## МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Комитет природных ресурсов по Мурманской области

### Российская Академия Наук

## КОЛЬСКИЙ НАУЧНЫЙ ЦЕНТР

Геологический институт

М.И.Дубровский

## КОМПЛЕКСНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МАГМАТИЧЕСКИХ ГОРНЫХ ПОРОД

Ответственный редактор профессор Н.Ф.Шинкарев

Апатиты 2002

# MINISTRY OF NATURAL RESOURCES OF THE RUSSIAN FEDERATION

Committee on natural resources of the Murmansk region

#### **Russian Academy of Sciences**

#### **KOLA SCIENCE CENTRE**

Geological Institute

M.I.Dubrovsky

## COMPLEX CLASSIFICATION OF MAGMATIC ROCKS

Editor-in-chief N.F.Shinkarev

Apatity 2002

Печатается по постановлению Президиума Кольского научного центра Российской академии наук

УДК 552.2+552.3

Дубровский М.И.

#### Комплексная классификация магматических горных пород.

— Апатиты: Изд. Кольского научного центра РАН, 2002. -234 с.

Предлагаемая классификация учитывает многие свойства магматических горных пород: генетические, структурно-геологические, текстурно-структурные, минералогические и химические. В ней использованы следующие таксонные категории (в иерархическом порядке): тип, класс, отряд, группа, ряд, семейство, род, разновидность и индивид, со строго обоснованными и однозначными критериями выделения. Химический состав пород для классификации представляется в виде нормативных миналов, получаемых пересчетом оксидов по расширенной и детализированной методике CIPWD (D-Дубровский), алгоритм которой приведен в работе. На основе экспериментальных и теоретических фазовых диаграмм (flow sheet) показана четкая корреляция нормативных миналов (компонентов) и минералов (фаз) для пород без гидроксилсодержащих минералов и вполне удовлетворительная - с таковыми, что позволяет более обоснованно систематизировать породы с равноправным использованием минеральных и химических (минальных) составов, которые дополняют и контролируют друг друга. В работе приведен полный пакет классификационных таблиц и диаграмм. Графическое выражение зависимости различных параметров позволяет наглядно производить сопоставления большого количества данных на разных уровнях систематики магматических горных пород. Петрохимическая основа классификации может использоваться для систематики пород различного генезиса.

Ил. - 71, табл. - 92, библиогр. - 81 назв.

Рецензенты:

профессор Г.Б.Ферштатер, доктор геол.-минерал. наук А.А. Предовский

> © Дубровский М.И., 2002 © Геологический институт КНЦ РАН, 2002 © Кольский научный центр РАН, 2002

Published by decision of the Presidium of the Kola Science Centre Russian Academy of Sciences

UDC 552.2+552.3

#### **Dubrovsky M.I.**

#### Complex classification of magmatic rocks

- Apatity: Print. Kola Science Centre RAS, 2002. -234 p.

The suggested classification takes into account many features of magmatic rocks: genetic, stmctural-geological, texmral-structural, mineralogical and chemical. The following taxonomical categories (in hierarchical order) have been used in it: type, class, order, group, series, family, genus, individual and variety. The distinguishing criteria are well-grounded and unambiguous. The chemical composition and classification are represented as norm minals, obtained by calculation of oxides by the expanded and detailed CIPWD (D-Dubrovsky) technique, which algorithm is given in the work. On the basis of experimental and theoretical flow sheets a distinct correlation between norm minals (components) and minerals (phases) in rocks without hydroxile containing minerals is shown. In rocks with hydroxile containing minerals this correlation is rather satisfactoiy. That allows one to classify rocks with better grounds and equal use of mineral and chemical (minal) compositions, that complement and controle one another. Graphical representation of different parameters' relationship allows one clearly to compare a large amount of data at different levels of magmatic rock classification. The petrochemical basis may be used for classification rocks of different origin.

Fig. - 71, tabl. - 92, references - 81.

Reviewers:

G.B.Fershtater and A.A.Predovsky

© Dubrovsky M.I., 2002

© Geological InstituteKSC RAS, 2002

© Kola Science Centre Russian Academy of Sciences, 2002

#### ОГЛАВЛЕНИЕ

С	тр.
1.Введение	8
2. Краткий обзор современных классификаций	13
3. Физико-химические предпосылки создания рациональной комплен	ксной
классификации магматических горных пород	17
3.1. Физико-химические особенности породообразующей оксидн	ой
системы	19
3.2. Миналы - компоненты и минальные подсистемы оксидной си	стемы
	. 21
3.2.1. Алгоритм пересчета результатов химического анализа н	а
миналы - система пересчетов CIPWD	43
3.3.Минералы-фазы магматических горных пород	77
3.4.Эксперименты и интерпретация их результатов	85
3.4.1.Система KAlSiO <sub>4</sub> ( <i>kp</i> )-Mg <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> ( <i>fo</i> )-SiO <sub>2</sub> ( <i>q</i> )-H <sub>2</sub> 0	85
3.4.2.Система SiO <sub>2</sub> (q)-NaAlSiO <sub>4</sub> (ne)-Mg <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> (fo)-Ca <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> (cs)-H	$_{2}0$
	. 98
3.4.3. Система SiO <sub>2</sub> (g)-NaAlSiO <sub>4</sub> (ne)-KAlSiO <sub>4</sub> (kp)-Mg <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> (fo	)-
$Ca_2SiO_4(c_S)-H_2O$	108
$3 4 4 Cucrema SiO_2(a) - Na \Delta 1SiO_2(ne) - K \Delta 1SiO_2(kn) - Mg SiO_2(fa)$	-
$F_{e}SiO_{i}(f_{a}) = \Lambda_{1}O_{i}(c) H_{i}O_{i}(c) + O_{i}O_{i}(c) H_{i}O_{i}(c) + O_{i}O_{i}(c) H_{i}O_{i}(c) + O_{i}O_{i}(c) H_{i}O_{i}(c) + O_{i}O_{i}(c) $	118
3.4.5 Muuananu uu a accontratiuu p uopmatupuo muuanu uu v	110
5.4.5. Минеральные ассоциации в нормативно-минальных	
	126
2 Комплексира классификация магматических гори и пород	120
4. Комплексная классификация магматических горных пород	134
4.1. Гаксонные категории, их исрархия и критерии выделения	150
4.2.Классификационная схема	150
121 Vracenterround vraces Former Honor us more a strate	P
4.2.1. Классификация классов горных пород на уровне отрядо	в, 152
1 рупп, рядов и семенств	155
4.2.2. Классификация магматических горных пород на уровне	162
4.2.2. Сопосторношие розуни тотор системетники мормотичноски:	102
4.2.5. Сопоставление результатов систематики магматически.	л 167
5 Заключение	107
Литература	181
Придоучние I: Тоблици I 3.7.3.20 к розделу 3.2.1	186
Приложение I: Таблици 3 40 3 50 к разделу 3.4.5	106
Приложение II. Таблицы 5.40-5.50 к разделу 5.4.5	206
Приложение Ш. Гаолицы 4.2-4.17 к разделу 4.2.1	200
приложение ту. гисунки 4.7-4.54 (классификационные диаграммы)	220
к разделу $4.2.2$	220
приложение v: гаолицы 4.18-4.42 (петрографические роды)	246
к разделу 4.2.2	246
Приложение VI: Гаолица 4.43 к разделу 4.2.3	259

