

مطالعه کانیشناسی و فرآیندهای اسکارنیشدن در اسکارن مس- آهن آوان، شمالخاور خاروانا، شمالباختر ایران

میر علی اصغر مختاری^{1*}، محمد ابراهیمی¹ و محمدرضا قربانی²

1) گروه زمینشناسی، دانشکده علوم، دانشگاه زنجان، زنجان، ایران 2) گروه زمینشناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

دريافت: 1393/04/30، پذيرش: 1394/05/24

چکیدہ

اسکارن مس - آهن آوان در نتیجه نفوذ باتولیت گرانیتوئیدی قرهداغ به داخل سنگهای کربناته ناخالص کرتاسه بالایی تشکیل شده است. اسکارن آوان متشکل از پهنههای مرمر، اگزواسکارن و اندواسکارن بوده و بخش اصلی آن پهنه اگزواسکارن، است. بررسیهای کانیشناسی بیانگر آن است که پهنه اگزواسکارن شامل زیرپهنههای گارنتاسکارن، پیروکسن - گارنتاسکارن و کانهاسکارن است. مهمترین کانی کالکسیلیکاته بیآب در پهنه اگزواسکارن، گارنت و ترکیب آن اوگراندیتی (Ad₅₃₋₈9) است. برخی بلورهای گارنت، منطقهبندی دارد و ترکیب آنها به طرف حاشیهها به آندرادیت خالص (Ad₉₉) میل میکند. کلینوپیروکسن موجود در زیرپهنه پیروکسن - گارنتاسکارن از نوع دیوپسید (Di₇₅₋₉₆) است. زیرپهنه کانهاسکارن از کانههای مگنتیت، هماتیت، پیریت، کالکوپیریت، بورنیت، مالاکیت و گوتیت تشکیل شده است. وجود میزان محدود ولاستونیت در مجموعه کانیشناسی اسکارن آوان، هرشدی بلورهای گارنتاسکارن از نوع دیوپسید (Di₇₅₋₉₆) است. زیرپهنه کانهاسکارن از کانههای مگنتیت، هماتیت، پیریت، کالکوپیریت،

واژههای کلیدی: کانی شناسی، اسکارن مس- آهن، باتولیت قرهداغ، آوان، خاروانا، آذربایجانخاوری

مقدمه

فراوانترین نوع ذخایر اسکارنی، اسکارنهای مس - آهن است که در مناطق کوهزایی مرتبط با محیطهای فرورانش تشکیل می شوند (Einaudi et al., 1981; Einaudi, 1982a; می -می شوند Einaudi, 1982b; Meinert, 1992). ذخایر اسکارنی مس -آهن، بین دو قطب اسکارنهای مس و اسکارنهای آهن قرار گرفتهاند و در حقیقت، اسکارنهای انتقالی بین این دو گروه اصلی هستند (Vidal et al., 1990). اسکارنهای آهن کلسیک در مناطق کوهزایی مرتبط با فرورانش بهویژه در جزایر (Einaudi et al., 1981; Einaudi, وافل با قوسی فراوان بوده , 1982b; Meinert, 1992) و اغلب با تودههای نفوذی غنی از آهنی که داخل سنگهای آهکی و

سنگهای آتشفشانی نفوذ کردهاند، همراه هستند (Meinert) (1992. از کانیهای اسکارنی موجود در اسکارنهای آهن کلسیک میتوان به گارنت و پیروکسن همراه با میزان کم اپیدوت و اکتینولیت اشاره کرد که همگی غنی از آهن هستند. اسکارنهای مس فراوانترین نوع اسکارن در جهان، بهویژه در مناطق کوهزایی مرتبط با فرورانش (جزایر قوسی و حاشیههای مناطق کوهزایی مرتبط با فرورانش (جزایر قوسی و حاشیههای فعال قاره) هستند (Einaudi et al., 1981; Einaudi, 1982a) فعال قاره) هستند (Iseaudi, 1982b) بسیاری از آنها با تودههای نفوذی کالکآلکالن نوع I و تودههای پورفیری همراهند (Meinert, 1992). اسکارن مس - آهن آوان در حاشیه جنوبی باتولیت قرهداغ

(اردوباد یا مقری)، در نزدیکی مرز ارمنستان (60 کیلومتری

است (شكل B-1).

است. این منطقه، بخشی از یهنه مرکزی (Aghanabati)

(2004 را در گوشه شمال باختری ایران به خود اختصاص داده

شمال تبریز و 25 کیلومتری شمال خاروانا) واقع شـده اسـت (شـکل A-1). ایـن دگرسـانی متاسـوماتیک نـوع اسـکارن، در نتیجه نفوذ باتولیت گرانودیوریتی- کوارتزمونزودیوریتی قرمداغ داخل سنگهای کربناته ناخالص کرتاسه بـالایی تشـکیل شـده



شکل A.1: نقشه راههای دسترسی به اسکارن آوان و B: موقعیت اسکارن آوان بر روی نقشه زونهای ساختاری ایران (Aghanabati, 2004)

Fig. 1. A: Accessing road map to the Avan skarn, and B: Location of the Avan skarn on the Iranian geo-structural zones (Aghanabati, 2004).

روش مطالعه

بررسیهای به عمل آمده در این پژوهش، دربر گیرنده دو بخش بررسیهای صحرایی و آزمایشگاهی است. بررسیهای صحرایی شامل تهیه نقشه زمین شناسی منطقه، شناسایی مرز بین توده نفوذی و هاله اسکارنی و همچنین مرز بخشهای مختلف پهنه اسکارنی، به همراه نمونهبرداری از آنها در امتداد پروفیلهای مختلف برای بررسیهای آزمایشگاهی بوده است. بررسیهای آزمایشگاهی دربرگیرنده بررسیهای سنگ شناختی (22 نمونه)، بررسیهای کانه نگاری (4 نمونه) و مایکروپروب (39 نقطه در 2 نمونه) است. درصد حجمی کانیهای تشکیل دهنده نمونههای مورد بررسی برای سنگ شناسی، با استفاده از دستگاه شمارنده نقاط، اندازه گیری شده است. تعیین ترکیب شیمیایی دقیق کانیهای کالکسیلیکاته مانند گارنت و پیروکسی در از دیدگاه پترولوژی و کانیسازی، بررسیهای متعددی بر روی برخی از اسکارنهای آذربایجان توسط پژوهشگران مختلف در قالب پایاننامهها و رسالههای دانشگاهی و طرحهای پژوهشی انجام شده است , Mir Mohammadi, انجام شده است 1995; Mehrpartou et al., 1997; Hosseinzadeh, 1999; Khezri and Moazen, 2001; Siahcheshm, 2002; Karimzadeh Somarin and Moayed, 2002; Mojarad, 2003; Calagari and Hosseinzadeh, 2005; Mokhtari, 2008; Mollaie et al., 2009; Mokhtari et Baghban Asgharinezhad, al., 2012; 2012; (Mokhtari, 2012، لکن هالـه اسـکارنی آوان تـاکنون مـورد بررسی دقیق قرار نگرفته است. در این پژوهش بسیاری از جنبههای زمینشناسی هاله اسکارنی آوان نظیر کانیشناسی، بافت، دگرسانی متاسوماتیک دوجانبه، متاسوماتیسم و کانیسازی در طی مراحل پیشرونده و پسرونده فرآیند اسکارنی شدن بهطور دقیق مورد بررسی قرار گرفته است.

زیرپهنههای گارنتاشکارن و پیروکسن- گارنتاسکارن، آنالیز مایکروپروب با استفاده از دستگاه مدل Cameca SX100 در

Table 1. Result of electron microprobe analysis of garnets from the garnet skarn and pyroxene- garnet skarn sub- zones in the Avan skarn

	SiO ₂	TiO ₂	Al ₂ O ₃	FeO	Mn	MgO	CaO	Na ₂ O	K ₂ O	P_2O_5	Total
Pa.77 iso3	34.57	0.15	9.09	17.55	1.49	0.1	33.16	0.02	0	0.04	96.17
Pa.77 iso2	34.99	0.11	8.46	17.97	1.32	0.15	32.94	0.01	0	0.02	95.87
Pa.77 iso1	35.01	0.5	9.15	16.47	0.68	0.18	34.39	0.02	0	0.04	96.44
Pa. 78 b8	36.4	0.47	8.48	17.5	1.1	0.17	33.9	0	0.01	0.01	98.04
Pa. 78 b7	37.01	0.53	9.51	16.84	0.97	0.17	33.97	0.04	0	0.03	99.07
Pa. 78 b6	37.08	0.39	8.4	17.9	1.24	0.17	33.3	0.02	0	0.01	98.51
Pa. 78 b5	36.97	0.47	9.62	16.7	1.29	0.2	33.03	0.06	0.01	0.03	98.38
Pa. 78 b4	35.56	0.58	8.31	17.8	1.17	0.17	33.91	0.02	0.03	0.02	95.57
Pa. 78 b3	36.67	0.24	8.13	19.16	0.75	0.14	33.79	0	0.01	0.02	98.91
Pa. 78 b2	36.73	0.25	7.79	18.8	1.17	0.12	34.03	0	0	0	98.89
Pa. 78 b1	37.38	0.13	9.11	17.71	1.2	0.21	33.64	0.03	0.01	0.02	99.44
Pa. 78 a4	36.64	0.65	9.45	16.47	1.52	0.25	32.95	0	0.01	0.02	97.96
Pa. 78 a3	37.09	0.67	9.89	15.74	1.48	0.27	33.88	0	0.01	0.01	99.03
Pa. 78 a2	35.7	1.91	6.62	19.25	1.13	0.05	33.87	0.03	0	0	98.56
Pa. 78 a1	35.41	1.99	6.09	19.79	1.1	0.05	33.73	0	0.01	0.02	98.19
Pa.77 less dark4	33.92	0	0.26	27.65	0.3	0.06	33.03	0.03	0.02	0.02	95.02
Pa.77 less dark3	35.03	0.04	2.98	24.34	0.41	0.05	33.07	0	0	0.03	95.95
Pa.77 less dark2	36	0.28	8.27	18.83	0.9	0.24	33.82	0	0	0.01	98.35
Pa.77 light3	34.48	0	0.44	27.27	0.42	0.06	33.44	0.03	0	0	96.14
Pa.77 medium3	34.63	0.04	2.96	24.7	0.45	0.04	33.91	0.02	0	0.02	96.77
Pa.77 less dark1	36.6	0.35	7.93	18.55	0.75	0.19	33.65	0.02	0.03	0.03	98.09
Pa.77 dark4	36	0.36	7.97	18.55	0.75	0.19	35.11	0.04	0	0	98.97
Pa.77 dark3	36.38	0.59	9.91	15.58	0.94	0.24	33.74	0	0	0.03	97.47
Pa.77 light2	36.13	0.1	3.3	23.92	0.45	0.06	33.94	0	0	0.04	97.94
Pa.77 medium2	36.67	0.43	8.11	18.12	0.95	0.21	33.04	0	0.02	0.03	97.58
Pa.77 dark2	37.15	0.45	10.6	15.72	0.82	0.17	34.89	0.02	0	0.03	98.85
Pa.77 light1	35.47	0.2	3.5	23.58	0.5	0.08	34.45	0.01	0	0.01	97.8
Pa.77 medium1	36.39	0.12	9.15	17.43	1.59	0.13	32.38	0	0	0	97.19
Pa.77 dark1	37.56	0.51	10.18	15.31	0.84	0.19	34.14	0.02	0.01	0.01	98.77
Pa.77 rim3	34.62	0.08	2.9	24.57	0.44	0.02	33.79	0.03	0.01	0.02	96.48
Pa.77 core3	35.84	0.37	8.4	18.02	0.94	0.24	34.45	0.02	0	0.02	98.3
Average	36.002	0.4	7.32	19.28	0.94	0.15	33.65	0.016	0.006	0.019	97.78

رسوبی مربوط به کرتاسه بالایی نفوذ کرده است Khain and) (Khain and سسکیل هالههای اسکارنی آوان و شمال آستامال و همچنین پهنه گسترده دگرسانی محور آستامال- توجهمهر در داخل این سنگها منجر شده است. منطقه مورد بررسی، بخشی از پهنه مرکزی ایران (Aghanabati, 2004) با رخنمون گسترده از سنگهای آتشفشانی و نفوذی ترشیری است (شکل 1-B). در مقیاس

