342
TiO <sub>2</sub>	1.609	1.416	2.005	1.636	1.463
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	19.129	18.815	19.067	19.033	18.797
FeO	21.082	19.671	19.205	19.515	20.250
MnO	0.033	0.031	0.059	0.046	0.063
MgO	9.991	9.951	7.991	9.751	9.893
CaO	0.164	0.293	0.216	0.232	0.319
Na <sub>2</sub> O	0.182	0.217	0.534	0.27	0.182
K <sub>2</sub> O	8.206	8.567	8.239	8.518	8.754
F	0.184	0.053	0.294	0.000	0.254
Total	100.811	99.512	100.822	99.284	100.762
Si	5.395	5.476	5.750	5.452	5.478
Ti	0.182	0.162	0.224	0.187	0.166
Al <sup>VI</sup>	2.605	2.524	2.250	2.548	2.522
Al <sup>IV</sup>	0.793	0.846	1.084	0.864	0.817
Fe(ii)	2.657	2.500	2.384	2.482	2.552
Mn	0.004	0.004	0.007	0.006	0.008
Mg	2.245	2.255	1.768	2.211	2.223
Ca	0.026	0.048	0.034	0.038	0.052
Na	0.053	0.064	0.154	0.080	0.053
K	1.578	1.661	1.560	1.653	1.683
F	0.088	0.025	0.138	0.000	0.121
X <sub>Mg</sub>	0.458	0.474	0.426	0.471	0.465
X <sub>Fe</sub>	0.542	0.525	0.574	0.529	0.535
Mg/Fe	0.844	0.902	0.741	0.890	0.870

## منابع

۱. ع. آقائباتی، زمین‌شناسی ایران، سازمان زمین‌شناسی و اکتشافات معدنی کشور، (۱۳۸۳) ۵۸۶ ص.
2. A. Ghasemi, C. J. Talbot, "A new tectonic scenario for the Sanandaj – Sirjan zone (Iran)", *Journal of Asian Earth Sciences*, 5 (2005) 1-11.
3. M. Mohajjel, C. L. Fergusson, "Dextral transpression in Late Cretaceous continental collision, Sanandaj-Sirjan Zone", western Iran, *Journal of Structural Geology*, 22 (2000) 1125-1139.
4. M. Mohajjel, C. L. Fergusson, M. R. Sahadi, "Cretaceous - Tertiary continental collision, Sanandaj- Sirjan Zone, western Iran", *Journal of Asian Earth Sciences*, 21 (2003) 397-412.
۵. م. شریفی، بررسی ماگماتیسیم آکالن در شمال گلپایگان، پایان نامه دکتری رشته زمین‌شناسی گرایش پتروولوژی دانشگاه اصفهان، (۱۳۸۶) ۱۶۰ ص.
۶. ق. احمدی دزکی، دگرشکلی‌های چند مرحله‌ای در منطقه شمال گلپایگان، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تربیت مدرس، (۱۳۷۸) ۱۲۳ ص.
۷. ع. صبا، تحلیل ساختاری توده‌های نفوذی همزمان با دگرشکلی در شمال ورزنه (شمال خاور گلپایگان)، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تربیت مدرس، (۱۳۷۸) ۱۰۱ ص.
8. N. Rachidnejad-Omran, M. H. Emami, M. Sabzehei, E. Rastad, H. Bellon, A. Piqué, "Lithostratigraphie et histoire paléozoïque à paléocène des complexes métamorphiques de la région de Muteh", zone de Sanandaj-Sirjan (Iran méridional), *C. R. Geoscience*, v. 334, (2002) 1185-1191.
9. R. Moritz, F. Ghazban, B. S. Singer, "Eocene gold ore formation at Muteh, Sanandaj-Sirjan tectonic zone, Western Iran", A result of late-stage extension and exhumation of metamorphic basement rocks within the Zagros Orogen, *Economic Geology*, v. 101, (2006) 1497-1524.
10. A. J. Barker, "Introduction to metamorphic textures and microstructures", Blackie, New York (1991) 162.
۱۱. ح. معین وزیری، پتروولوژی سنگ‌های دگرگونی، دانشگاه تربیت معلم، (۱۳۷۷) ۳۳۶ ص.
12. K. Bucher, M. Frey, "Petrogenesis of metamorphic rocks, Berlin", and Heidelberg, New York: Springer-Verlag, 7th ed., (2002) 341.

13. S. M. Tabatabaei Manesh, M. Sharifi, A. Romanko, "P-T Conditions of the Jandaqh Metapelitic Schists, Northeastern Isfahan Province, Iran", *Petrology*, v. 18, no. 3 (2010) 308-317.
14. K. Bucher, M. Frey, "Petrogenesis of metamorphic rocks, Springer verlag" (1994)318.
15. F. B. Masoudi, B. Mehrabim, Sh. Mahmoudi, "Garnet (Almandine-Spessartine) Growth Zoning and Its Application to Constrain Metamorphic History in Dehsalm Complex", *Iran. J. Sci. I.R. Iran*, 17, No.3 (2006) 235-244.
16. B. W. D. Yardley, "An Introduction To Metamorphic Petrology", Longman Scientific & Technical, Singapore (1990).
17. W. A. Deer, R. A. Howie, J. Zussman, "Orthosilicates", seconded, Vol 1A, Rock- forming minerals, The Geological Society, London, UK (1997) 919.
18. A. Locock, "An Excel spreadsheet to recast analyses of garnet in to end-member components", and a synopsis of the crystal chemistry of natural silicate garnets, *computers and geosciences*, 34 (2008) 1769-1780.
19. J. Preston, J. Still, "Mineral chemistry Spreadsheet V 1.2", Electronic internet publication (2001), [http:// www. Abdn. Ac.UK/ geology/ profiles/ analysis/ software/ Garnet. xls](http://www.Abdn.Ac.UK/geology/profiles/analysis/software/Garnet.xls).
20. F. S. Spear, C. Kimball, "RECOMP-a Fortran IV program for estimating Fe<sup>3+</sup> contents of amphiboles", *Computer and Geosciences*, 10 (1984) 317-325.
21. J. A. Dahlquist, C. Galindo, R. J. Pankhurst Rapela C. W, 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.
22. D. Vance, T. Holland, "Adetailed isotopic and petrological study of a single garnet from the Gastts schist", *Vermont. Cont. Min., Pet.*, 114 (1993) 101-118.
23. L. L. Perchuk, Yu. Yu. Podladchikov, A. N. Polaykov, "PT-paths and geodynamic modelling of some metamorphic processes", *Journal of Metamorphic Geology*, 10 (1992) 311-319.
24. 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.

25. L. Ya. Aranovich, I. V. Lavrent'eva, N. A. Kosyakova, "Calibration of the biotite-garnet and biotite-orthopyroxene geothermometers corrected for the variable level in biotite", *Geochemistry International*, 25 (1988) 50-59.
26. F. S. Spear, J. T. Cheney, "A petrogenetic grid for pelites in the system  $\text{SiO}_2\text{-Al}_2\text{O}_3\text{-FeO-MgO-K}_2\text{O-H}_2\text{O}$ ", *Contributions to Mineralogy and Petrology*, 101 (1989) 149-164.