#### CONTENTS

	Page
1. Introduction	8
2. Short review of present-day classifications	13
3. Physical and chemical premises for making a rational complex classific	ation
of magmatic rocks	17
3.1.Physical and chemical features of the rock-forming oxidic system	19
3.2. Minals - components and minal subsystems of the oxidic system	21
3.2.1. Calculation algorithm of chemical analysis results to minals	-
schedule of calculation in the CIPWD system	43
3.3 Minerals-phases magmatic rocks	77
3.4. Experiments and interpretation of their results	85
3.4.1.System KAlSi0 <sub>4</sub> ( <i>kp</i> )-Mg <sub>2</sub> Si0 <sub>4</sub> ( <i>fo</i> )-Si0 <sub>2</sub> ( <i>q</i> )-H <sub>2</sub> 0	85
3.4.2.System $SiO_2(q)$ -NaAlSiO <sub>4</sub> ( <i>ne</i> )-Mg <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> ( <i>fo</i> )-Ca <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> ( <i>cs</i> )-H <sub>2</sub> O	98
3.4.3. System $Si02(q)$ -NaAlSi0 <sub>4</sub> ( <i>ne</i> )-KAlSi0 <sub>4</sub> ( <i>kp</i> )-Mg <sub>2</sub> Si0 <sub>4</sub> ( <i>fo</i> )	-
$Ca_2 SiO_4(cs)-H_2O$	108
3.4.4. System $SiO_2(q)$ -NaAlSiO <sub>4</sub> ( <i>ne</i> )-KAlSiO <sub>4</sub> ( <i>kp</i> )-Mg <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> ( <i>fo</i> )	-
$Fe_2SiO_4(fa)$ - A1 <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (c)-H <sub>2</sub> O	118
3.4.5. Mineral associations in normative-ininal subsystems of 8-	
component oxidic system under different water pressure	
conditions	126
4. Complex classification of magmatic rocks	134
4.1.Taxonomical categories, their hierarchy and distinguishing criteri	a
	136
4.2. Classification system	150
4.2.1.Classification of rock classes at the level of orders, groups s	series
and families	153
4.2.2.Classification of magmatic rocks at the level of families, ge	enera
and individuals (species)	162
4.2.3.Compariison of results for magmatic rock classification by	
Petrocommittee's system and the author's system	167
5. Conclusion	176
References	181
Appendix I: Tables 3.7-3.29 to section 3.2.1	186
Appendix II: Tables 3.40-3.50 to section 3.4.5	196
Appendix III: Tables 4.2-4.17 to section 4.2.1	206
Appendix IV: Figures 4.7-4.54 (classification diagrams) to section 4.2.2	220
Appendix V: Tables 4.18-4.42 (petrographic genera) to section 4.2.2	246
Appendix VI: Table 4.43 to section 4.2.3	259

Научное издание

#### Дубровский Михаил Иванович

# КОМПЛЕКСНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МАГМАТИЧЕСКИХ ГОРНЫХ ПОРОД

Редактор Л.П.Волкова Технический

редактор В.А.Ганичев

#### Лицензия ПД 00801 от 06 октября 2000 г.

Подписано к печати 24.12.2001 Формат бумаги 70х108 1/16.Бумага офсетная. Печать офсетная. Гарнитура Times/Cyrillic Усл.печ.л. 20.7. Заказ № 8. Тираж 200 экз.

Российская Академия Наук Ордена Ленина Кольский научный центр им.С.М.Кирова 184209, Апатиты, Мурманская область, ул.Ферсмана, 14

#### 1. ВВЕДЕНИЕ

Необходимость в классификациях для таких наук, которые имеют дело с большим числом разнообразных объектов исследования, очевидна и не требует доказательства. На протяжении всей истории геологии исследователи занимались разработками различных классификаций, о чем более подробно можно узнать из работ (Заварицкий, 1956; Магматические горные породы 1983). Особый интерес проявлялся к магматическим породам, и их классификацией занимались корифеи геологической науки мирового масштаба. Более или менее обоснованные классификации магматических горных пород появились в середине прошлого века, когда для их изучения стал применяться микроскоп. И как отмечается в работе (Магматические горные породы 1983): "Классификации магматических пород с момента их появления развивались по двум различным и слабо направлениям: количественно-минералогическому **VBЯЗАННЫМ** И Это химическому. привело к появлению различных вариантов количественных минеральных химических классификаций, И отличающихся друг от друга по числу выделяемых классов пород и по положению границ между классами" (с.6). Естественно, имелись и имеются как сторонники минеральных принципов классификации, так и химических. Очевидно, что более рациональный подход к данной проблеме, который признается, вероятно, всеми геологами это комплексное использование минерального и химического состава пород. Ho попытки разработать такую комплексную классификацию магматических горных пород не увенчались успехом до настоящего времени. Как отмечается в работе (Магматические горные породы 1983), лаже лля гранитов. при сопоставлении количественнотолько минеральной и химической классификации, не удалось лостичь соответствия между ними. Считается, что причины этого кроются в том, что породы сходного химического состава часто имеют различный минеральный состав. Вместе с тем признается, что оба направления классификаций - количественно-минеральное и химическое - необходимы и должны быть взаимоувязаны.

Другой причиной, усложняющей разработку количественной классификации, называется отсутствие естественных границ между различными породами (Заварицкий, 1956). Тем не менее уже век назад были известны группы пород, четко различающиеся между собой: кислые гранитоиды, диоритоиды; основные -габброиды; И средние ультраосновные \_ различные перидотиты; щелочные, известковощелочные и т.д. Поэтому необходимо установить, на каком уровне различия-сходства происходит постепенный переход между породами, а на каком- существуют четкие естественные границы. И задача науки объяснить это явление. Вполне понятно существование (наличие) большого количества классификаций магматических горных пород на основе минерального состава, структуры и текстуры и сторонников таких классификаций, поскольку в этом случае используются "лежащие на поверхности" свойства. Тем более, что в настоящее время имеется возможность экспрессно и довольно точно определять химический состав минералов микрозондовым анализом. Из минеральных классификаций особого внимания заслуживает классификация магматических горных пород Шэнда, основанная "на признании известной химической несовместимости среди породообразующих минералов" (Shand, 1931, p.50-51). Более подробно об этой классификации будет сказано в соответствующем разделе. Данная классификация с незначительными изменениями будет сопоставляться с петрохимической классификацией, для того чтобы создать комплексную минералого-химическую.

Из химических классификаций наиболее широкой известностью пользуются классификация Левинсон-Лессинга, система магматических норм Ниггли и нормативная система химических составов CIPW (Заварицкий, 1950; Четвериков, 1956; Ефремова, Стафеев, 1985; Cross et al., 1903). К сожалению, приходится констатировать, что к настоящему времени не существует более или менее приемлемой минеральнохимической классификации. В той или иной мере химический состав использовался как дополнительная информация к минеральному составу. Были выделены минералы по насыщенности SiO<sub>2</sub> и Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, которые использовались с целью установления границ между различными группами пород (Shand, 1927, 1949). Как отмечает А.Н.Заварицкий (1956), делались попытки получить данные для проведения таких границ путем статистического рассмотрения совокупностей разных горных пород. Однако эти попытки не дали существенных результатов и вряд ли дадут даже при современной компьютеризации, поскольку при разработке классификаций необходимо выявлять естественные границы, а не статистические. Там же, где этих "естественных" границ нет, их не сможет определить ни один статистический метод. Практически все создатели (разработчики) классификационных схем видели минералого-химические границы между определенными группами горных пород, но при этом не была предложена обоснованная номенклатура этих групп, их строгая соподчиненность, четкие объемы и границы, т.е. не были выделены таксонные категории и не была разработана их иерархия. В последнее время (Классификация и номенклатура 1981; Магматические горные породы 1983; Rock, 1981) исследователи склоняются к мысли о рациональном использовании таксонов, применяемых в биологии. Ниже мы покажем, как эти идеи реализуются на практике.

Из обзора истории создания классификационных схем (Заварицкий, 1956; Магматические горные породы 1983) складывается впечатление, что перебраны все варианты сочетания минерального состава и химического, выраженного в оксидах, а классификация, которая бы отвечала всем требованиям, предъявляемым к таким категориям разработок, так и не создана. Возникает естественный вопрос: возможно ли создание такой схемы, а если нет, то почему? По мнению автора настоящей работы, создание приемлемых химической и комплексной классификации горных пород, с использованием их химического состава в оксидном выражении, не представляется возможным, поскольку по содержанию оксидов нельзя однозначно провести границы между различными группами пород.

Попытка создания классификации горных пород на основе "нормативных минералов" CIPW также не увенчалась успехом вероятно потому, что создатели этой схемы не четко представляли, что отражает "нормативно-минеральный" состав породы и как он связан с минеральным составом. Дальше всех в разрешении данной проблемы продвинулся Шэнд (Shand. 1927. 1949). Он прекрасно понимал зависимость минерального (фазового) состава изверженных пород от химизма магмы и ее кристаллизации и подчеркивал. что классификация vсловий магматических пород может быть только физико-химической. Его идеи по делению пород на группы по степени насыщенности кремнеземом и глиноземом, а не по их содержанию, требуют более глубокого осмысливания и развития. Уровень знания его времени не позволил ему создать комплексную классификацию, но он изложил главные принципы такой классификации. Касаясь использования диаграмм Харкера и Гроута [(K+Na)-Si0<sub>2</sub>], Шэнд, как отмечают Гиорсо и Кармайкл (1992), с характерным провидением возразил: "Для того чтобы химическая классификация имела какое-либо значение, она должна учитывать все молекулы, присутствующие в породе, а не одну единственную". Гиорсо и Кармайкл пишут: "Мало что изменилось по сравнению с началом века сейчас, когда он на исходе". И далее они приводят цитату из Шэнда (Shand, 1913): "Всякий, кто сможет создать систему, в которой химические и минералогические свойства будут удовлетворительно скоррелированы, решит величайшую проблему петрографии". (р.488), что относится и к сегодняшнему дню.