زمينشناسى

هاله اسکارنی آوان در ارتباط با باتولیت قرهداغ تشکیل شده است. باتولیت یادشده با وسعت حدود 1500 کیلومتر مربع در مرز ایران و جمهوریهای آذربایجان و ارمنستان واقع و در کشورهای یاد شده به ترتیب با عنوانهای باتولیت اردوباد و باتولیت مقری معروف است. باتولیت قرهداغ در سمت جنوب (منطقه مورد بررسی)، به داخل توالی سنگهای آتشفشانی- ماهیت کالک آلکالن است که میزبان ذخایر بزرگ پورفیری مانند کاجاران و آگاراک در جمهوری ارمنستان و برخی ذخایر کوچک پلیمتال و فلزات گرانبها مانند انیق - قرمچیلر در ایران است (Mokhtari, 2008). دادههای دقیق سنسنجی به روش 50-40 بر روی فازهای مختلف این باتولیت، بیانگر سن 50-40 میلیون سال (ائوسن بالایی) برای اولین فازهای نفوذی بوده که توسط فازهای بعدی به سن 30-32 میلیون سال (الیگوسن) و (Moritz et میلیون سال (میوسن) دنبال شده است Moritz et) .al., 2011) ناحیهای، این منطقه ادامه پهنه کانی سازی شده Zangezour در قفقاز کوچک است. قفقاز کوچک بخشی از کمربند تتیس است که از مجموعه سنگهای ماگمایی مرتبط با فرورانش نوع آندی، از ژوراسیک - کرتاسه شروع و به مجموعه ماگمایی پس از برخوردی تا کششی نئوژن ختم شده است. در طی ترشیری، فعالیت ماگمایی و زمین ساختی برخوردی و پس از برخوردی در قفقاز کوچک غالب بوده است (Zangezour). پهنه کانی سازی شده کاملی مقری) در بخش جنوبی خود بوده و متشکل از مجموعه ماگمایی فلسیک تا مافیک با

جدول 2. آنالیز مایکروپروب کلینوپیروکسنهای موجود در زیرپهنه پیروکسن - گارنتاسکارن، اسکارن آوان

Table 2. Result of electron microprobe analysis of clinopyroxene from the pyroxene- garnet skarn sub- zones in the Avan skarn

	Pa.78 a3	Pa.78 a2	Pa.78 a1	Pa.78 a	Average
SiO ₂	51.69	51.99	52.18	50.87	51.68
TiO ₂	0.07	0.09	0.03	0.15	0.085
Al ₂ O ₃	2.43	1.27	1.82	2.44	2.24
FeO	5.7	8.15	5.08	9.59	7.13
MnO	0.42	1.38	0.48	1.56	0.96
MgO	14.6	12.17	15.14	11.4	13.33
CaO	25.52	24.61	26.26	25.29	25.42
Na ₂ O	0.11	0.11	0.06	0.13	0.102
K ₂ O	0	0.02	0	0.01	0.007
P_2O_5	0.04	0.01	0.02	0	0.017
ZnO	0	0.04	0.08	0.06	0.045
Total	100.58	99.84	101.15	101.5	101.02

هستند. در نتیجه نفوذ باتولیت قرهداغ و فرآیندهای گرمابی مرتبط، این سنگها متحمل دگرسانی شدید آرژیلی، سریسیتی، سیلیسی و پروپلیتی شدهاند (شکل 3). بررسیهای انجام شده در فواصل دور از باتولیت قرهداغ حاکی از این است که سنگهای رسوبی کرتاسه بالایی، شامل تناوبی از سنگ آهک میکرایتی، سیلتسنگ، شیل و گلسنگ است Mehrpartou میکرایتی، سیلتسنگ، شیل و گلسنگ است Mehrpartou باتولیت قرهداغ، داخل مجموعه یادشده در منطقه مورد بررسی، سبب دگرگونی مجاورتی، اسکارنزایی و کانیسازی Cu باتولیت قرهداغ، از فازهای مختلف مجزا و با ترکیب مافیک تا اسیدی شامل گابرو، دیوریت، کوارتزدیوریت، کوارتزمونزونیت، کوارتزمونزودیوریت، تونالیت، گرانودیوریت، مونزوگرانیت و گرانیت پورفیری تشکیل شده و بخش گرانودیوریتی -کوارتزمونزودیوریتی، غالبترین تشکیل دهنده باتولیت قرهداغ است (Mokhtari, 2008). بخشهای گرانیتوئیدی دارای ماهیت کالکآلکالن پتاسیم بالا، متاآلومینوس و از نوع I هستند (Mokhtari, 2008). اسکارن مس - آهن آوان، ارتباط مستقیم با بخش گرانودیوریتی - کوارتزمونزودیوریتی باتولیت قرهداغ دارد (شکلهای 2 و 3).

سنگهای آتشفشانی که بخش عمده واحدهای کرتاسه بالایی را به خود اختصاص میدهند، دارای ترکیب آندزیتی- بازالتی



شکل 2. نقشه زمینشناسی اسکارن آوان که با استفاده از تصویر ماهوارهای و با پیمایشهای زمینی تهیه شده است.





شکل 3. موقعیت هاله اسکارنی (Sk) و مرمر (mb) آوان و سنگهای آتشفشانی دگرسان شده کرتاسه بالایی (Ku') در حاشیه توده گرانودیوریتی (gd) باتولیت قرهداغ بر روی تصویر ماهوارهای گرفته شده از google earth

Fig. 3. Location of the Avan skarn (Sk), marbles (mb) and Upper Cretaceous altered volcanic rocks (K_u^{v}) around the granodiorites (gd) of Qaradagh batholith on the satellite image from the Google earth

سنگشناسی و کانیشناسی

توده نفوذی گرانودیوریتی - کوار تزمونزودیونیتی توده گرانودیوریتی - کوارتزمونزودیوریتی منطقه مورد بررسی دارای بافتهای هیپایدیومورفیک گرانولار، مونزونیتی و پوئی کلیتیک است. کانیهای اصلی آنها شامل 35-40 درصد پلاژیوکلاز ((An₂₉₋₃₉)، 20-25 درصد آلکالی فلدسپار، 15-25 درصد کوارتز، هورنبلند منیزیمدار (تا 15 درصد) و بیوتیت (تا درصد کوارتز، هورنبلند منیزیمدار (تا 15 درصد) و بیوتیت (تا اکسیدهای آهن - تیتانیم، آپاتیت و زیرکن کانیهای فرعی این سنگها هستند.

پلاژیوکلازها از نوع آندزین - اولیگوکلاز هستند، بعضی از آنها منطقهبنـدی دارنـد. در برخـی نمونـهها، بلورهـای پلاژیـوکلاز شـامل ماکـلهـای سـرنیزهای و خمیـده هسـتند کـه بیـانگر جایگزینی زمینساختی یا عملکرد زمینساخت در حین تبلور ماگماست. پلاژیوکلازها به درجههای متفاوت، سریسیتی و گاه سوسوریتی شدهاند. آلکالی فلدسپار از نـوع ارتـوز و نسبت بـه پلاژیوکلاز فراوانی کمتری داشته و حاوی ادخالهای پلاژیـوکلاز است (بافت مـونزونیتی). در بعضی از بلورهـای ارتـوز، بافت پرتیتی بسیار ظریفی دیـده میشود. همچنـین در مـواردی میدهد. کوارتز بهصورت بلورهای ناخودشـکل در فضـای بین میدهد. کوارتز بهصورت بلورهای ناخودشـکل در فضـای بین دیگر کانیها حضور دارد. هورنبلند در اکثر نمونهها، فراوانتـرین کانی، مافیک بوده و فقط در برخی نمونـهها، بیوتیـت فراوانتـرین است. در برخی از بلورهای هورنبلند، بقایای کلینوپیروکسن در

gd endo GPz Oz Mb

شکل 4. نمایی از پهنه مرمر، پهنه اگزواسکارن (شامل زیرپهنه گارنتاسکارن و پیروکسن- گارنتاسکارن و زیرپهنه کانهاسکارن)، پهنه اندواسکارن و توده نفوذی گرانودیوریتی (gd) در اسکارن آوان (دید به خاور)

Fig. 4. A view from the marble zone, exoskarn zone (include garnet skarn and garnet- pyroxene skarn sub-zone, ore skarn sub-zone), endoskarn zone and granodioritic intrusion (gd) in the Avan skarn (view to the east)

ادخالهایی از کانیهای دیگر نظیر پلاژیوکلاز، کلینوپیروکسن و اکسیدهای آهن- تیتانیم بوده که بیانگر ترتیب تبلور آنها است. بیوتیت در برخی نقاط از فراوانی بالایی برخوردار بوده و به درجات متفاوتی متحمل کلریتیشدن و اپیدوتیشدن، شده است. بلورهای درشت و خودشکل اسفن در تمامی نمونهها وجود دارند. بافت میرمکیتی ظریف نیز در برخی نمونهها دیده می شود.

سنگهای دگرگونی مجاور تی

سنگهای کربناته کرتاسه بالایی که بهعنوان سنگ مادر پهنه اسکارنی و مرمر محسوب می شوند، با روند شمال باختر -جنوب خاور در حاشیه جنوبی باتولیت گرانودیوریتی -کوار تزمونزودیوریتی قرهداغ رخنمون دارند. سنگهای کربناته دگرگون نشده در منطقه مورد بررسی قابل مشاهده نبوده و همه به سنگهای کالک سیلیکاته و مرمر تبدیل شدهاند (شکل ممت جنوب اسکارن آوان (با فاصله حدود 10 کیلومتر به سمت جنوب باختر)، رخنمونهایی از سنگهای کربناته دگرگون نشده وجود دارند که متشکل از لایه های نازک تا ضخیم سنگ آهک ناخالص هستند (Mokhtari, 2008). این سنگها شامل بوده و با توجه به وجود فرامینیفرهایی مثل گلوبوترونکانا و بوده و با توجه به وجود فرامینیفرهایی مثل گلوبوترونکانا و هدبرژلا، در یک محیط دریایی عمیق در کرتاسه بالایی تشکیل شدهاند (Mehrpartou et al., 1997).

هاله دگرگونی مجاورتی از سه پهنه اندواسکارن، اگزواسکارن و مرمر تشکیل شده است. اگزواسکارن، پهنه اصلی اسکارنی حاوی کانیسازی مس- آهن در منطقه مورد بررسی است، که با ضخامت حدود 50 متر و طول حدود 600 متر با روند تقریباً خاوری- باختری ادامه دارد. بر اساس شواهد صحرایی و بررسیهای کانیشناسی، پهنه اگزواسکارن، شامل زیرپهنههای گارنتاسکارن، پیروکسن- گارنتاسکارن و کانهاسکارن است (شکل 4). لازم به توضیح است که در یکی از کنتاکتهای توده نفوذی با سنگهای کربناته کرتاسه بالایی، پهنه

(کمتر از 5/0 متر) در بین توده نفوذی و پهنه مرمر تشکیل شده است (شکل 5-A و B). شواهد صحرایی بیانگر آن است که در این بخش از منطقه مورد بررسی، کنتاکت توده نفوذی با سنگهای کربناته، در راستای مرز لایهبندی است. همچنین، سنگهای میزبان کربناته از خلوص بیشتری برخوردار هستند. بر این اساس میتوان گفت: علت عدم گسترش پهنه اگزو-اسکارنی در این محل، میتواند در ارتباط با خروج سریع سیالات ماگمایی از طریق مرز لایهبندی و نبود زمان و حجم کافی سیال جهت واکنش با سنگهای کربناته خالص تر باشد.



شکل 5. A: نمایی از همبری توده گرانودیوریتی (gd) با مرمر (mb) در جنوب آوان (دید به جنـوب بـاختر) و B: نمـایی نزدیـک از همبـری تـوده نفوذی گرانودیوریتی (gd) با پهنه مرمر (mb) و پهنه اگزواسکارنی (Sk) باریک تشکیل شده در بین آنها

Fig. 5. A: A view from the contact between granodiorite (gd) and marble (mb) in the south of Avan (view to the west), and B: A Close view from the narrow exoskarn zone (Sk) between the granodioritic intrusion (gd) and marble zone (mb)

الف)پهنه مرمر

بخش عمده هاله دگرگونی مجاورتی اسکارن آوان را مرمرها تشکیل می دهند. مرمرها حاصل دگرگونی حرارتی (ایزوشیمیایی) سنگهای کربناته خالص هستند. در مقیاس رخنمون و نمونه دستی، مرمرها به رنگ خاکستری تا خاکستری مایل به سبز هستند و به صورت لایه های متوسط تا ضخیم لایه دانهریز دیده می شوند. این سنگها دارای بافت گرانوبلاستیک و عمدتاً متشکل از کلسیت (بیش از 95 درصد) هستند. مرمرها اغلب بدون کانیهای کالکسیلیکاته بوده؛ لکن میزان کمی اپیدوت، کلینوپیروکسن و گارنت به صورت بلورهای ریز در بخشهایی تشکیل شدهاند. در برخی نمونه ها، رگه چه هایی از گارنت وجود دارد (شکل 6-4). این بخشها

حاوی کانیهای کالکسیلیکاته محصول درجات ضعیف دگرگونی متاسوماتیک دوجانبه سنگ کربناته ناخالص هستند. مقدار کمی بلورهای ریز کوارتز و آلبیت بهصورت پراکنده در این سنگها وجود دارد. این کانیها از سنگ اولیه رسوبی به ارث رسیدهاند. حضور بلورهای کوارتز و کلسیت دوباره تبلور یافته در کنار هم بیانگر این نکته است که دمای دگرگونی به دمای تشکیل ولاستونیت نرسیده است؛ ولی در یکی از نمونهها، ولاستونیت به صورت دسته جارویی دیده می شود (شکل 6-B).