К настоящему времени разработаны основные принципы построения классификационных схем (Магматические горные породы1983, с.20):

а) каждая классификация должна быть целенаправленной;

б) критерии разделения должны обладать объективностью, легко наблюдаться и прилагаться ко всем объектам классификации;

в) все единицы подразделяемого сообщества должны найти в классификации свое строго определенное и единственное место;

г) каждое последовательное расчленение классифицируемого множества должно каждый раз осуществляться по единому признаку.

Тем не менее, нет классификации магматических пород, которая отвечала бы выше приведенным требованиям.

Автор данной работы проблемами классификации горных пород начал заниматься с 1968 г., поскольку для целей физико-химического моделирования процессов образования горных пород - главного научного интереса автора - также необходима их строгая классификация, так как прежде чем моделировать, нужно знать, что моделировать. Поэтому к решению рассматриваемой проблемы автор подошел с физикохимических позиций, позволяющих понять генетическую сущность связи химического (компонентного) состава магмы и минерального (фазового) состава породы, которая образовалась из этой магмы, и использовать это в классификационных целях. В ланной монографии рассматриваются вопросы классификации только алюмосиликатных магматических пород и не затрагиваются такие магматические породы. как карбонатиты И различные рудные образования. Тем не менее, новый алгоритм расчета (CIPWD) позволяет химические составы пород любого генезиса пересчитывать на нормативные составы, а последние использовать для их петрохимической систематики.

Предлагаемая работа является плодом многолетних раздумий, поисков и выбора рациональных вариантов и решений. Окончательное написание книги осуществлено в 1997 г. в Лаборатории магматизма и магматогенного рудообразования Геологического института Кольского научного центра РАН в рамках исследований по теме "Моделирование петрогенных систем с участием расплавов и флюидов (нефелиннормативные системы)".

В процессе исследований автор ощущал постоянную поддержку со стороны директора института акад. РАН Ф.П.Митрофанова и зав. лабораторией член-корр. РАЕН А.Н.Виноградова. Некоторые методические вопросы обсуждались с к.г.-м.н. В.Я.Евзеровым, чьи советы и замечания были учтены при написании монографии. Большую помощь в подготовке рукописи к печати оказали Л.И.Храмкова, Г.А.Гращенко, Е.Г.Балаганская и сотрудники оформительского бюро Геологического института. Автор выражает глубокую благодарность всем, кто оказывал ему помощь и содействие в работе. В работе приняты следующие сокращения названий минералов: Ne - нефелин А-Ат - щелочной амфибол Аb- альбит 01 - оливин Per - периклаз А-Срх - щелочной пироксен Pf- перовскит Adr-андрадит Р1 - плагиоклаз Aeg-эгирин Ак- акерманит Phl - флогопит Qtz - кварц Als – альсилит (Al<sub>2</sub>SiO<sub>5</sub>) Ran -ранкинит Am - амфибол Rm - рудный минерал An - анортит Нт - гематит Anl - аналыим Ilm - ильменит Ар - апатит К-Ат - калиевый амфибол Arf - арфведсонит Kir - кирштейнит Aug - авгит Kls - кальсилит Вt - биотит Kfs - калиевый полевой шпат Can(Crn) - канкринит Ку - кианит Сс- кальцит Let - лейцит Chr - хромит Let<sup>1</sup> - псевдолейцит Chl - хлорит Lep- лепидомелан Cor(Crn) - корунд Ln - ларнит Срх-клинопироксен Mel - мелилит Crd - кордиерит Мег - мервинит Cr-Sp - хромшпинелид Di - диопсид Ru - рутил En - энстатит Sil - силлиманит Ер -эпидот Sod(Sdl) - содалит F(foid) - фельдшпатоид Fa -Sph(Tn) - сфен(титанит) фаялит Spl - шпинель Feak - ферроакерманит Spr- серпентин Fe-mer - ферромервинит ss - твердый раствор Fo - форстерит Тор - топаз Fs - ферросилит Ti-Mt - титаномагнетит Fsp(feld) - полевой шпат Wo - волластонит Gh- геленит Wu - вюстит Gr- гранат Zr- циркон Gls(Gs) - стекло Hbl- роговая обманка Hd - геденбергит Мі - микроклин Мо - монтичеллит Mt - магнетит Mu(Ms) - мусковит Na-mel - натриевый мелилит

#### <u>2. КРАТКИЙ ОБЗОР СОВРЕМЕННЫХ КЛАССИФИКАЦИЙ</u>

Чтобы представить современное состояние в рассматриваемой проблеме, достаточно остановиться на двух классификационных схемах, разработанных в последние годы как у нас, так и за рубежом и рекомендованных к практическому применению.

классификационной Начнем с схемы изверженных пород подкомиссии по систематике Международного союза геологических наук (IUGS) (Le Maitre et al., 1989), опубликованной также на русском языке в Записках Всесоюзного минералогического общества (Ле-ба, Штрекайзен, 1991). Схема основана на десяти принципах, четыре из которых относятся к номенклатуре и шесть - к классификации. Причем два из последних принципов неконкретные и только четыре принципа более или менее можно принимать во внимание при разработке классификации. Эти принципы следующие (Ле-ба, Штрекайзен, 1991; номера принципов авторские): 2) классификация должна зависеть от действительных признаков горных пород, но не от интерпретирующих их терминов; 5) классификационная иерархия должна состоять из классов, разделенных некоторыми граничными пределами; 8) классификация лолжна основываться на реальном (модальном) минеральном составе в той мере, в коей это возможно; 9) если реальный (модальный) минеральный состав магматической горной породы не может быть установлен, химический состав выступает как следующий классификационный признак.

Детальное изучение данной схемы с целью использования ее в научной и практической деятельности приводит к выводу, что ее разработчики руководствовались, главным образом, принципом хорошо обоснованной шестой принцип), простоты (их доведенной до иррационального примитивизма. Выделив по интерпретирующему множества горных пород магматические. признаку ИЗ авторы рассматриваемой схемы сразу систематизируют их на родовом и видовом уровне по минеральному (для кристаллических пород) и химическому (для стекловатых) составу с использованием диаграммы (Na+K)-SiO<sub>2</sub>. В этой схеме полностью отсутствует иерархическая соподчиненность такой сложной и разнообразной совокупности объектов, как магматические горные породы. Так, например, деление магматических пород на две большие совокупности по содержанию темноцветных минералов не соответствует никакому таксону существующих классификаций. Не соподчиненность ортопироксеновых (чарнокитоидов), понятна мелилитовых и лампрофировых пород между собой и с другими породами. А использование для систематики пород, содержащих <90 об.% темноцветных минералов, только плагиоклаза, щелочных полевых

шпатов, кварца и фондов приводит во многих случаях к грубым ошибкам при приведении указанных минералов к 100%, как этого требуется по схеме. Ничего не говорится о критериях разделения пород по щелочности. Общее впечатление от рассматриваемой классификационной схемы таково, что это шаг назад к концу прошлого века, и вряд ли она найдет широкое признание и применение. В практике геологических работ ее можно использовать при предварительной полевой диагностике магматических горных пород.

Наиболее современная классификация магматических горных пород разработана Терминологической комиссией Петрографического комитета АН СССР (Классификация и номенклатура 1981; Магматические горные породы 1983). Она комплексная, поскольку в ней используются все главные признаки магматических горных пород: вещественный состав (химический и минеральный), текстура, структура и условия залегания. Большим шагом вперед в проблеме систематики горных пород следует считать использование разработчиками схемы большого количества классификационных таксонов, применяемых в биологии. Ими используются следующие классификационные категории: тип, класс, группа, ряд, семейство, вид и разновидность. Авторы поясняют, какие совокупности горных пород должны включаться в тот или иной таксон и предлагают критерии для этого. Остались неиспользованными такие "отряд" "род", которые таксоны, как И в перечисленной последовательности таксонов должны занимать определенное место. Так, "отряд" в биологической систематике находится между классом и группами, а "род" - между семейством и видом. К сожалению, некоторые из используемых таксонов не имеют строгого понятия, не говоря уже о расплывчатости критериев, определяющих объем и границы этих таксонов. Понятия терминов "тип", "класс", "группа" и "ряд" возражений не вызывают, что не относится к критериям, по которым производится систематика горных пород на уровне таксонов "группа" и "ряд".

Группы горных пород в данной схеме выделяют по содержанию в них кремнезема, что было предложено Абихом еще в начале прошлого века, о чем упоминается в работе (Штейнберг, 1985). Но сами же авторы (Классификация и номенклатура 1981) отмечают, что границы между группами магматических пород, выделенные по этому признаку, в известной мере, являются условными, так как между породами разных групп существуют постепенные переходы. Последнее утверждение не действительности, соответствует поскольку минералогических В классификациях уже давно установлены четкие границы между группами пород по типоморфным минералам различной степени насыщенности кремнеземом (Shand, 1927, 1949). Вот к какому выводу пришел Д.С.Штейнберг (1985) относительно применимости содержания SiO<sub>2</sub> в классификационных целях: "Принятое в петрографии с прошлого столетия деление магматитов по содержанию кремнезема на кислые (>65%), средние (52-65%), основные (45-52%) и ультраосновные (<45%) имеет смысл только для определенного ряда магматитов, правда, наиболее

определенными распространенных с соотношениями других компонентов" (с.98). Сами авторы классификации дают такую оценку предлагаемому групповому критерию (Классификация и номенклатура 1981): "При разделении горных пород по содержанию кремнезема в одну группу попадают породы, различные по набору минералов (как с кварцем, так и с оливином или фельлипатоилами) и по их количественным 14). Остается непонятным, соотношениям" (c. почему же они остановились на этом критерии?

Ряды горных пород авторы (Классификация и номенклатура 1981) предлагают определять через отношение суммы содержаний щелочей (Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O) и SiO<sub>2</sub>, так называемая диаграмма Гроута, которая была предложена в начале века. По этому признаку выделяют три ряда горных пород: нормальной щелочности, с повышенным содержанием щелочей (субщелочные) и щелочные горные породы. Очевидно из-за нечеткости критерия дополнительно дается пояснение о щелочных породах: "Последние выделены по появлению в них фельдшпатоидов и (или) щелочных темноцветных силикатов-пироксенов и (или) щелочных амфиболов" (с. 14). При таком определении таксона к щелочным породам относят такие, которые содержат фельдшпатоиды и нещелочные темноцветные силикаты, что явно нарушает принцип классификации, поскольку в один ряд помещаются четко различные породы. Как отмечает А.Н.Заварицкий (1956, с.26), фельдшпатоиды образуются обыкновенно при недостатке кремнезема (а не при увеличении содержания щелочей -М.И.Д.). И они могут сосуществовать с минералами, образованными в условиях различной степени насыщенности Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> щелочами и кальцием: с глиноземистыми минералами (корунд, мусковит и др.), с диопсидом и с эгирином, и поэтому фельдшпатоиды не могут быть индикатором щелочности, как и щелочные полевые шпаты (Shand, 1949). Касательно диаграммы Гроута (Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O)-SiO<sub>2</sub>, используемой для "генеральной систематики", А.Н.Заварицкий (1950) отмечал, что: "в такой диаграмме, упуская из виду соотношения между другими окислами, мы имеем очень неполную характеристику состава пород" (с. 132). Конечно же, должен разумный предел упрощения. Большим быть недостатком рассматриваемой классификации является зависимость одного критерия от другого, что следует из цитаты (Классификация и номенклатура 1981): "Граничные значения содержаний суммы щелочей для горных пород каждого из трех рядов значительно варьируют в зависимости от принадлежности к той или иной по содержанию SiO<sub>2</sub> группе" (с. 14). Поэтому для проведения границ между рядами, кроме указанных параметров, приходится привлекать дополнительную информацию по минеральному составу. Соответственно, дальнейшее деление пород на семейства, под которыми понимаются совокупности магматических минерального состава с определенными горных пород сходного соотношениями петрохимических параметров (SiO<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>O+ $K_2O$  и др.), не может отвечать классификационным требованиям, поскольку оно связано с предыдущими таксонами. Тем более, что сами авторы пишут

(Классификация и номенклатура 1981): "В то же время данные химического состава пород, даже такие важные, как содержание кремнезема и сумма щелочей, для некоторых семейств являются перекрывающимися и не определяют границ этих семейств" (с. 18-19). Аналогичные замечания относятся и к таксону "вид". Кроме того, представляется, что авторы приняли слишком широкие интервалы признаков для последнего таксона.

Таким образом, понятия, границы и объемы многих таксонов в данной классификационной схеме остались неопределенными. Поэтому приходится признавать, что, несмотря на принципиально правильный подход к классификационной схеме, при выделении таксонов и установлении их иерархии авторы этой схемы не выработали строгих понятий, границ и объемов таксономических единиц. Применение этой схемы при систематике магматических горных пород встречается с большими затруднениями, о чем автор настоящей работы писал уже неоднократно (Дубровский, 1984, 1987а, б. 1993). По мнению автора, причина неудачи разработчиков данной схемы главная это использование результатов химического анализа в оксидном выражении для установления границ между различными сообществами горных пород. Весь исторический опыт петрохимии свидетельствует о том, что ЭТО бесперспективные попытки. Хотя. как отмечают авторы (Классификация и номенклатура 1981), многие исследователи сходятся на том, что в основу генеральной классификации должен быть положен химический состав пород, а существующие расхождения связаны со способом представления данных химического анализа для целей классификации: 1) классификации, основанные на непосредственном анализов; 2) классификации, использовании ланных химических основанные на данных химических анализов, пересчитанных тем или иным способом на различные классификационные параметры. И далее они приходят к выводу, что "петрохимическая классификация является наиболее универсальной; она применима для всех магматических горных пород и их различных классификационных подразделений, давая возможность сопоставлять их на единой количественной основе" (с.9). С этим мнением вполне можно согласиться, но, как видим, реализация его на основе непосредственных данных химического анализа не привела к желаемому результату.

К сожалению, нет хороших примеров и второго варианта классификаций, "нормативного" химических за исключением базальтоидного тетраэдра Йодера и Тилли (1965). Поэтому сторонники минералогических классификаций, понимая нечеткость границ. определяемых по содержанию окислов, применяют химический состав для систематики только стекловатых пород. К тому же всеми признается, что систематика кристаллических пород на уровне вида и разновидности может осуществляться только по минеральному составу, структуре и текстуре. Следовательно, в случае создания комплексной классификации, необходимо установить и доказать классификационные пределы использования химического состава горных пород. <sup>v</sup>

разработать петрохимическую Нами предпринята попытка классификацию алюмосиликатных горных пород на основе нормативных миналов CIPW, результаты которой изложены в работе (Дубровский, 1993). B ланной работе ранее разработанная петрохимическая усовершенствована классификация на основе измененного И дополненного алгоритма CIPW пересчета данных химического анализа на скоррелирована нормативные миналы И с минералогической классификацией магматических пород Шэнда (Shand, 1949). Для понимания принципов этой корреляции необходимо с физико-химических позиций рассмотреть особенности оксидной породообразующей системы.

#### 3. ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ СОЗДАНИЯ РАЦИОНАЛЬНОЙ КОМПЛЕКСНОЙ КЛАССИФИКАЦИИ МАГМАТИЧЕСКИХ ГОРНЫХ ПОРОД

Из исторического обзора классификаций магматических горных пород (Магматические горные породы 1983) склалывается впечатление, что при решении классификационной проблемы перебраны все сочетания признаков горных пород, а, по сути, нет приемлемого решения. Что же касается выражения вещественного состава, то многие исследователи согласны с тем, что для комплексной классификации горных пород необходимо использовать как фазовый, так и компонентный их состав, поскольку они дополняют друг друга. Но возникает вопрос: в каком виде представлять компоненты? В настоящее время можно утверждать, что использование химического состава пород в виде оксидов не привело к решению классификационной задачи и удовлетворительной корреляции с минеральным составом. Автор настоящей работы уже много лет отстаивает идею представления компонентов в виде миналов (Дубровский, 1987а,б), которая основывается на экспериментальном доказательстве деления оксидной системы на подсистемы с образованием двойных и тройных химических соединений оксидов, выступающих уже как компоненты этих подсистем. Тем не менее, как пишет А.Н.Заварицкий большинство петрографов склонны считать, что только (1956). минеральный состав может служить основой для классификации горных пород. Казалось бы, что использование наглядных и явно выраженных признаков должно привести к поставленной цели. Попытки же многих известных ученых создать классификационные схемы на основе минерального состава, текстуры и структуры пород пока не увенчались успехом. Геологическая наука не имеет в своем распоряжении минералогической классификации co строгим иерархическим расположением таксонов, а предлагаемое группирование горных пород не строгое, без указания четких критериев выделения объема и границ между группами. Дальше всех в этом отношении продвинулся Шэнд (Shand,

1931, 1947, 1949), классификация магматических пород которого, по мнению автора, наиболее обоснована. И совершенно не понятно, почему ее не используют при систематике магматических пород.