ب) پهنه اگزواسکارن
 زیر پهنه گارنتاسکارن و پیروکسن - گارنتاسکارن: در این
 زیر پهنه، سنگها دارای بافت گرانوبلاستیک هستند و انواع

مختلف کانیهای کالکسیلیکاته بی آب و آبدار (گارنت، کلینوپیروکسن، اپیدوت و ترمولیت - اکتینولیت)، کانیهای سیلیکاته (کلریت، کوارتز، آلبیت و کانیهای رسی) و کانیهای کربناته (کلسیت) که در مراحل مختلف تحول سیستم اسکارنی تشکیل شدهاند، وجود دارند.

گارنت مهمترین و شاخصترین کانی کالکسیلیکاته بی آب در زیرپهنه گارنت و پیروکسن - گارنت اسکارن است (بیشتر از 50 درصد). در برخی نقاط، مقدار گارنت بیش از 90 درصد است و سنگ را می توان گارنتیت نام گذاری کرد. گارنت به صورت بلورهای ریز تا درشت (تا 2 cm) نیمه خود شکل تا خود شکل حضور دارد (شکل 7-A). این کانی غالباً ایزو تروپ بوده؛ لکن برخی از بلورهای درشت آن در همسایگی کلسیت دارای حاشیه های آنیزو تروپ هستند. گارنتهای مطالعه شده متعلق به سری او گراندیت هستند، برخی از آنها از مرکز و در امتداد شکستگیها به اپیدوت، کلریت، کلسیت و کانیهای اوپاک (مگنتیت) دگرسان شده اند. در برخی نمونه ها، بلورهای خود شکل گارنت در زمینه کلسیت پراکنده هستند (شکلهای E-6

کلینوپیروکسن، دیگر کانی کالکسیلیکاته بیآب در پهنه اگزواسکارن است که مقدار آن در نمونههای مربوط به زیرپهنه گارنتاسکارن حداکثر به 10 درصد میرسد؛ ولی در برخی نقاط تجمع آنها تا حدود 50 درصد می سد که می توان این نمونهها را تحت عنوان زیر پهنه پیروکسن - گارنت اسکارن معرفی کرد. لازم به توضیح است که این بخشها از گسترش محدودی در داخل زیرپهنه گارنت اسکارن برخوردارند و نمی توان منطقه بندی مشخصی را در ارتباط با زیریهنه پيروكسن - گارنت اسكارن مجزا كرد. كلينوپيروكسن به صورت بلورهای نیمهخودشکل ریز تا متوسط (تا mm) حضور دارد (شکل D-6 و E). این کانی به درجات متغیری به ترمولیت-اکتینولیت دگرسان شده است. هر چند که تغییرات ترکیب تــوده نفــوذی و پروتولیــت زون اســکارنی عامــل مهمــی در کانیشناسی زون اسکارنی است ; Ray et al., 1995; کانیشناسی زون اسکارنی ا (Meinert, 1997؛ اما نسبتهای بالای گارنت در مقایسه با کلینوپیروکسن در منطقه مورد بررسی ممکن است مرتبط با حالت اکسیدان توده نفوذی و سیالات گرمابی باشد (Perkins) et al., 1986). همچنين، با توجه به مقدم بودن تشکیل پیروکسن نسبت به گارنت در هالههای اسکارنی (Einaudi et)

al., 1981; Perkins et al., 1986)، ممكن است بخشى از پيروكسنها خرج تشكيل گارنت شوند.

اپیدوت به صورت بلورهای نیمه خود شکل تا خود شکل در ابعاد ریز تا متوسط (تا mm 3) در زیر پهنه گارنت اسکارن و پیروکسن - گارنت اسکارن حضور دارد. این کانی، شاخصترین کانی کالک سیلیکاته آب دار تشکیل شده طی مرحله دگر گونی پسرونده در اسکارن آوان است، که در نتیجه دگرسانی گارنت (از بخشهای مرکزی و در امتداد شکستگیها) و در راستای شکستگیهای سنگها تشکیل شده است. فراوانی اپیدوت در برخی نقاط تا 10 درصد می رسد.

ترمولیت - اکتینولیت (با فراوانی حداکثر 5 درصد) دیگر کانی کالـکسـیلیکاته آبدار موجـود در زیرپهنـه گارنـتاسـکارن و بهویژه زیرپهنه پیروکسن - گارنتاسـکارن بـوده و از دگرسانی کلینوپیروکسنها در مرحله دگرگونی پسرونده تشـکیل شـده است. این کانیها عمدتاً بهصورت تجمعات رشـتهای ریـز دیـده میشوند.

كلسيت بهصورت بلورهاى ناخودشكل تا نيمهخودشكل ريز تا درشت (تا 5 mm) در زیریهنه گارنت اسکارن حضور دارد. کلسیت عمدتاً فضای بین گارنتها را پر کرده و به نظر می رسد، در مرحله پیرومتاسوماتیک تشکیل شده باشد. همچنین، کلسیت همراه با اپیدوت و کانیهای اپاک (مگنتیت) از دگرسانی گارنت حاصل شده است. کوارتز و آلبیت به صورت بلورهای ریز با فراوانی محدود در متن این سنگها پراکنده هستند. کوارتز به مقدار کم به صورت اولیه در سنگ وجود دارد، ولی بخش عمده آن محصول دگرسانی گارنت است. در برخی نمونهها، رگهچههای کوارتز - فلدسیاتی ثانویه نیز دیـده می شود. کلریت به صورت پولکهایی داخل و در بین کانیهای کالکسیلیکاته آبدار و بی آب حضور دارد و محصول دگرگونی پسرونده تأخیری کانیهای مزبور است (شکل 6- C). کانیهای رسی عمدتاً در همراهی با تجمعات دانه ریز کلسیت و هیدروکسیدهای آهن مشاهده می شود و به نظر می رسد که آخرین محصول دگرگونی پسرونده تأخیری باشند.

- زیرپهنه کانهاسکارن: در حاشیه بیرونی زیرپهنه گارنت-اسکارن و پیروکسن- گارنتاسکارن و در مجاورت با مرز پهنه مرمر، کانیسازی مس- آهن آوان (زیرپهنه کانهاسکارن) تشکیل شده است (شکل 4). کانههای موجود در این بخش که فراوانی آنها تا 50 درصد میرسد، شامل مگنتیت، هماتیت،

پیریت، کالکوپیریت، بورنیت، مالاکیت و گوتیت هستند (شکل 8). در این بخش، کانیهای کالکسلیکاته بیآب گارنت و کلینوپیروکسن، به درجات شدیدی متحمل دگرسانی شده و توسط مجموعه کانیهای کالکسیلیکاته آبدار ((پیدوت و ترمولیت - اکتینولیت) و اکسیدها (مگنتیت و هماتیت)، سولفیدها (پیریت، کالکوپیریت و بورنیت) جایگزین شدهاند. فراوانی اپیدوت و ترمولیت - اکتینولیت در این زیرپهنه به ترتیب تا 20 و 10 درصد میرسد.

این زیرپهنه ضخامت حدود 5 متر دارد و در طول حدود 200 متر قابل پی گیری است. پیریت، غالبترین کانی تشکیل دھن۔دہ این زیرپهنه است و فراوانی آن تا 20 درصد میرسد. پیریت به صورت تجمعات تودهای، بلورهای پراکنده در بین کانیهای كالكسيليكاته (شكل A-8، B، A و D) و نيز بهصورت ادخال در آنها (بهویژه گارنت) دیده می شود. در مواردی پیریت به صورت بخشی توسط کالکوپیریت جانشین شده است (شکل A-8 و B). همچنین، کالکوپیریت به صورت بلورهای ناخودشکل نامنظم و گاه به حالت رگهچهای، داخل اپیدوت و گارنت دیدہ می شود. دیگر کانه غالب زیریہنے کانہ اسکارن، مگنتیت است که به صورت تودهای و بلورین دیده می شود (شكل C،B،A-8 و E). مكنتيت از حاشيه و گاه بهطور كامل جانشین گارنت شده است. در مواردی گارنت عمدتاً توسط مگنتیت جانشین شده و تنها جزایری از آن باقیمانده است. این موضوع بیانگر تشکیل مگنتیت بعد از گارنت است. در برخی نقاط، مگنتیت در راستای شکستگیها متحمل مارتینی شدن شده است (شکل E-8). شواهدی از جایگزینی مگنتیتها توسط کانههای سولفیدی (بهویژه پیریت) در برخی نقاط وجود دارد. این موضوع بیانگر تشکیل کانیهای سولفیدی بعد از کانیهای اکسیدی است. هماتیت هم به صورت تیغهای و هم بهصورت تجمعات پولک مانند داخل بلورهای مگنتیت دیده می شود (شکل C-8). بورنیت نیز در یکی از نمونهها در همراهی با کالکوپیریت دیده شد (شکل C-8). هیدروکسیدهای آهن (گوتیت و لیمونیت)، کوولیت و مالاکیت در نتیجه دگرسانی سوپرژن از کانیهای سولفیدی اولیه تشکیل شدهاند (شكل F-8).

بهطور کلی، با توجه به ترکیب کانی شناسی پهنه اگزواسکارن (زیرپهنه های گارنت اسکارن، پیروکسن - گارنت اسکارن و

كانهاسكارن) كه شامل گارنت + ييروكسن + كلسيت + اييدوت ± آلبیت ± کوارتز ± کانیهای اوپک (اکسیدهای آهن و کانیهای سولفیدی) ± کلریت ± اکتینولیت ± کانیهای رسی است، سنگ اولیه اسکارن آوان احتمالاً آهک مارنی بوده است. پهنه اندواسکارن: در همبری باتولیت گرانودیوریتی-کوار تزمونزودیوریتی قرهداغ با سنگهای کربناته کرتاسه بالایی، يهنه اندواسكارن تشكيل شده است (شكل 4). اين يهنه عمدتاً با دگرسانی شدید آرژیلیتی مشخص میشود؛ اما در برخی نقاط، حالت برشی شده نیز مشاهده میشود (شکل B - 7). این سنگها در زیر میکروسکپ دارای بافت گرانوبلاستیک هستند. پلاژيوكلاز، ألكالي فلدسپار، گارنت، كلينوپيروكسن و کلسیت همراه با مقدار کمی اییدوت، کلریت، کانیهای اویک و آلبیت در این سنگها حضور دارند (شکل F-6). پلاژیوکلاز و آلكالي فلدسپار متحمل دگرساني اپيدوتي شدهاند. گارنتها ایزوتروپ و آنیزوتروپ هستند. در برخی نمونهها، گارنتهای حاوى منطقەبندى ديدە مىشوند. كلينوپيروكسن كانى نسـبتاً فراونی بوده و از نوع دیوپسید است. کلسیت به صورت ثانویه و رگهچهای در فضای بین دیگر کانیها حضور دارد. همچنین، کلسیتهای حاصل از دگرسانی داخل تعدادی از گارنتهای درشت بلور حاوى منطقهبندى وجود دارند. آلبيت بـهصورت بلورهای ریز و یا بهصورت رگهچهای مشاهده میشود. کلریت و اپیدوت در برخی نقاط وجود دارد و مربوط به مرحله پسرونده است. کانیهای سولفیدی (پیریت) در چند نقطه مشاهده می شوند که از حاشیه به هیدروکسید آهن تبدیل شدهاند.

توالى پاراژنتيكى

بهطور کلی، با توجه به نتایج بهدست آمده از بررسیهای صحرایی، سنگشناسی و کانهنگاری، انواع کانیهای کالکسیلیکاته بی آب و آبدار (گارنت، کلینوپیروکسن، اپیدوت و ترمولیت - اکتینولیت)، سیلیکاتها (کوارتز، فلدسپار، کلریت و کانیهای رسی)، اکسیدها و هیدروکسیدها (مگنتیت، هماتیت، گوتیت و لیمونیت)، سولفیدها (پیریت، کالکوپیریت، بورنیت و کولیت) و کربناتها (کلسیت و مالاکیت) در مراحل مختلف فرآیندهای اسکارنی و تحول اسکارن آوان تشکیل شدهاند. توالی پاراژنتیکی در شکل 9 نشان داده شده است.





شکل 6. تصاویر میکروسکپی از سنگهای دگرگونی هاله مجاورتی آوان (نور XPL). A: رگهچه گارنت بههمراه بلورهای کوچک پیروکسن در داخل مرمر (اسکارن متاسوماتیک دوجانبه). B: ولاستونیت بهصورت رشتهای در همراهی با گارنت در زمینه کلسیت. C: کانیهای اوپک (پیریت، کالکوپیریت و مگنتیت) تشکیلشده در مرحله دگرسانی پسرونده بین بلورهای گارنت در زیرپهنه کانهاسکارن. D: تجمع بلورهای کلینوپیروکسن و گارنت در زیرپهنه گارنت- پیروکسن اسکارن. E: بلورهای گارنت همراه با کلینوپیروکسن در زمینه کلسیت و F: همراهی بلورهای گارنت و کلینوپیروکسن در پهنه اندواسکارن (گارنت- پیروکسن - پلاژیوکلازاسکارن). علایم اختصاری کانیها از ویتنی و اونز (Whitney and Evans) (0102 اقتباس شده است (BT= گارنت، Cpz= کلینوپیروکسن، Cc= کلسیت، Pg= پلاژیوکلاز، Ff= آلکالی فلدسپار، Woe ولاستونیت، - Cho = کاریت، PC= کانیهای اوپک).