Наличие стекловатых пород и присутствие в кристаллических породах сложных твердых растворов и "чужих" фаз затрудняют создание строгой классификации на основе минерального состава, не говоря уже о химической классификации в окисном выражении. В связи с этим возможности вообще использования высказываются сомнения 0 достижений в классификации органического мира. Вот что пишет по этому поводу Д.С.Штейнберг (1985): "К горным породам неприменим формальной классификации органического мира принцип ввилу отсутствия четко выраженных дискретных таксонов. В отличие от органического мира горные породы представляют собой серии с постепенными внутренними переходами различной вариантности - нон-, моно-, би- и более сложные, определяемые генезисом, выявляемые статистически, с той или иной степенью дисперсии, обусловленной отклонениями от идеальных условий" (с. 153). С таким заключением вряд ли можно согласиться, поскольку постепенные переходы одной породы в другую происходят внутри определенных совокупностей (таксонов), а, как будет показано ниже, на уровне других совокупностей существуют строго очерченные границы, которые и следует использовать в классификации, называя эти совокупности соответствующими таксонами, которые применяются в классификациях органического мира.

Олной ИЗ причин, затрудняющей созлание комплексной классификации, приводится так называемый гетероморфизм горных пород, когда они имеют сходный химический состав и разный минеральный. Но это явление не так уже часто встречается в природе, или не всегда правильно трактуется. Автору известна лишь одна работа (Yoder, 1986), где достоверно описано явление гетероморфизма для кальсилит-мелилитовых и монтичеллит-мелилитовых пород, которое связано c обменными реакциями, проходящими с изменением температуры (см. ниже). Что же касается смены безводных минеральных ассоциаций водными, то это явление нельзя называть гетероморфизмом, поскольку расплавы с разным содержанием воды - это расплавы разного химического состава.

Очевидно, что в настоящее время вряд ли кто будет возражать, что горная порода есть продукт фазовых превращений в определенной химической системе при определенных термодинамических (физических) условиях. И, естественно, возникают непростые вопросы: насколько близко химический состав породы отражает химический состав магмы, из которой эта порода кристаллизовалась, и можно ли использовать химический фазовый (минеральный) И состав породы ЛЛЯ Чтобы систематизании? ответить на ЭТИ вопросы, необходимо рассмотреть вначале, что представляет собой алюмосиликатная оксидная система с физико-химической точки зрения.

## 3.1.Физико-химические особенности породообразующей оксидной системы

В качестве трудностей, мешающих созданию рациональной комплексной классификации горных пород, чаще всего приводятся постепенность переходов между ними. Тем не менее во многих минералогических классификациях выделяют естественные сообщества (совокупности) горных пород, которые четко различаются по типоморфным минералам: кварцсодержащие, оливинсодержащие, полевошпатовые с фельдшпатоидами, фельдшпатоидные без полевых шпатов, мелилитовые,



Рис. 3.1. Образование миналов в оксидных системах, по данным (Жариков и др., 1972; Минералы .., 1974; Эйтель, 1962; Bowen, 1973; Bowen, Schairer, 1935; Kushiro, 1969; Schairer, 1950, 1954)

с глиноземистыми минералами и так далее (Shand, 1949). Давно известны запрещенные ассоциации минералов. С другой стороны, составы всех известных магматических (и немагматических) алюмосиликатных горных пород приближенно могут быть выражены девятью главными окисламикомпонентами (+H<sub>2</sub>O): SiO<sub>2</sub>, TiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>0</sub>, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O и K<sub>2</sub>O, в то время как главных породообразующих минералов-фаз набирается больше трех десятков. При этом максимальное количество равновесно сосуществующих фаз-минералов, которые образуют ту или иную породу, строго соответствует правилу фаз, с учетом образования непрерывных твердых растворов отдельными компонентами, и их количество обычно не превышает 7-8. Поэтому можно утверждать, что существование границ между определенными сообществами горных пород связано с тем, что оксидная система в зависимости от концентрации компонентов и термодинамических факторов, делится на подсистемы, границы между которыми и определяют границы между сообществами горных пород, поскольку последние являются результатом фазовых превращений в определенных химических системах (подсистемах оксидной системы), при определенных термодинамических условиях. Это же подтверждено и экспериментально. Установлено (Минералы 1974), что указанные выше породообразующие окислы уже при Р = 1 атм, при определенных значениях температуры образуют между собой двойные и тройные химические соединения, по которым оксидная система и делится на подсистемы, где эти соединения выступают уже в роли компонентов Эти (рис.3.1). химические соелинения. отличающиеся строго определенным составом, были названы миналами, в отличие OT природных (и искусственных) минералов. Наша задача заключается в установлении этих подсистем и использовании их в классификационных целях. Минальные подсистемы, согласно физико-химическим закономерностям, остаются также девятикомпонентными, в точном соответствии с числом независимых оксидных компонентов. Важнейшая особенность оксидных компонентов заключается в том, что два из них - $SiO_2$  и  $Al_2O_3$  - в общем случае являются комплексообразователями, а остальные - простыми ионами (Барт, 1956; Щербина, 1972). В зависимости насыщенности кремнезема глинозема от степени И остальными компонентами, образуются минальные подсистемы, которые отличаются

характерными петрохимическими свойствами, определяющими тот или иной качественный и количественный фазовый (минеральный) состав в зависимости от термодинамических условий. По мнению автора настоящей работы, без четкого представления,

По мнению автора настоящей работы, без четкого представления, что такое миналы (или компоненты) и минералы (или фазы) невозможно создание комплексной минералого-химической классификации магматических горных пород. Поэтому далее на этом вопросе мы остановимся более подробно.

## 3.2. Миналы - компоненты и минальные подсистемы оксидной системы

Предварительное (первичное) деление оксидной системы на "стандартных" магматических подсистемы лля условий можно осуществить с использованием способа пересчета химических анализов по системе СІРШ (Заварицкий, 1950; Четвериков, 1956; Ефремова, Стафеев, 1985; Cross et al., 1903), смысл которого заключается в том, чтобы образовать определенные ассоциации миналов, различающиеся по степени насыщенности кремнеземом глиноземом. Поскольку И относительно системы пересчета CIPW, со времени появления ее в литературе, нет однозначного мнения, не говоря уже о классификации магматических горных пород, основанной на ней, то придется привести некоторые пояснения.

В системе пересчетов CIPW эти новые компоненты неудачно были названы стандартными минералами, что привело к возражениям и дискуссиям, которые не прекращаются и до настоящего времени. Тем более, что номенклатура этих компонентов совпадает с номенклатурой реально существующих минералов, и поэтому много недоразумений связано с сопоставлением рассчитанного "минерального" состава с реальным минеральным. Вот что по этому поводу писал А.Н.Заварицкий (1950): "Некоторые из петрографов выражали отрицательное отношение к способу пересчета анализов по системе CIPW. В большинстве случаев возражения сводятся к указаниям на расхождение нормы с реальным минералогическим составом. Это возражение основано на очевидном недоразумении, и в основе его лежит логическая ошибка, известная под названием ignoratio elenchi, так как авторы системы никогда не смешивали этих двух различных вещей, а впоследствии Вашингтоном, во избежание этого недоразумения, даже прежний термин "стандартные минералы" был заменен термином "минеральные молекулы". Тем не менее, еще до сих пор можно встретить повторения этих возражений" (с.89). Хотя это было сказано в 1950 г., о несоответствии минального и минерального выражения продолжают писать (Четвериков, 1956; Хуан, 1965; Магматические горные породы 1983; Ефремова, Стафеев, 1985) и преподносят это как большой недостаток метода пересчета. Так, Хуан (1965) пишет: "Сравнение нормативных и модальных составов в обоих случаях отчетливо свидетельствует (сравниваются составы двух пород -Д.М.И.), что нормативный состав не может отразить истинный минералогический характер этих пород и не помогает нам ни в представлении о внешнем облике породы, ни в понимании ее происхождения. Этот метод в то же время имеет большое и очевидное значение в качестве метода фиксирования результатов химического изучения породы, проверки ее минералогического состава и как средство сравнения стекловатых пород с их голокристаллическими аналогами, однако его положительные моменты этим и ограничиваются" (с. 103). Приблизительно то же самое говорится и в работе (Магматические горные породы 1983) со ссылкой на О'Коннера: "Пересчеты на нормативный состав дают возможность лишь условного сопоставления неполнокристаллических эффузивных пород с интрузивными, ибо часто наблюдаются несоответствия между нормативным и модальным составом. Это несоответствие особенно велико при пересчете химических составов по СІРW для недосыщенных вулканических пород, что в 1971 г. отмечали Ф.Чейз и Г.Йодер" (с. 16).