Fig. 6. Microscopic images from the Avan contact metamorphic rocks (XPL light). A: Garnet veinlet along with fine grained pyroxene crystals within the marble (bi-metasomatic skarn). B: Fibrous wollastonite and garnet in the calcite matrix. C: Opaque minerals (pyrite, chalcopyrite and magnetite), which are formed at the retrograde stage between the garnet crystals in the ore skarn sub-zone. D: Accompaniment of clinopyroxene and garnet crystals in the garnet-pyroxene skarn sub-zone. E: Garnet and clinopyroxene crystals in the calcite matrix, and F: Accompaniment of garnet and clinopyroxene in the endoskarn zone. Abbreviation of minerals from Whitney and Evans (2010). (garnet-pyroxene-plagioclase skarn) (Grt= garnet; Cpx= clinopyroxene; Cc= calcite; Plg= plagioclase; Kf= alkali feldspar; Wo= wollastonite; Chlo= chlorite; Op= opaque minerals).



شکل **7-** A: بلورهای درشت و خودشکل گارنت به رنگ سبز در زمینه کلسیت در اسکارن آوان. B: کنتاکت برشی شده توده نفوذی و پهنه ا اگزواسکارن در اسکارن آوان. علایم اختصاری کانیها از ویتنی و اونز (Whitney and Evans, 2010) اقتباس شده است (Cc: کلسیت، Grt: گارنت، Sk: اسکارن، gd: گرانودیوریت).

Fig. 7. A: Idiomorphic coarse- grained green garnets in the calcite matrix at the Avan skarn and B: Brecciated contact between intrusion and exoskarn zone at the Avan skarn. Abbreviation of minerals from Whitney and Evans (2010) (Cc: calcite; Grt: garnet; Sk: skarn; gd: granodiorite).



شکل 8. تصاویر میکروسکپی از کانههای موجود در اسکارن آوان. A: بلورهای مگنتیت و پیریت در زیرپهنه کانه اسکارن. بلورهای پیریت توسط رگهچههای کالکوپیریت قطع شدهاند. B: جایگزینی بلورهای کوچک پیریت و کالکوپیریت بهجای مگنتیت همراه با رگهچههای کالکوپیریت قطع کننده پیریتها. C: جانشینی مگنتیت توسط پیریت، کالکوپیریت، بورنیت و پولکهای هماتیت. D: بلورهای پیریت و کالکوپیریت در فضای بین بلورهای گارنت. E: تیغههای هماتیت حاصل از مارتیتی شدن مگنتیت و F: دگرسانی سوپرژن کالکوپیریت به کولیت و هیدروکسیدهای آهن در مسیر شکستگیها. پیریت بهصورت جزایری در مسیر شکستگیهای کالکوپیریتها وجود دارد. علایم اختصاری کانیها از ویتنی و اونز (Whitney این او می میکستگیها. پیریت بهصورت جزایری در مسیر شکستگیهای کالکوپیریتها وجود دارد. علایم اختصاری کانیها از ویتنی و اونز (Gram) این اور میکره این از ماده است (Pg= کالکوپیریت، Pt= پیریت، Mt= مگنتیت، Br= بورنیت، Vor

Fig. 8. Microscopic images from the ore minerals at the Avan skarn. A: Magnetite and pyrite in the ore skarn sub-zone. Pyrite crystals are cut by chalcopyrite veinlets. B: Replacing magnetite by fine- grained pyrite and chalcopyrite crystals along with chalcopyrite veinlets crosscutting the pyrites. C: Replacing magnetite by pyrite, chalcopyrite, bornite and plated hematite. D: Pyrite and chalcopyrite between garnet crystals. E: Bladed hematite produced by martitization of magnetite, and F: Supergene alteration of chalcopyrite to covellite and Fe- hydroxide along the fractures. Small pyrites present as island along the fractures of chalcopyrites. Abbreviation of minerals from Whitney and Evans (2010). (Cpy= chalcopyrite; Py= pyrite; Mt= magnetite; Bn= bornite; Cov= covellite; Hm= hematite; Gr= garnet).

مجله زمينشناسي اقتصادى

Minerals		Decreasing age							
		Metasor							
		Prograde stage	Retrograd	e stage	Supergene				
		I	п	III					
	Garnet								
	Clinopyroxene		-						
	Actinolite								
ates	Epidote		-						
ilica	Chlorite								
S	Quartz		<u></u>						
	Albite								
	Clay minerals								
s	Magnetite								
tide	Hematite								
Ő	Fe- hydroxide								
	Pyrite								
s	Chalcopyrite		· · · · · · · · · · · ·						
fide	Bornite								
Sul	Covelite								
	Malachite			-					
Carbonates	Calcite								

شکل 9. توالی پاراژنتیکی کانیهای موجود در اسکارن مس- آهن آوان. ضخامت خطوط بیانگر فراوانی نسبی کانیهاست.

Fig. 9. Paragenetic mineral sequence in the Cu-Fe Avan skarn. Thickness of lines shows the concentration of minerals.

شیم*ی ک*انیها

Fe) غنی تر می شود (شکل 11). به طور کلی، داده های EPMA (جدول 1) نشان می دهد که گارنتهای مورد بررسی دارای ترکیب کلی آندرادیت - گروسولار (گراندیت) با میزان ناچیز سازنده اسپسارتیت و آلماندین بوده و ترکیب استوکیومتری آنها به صورت زیر است. همچنین، ترکیب هر یک از نقاط آنالیز شده، به روش ریز کاو الکترونی، در جدول 3 ارائه شده است.

 $\begin{array}{l} Na_{(0-0.009)}Ca_{(2.83-3.05)}Mn_{(0.022-0.11)}Mg_{(0.002-0.032)}Fe^{3+}{}_{(0.99-1.99)}Ti_{(0.0-0.122)}Al_{(0.026-0.98)}Si_{(2.85-2.99)}O_{12} \end{array}$

دادههای EPMA (جدول 2) نشان میدهد که کلینوپیروکسنها عمدتاً از نوع سالیت بوده و از نظر ترکیب شیمیایی به دسته دیوپسید- هدنبرژیت (Di₇₅₋₉₆) متعلق SEM- هستند. بخش عمده کلینوپیروکسنها در تصویرهای -SEM BSE دارای رنگ خاکستری تیره بوده و مقدار سازنده دیوپسید آنها (Di₉₂₋₉₆) بسیار بالاست (نقطههای 1 و 2 در بخش عمده بلورهای گارنت در تصویرهای SEM-BSE دارای رنگ خاکستری تیره بوده و سازنده آندرادیت در آنها غالب است (Ad₅₃₋₇₀؛ نقاط 1 و 2 در شکل 10- A و نقطه 5 در شکل 10- B). به سمت حاشیه بلورها و گاه جزایری در بخشهای مرکزی بلورها، رنگ روشنتر شده و ترکیب به آندرادیت خالص نزدیکتر میشود (Ad₈₃₋₈₉؛ نقاط 3 و 4 در شکل 10- A و نقطه 6 در شکل 10- B). حاشیه بلورهای گارنت واقع در همسایگی بلورهای کلسیت رنگ کاملاً روشن دارد و تقریباً آندرادیت خالص (Ad_{98.5}9) هستند (نقاط 5، 6 بلورهای گارنت زود تشکیل شده، حاوی سازنده گروسولار (غنی و 7 در شکل 10- A). دادههای Ad_{98.5}9 هستند (نقاط 5، 6 بلورهای گارنت زود تشکیل شده، حاوی سازنده گروسولار (غنی از Al) بالاتری بوده با پیشرفت واکنشهای دگرگونی و مصرف از Al در ساختمان بلورهای زود تشکیل شده، ترکیب بلورهای گارنت در حاشیهها و در امتداد شکستگیها از آندرادیت (از

شکل 10- B). اما در بخشهای جزیرهای شکل به رنگ خاکستری روشن از مقدار سازنده دیوپسید کاسته شده است (Di₇₅₋₇₇) و مقدار سازنده هدنبرژیت افزایش مییابد (نقاط 3 و 4 در شکل 10- B). بهطور کلی، مقدار سازنده ژوهانسنیت در پیروکسنها بسیار ناچیز بوده و ترکیب استوکیومتری آنها

به مورت زیر قابل ارائه است. ترکیب هریک از نقاط آنالیز شده به مورت زیر قابل ارائه است. ترکیب هریک از نقاط آنالیز شده Na (0.001-0.008) Ca (0.993-1.024) Mg (0.63-0.82) Mn (0.013-0.049) Fe $^{2+}$ (0.03-0.223) Fe $^{3+}$ (0.034-0.11) Al (0.043-0.107) Si (1.89-1.96) O₆



شکل 10. تصاویر SEM-BSE از بلورهای گارنت و کلینوپیروکسن در سابزون گارنتاسکارن در اسکارن آوان. نقاط مشخص شده در تصویرها بـه روش ریزکاو الکترونی آنالیز شدهاند. A: بلورهای گارنت دارای منطقهبندی شـیمیایی (بخشـهای روشـن) و B: بلورهـای گارنـت (بخـش روشـن) و کلینوپیروکسن (بخش تیره). نقاط 1تا 4 بر روی کلینوپیروکسن و نقاط 6 و 5 بر روی گارنت واقع هستند.

Fig. 10. The SEM-BSE images from the garnet and clinopyroxene crystals in the garnet skarn sub-zone at the Avan skarn. Indicated points on the images were analyzed by electron microprobe. A: Chemical zoning- bearing garnet crystals (light color area), and B: Garnet (light grey color) and clinopyroxene (dark grey color) crystals. Points 1-4 were analyzed on the clinopyroxene and points 5-6 on the garnets.



شکل 11. ترکیب شیمیایی نقاط آنالیز شده کلینوپیروکسنها و گارنتهای اسکارن آوان بهروش ریزکاو الکترونی به همراه با متوسط ترکیب نقاط آنالیز شده (نقاط آبیرنگ) بر روی نمودار مثلثی اعضای انتهایی کلینوپیروکسنها (دیوپسید، هدنبرژیت، ژوهانسنیت) و گارنتها (گروسولار، آندرادیت، اسپسارتیت + آلماندین)

Fig. 11. Chemical composition of the garnets and clinopyroxenes for the Avan skarn, which are analyzed by electron microprobe, along with average composition of the analysis (blue points) on the triangular end-member diagrams of clinopyroxene (diposide- hedenbergite- juhhansenite) and garnet (grossular- andradite- spessartite+Almandine)

جدول 3. ترکیب شیمیایی محاسبه شده برای نتایج آنالیز گارنتهای زیرپهنههای گارنتاسکارن و پیروکسن - گارنت اسکارن

Table 3. Calculated chemical composition for the garnets from the garnet skarn and pyroxene- garnet skarn sub-zones

Sample Number	Mineral composition	Fe (mol)	Al (mol)
Pa.77 iso1	$Na_{(0.003)}Ca_{(3.02)}Mg_{(0.021)}Mn_{(0.047)}Fe_{-(1.13)}^{3+}Ti_{(0.031)}Al_{(0.88)}Si_{(2.86)}O_{12}$	1.13	0.88
Pa.77 iso2	$Na_{(0.001)}Ca_{(2.92)}Mg_{(0.019)}Mn_{(0.092)}Fe^{3+}{}_{(1.24)}Ti_{(0.007)}Al_{(0.82)}Si_{(2.89)}O_{12}$	1.24	0.82
Pa.77 iso3	$Na_{(0.003)}Ca_{(2.93)}Mg_{(0.012)}Mn_{(0.104)}Fe^{3+}{}_{(1.21)}Ti_{(0.009)}Al_{(0.88)}Si_{(2.85)}O_{12}$	1.21	0.88
Pa.77 core 3	$Na_{(0.003)}Ca_{(2.98)}Mg_{(0.029)}Mn_{(0.064)}Fe^{3+}{}_{(1.22)}Ti_{(0.022)}Al_{(0.78)}Si_{(2.89)}O_{12}$	1.22	0.78
Pa.77 rim 3	$Na_{(0.004)}Ca_{(3.04)}Mg_{(0.002)}Mn_{(0.031)}Fe^{3+}{}_{(1.72)}Ti_{(0.005)}Al_{(0.29)}Si_{(2.91)}O_{12}$	1.72	0.29
Pa.77 dark 1	$Na_{(0.003)}Ca_{(2.92)}Mg_{(0.022)}Mn_{(0.057)}Fe^{3+}{}_{(0.99)}Ti_{(0.031)}Al_{(0.95)}Si_{(2.99)}O_{12}$	0.99	0.95
Pa.77 light 1	$Na_{(0.001)}Ca_{(3.05)}Mg_{(0.009)}Mn_{(0.035)}Fe^{3+}{}_{(1.63)}Ti_{(0.012)}Al_{(0.34)}Si_{(2.93)}O_{12}$	1.63	0.34
Pa.77 medium 1	$Ca_{(2.83)}Mg_{(0.016)}Mn_{(0.011)}Fe^{3+}{}_{(1.17)}Ti_{(0.007)}Al_{(0.88)}Si_{(2.97)}O_{12}$	1.17	0.88
Pa.77 dark 2	$Na_{(0.003)}Ca_{(2.95)}Mg_{(0.02)}Mn_{(0.055)}Fe^{3+}{}_{(1.036)}Ti_{(0.027)}Al_{(0.98)}Si_{(2.93)}O_{12}$	1.04	0.98
Pa.77 light 2	$Ca_{(3)}Mg_{(0.008)}Mn_{(0.031)}Fe^{3+}{}_{(1.65)}Ti_{(0.006)}Al_{(0.32)}Si_{(2.98)}O_{12}$	1.65	0.32
Pa.77 medium 2	$Ca_{(2.88)}Mg_{(0.026)}Mn_{(0.065)}Fe^{3+}{}_{(1.19)}Ti_{(0.026)}Al_{(0.78)}Si_{(2.99)}O_{12}$	1.19	0.78
Pa.77 dark 3	$Ca_{(2.93)}Mg_{(0.029)}Mn_{(0.065)}Fe^{3+}{}_{(1.055)}Ti_{(0.036)}Al_{(0.95)}Si_{(2.94)}O_{12}$	1.05	0.95
Pa.77 Less dark 1	$Na_{(0.002)}Ca_{(2.92)}Mg_{(0.023)}Mn_{(0.051)}Fe^{3+}{}_{(1.26)}Ti_{(0.021)}Al_{(0.76)}Si_{(2.97)}O_{12}$	1.26	0.76
Pa.77 light 3	$Na_{(0.005)}Ca_{(3.04)}Mg_{(0.007)}Mn_{(0.03)}Fe^{3+}{}_{(1.94)}Al_{(0.044)}Si_{(2.93)}O_{12}$	1.94	0.044
Pa.77 medium 3	$Na_{(0.003)}Ca_{(3.04)}Mg_{(0.005)}Mn_{(0.032)}Fe^{3+}{}_{(1.73)}Ti_{(0.003)}Al_{(0.29)}Si_{(2.9)}O_{12}$	1.73	0.29
Pa.77 dark 4	$Na_{(0.005)}Ca_{(3.02)}Mg_{(0.023)}Mn_{(0.051)}Fe^{3+}{}_{(1.24)}Ti_{(0.022)}Al_{(0.75)}Si_{(2.89)}O_{12}$	1.24	0.75
Pa.77 Less dark 2	$Ca_{(2.93)}Mg_{(0.029)}Mn_{(0.061)}Fe^{3+}{}_{(1.27)}Ti_{(0.017)}Al_{(0.78)}Si_{(2.91)}O_{12}$	1.27	0.78
Pa.77 Less dark 3	$Ca_{(2.99)}Mg_{(0.007)}Mn_{(0.029)}Fe^{3+}{}_{(1.72)}Ti_{(0.003)}Al_{(0.296)}Si_{(2.96)}O_{12}$	1.72	0.3
Pa.77 Less dark 4	$Na_{(0.006)}Ca_{(3.04)}Mg_{(0.008)}Mn_{(0.022)}Fe^{3+}{}_{(1.99)}Al_{(0.026)}Si_{(2.91)}O_{12}$	1.99	0.026
Pa.78a1	$Ca_{(2.96)}Mg_{(0.006)}Mn_{(0.076)}Fe^{3+}{}_{(1.35)}Ti_{(0.12)}Al_{(0.59)}Si_{(2.9)}O_{12}$	1.35	0.59
Pa.78a2	$Na_{(0.004)}Ca_{(2.95)}Mg_{(0.006)}Mn_{(0.077)}Fe^{3+}_{(1.31)}Ti_{(0.12)}Al_{(0.63)}Si_{(2.9)}O_{12}$	1.31	0.63
Pa.78a3	$Ca_{(2.89)}Mg_{(0.032)}Mn_{(0.1)}Fe^{3+}{}_{(1.05)}Ti_{(0.04)}Al_{(0.94)}Si_{(2.96)}O_{12}$	1.05	0.94
Pa.78a4	$Ca_{(2.85)}Mg_{(0.03)}Mn_{(0.104)}Fe^{3+}{}_{(1.09)}Ti_{(0.039)}Al_{(0.9)}Si_{(2.96)}O_{12}$	1.09	0.9
Pa.78b1	$Na_{(0.005)}Ca_{(2.87)}Mg_{(0.025)}Mn_{(0.08)}Fe^{3+}{}_{(1.18)}Ti_{(0.008)}Al_{(0.85)}Si_{(2.98)}O_{12}$	1.18	0.85
Pa.78b2	$Ca_{(2.93)}Mg_{(0.014)}Mn_{(0.08)}Fe^{3+}{}_{(1.26)}Ti_{(0.015)}Al_{(0.75)}Si_{(2.96)}O_{12}$	1.26	0.75
Pa.78b3	$Ca_{(2.91)}Mg_{(0.016)}Mn_{(0.05)}Fe^{3+}{}_{(1.29)}Ti_{(0.015)}Al_{(0.77)}Si_{(2.95)}O_{12}$	1.29	0.77
Pa.78b4	$Na_{(0.003)}Ca_{(2.96)}Mg_{(0.021)}Mn_{(0.08)}Fe^{3+}{}_{(1.21)}Ti_{(0.036)}Al_{(0.8)}Si_{(2.89)}O_{12}$	1.21	0.8
Pa.78b5	$Na_{(0.009)}Ca_{(2.84)}Mg_{(0.024)}Mn_{(0.09)}Fe^{3+}{}_{(1.09)}Ti_{(0.028)}Al_{(0.91)}Si_{(2.97)}O_{12}$	1.09	0.91
Pa.78b6	$Na_{(0.003)}Ca_{(2.88)}Mg_{(0.021)}Mn_{(0.084)}Fe^{3+}{}_{(1.18)}Ti_{(0.024)}Al_{(0.8)}Si_{(2.99)}O_{12}$	1.18	0.8
Pa.78b7	$Na_{(0.006)}Ca_{(2.9)}Mg_{(0.02)}Mn_{(0.065)}Fe^{3+}{}_{(1.12)}Ti_{(0.032)}Al_{(0.89)}Si_{(2.95)}O_{12}$	1.12	0.89
Pa.78b8	$Ca_{(2.94)}Mg_{(0.021)}Mn_{(0.075)}Fe^{3+}{}_{(1.18)}Ti_{(0.028)}Al_{(0.81)}Si_{(2.94)}O_{12}$	1.18	0.81
Average garnets	$Na_{(0.003)}Ca_{(2.94)}Mg_{(0.018)}Mn_{(0.065)}Fe^{3+}_{(1.31)}Ti_{(0.025)}Al_{(0.7)}Si_{(2.93)}O_{12}$	1.31	0.7

که بر اساس تقسیم بندی (Einaudi, 1982a)، اسکارن منطقه آوان از نوع اسکارن کلسیک است. بر اساس بررسیهای کانی شناسی و بافتی، می توان فرآیند اسکارنزایی را در منطقه مورد بررسی به دو مرحله اصلی تقسیم کرد. **فرآیندهای اسکارنزایی** شواهد صحرایی و بررسیهای پتروگرافی سـنگ مـادر کربنـاتی ناخـالص و مجموعـه کانیشناسـی زونهـای متاسـوماتیک (اسکارنی) و دگرگونی- متاسوماتیک دو جانبه نشان میدهنـد

Sample Number	Mineral composition	Fe (mol)	Mg (mol)
Pa.78a	$Na_{(0.001)}Ca_{(1.008)}Mg_{(0.63)}Mn_{(0.05)}Fe^{2+}{}_{(0.19)}Fe^{3+}{}_{(0.11)}Al_{(0.107)}Si_{(1.89)}O_{6}$	0.3	0.63
Pa.78a1	$Na_{(0.004)}Ca_{(1.024)}Mg_{(0.82)}Mn_{(0.015)}Fe^{2+}{}_{(0.03)}Fe^{3+}{}_{(0.103)}Al_{(0.078)}Si_{(1.9)}O_{6}$	0.106	0.82
Pa.78a2	$Na_{(0.008)}Ca_{(0.99)}Mg_{(0.68)}Mn_{(0.044)}Fe^{2+}{}_{(0.22)}Fe^{3+}{}_{(0.034)}Al_{(0.043)}Si_{(1.96)}O_{6}$	0.254	0.68
Pa.78a3	$Na_{(0.008)}Ca_{(1.003)}Mg_{(0.8)}Mn_{(0.013)}Fe^{2+}{}_{(0.07)}Fe^{3+}{}_{(0.107)}Al_{(0.104)}Si_{(1.9)}O_{6}$	0.114	0.8
Average pyroxenes	$Na_{(0.007)}Ca_{(1.004)}Mg_{(0.73)}Mn_{(0.3)}Fe^{2+}{}_{(0.126)}Fe^{3+}{}_{(0.094)}Al_{(0.097)}Si_{(1.91)}O_{6}$	0.13	0.73

جدول 4. ترکیب شیمیایی محاسبه شده برای نتایج آنالیز پیروکسنهای زیرپهنه پیروکسن - گارنت اسکارن

Table 4. Calculated chemical composition for the pyroxenes from the pyroxene- garnet skarn sub-zone

مرحله پیشرونده ¹

داخل سنگهای درون گیر که در ابتدای جایگزینی توده، دگرگونی حرارتی پیدا کردهاند، میشوند. این سیالات ماگمایی با دمای بالا (حدود C°600)، باعث متاسوماتیسم پیش رونده، بهویژه در نزدیک همبری توده نفوذی و سنگهای درون گیر شدهاند. این دگرسانی که با تحرک عناصر در حجم بزرگ همراه است، در نزدیک توده آذرین موجب پیدایش کانیهای کلینوپیروکسن با ترکیب دیوپسید) شده است. طی این مرحله، یک دسته گارنتهای درشتبلور با بخش مرکزی ایزوتروپ و حاشیه آنیزوتروپ تشکیل شده است. در این مرحله، بخشی از مرمرها در نتیجه متاسوماتیسم و تشکیل کانیهای از ماگما کالکسیلیکاته بیآب در اثر وارد شدن Sr و Mg از ماگما بهداخل مرمرها همراه با واکنشهای کربنزدایی در مرمر، به زیرپهنه گارنت اسکارن تبدیل شده است.

مرحله پسرونده ²

بررسیهای کانیشناسی و بافتی بیانگر آن است که مرحله پسرونده میتواند به دو زیرمرحله³جدا؛ ولی پیوسته تفکیک شود.

الف) زیرمرحله پسرونده پیشین (زیرمرحله کانیسازی): طی این مرحله، در اثر ورود سیالات هیدروترمال دمای پایین تر و فرآیندهای هیدرولیز و کربن گیری در امتداد شکستگیها و ریزشکستگیهای داخل کانیهای کالکسیلیکاته بیآب، بخشی از کانیهای مزبور که در مرحله پیشرونده تشکیل شدهاند، توسط کانیهای کالک سیلیکاته آبدار (پیدوت و ترمولیت-اکتینولیت)، سولفیدها (پیریت، کالکوپیریت و بورنیت)، اکسیدها (مگنتیت و هماتیت) و کربنات (کلسیت) جانشین میشوند. در جریان این مرحله که گسترش محدودی دارد، گارنت به مجموعه اپیدوت، مگنتیت، هماتیت رشتهای، معمولاً به هنگام تزریق تودههای آذرین بزرگ در یک منطقه، ابتـدا در نتیجـه شـار حرارتـی، دگرگـونی ایزوشـیمیایی در سنگهای درون گیر به وجود می آید. در منطقه مورد بررسی، حرارت بالای باتولیت گرانودیوریتی- کوارتزمونزودیوریتی قرهداغ موجب دگرگونی ایزوشیمیایی و تبدیل سنگهای آهکی خالصتر به مرمر و تحول سنگهای آهک مارنی به اسکارنوئید (دگرگونی - متاسوماتیک دو جانبه) شده است. در نتیجه، در زون مرمر، آهکهای میکرایتی متحمل تبلور مجدد شده و بلورهای ریز تا متوسط کلسیت با بافت موزائیکی تشکیل شدهاند. در لایههای کربناتی حاوی رس، علاوه بر کلسیت حاصل از تبلور مجدد، مقداری محدود کانیهای کالکسیلیکاته و سیلیکاته دانهریز تشکیل شدهاند. در این مرحله، کانیهای اویک (شامل کانیهای اکسیدی و سولفیدی) تشکیل نشده و یا این که در حد بسیار جزئی و قابل چشمپوشی بهوجود آمدهاند. بعـد از جـایگیری کامـل باتولیت گرانودیـوریتی-كوارتزمونزوديوريتي قرهداغ و شروع تبلور، به تدريج سيالهاي موجود در ماگما به حد اشباع رسیده و بهعنوان یک فاز ناآمیخته از آن جدا شدهاند. واضح است که با پیشرفت تبلور، به مقدار و حجم محلولهای گرمابی آزاد شده از تودههای نفوذی افزوده می شود. نفوذ و انتشار این سیالات به سنگهای دربرگیرنده و جریان این سیالات، سبب تحرک و جابه جایی عناصر بین دو گرادیان متفاوت شیمیایی و حرارتی شده است و واکنشهای مناسب ایجاد میکند دگرسانی متاسوماتیک دوجانبه، با واکنشهای کربنزدایی همراه است. این مرحله معمولاً باعث افزایش حجم فضاهای خالی و ایجاد شکستگی در سنگ میزبان می شود. این شکستگیها همراه با شکستگیهای حاصل از فشار جایگیری توده نفوذی و فشار سیالات حاصل از آن، سبب ایجاد معابری برای ورود سیالات