В справочнике (Ефремова, Стафеев, 1985) вообще дана неточная информация о нормативных (или стандартных) минералах: "Химический состав горной поролы рассчитывается на нормативные или станлартные минералы, которые в породе могут реально не существовать" (с.57). Это замечание имеет отношение только к окончанию алгоритма CIPW, поскольку в мелилитсодержащих породах в реальности не может быть минала *ап*-анортита, который может присутствовать в норме таких пород. Критику метода CIPW следует признать справедливой только относительно того, что этот метод несовершенен для пород, сильно недосыщенных SiO<sub>2</sub>. Но это не значит, что необходимо отказаться от идеи представления химического состава пород в иной форме, чем оксидная, которая вообще плохо коррелируется с минеральным составом. Чейз и Йодер (Chayes, Yoder, 1971), указывая на недостатки этого метода, не отвергают его, а предлагают совершенствовать, поскольку, как они считают, главная идея пересчета оксидов на миналы вполне рациональна. К сожалению, некоторые рекомендации Кармайкла с соавторами (Carmichael etal., 1970) и Чейза с Йодером (Chayes, Yoder, 1971) кардинально не улучшили алгоритм пересчета. Не улучшил его и новый пересчета фельдшпатоидных вариант И мелилитовых пород, предложенный Ле Ба (Le Bas, 1973).

Личный опыт использования метода CIPW автором данной работы позволяет заключить, что применение его к породам, пересыщенным SiO<sub>2</sub> и средней недосыщенности (до лейцитнормативных), дает вполне удовлетворительные результаты при сопоставлении минального состава с минеральным. Что же касается пород, более недосыщенных SiO<sub>2</sub>, то, действительно, такое сопоставление крайне неудовлетворительное. Попытка использовать минал CaAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub> - *ts*-кальциевый чермакит и Ca<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub> – ln(cs)-ларнит (Ca-силикат), как это рекомендовали Чейз и Йодер, и введение, кроме того, минала CaMgSiO<sub>4</sub> - *mo*-монтичеллит и CaFeSiO<sub>4</sub> - *kir*-кирштейнит также не привели к улучшению данного метода (Дубровский, 1993). Поэтому необходимо существенное изменение алгоритма пересчета сильно недосыщенных SiO<sub>2</sub> пород на нормативные миналы, с привлечением нескольких новых миналов, участвующих в

образовании и монтичеллитов. От чермакитового минала мелилитов пришлось отказаться, поскольку он только частично может входить в Срх и Ат, а свою фазу образует при больших значениях давления (Heys, 1971). Новый список нормативных миналов приведен в табл.3.1. В него не включены такие химические соединения, как оливин - (Mg, Fe)<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>, диопсид - Ca(Mg, Fe)SiO<sub>6</sub> и гиперстен (Mg, Fe)SiO<sub>3</sub>, которые обычно помещаются в список "нормативных минералов" (Заварицкий, 1950; Четвериков, 1956; Хуан, 1965; Ефремова, Стафеев, 1985), поскольку они не могут относиться к миналам, так как являются твердыми растворами (fo+fa), (di+hd) и (en+fs), и по своей сути это минералы. Кроме того, следует отметить, что практически все алюмосиликатные и силикатные нормативные миналы (табл.3.1) образуют пары и триады по степени насыщенности кремнеземом, которые могут быть получены один из другого прибавлением - вычитанием SiO<sub>2</sub>:

1)Ai<sub>2</sub>Si0<sub>5</sub> = A1<sub>2</sub>0<sub>3</sub> + Si0<sub>2</sub>; 2)ZrSi0<sub>4</sub> = ZrO<sub>2</sub> + Si0<sub>2</sub>; 3) KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> = KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + Si0<sub>2</sub>; 4) KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> = KAlSi0<sub>4</sub> + Si0<sub>2</sub>; 5) NaAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> = NaAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + Si0<sub>2</sub>; 6) NaAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> = NaAlSi0<sub>4</sub> + Si0<sub>2</sub>; 7) CaAl<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>0<sub>8</sub> = CaAl<sub>2</sub>Si0<sub>6</sub> + Si0<sub>2</sub>; 8) CaMgSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> = CaMgSi0<sub>4</sub> + Si0<sub>2</sub>; 9) CaFeSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> = CaFeSi0<sub>4</sub> + Si0<sub>2</sub>; 10) Ca<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>0<sub>6</sub>(CaSi0<sub>3</sub>) = Ca<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + Si0<sub>2</sub>;

 $11)Mg_{2}Si_{2}O_{6}(MgSiO_{3}) = Mg_{2}SiO_{4} + SiO_{2};$   $12) Fe_{2}Si_{2}O_{6}(FeSiO_{3}) = Fe_{2}SiO_{4} + SiO_{2};$   $13) CaTiSiO_{5} = CaTiO_{3} + SiO_{2};$   $14) Na_{2}Si_{2}O_{5} = Na_{2}SiO_{3} + SiO_{2};$   $15)K_{2}Si_{2}O_{5} = K_{2}SiO_{3} + SiO_{2}.$  $16)2NaFe^{3+}Si_{2}O_{6} = Na_{2}Si_{2}O_{5} + Fe_{2}O_{3} + SiO_{2}.$ 

№ п.п.	Минал	Символ	Формула	Молек.вес
1	2	3	4	5
	"	Акцессорнын	Е" МИНАЛЫ	
1	Апатит	ap	$3CaO \times P_2O_5 \times 0.33CaF_2$	336.31
2	Натр-апатит	Na-ap	$3Na_2O \times P_2O_5 \times$	355.734
			$0.33Na_2F_2$	
3	Галит	hl	NaCl	58.44
4	Тенардит	th	$Na_2SO_4$	142.05
5	Пирит	pr	FeS <sub>2</sub>	120
6	Циркон	<i>Z</i> .	$ZrO_2 \times SiO_2$	183.28
7	Бадделеит	bd	ZrO <sub>2</sub>	123.22
8	Хромит	ст	FeO×Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	223.86
9	Флюорит	fr	CaF <sub>2</sub>	78.1
10	Виллиомит	vl	NaF	41.988
11	Кальцит	СС	CaO×CO <sub>2</sub>	100.091
12	Натр-карбонат	nc	Na <sub>2</sub> O×CO <sub>2</sub>	106.005
13	Кали-карбонат	kc	K <sub>2</sub> O×CO <sub>2</sub>	138.211
14	Магнезит	тс	MgO×CO <sub>2</sub>	84.331
15	Сидерит	fc	FeO×CO <sub>2</sub>	116.001
16	Ильменит	ilm	FeO×TiO <sub>2</sub>	151.74
17	Рутил	ru	TiO <sub>2</sub>	79.90
18	Магнетит	mt	FeO×Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	231.55
19	Гематит	hm	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	159.68
20	Титанит	tn	CaO×TiO <sub>2</sub> ×SiO <sub>2</sub>	196.04
21	Перовскит	pf	CaO×TiO <sub>2</sub>	135.98
Салические миналы				
22	Кварц	q	SiO <sub>2</sub>	60.09
23	Корунд	С	$Al_2O_3$	101.94
24	Альсилит	als	Al <sub>2</sub> SiO <sub>5</sub>	162.03
25	Ортоклаз	or	K <sub>2</sub> O×Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ×6SiO <sub>2</sub>	556.70
26	Альбит	ab	Na <sub>2</sub> O×Al <sub>2</sub> O×6SiO <sub>2</sub>	524.48
27	Анортит	an	CaO×Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ×2SiO <sub>2</sub>	278.14
28	Лейцит	lc	K <sub>2</sub> O×Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ×4SiO <sub>2</sub>	436.38
29	Нефелин	ne	Na <sub>2</sub> O×Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ×2SiO <sub>2</sub>	284.05
30	Калиофиллит	kp	K <sub>2</sub> O×Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ×2SiO <sub>2</sub>	316.26