^{1.} Prograde stage

^{2.} Retrograde stage

^{3.} Sub-stage

سن به شرایط فیزیکوشیمیایی فرآیندهای اسکارنزایی ه اوپک فرآیند اسکارنزائی متاسوماتیک بعد از فرآیندهای دگرگونی و ن مرحله متاسوماتیک دو جانبه (مرحله پیشرونده)، با هجوم و تراوش ن مرحله متاسوماتیک دو جانبه (مرحله پیشرونده)، با هجوم و تراوش ن مرحله می متاسوماتیک دو جانبه (مرحله پیشرونده)، با هجوم و تراوش ن مرحله می متاسوماتیک دو جانبه (مرحله پیشرونده)، با هجوم و تراوش ن مرحله می متاسوماتیک دو جانبه (مرحله پیشرونده)، با هجوم و تراوش ن مرحله می متاسوماتیک دو جانبه (مرحله پیشرونده)، با هجوم و تراوش سیالات داغ از توده نفوذی بهداخه محال شکستگیها و سیالات حاوی آکه و Mg با اکتیویته بالا و در شرایط میزان میدان بوده، سبب فرآیند کربنزدایی و تشکیل کانیهای دروترمال کالک سیلیکاته بدون آب (مانند گارنت) شدهاند. واکنش زیر ناپایداری شده است:

3CaCO₃ + 3SiO₂ + 2Fe²⁺ + 1.5O₂ = Ca₃Fe₂Si₃O₁₂ + 3CO₂↑ آندرادیت تشکیل شده، در سیال در حال تعادل با توده نفوذی،

پایدار بوده است (شکل 12). گارنتهای زون اسکارن متاسوماتیک دارای مقداری سازنده گروسولار است و ترکیب آنها در محدوده Ad₅ تا وAd تغییر میکند. از آنجا که Al در میان عناصر اصلی در سیالات طبیعی دارای کمترین تحرک است، میتوان چنین برداشت کرد که سازنده گروسولار از طریق فرآیند انتشار و بهصورت درجا از ناخالصیهای رسی موجود در کربناتها تشکیل شده است. از اینرو میتوان نتیجه گرفت که دو فرآیند انتشار و تراوش در انتقال مواد و تشکیل اسکارنهای منطقه دخالت

از آنجا که تمامی کانیهای موجود در هالههای اسکارنی منطقه مورد بررسی در سامانه Ca-Fe-Si-C-O-H قرار می گیرند، از نمودار شکل 13 برای تعیین شرایط ژئوشیمیایی احتمالی تشکیل اسکارنهای مورد بررسی استفاده شده است. این نمودار برای فشار 5/0 کیلوبار و XCO₂=0/1 توسط پرکینز (Perkins et al., 1986) طراحی شده است.

آندرادیت در حالت اکسیداسیون متوسط تا بالا پایدار بوده (بالای بافر هماتیت- مگنتیت) که با افزایش fO_2 به مگنتیت، کوارتز و کلسیت تبدیل میشود. با کاهش دما، محدوده پایداری آندرادیت به fO_2 و fS_2 پایینتر منتقل میشود. بنابراین افزایش fO_2 و fS_2 در مراحل بعدی (دمای $O^{0}0$ و بنابراین افزایش fO_2 و fO_2 در مراحل بعدی (دمای $O^{0}0$ و میشود (شکل 21). کلسیت و کوارتز تبدیل شده و همچنین کلینوپیروکسن به ترمولیت - اکتینولیت، کلسیت، کوارتز و کانیهای اوپک دگرسان شده است. رایجترین کانی دگرسانی در این مرحله اپیدوت است. افزایش محلی 20 میتواند مطابق واکنش زیر موجب تشکیل اپیدوت شود ,Berman, 1988; Deer et al.) (1991)

- $Ca_{3}(Fe,Al)_{2}Si_{3}O_{12} + 5/4O_{2} + HCO_{3} = CaCO_{3} + CaCO_{3} +$ $Ca_2FeAl_2Si_3O_{12}(OH) + 1/2Fe_2O_3$ در محل شکستگیها و در مناطقی که محلولهای هیدروترمال غنی از H₂O و CO₂ حضور دارند، اپیدوت در نتیجه ناپایداری گارنت در جریان واکنش زیر تشکیل میشود. $3Ca_3(Fe,Al)_2Si_3O_{12} + H_2O$ + $5CO_2$ $2Ca_2FeAl_2Si_3O_{12}(OH) + 5CaCO_3 + 3SiO_2$ مجموعـه کانی شناسی کوارتز + کلسیت + مگنتیت بر اثر ناپایداری گارنت توسط واکنش زیر در مرحله دگرگونی پسرونده پيشين توليد مي شود (Einaudi, 1982a). $Ca_{3}Fe_{2}Si_{3}O_{12} + 3HCO_{3} + 15H^{+} = 3CaCO_{3} + 9SiO_{2}$ $+ 2Fe_{3}O_{4} + 6Ca^{2+} + 9H_{2}O + 0.5O_{2}$ احتمالاً تشکیل ترمولیت - اکتینولیت در این مرحله در اثر دگرسانی کلینوپیروکسن ها صورت گرفته است (Meinert) .1993)

ب) زیرمرحله پسرونده پسین (زیرمرحله دما پایین): طی این مرحله، مجموعه کانیهای کالکسیلیکاته بیآب و آبدار تشکیل شده در مراحل قبلی، توسط سیالات نسبتاً دما پایین، مجدداً دگرسان شده و به مجموعه کانیشناسی بسیار ریز دانه متشکل از کانیهای رسی، کلریت و هیدروکسیدهای آهن تبدیل شدهاند. این مرحله نیز مشابه با مرحله قبلی چندان توسعه نیافته و دگرسانی در امتداد شکستگیها صورت گرفته است. تشکیل کلریت، کلسیت و کوارتز از اپیدوت و ترمولیت-اکتینولیت ممکن است در نتیجه واکنش کربن گیری زیر رخ داده باشد (Meinert, 1903).

3Ca₂(Mg,Fe)₅Si₈O₂₂(OH)₂+ 2Ca₂FeAl₂Si₃O₁₂(OH) + 10CO₂ + 8H₂O = 3Al₂(Mg,Fe)₅Si₃O₁₀(OH)₈ + 10CaCO₃ + 21SiO₂ ، مسیلی و سیلیس خارج شده از کانیهای کالک سیلیکاته، بهصورت بلورهای درشت ر از بلورهای سنگ اولیه، فضاهای خالی و یا شکستگیهای سنگای اسکارنی را پر می کنند.



شکل 12. نمودار fS_2 در مقابل دما که در آن محدودههای پایداری آندرادیت- پیریت و آنـدرادیت- پیروتیـت در $XCO_2=0/1$ نشـان داده شـدهاند (Einaudi, 1982a). (Einaudi, 1982a).

Fig. 12. fS_2 vs. T diagram with stability fields of andradite- pyrite and andradite- pyrrhotite in XCO₂=0.1 (Einaudi, 1982a).



(Perkins et al., 1986) Ca-Fe-Si-C-O-H برای سامانه XCO₂=0.1 و P_(fluid)= 1kbar برای سامانه fO₂ در مقابل دما در Fig. 13. fO₂ vs. T diagram for the Ca-Fe-Si-C-O-H system in P_f=500 bar and XCO₂=0.1 (Perkins et al., 1986)

 $fS_2 < 10$)، چنین سیالی می تواند مجموعه کوار تز + کلسیت + مگنتیت را تولید کند (شکل 14 - D). از آن جا که در مجموعه کانی شناسی اسکارن پسرونده پیشین، هر دو کانی مگنتیت و پیریت به همراه کوار تز و کلسیت حضور دارند، می توان نتیجه گرفت که احتمالاً سیال متاسوماتیک کننده، در این مرحله دارای 50- $fS_2 = 10-6/5$ و دمای کمتر از S^{-10} و دمای کمتر از S^{-10} و دمای (شکلهای 14 - C) و C).

حضور تیغههای هماتیت در داخل مگنتیت که یک بافت fO_2 حضور تیغههای هماتیت در داخل مگنتیت که یک بافت همرشدی را نشان میدهند، میتواند بیانگر این باشد که f^{O_2} سیال در شروع دگرسانی پسرونده پیشین، احتمالاً حدود 22 10 بوده است (Einaudi, 1982a) (شکل 14 - D). با توجه به جانشینی پیریت و مگنتیت توسط کالکوپیریت، میتوان نتیجه گرفت که عنصر مس کمی دیرتر از آهن وارد سامانه اسکارنی شده است.

تشکیل مجموعـه کانیشناسـی دمـا پایین ماننـد کلریـت و کانیهای رسی در داخل مجموعـه کانیشناسـی تشکیل شـده قبلـی، بیـانگر ایـن اسـت کـه سـیالات متاسوماتیسـم کننـده تـأخیری احتمـالاً دارای ماهیـت و طبیعـت اکسـیدکنندگی و هیدرولیز کنندگی نسبتاً بیشتری بودهاند. در واقع در دماهـای معدر از 300، وارد شدن آبهای زیرزمینی بـهداخـل سـامانه ماگمایی و مخلوط شدن آن با سیالات ماگمایی حاوی گـوگرد، سبب اکسیداسیون گوگرد و در نتیجـه کـاهش PH و افـزایش محتوای سولفاتی سیال مختلط میشود (Einaudi, 1982a). محتوای سولفاتی سیال مختلط میشود (Einaudi, 1982a).

در واقع، هجوم چنین سیالی بهداخل زونهای اسکارنی در منطقه مورد بررسی، شستوشو و خارج نمودن بیشتر ⁺²Ca را از داخل کالکسیلیکاتها بهدنبال داشته است.

كانىسازى

ارتباط مستقیمی بین ترکیب توده نفوذی و نوع اسکارن تشکیل شده وجود دارد (Einaudi and Burt, 1982). اسکارنهای آهن معمولاً با تودههای نفوذی حاوی سیلیس پایین، محتوای بالای آهن و مذابهای نسبتاً اولیه حاصل میشوند در حالیکه اسکارنهای قلع و مولیبدن معمولاً با تودههای نفوذی شدیداً تفریق یافته و غنی از سیلیس همراه هستند (Einaudi and Burt, 1982). اسکارنهای مس عمدتاً با تودههای نفوذی کالک آلکالن نوع I متعلق به سری مگنتیتی در ارتباط هستند. بیشتر این تودهای نفوذی با آنــدرادیت در دمـای 700°C - 400 و 10-26 fO₂ پایـدار است (شکل 13). آندرادیت در دمای بالاتر از 700[°]C توسط مجموعه ولاستونیت + مگنتیت و در دمای بالاتر از 550°C و با حضور كوارتز توسط مجموعه هدنبرژیت + ولاستونیت جایگزین می شود (بسته به fO₂). در منطقه مورد بررسی، حضور مقدار محدودی ولاستونیت در همراهی با گارنتها می تواند بیانگر این باشد که گارنت و کلینوپیروکسن در دماهای حتی بیشتر از 550°C توسط محلولهای متاسوماتیک كننده متبلور شدهاند (شكل 13). همچنين، جانشيني آنداردیت توسط مجموعه مگنتیت + کلسیت + کوارتز، بیانگر دمای حدود C[°]430 برای واکنش یاد شده است (شکل 13). وجود همرشدی و مرز بلوری سالم بین گارنتها و پیروکسنها و نبود بافت جانشینی در آنها می تواند نشان دهنده تشکیل همزمان آنها در محدوده دمايي C°430- 600 و 60-26-2 باشد. چنین سیالی که در تعادل با کانیهای توده نفوذی fO_2 است، می تواند تا دماهای حدود 460°C با مجموعه کالکسیلیکاته بیآب تشکیل شده در مرحله پیشرونده در تعادل باشد (شكل 13).

در دمای کمتر از 460°C، سیالات در تعادل با توده نفوذی با مجموعه كالكسيليكاته بي آب در تعادل نبوده و احتمالاً در دماهای کمتر از 430°C شروع به دگرسانی کردهاند (شکل 13). هدنبرژیت در دماهای بالاتر و fO₂ پایین تر (نسبت به آندرادیت) تشکیل می شود. با کاهش دما و افزایش fO₂، گارنت به مجموعه اپيدوت + كوارتز + پيريت + كلسيت و كلينوپيروكسن به مجموعه ترموليت - اكتينوليت + كوارتز + پیریت + کلسیت تجزیه شدهاند. با در نظر گرفتن این که XCO₂ در محیطهای اسکارنی عموماً 0/1 یا کمتر است (Einaudi, 1982a)، نمودار شکل 13، دمای کمتر از 450°C را برای دگرسانی پیروکسن معرفی میکند. در جریان این مرحله، +Ca²⁺ بهطور پیوسته از کالکسیلیکاتهای بی آب خارج و بهصورت کانیهای کربناته در محل تثبیت می شود. در دماهای بیشتر از 430°C، حتی در فوگاسیته بالای گوگرد، آندرادیت پایدار است (شکل A - 14 و B)؛ اما در دماهای کمتر از 430°C، سیال در تعادل با توده نفوذی و با فوگاسیته نسبتاً بالای گوگرد (fS₂>10-6)، دیگر با آندرادیت در تعادل نيست و آندراديت به مجموعه كوارتز + كلسيت + پيريت تجزيه مي شود (شكل 14- C). با كاهش فو گاسيته گو گرد (6.Burt, 1982)

نشانگر محیط تشکیل نسبتاً کم عمق هستند (Einaudi and)

سنگهای آتشفشانی همزاد، رگههای استوکورک و دگرسانی هیدروترمال گسترده همراه هستند. همه ویژگیهای یاد شده،

W0-Qz-Py-Di(X _{Fe} = 0.15 - 0.35) / Ad-Qz-Py-Di(X _{Fe}= 0.15 - 0.35) 0 Bio(X Fe = or < 0.35) Ksp-Ah-Qz-Py-Cp Bio(X _{Fe} = or < 0.35) Ksp-Ah-Qz-Py-Cp Sauid S (liquid) 0 Bn Py -2 В А Wo Py Oz An PY OZ ANMI -2 Py 20 -4 Qz Ah M Wo Po -4 $f S_2$ -og f S2 Graphite -6 Graphil Andradite D0 -6-Andradite Mt Hm -8 Mt 600°C Hm Qz Cc Mt -8 500°C -10 -10 -14 -22 -18 -20 -16 -12 Log fO₂ -26 -24 -22 -20 -18 -16 Log fO_2 S (liquid) -2 Bio(X_{Fe} = or < 0.35) Ksp-Ah-Qz-Py-Cp С S (liquid) D 2 -Bn Py Bio(X _{Fe} = or < 0.35) Ksp-Ah-Qz-Py-Cp Ср -4 Bn Py OZAN -4 Ср OZ AN PY Qz Cc Py -6 Py Po Qz Cc P -6 °Y∕Mt Wo Pv Graphite Log f S₂ Qz Cc P Qz Ah Mt Graphite -8 Po Po Qz Cc Po Mt Ah Qz Mt Andradite Log f S₂ -8--10 Mt Hm Qz Cc Mt Mt Hm -10 Qz Cc Mt -12 400°C Hd Cc Mt Andradi -12 420°C -14 -22 -20 -24 -14 -30 -28 -26 -28 -26 -24 -22 -20 -30 Log fO₂ fO_2 Log Hd = hedenbergite Abbreviations: Qz = quartzStability field of K-silicate alteration in the pluton. S = sulfur

Stability field of clinopyroxene and garnet in the skarn. Po = pyrrhotite Py = pyrite شکل 14. نمودارهای fO₂ در مقابل fS₂ برای میدان پایداری آندرادیت بین C°600- 400 و XCO₂ =0/1 (Einaudi, 1982a). A: دمای 600 درجه سانتی گراد، B: دمای 500 درجه سانتی گراد، C: دمای 420 درجه سانتی گراد و D: دمای 400 درجه سانتی گراد

Ad = andradite

Ah = anhydrite

Cc = calcite

Bn = bornite

Fig. 14. fO₂ vs. fS₂ diagram for the stability field of andradite at T=400-600°C and XCO₂=0.1 (Einaudi, 1982a). A: T= 600°C, B: T= 500°C, C: T= 420°C, and D: T= 400°C

اسکارن آوان بوده و شواهدی از کانیسازی سرب و روی دیـده نمی شود. همچنین، نتایج آنالیز نمونههای برداشته شده از اسکارن آوان، وقوع کانیسازی طلا در منطقه را تأیید نمے، کنند (Mokhtari, 2006). علاوہ بر موارد یاد شدہ، وجود کانیسازی اسکارنی معدن متروکه مس چشمقان در فاصله حدود یک کیلومتری خاور محدوده مورد بررسی، کانیسازی

Stability field of pyroxenoid and clinopyroxene in the skarn.

ترکیب شیمیایی گارنت و پیروکسن شاخص خوبی برای طبق مبندی ذخایر اسکارنی است (Einaudi and Burt) (1982. ترکیب شیمیایی گارنتها و پیروکسنها در اسکارن آوان (شـكل 9) با اسكارن هاى نوع Pb-Zn ،Cu ،Fe و Au سازگار هستند. نتایج بهدست آمده از بررسیهای صحرایی و کانهنگاری نشاندهنده تمرکز کانیسازی آهان و ماس در

Hm = hematite Ksp = alkali feldspar

Mt = magnetite

Cp = chalcopyrite

Wo = wollastonite

Bio = biotite

Di = digenite

نتيجهگيرى

اسکارنزایی در منطقه آوان در دو مرحله اصلی پیشرونده و پسرونده صورت گرفته است. در مرحله پیشرونده، دمای بالای باتولیت گرانودیوریتی - کوارتزمونزودیوریتی قرهداغ دگرگونی ایزوشیمیایی و تبدیل سنگهای آهکی خالص به مرمر و تحول سنگهای آهکی رسدار به اسکارنوئید (دگرگونی -متاسوماتیک دو جانبه) را موجب شده است. بعد از جایگیری کامل توده نفوذی یاد شده و شروع تبلور، به تدریج سیالهای موجود در ماگما به حد اشباع رسیده و بهعنوان یک فاز مستقل از آن جدا شدهاند. این سیالات ماگمایی با دمای بالا (حدود Ω^{000})، باعث متاسوماتیسم پیشرونده شده و موجب شدهاند. در این مرحله، حجم قابل ملاحظهای از مرمرها توسط شدهاند. در این مرحله، حجم قابل ملاحظهای از مرمرها توسط کانیهای کالکسیلیکاته بی آب جایگزین شده است.

مرحله پسرونده شامل دو زیـرمرحلـه مجـزا، ولـی پیوسـته (زیرمرحله پسرونده پیشین و زیرمرحلـه پـسرونـده پسـین) است. در مرحلـه پـسرونـده پیشـین، در اثـر ورود سـیالات هیدروترمال دمای بالا و فرآینـدهای هیـدرولیز، کربن گیـری و سولفیدیشدن در امتداد شکستگیها و ریزشکستگیهای داخـل کانیهـای کالـکسـیلیکاته بـیآب، بخشـی از کانیهـای کالکسیلیکاته بیآب تشکیل شـده در مرحلـه پـیشرونـده، توسط کانیهای کالکسـیلیکاته آبدار، سولفیدها، اکسـیدها و کربناتها جایگزین شـدهاند. طی مرحلـه پـسرونـده پسـین، مجموعه کانیهای کالکسیلیکاته بیآب و آبدار تشکیل شـده در مراحل قبلی، توسط سـیالات نسـبتاً دما پـایین، مجـدداً درگرسان شده و به مجموعه کانیشناسی بسیار دانهریز متشکل در کانیهای رسی، کلریت، کوارتز و هیدروکسیدهای آهن تبدیل شدهاند.

گارنت و کلینوپیروکسن فراوان ترین مجموعه کانی شناسی هاله اسکارنی آوان بوده که در دمای نسبتاً بالا به صورت فراگیر تشکیل شدهاند. مجموعه گارنت + کلینوپیروکسن، در محدوده دمایی C°400 تا C°606 و fO₂
-20 به صورت هم زمان تشکیل شدهاند.

References

Aghanabati, S.A., 2004. Geology of Iran. Geological Survey of Iran, Tehran, 606 pp. (in Persian) اسکارنی آهن شمال آستامال در فاصله حدود 5 کیلومتری شیمال خاور منطقه مورد بررسی Mokhtari and Hosseinzadeh, 2012; Baghban Asgharinezhad, 10 و کانی سازی اسکارنی آهن پهناور در فاصله حدود کیلومتری شمال باختر منطقه مورد بررسی Mokhtari, 2012، همگی در ارتباط با نفوذ بخش گرانودیوریتی-کوار تزمونزودیوریتی باتولیت قرهداغ داخل سنگهای کربناته کرتاسه بالایی بودهاند، که از شواهد دیگر تأییدکننده کانی سازی مس - آهن در منطقه مورد بررسی هستند.

بررسیهای کانی شناسی و بافتی نشان می دهد که کانههای موجود در اسکارن آوان (اکسیدها و سولفیدها) در مرحله پیشرونده دگر گونی - متاسوماتیک دوجانبه تشکیل نشدهاند. شواهد بافتی نظیر نبود همرشدی و مرزهای بلوری جانشینی بین کانهها و کانیهای کالکسیلیکاته بی آب، نشانگر این است که کانهها حتی در مرحله پیشرونده متاسوماتیک نیز تشکیل نشدهاند. وجود بافتهای جانشینی بین کانهها و کانیهای کالکسیلیکاته بی آب و بافتهای پرکننده فضاهای خالی در شکستگیهای داخل کانیهای کالکسیلیکاته بی آب (رگهچههای کانههای مزبور طی مرحله پسرونده پیشین همراه با کانیهای کالکسیلیکاته آب دار (پیدوت و ترمولیت - اکتینولیت) تشکیل شدهاند. شواهد بافتی بین کانهها، نشان می دهد که توالی پاراژنتیکی آنها از نظر زمان تبلور به صورت زیر است:

مگنتیت، هماتیت، پیریت، کالکوپیریت و بورنیت. تشکیل کانههای یاد شده توسط شکستگیها، فضاهای خالی و ترکیب کانیهای کالکسیلیکاته بیآب کنترل شده است. تمرکز کانهها در زون اسکارنی متاسوماتیک و نبود آنها در زون مرمر، تأیید دیگری در این خصوص است.

چنین به نظر میرسد که تشکیل زون کانیسازی در داخل اسکارن آوان با مراحل میانی توسعه هاله اسکارنی همزمان بوده و با دگرسانی کانیهای کالکسیلیکاته بیآب (گارنت و کلینوپیروکسن) به اوج رسیده است. گارنت و کلسیت با خنثی نمودن سیالات اسیدی حاوی مواد معدنی، نقشی بسیار مهم در نهشته شدن کانهها داشتهاند.