#### Список нормативных миналов системы пересчета CIPWD

•

ФЕМИЧЕСКИЕ МИНАЛЫ				
31	Акмит	ac	Na <sub>2</sub> O×Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ×4SiO <sub>2</sub>	461.92
32	Натр-силикат	ns	Na <sub>2</sub> O×SiO <sub>2</sub>	122.05
33	Кали-силикат	ks	K <sub>2</sub> O×SiO <sub>2</sub>	154.26
34	Диопсид	di	CaO×MgO×2SiO <sub>2</sub>	216.52
35	Геденбергит	hd	CaO×FeO2SiO <sub>2</sub>	248.04
36	Волластонит	wo	CaO×SiO <sub>2</sub>	116.17
37	Энстатит	en	MgO×SiO <sub>2</sub>	100.38
38	Ферросилит	fs	FeO×SiO <sub>2</sub>	131.90
39	Форстерит	fo	2MgO×SiO <sub>2</sub>	140.73
40	Фаялит	fa	2FeO×SiO <sub>2</sub>	203.74
41	Геленит	gh	2CaO×Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ×SiO <sub>2</sub>	274.17
42	Акерманит	ak	2CaO×MgO×2SiO <sub>2</sub>	272.52
43	Ферроакерманит	Feak	2CaO×FeO×2SiO <sub>2</sub>	304.04
44	Кальций-силикат	CS	2CaO×SiO <sub>2</sub>	172.22
45	Монтичеллит	то	CaO×MgO×SiO <sub>2</sub>	156.46
46	Кирштейнит	kir	CaO×FeO×SiO <sub>2</sub>	188.08
47	Периклаз	per	MgO	40.32
48	Вюстит	wu	FeO	71.94
49	Дисиликат натрия	dsn	$Na_2O \times 2SiO_2$	182.14
50	Дисиликат калия	dsk	$K_2O \times 2SiO_2$	214.35

Приведенное в таблице 3.1 количество нормативных миналов вполне достаточно, чтобы выразить ими все ненормативные (модальные) миналы (см. ниже) и совместно с последними - составы всех главных породообразующих минералов.

Далее, следует обратить внимание читателей на то, что в природе существуют две большие совокупности алюмосиликатных горных пород, различающихся по присутствию-отсутствию несовместимых ассоциаций: оливин + ортопироксен и волластонит + ларнит, выделение которых впервые было предложено в работе автора (Дубровский, 1993). Данное обстоятельство свидетельствует о том, что оксидная система должна делиться на две большие совокупности минальных систем, различающиеся определенным соотношением неполевошпатового кальция и суммы магния и двухвалентного железа, в которых и образуются соответствующие горные породы. Качественно такие минальные системы легко различаются по присутствию-отсутствию в норме волластонита или ларнита (Са-силиката), а количественно - по соотношению Ca'/(Mg+Fe<sub>1</sub><sup>2+</sup>), где Ca' - кальций, оставшийся после образования нормативных титанита, апатита, флюорита и анортита, Fe<sub>1</sub><sup>2+</sup> - железо, оставшееся после

образования нормативных магнетита, хромита, ильменита и пирита. Если указанное соотношение будет < 1, то минальная система (и соответственно порода) характеризуется железо-магниевым уклоном, а если > 1, то кальциевым. Смысл деления минальных систем и пород на такие уклоны остается только до железистое<sup>тм</sup> системы, равной 90%, после чего волластонит и оливин могут сосуществовать равновесно. Здесь же стоит остановиться на ассоциации лейцит + энстатит, поскольку признание или непризнание ее существования в условиях верхней части земной коры имеет принципиальное значение для петрологических построений и возможного изменения алгоритма пересчета по системе CIPW.

Мы посчитали -∆G реакции:

KAlSi<sub>3</sub>O<sub>3</sub> + Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub> = KA1Si<sub>2</sub>O<sub>6</sub> + 2MgSiO<sub>3</sub> для микроклина и санидина при T =298 и 1400К (данные для расчета взяты из справочника Robie et al., 1978), и во всех случаях реакция сдвигается в сторону ассоциации лейцит + энстатит. По данным (Wendland, Eggler, 1980), указанная реакция также сдвигается вправо. Со ссылкой на Шерера, который экспериментально изучал систему Fo-Lc-SiO<sub>2</sub> при P = 1 атм, они приводят такие реакции на линиях, при P = 1 атм: (L)Sa+Fo=Lc+En; (Fo)Sa+En=Lc+L; (Sa)En+Lc=L+Fo; (Lc)Sa+En=L+Fo; (En)Sa+Fo=L+Lc, которые выходят из нонвариантной точки: Sa+Fo+Lc+En+L (Pcyx=6 кбар; T ~ 1200°C). Аналогичную нонвариантную точку показывает и Лат (Luth, 1967), но при P<sub>H20</sub> =300 бар;T=1000°C.

Экспериментально эти точки и моновариантные равновесия (линии) подтверждены, а аппроксимированы теоретически с учетом не интерпретации экспериментальных данных (Schairer, 1954), которые можно представить и в другом варианте, что позволяет сделать расположение экспериментальных точек Шерера на концентрационном треугольнике системы Fo-Lc-SiO<sub>2</sub>. Незначительное перемещение пограничных линий между Fo-En и Lc-Sa принципиально изменит равновесные минеральные ассоциации с исчезновением нонвариантной точки. Кроме того, признание существования ассоциации Lc+En в указанных условиях противоречит как порядку десиликации в системе пересчетов CIPW, так и природным наблюдениям: в литературе отсутствуют примеры горных пород с данной ассоциацией (Щелочные породы, 1976; Магматические горные породы ..., 1985; Edgar, 1987 и др.). Поэтому дальнейшее изложение материала будет производиться с учетом невозможности образования равновесной ассоциации Lct+En при кристаллизации соответствующих расплавов в условиях верхней зоны континентальной коры.

Для усовершенствования алгоритма CIPW необходимо учесть высказанные замечания, а также эксперименты и термодинамические расчеты, которые непосредственно касаются устойчивости тех или иных силикатов и алюмосиликатов в зависимости от температуры и активности

этого графика SiO<sub>2</sub> (рис.3.2). Но при использовании возникают определенные сложности с положением того или иного минала в ряду по степени насыщения SiO<sub>2</sub>, поскольку линии десиликации некоторых миналов на графике log a <sub>SiO2</sub>- T°C (рис.3.2.) пересекаются. Так, например, линия десиликации  $sp \rightarrow pf + SiO_2$  пересекает две линии:  $ab \rightarrow ne + SiO_2$  и  $or \rightarrow lc+$  SiO<sub>2</sub>. Особенно принципиально важно пересечение линий  $lc \rightarrow kp + SiO_2$  и  $di \rightarrow fo + ak + SiO_2$ , из которого следует, что при температуре выше 900°С di десилицируется раньше lc, а ниже - наоборот. И поэтому в первом случае мы будем иметь ассоциацию  $lc+a\kappa$ , и di не будет встречаться с кр; во втором случае, наоборот, *lc* не будет ассоциировать с ак, a di с кр - будет. Но примечательно то, что в породах "камафугитовой группы" (Щелочные породы, 1976; Woolley et al., 1996) встречаются ассоциации Cpx+Lct, Cpx+Kls, Lct+Mel, Kls+Mel, т.е. в природе реализуются оба варианта десиликации. Как отмечает Йодер (Yoder, 1986). связано обменными реакциями типа: это с 4Cpx+3Kls=2Mel+01+3Lct при изменении термодинамических условий, что и приводит к гетероморфизму пород. Но в своих построениях Йодер принимает первый вариант десиликации (см. ниже). Аналогичный вариант используется и в данной работе. Если же в модальном составе породы устанавливается присутствие ассоциации Cpx+Kls(±01±Mel±Lct), то часть минальной ассоциации mel+ol+lc можно пересчитать на  $cpx+\kappa p$ , что и улучшит корреляцию минального состава с минеральным.