Baghban Asgharinezhad, S., 2012. Investigation of genesis, mineralogy and geochemistry of Fe-Cu skarn in Astamal area, NE Kharvana, Eastern Azarbaijan. MSc. Thesis, University of Tabriz, Tabriz, Iran, 185 pp. (in Persian with English abstract)

- Berman, R.G., 1988. Internally- consistent thermodynamic data for minerals in the system $Na_2O-K_2O-CaO-MgO-FeO-SiO_2-Al_2O_3-Fe_2O_3-TiO_2-H_2O-CO_2$. Journal of Petrology, 29(2): 445-522.
- Calagari, A.A. and Hosseinzadeh, G., 2005. The mineralogy of copper-bearing skarn to the east of the Sungun-Chay River, East-Azarbaijan, Iran. Journal of Asian Earth Sciences, 28(4-6): 423-438.
- Deer, W.A., Howie, R.A. and Zussman, J., 1991.An Introduction to the rock forming minerals.17th impression, Longman Scientific and Technical, London, 528 pp.
- Einaudi, M.T., 1982a. Descriptions of skarns associated with porphyry copper plutons. In: S.R. Titley (Editor), Advances in geology of porphyry copper deposits, southwestern North America. University of Arizona Press, Tucson, pp. 1592-1606.
- Einaudi, M.T., 1982b. General features and origin of skarns associated with porphyry copper plutons. In: S.R. Titley (Editor), Advances in geology of porphyry copper deposits, southwestern North America. University of Arizona Press, Tucson, pp. 185-210.
- Einaudi, M.T. and Burt, D.M., 1982. Introduction, terminology, classification and composition of skarn deposits. Economic Geology and Bulletin of the Society of Economic Geologists, 7(4): 745-754.
- Einaudi, M.T., Meinert, L.D. and Newberry, R.J., 1981. Skarn deposits. 75th Anniversary Volume, Society of Economic Geologists, USA.
- Hosseinzadeh, G., 1999. Investigation on Anjerd Cu skarn deposit (N Ahar, Eastern Azarbaijan province). MSc. Thesis, Tabriz University, Tabriz, Iran, 118 pp. (in Persian with English abstract)
- Karimzadeh Somarin, A. and Moayed, M., 2002. Granite and gabbro-diorite associated skarn deposits of NW Iran. Ore geology reviews, 20(3-4): 127-138.
- Khain, V.E. and Koronousky, N.V., 1997. Caucasus. In: E.M. Moores and R.W. Fairbridge (Editors), Encyclopedia of European and Asian Regional Geology. Chapman and Hall, London, pp. 127-136.
- Khezri, M. and Moazen, M., 2001. Study of Andrian contact metamorphic, NW Iran. 5th

Symposium of Iranian geological Society, Tehran University, Tehran, Iran. (in Persian with English abstract)

- Mehrpartou, M., Emami, M.H., Mirzaie, M. and Allaie Mahabadi, S., 1997. Geological map of Syahrood, scale 1:100000. Geological Survey of Iran.
- Meinert, L.D., 1992. Skarns and skarn deposits. Geosciences Canada, 19(4): 145-162.
- Meinert, L.D., 1993. Igneous petrogenesis and skarn deposits. In: R.V. Kirkham, W.D. Sinclair, R.I. Thorpe and J.M. Duke (Editors), Mineral deposit modeling. Geological Association of Canada, Ottawa, Canada: pp. 569-583.
- Meinert, L.D., 1997. Application of skarn deposit zonation models to mineral exploration. Exploration and Mining Geology, 6(2): 185-208.
- Mir Mohammadi, M.S., 1995. Geochemistry and petrology of Kamtal intrusion and its metamorphic haloe (east of Jolfa, NW Iran). MSc. Thesis, University of Tehran, Tehran, Iran, 194 pp. (in Persian with English abstract)
- Mojarad, M., 2003. Study of contact metamorphic occurrence around the Sheyvar intrusion. MSc. Thesis, Tabriz University, Tabriz, Iran, 118 pp. (in Persian with English abstract)
- Mokhtari, M.A.A., 2006. Controlling and introducing of promising areas in the Syahrood 1:100000 map. Geological Survey of Iran, 142 pp. (in Persian)
- Mokhtari, M.A.A., 2008. Petrology, geochemistry and petrogenesis of Qaradagh batholith (east of Syahrood, Eastern Azarbaijan) and related skarn with considering mineralization. Ph.D. Thesis, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran, 347 pp. (in Persian with English abstract)
- Mokhtari, M.A.A., 2012. The mineralogy and petrology of the Pahnavar Fe skarn, in the Eastern Azarbaijan, NW Iran. Central European Journal of Geosciences, 4(4): 578-591.
- Mokhtari, M.A.A. and Hosseinzadeh, R., 2012. Exploration of Astamal Fe mineralization (NE Kharvana, Eastern Azarbaijan). Geological Survey of Iran, Exploration report, Tehran, 85 pp. (in Persian)
- Mokhtari, M.A.A., Moinvaziri, H., Ghorbani, M.R., Mehrpartou, M. and Hosseinzadeh, G., 2012. Mineralogy and petrography of Kamtal skarn (north of Kharvana, Eastern Azarbaijan). Scientific Quarterly Journal, Geoscience,

22(86): 213-220. (in Persian with English abstract)

- Mollaie, H., 1993. Petrochemistry and genesis of the granodiorite and associated Iron–copper skarn deposit of Mazraeh, Ahar, Eastern Azerbaijan, Iran. Ph.D. Thesis, University of Rookee, India 287 pp.
- Mollaie, H., Yaghubpur, A.M. and Sharifiyan Attar, R., 2009. Geology and geochemistry of skarn deposits in the northern part of Ahar batholith, East Azarbaijan, NW Iran. Iranian Journal of Earth Sciences, 1(1): 15-34.
- Moritz, R., Mederer, J., Ovtcharova, M., Selby,
 D., Chiaradia, M., Popkhadze, N., Gugushvili,
 V., Migineshvili, R., Melkonyan, R., Tayan,
 R., Vardanyan, A., Havokimyan, S.,
 Ramazanov, V. and Mansurov, M., 2011.
 Major Cu, Au and Mo deposits of the Lesser
 Caucasus: Products of diverse geodynamic
 settings. 9th Swiss Geoscience Meeting,
 Zurich, Sweden.
- Perkins, E.H., Brown, T.H. and Berman, R.G., 1986. PTX-SYSTEM: three programs for calculation of pressure– temperature– composition phase diagrams. Computers and Geoscience, 12(6): 749–755.

- Ray, G.E., Webster, I.C.L. and Ettlinger, A.D., 1995. The distribution of skarns in British Columbia and the chemistry and ages of their related plutonic rocks. Economic geology, 90(4): 920-937.
- Siahcheshm, K., 2002. Mineralogy, alteration and metasomatic changes in Pahnavar skarn deposit, east of Syahrood. MSc. Thesis, University of Tabriz, Tabriz, Iran, 139 pp. (in Persian with English abstract)
- Sosson, M., Rolland, Y., Müller, C., Danelian, T., Melkonyan, R., Kekelia, S., Adamia, S., Babazadeh, V., Kangarli, T., Avagyan, A., Galoyan, G. and Mosar, J., 2010. Subductions, obduction and collision in the Lesser Caucasus (Armenia, Azerbaijan, Georgia), new insights. Geological Society, London, Special Publications, 340: pp.329-352.
- Whitney, D.L. and Evans, B.W., 2010. Abbreviations for names of rock-forming minerals. American Mineralogist, 95: 185-187.
- Vidal, C.C.E., Injoque-Espinoza, J., Sidder, G.B. and Mukasa, S.B., 1990. Amphibolitic Cu-Fe skarn deposits in the Central coast of Peru. Economic Geology, 85(7): 1447-1461.



Mineralogy and skarnification processes at the Avan Cu-Fe Skarn, northeast of Kharvana, NW Iran

Mir Ali Asghar Mokhtari^{1*}, Mohammad Ebrahimi¹ and Mohammad Reza Ghorbani²

1) Department of Geology, Faculty of Sciences, University of Zanjan, Zanjan, Iran 2) Department of Geology, Faculty of Basic Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

> Submitted: July 21, 2014 Accepted: Aug. 15, 2015

Keywords: Mineralogy, Cu-Fe Skarn, Qaradagh batholith, Avan, Kharvana, Eastern Azarbaijan

Introduction

The Avan Cu-Fe skarn is located at the southern margin of Qaradagh batholith, about 60 km north of Tabriz. The Skarn-type metasomatic alteration is the result of Qaradagh batholith intrusion into the Upper Cretaceous impure carbonates. The studied area belongs to the Central Iranian structural zone. In regional scale, the studied area is a part of the Zangezour mineralization zone in the Lesser Caucasus. Several studies (Karimzadeh Somarin and Moayed, 2002; Calagari and Hosseinzadeh, 2005; Mokhtari, 2008; Baghban Asgharinezhad, 2012; Mokhtari, 2012) including master's theses and research programs have been done on some skarns in the Azarbaijan area considering their petrologic and mineralization aspects. However, before this study, the Avan skarn aureole has not been studied in detail. In this paper, various geological aspects of the Avan skarn including mineralogy, bi-metasomatic alteration, metasomatism and mineralization during the progressive and retrograde stages of the skarnification processes have been studied in detail.

Research Method

This research consists of field and laboratory studies. Field studies include preparation of the geological map, identifying the relationship between the intrusion and the skarn aureole, identifying the relationship between different parts of the skarn zone and also collecting samples for laboratory studies. Laboratory studies include petrography, mineralography and microprobe studies. Cameca SX100 Microprobe belonging to Geological Survey of the Czech Republic was used in order to determine the chemical composition of the calc-silicate minerals such as pyroxene and garnet in garnet skarn and pyroxene- garnet skarn sub-zones.

Discussion and conclusion

Qaradagh batholith is composed of discrete acid to mafic phases including gabbro, diorite, quartz diorite, quartz monzonite, quartz monzodiorite, tonalite, granodiorite, monzogranite and granite porphyry which is dominated by granodioritequartz monzonite. Granitoids of this batholith are metaluminus, high K calc-alkaline I-type granite (Mokhtari, 2008). The Avan Cu-Fe skarn is related to the intrusion of granodioritic-quartz monzonitic part of the Qaradagh batholith into the Upper Cretaceous flysch- type rocks consisting of biomicrite, clay limestone, marl, siltstone and mudstone.

The Avan skarn consists of three zones of endoskarn, exoskarn and marble. The main Cu-Fe mineralized zone is related to the exoskarn zone, which has 600 meters of length and 50 meters of thickness, respectively. The Exoskarn zone consists of garnet skarn, pyroxene-garnet skarn and ore skarn sub-zones. Garnet, belonging to ugrandite series (Ad₅₃₋₈₉) with more than 50 percentage in volume, is the most important anhydrous calc-silicate mineral in the garnet skarn and the pyroxene-garnet skarn sub-zones. Some of the garnet crystals are zoned and their chemical composition changes toward the rim to almost pure and radite (Ad_{99}) . Clinopyroxene which has composition diopsidic (Di₇₅₋₉₆), is another

anhydrous calc-silicate mineral in the exoskarn zone with an abundance that reaches up to 50 percent in volume in pyroxene-garnet skarn subzone.

The ore skarn sub-zone is located toward the outer part of the exoskarn zone and close to the border of the marble zone. The abundance of ore minerals in this sub-zone reaches up to 50 percentage in volume and includes magnetite, hematite, pyrite, chalcopyrite, bornite, malachite and goethite among which pyrite is the most abundant. In this sub-zone, anhydrous calc-silicate minerals of garnet and clinopyroxene have undergone intensive alteration and are replaced with hydrous calc-silicate (epidote and tremoliteactinolite), oxide (magnetite and hematite) and sulfide (pyrite, chalcopyrite and bornite) minerals. Based on the textural and mineralogical studies, the skarnification processes in the studied area can be categorized into two main stages: 1) prograde and 2) retrograde. During the prograde stage, the heat flow of the granitoid has caused isochemical metamorphism and changing more pure limestones to marble and marlly limestones to skarnoid (metamorphism and bi-metasomatism). The high temperature magmatic fluids have caused prograde metamorphism during which anhydrous calc-silicate minerals including garnet and pyroxene have appeared. During the early retrograde stage, i.e. the mineralization sub-stage, lower temperature hydrothermal fluids have caused hydrolysis and carbonization because of which anhydrous calc-silicate minerals along with their fractures and microfractures are changed to hydrous calc-silicate (epidote and tremoliteactinolite), oxide (magnetite and hematite), sulfide (pyrite, chalcopyrite and bornite) and carbonate (calcite) minerals. During the late retrograde stage, relatively low temperature fluids have altered anhydrous and hydrous calc-silicate mineral assemblage formed during the previous stages into a very fine grained mineral assemblage including clay minerals, chlorite and iron hydroxides.

Presence of replacement textures in ore minerals and anhydrous calc-silicate minerals accompanied with open filling textures in the anhydrous calcsilicate minerals, for example oxide and sulphide veinlets within the garnet crystals, indicate that mentioned ore minerals the have been simultaneously generated with hydrous calcsilicate minerals (epidote and tremolite-actinolite) during the early prograde stage. The presence of minor amounts of wollastonite among the mineral assemblage of the Avan skarn, intergrowth of garnet and pyroxene, absence of reaction rim between garnet and clinopyroxene and absence of replacement textures indicate that these minerals have been simultaneously generated within the temperature ranges of 430–600 °C and $fO_2 > 10^{-10}$ ²⁶, respectively.

Acknowledgements

The authors are grateful to the Journal of Economic Geology reviewers and editors for their constructive suggestions to the manuscript.

Reference

- Baghban Asgharinezhad, S., 2012. Investigation of genesis, mineralogy and geochemistry of Fe-Cu skarn in Astamal area, NE Kharvana, Eastern Azarbaijan. MSc. Thesis, University of Tabriz, Tabriz, Iran, 185 pp. (in Persian with English abstract)
- Calagari, A.A. and Hosseinzadeh, G., 2005. The mineralogy of copper-bearing skarn to the east of the Sungun-Chay River, East-Azarbaijan, Iran. Journal of Asian Earth Sciences, 28(4-6): 423-438.
- Karimzadeh Somarin, A. and Moayed, M., 2002. Granite and gabbro-diorite associated skarn deposits of NW Iran. Ore geology reviews, 20(3-4): 127-138.
- Mokhtari, M.A.A., 2008. Petrology, geochemistry and petrogenesis of Qaradagh batholith (east of Syahrood, Eastern Azarbaijan) and related skarn with considering mineralization. Ph.D. Thesis, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran, 347 pp. (in Persian with English abstract)
- Mokhtari, M.A.A., 2012. The mineralogy and petrology of the Pahnavar Fe skarn, in the Eastern Azarbaijan, NW Iran. Central European Journal of Geosciences, 4(4): 578-591.