Итак, после всех замечаний, предложенных изменений и дополнений порядок десиликации миналов в новой системе пересчетов будет выглядеть следующим образом:

1) в Fe-Mg-подсистемах  $-q \rightarrow (en \rightarrow fo, fs \rightarrow fa) \rightarrow (ab \rightarrow ne) \rightarrow (or \rightarrow lc) \rightarrow (an \rightarrow gh+c) \rightarrow (di \rightarrow ak+fo, hd \rightarrow Feak+fa) \rightarrow (ac -> dsn+hm) \rightarrow (dsn \rightarrow ns) \rightarrow (Ic \rightarrow kp) \rightarrow (dsk \longrightarrow ks) \longrightarrow (ak+fo \longrightarrow no; Feak+fa \longrightarrow hr) \longrightarrow (fa \longrightarrow per;fa \longrightarrow wu);$ 

2) в Са-подсистемах -  $q \rightarrow (ab \rightarrow ne) \rightarrow (tn \rightarrow pf) \rightarrow (or \rightarrow Ic) \rightarrow (an \rightarrow gh+c) \rightarrow (di+wo \rightarrow ak, hd+wo \rightarrow Feak) \rightarrow (ac \rightarrow dsn+hm) \rightarrow (dsn->ns) \rightarrow (Ic => kp) \rightarrow (dsk \rightarrow ks) \rightarrow (wo \rightarrow cs) \rightarrow (ak \rightarrow cs+mo; Feak \rightarrow cs+kir) \rightarrow (mo \rightarrow -cs+per, kir \rightarrow cs+wu).$ 

Пары миналов, один из которых отдает SiO<sub>2</sub> с образованием другого, по сути, являются буферными парами относительно активности SiO<sub>2</sub> (Гиорсо, Кармайкл, 1992). При постоянной температуре процесс десиликации удерживает активность SiO<sub>2</sub> на определенном уровне до исчезновения исходного минала. Затем активность SiO<sub>2</sub> падает и одна минальная система сменяется другой, где в действие вступает следующая буферная пара, и так далее. Выделяются также минальные системы Fe-Mg-уклона, различающиеся по соотношению FeO, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> и TiO<sub>2</sub>, а в системах с Ca-уклоном, кроме того, - по соотношению избыточного CaO с

TiO<sub>2</sub>.

Таким образом, все то, что говорилось выше о миналах, следует рассматривать как подготовку к решению главной задачи, которая была поставлена в разделе 3.1 - это разделение оксидной системы на минальные подсистемы для дальнейшего их использования в классификационных теоретическом моделировании процессов образования пелях И магматических горных пород. Предлагается следующий вариант деления SiO<sub>2</sub>-TiO<sub>2</sub>-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-FeO-MgO-CaO-Na<sub>2</sub>O-K<sub>2</sub>O оксилной системы на нормативно-минальные подсистемы в зависимости от Ca'/(Mg+Fe12+)отношения, степени насыщенности SiO<sub>2</sub> и  $Al_2O_3$ , а также соотношений FeO, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, TiO<sub>2</sub> и избыточного CaO, который представлен в таблицах 3.2 и 3.3. Минальные системы, показанные в таблицах, выведены теоретически с использованием нового алгоритма пересчета химических анализов пород на нормативные миналы, суть которого изложена в следующем разделе. Причем для минальных систем Са-уклона показан общий случай, когда со снижением активности SiO<sub>2</sub> минальные ассоциации с (ak+Feak) остаются в своем уклоне. Частные случаи появления ассоциации (ak+Feak)+ ol приведены в таблицах 4.12-4.17 (прил .Ш).



Рис.3.2. Зависимость log a<sub>Si02</sub> от температуры для различных буферов активности кремнезема (Carmichael et ah, 1970); римскими цифрами показаны ступени пересчета по CIPW. Во вставке приведены поля соответствующих магм и их дифференциатов

# Нормативно-минальные системы Fe-Mg-уклона (отряда) с учетом 9 главных оксидов: SiO<sub>2</sub>, TiO<sub>2</sub>, A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O, при f<80

٠

	Ряды			
Группы	А - низкой щелочности (K+Na+2Ca <al)< td=""><td>В-нормальной щелочности (K+Na<al<k+na+ 2Ca)</al<k+na+ </td><td>Д' - щелочной (K+Na&gt;Al)</td><td>Д" - щелочной (K&gt;A1)</td></al)<>	В-нормальной щелочности (K+Na <al<k+na+ 2Ca)</al<k+na+ 	Д' - щелочной (K+Na>Al)	Д" - щелочной (K>A1)
1	2	3	4	5
I <i>-q-</i> норма- тивная	<ol> <li>q-or-ab-an-als-en-fs-mt-ilm</li> <li>q-or-ab-an-als-en-mt-hm-ru</li> <li>q-or-ab-an-als-en-mt-ilm-ru</li> </ol>	<ol> <li>q-or-ab-an-en-fs-di-hd-mt-ilm</li> <li>q-or-ab-an-en-di-mt-hm-ru</li> <li>q-or-ab-an-en-di-mt-ilm-ru</li> </ol>	<ol> <li>q-or-ab-en-fs-ac-di-hd-mt-ilm</li> <li>q-or-ab-en-ac-di-mt-hm-ru</li> <li>q-or-ab-en-ac-di-mt-ilm-ru</li> <li>q-or-ab-en-fs-ac-di-hd-dsn-ilm</li> <li>q-or-ab-ac-en-di-dsn-ilm-ru</li> </ol>	<ol> <li>q-or-dsk-en-fs-ac-di-hd-mt-ilm</li> <li>q-or-dsk-en-ac-di-mt-hm-ru</li> <li>q-or-dsk-en-ac-di-mt-ilm-ru</li> <li>q-or-dsk-en-fs-ac-di-hd-dsn-ilm</li> <li>q-or-dsk-en-ac-di-dsn-ilm-ru</li> </ol>
II- <i>оl</i> - норма- тивная	<ol> <li>1.or-ab-an-als-en-fs-fo-fa-mt- ilm</li> <li>2. or-ab-an-als-en-fo-mt-ilm-ru</li> <li>3. or-ab-an-als-en-fo-mt-hm-ru</li> </ol>	<ol> <li>or-ab-an-di-hd-en-fs-fo-fa-mt- ilm</li> <li>or-ab-an-di-en-fo-mt-hm-ru</li> <li>or-ab-an-di-en-fo-mt-ilm-ru</li> </ol>	<ol> <li>or-ab-ac-di-hd-en-fb-fa-mt-ilm</li> <li>or-ab-ac-di-en-fo-mt-hm-ru</li> <li>or-ab-ac-di-en-fo-mt-ilm-ru</li> <li>or-ab-ac-di-hd-en-fs-fo-fa-dsn-ilm</li> <li>or-ab-ac-di-en-fo-dsn-ilm-ru</li> </ol>	<ol> <li>or-dsk-ac-di-hd-en-fs-fo-fa-mtilm</li> <li>or-dsk-ac-di-en-fo-mt-hm-ru</li> <li>or-dsk-ac-di-en-fo-mt-ilm-ru</li> <li>or-dsk-ac-di-hd-en-fs-fo-fa-dsn-ilm</li> <li>or-dsk-ac-di-en-fo-dsn-ilm-ru</li> </ol>
Ш- <i>пе-</i> нормативная	<ol> <li>or-ab-ne-an-c-fo-fa-mt-ilm</li> <li>or-ab-an-c-ne-fo-mt-hm-ru</li> <li>or-ab-an-c-ne-fo-ilm-mt-ru</li> </ol>	1. or-ab-an-di-hd-ne-fo-fa-mt-ilm 2.or-ab-an-di-ne-fo-mt-hm-ru 3.or-ab-an-di-ne-fo-mt-ilm-ru	<ol> <li>or-ab-ac-di-hd-ne-fo-fa-mt-ilm</li> <li>or-ab-ac-di-ne-fo-mt-hm-ru</li> <li>or-ab-ac-di-ne-fo-mt-ilm-ru</li> <li>or-ab-ac-di-hd-ne-fo-fa-dsn-ilm</li> <li>or-ab-ac-dsn-di-ne-fo-ilm-ru</li> </ol>	
IV <i>-l</i> с- норма- тивная	<ol> <li>or-lc-ne-an-c-fo-fa-mt-ilm</li> <li>or-lc-ne-an-c-fo-mt-hm-ru</li> <li>or-lc-ne-an-c-fo-mt-ilm-ru</li> </ol>	l.or-lc-ne-an-di-hd-fo-fa-mt-ilm 2. or-lc-ne-an-di-fo-mt-hm-ru 3. or-lc-ne-an-di-fo-mt-ilm-ru	<ol> <li>or-lc-ne-ac-di-hd-fo-fa-mt-ilm</li> <li>or-lc-ne-ac-di-fo-mt-hm-ru</li> <li>or-lc-ne-ac-di-fo-mt-ilm-ru</li> <li>or-lc-ne-ac-dsn-di-hd-fo-fa-ilm</li> <li>or-lc-ne-ac-dsn-di-fo-ilm-ru</li> </ol>	<ol> <li>or-lc-dsk-ac-di-hd-fo-fa-mt-ilm</li> <li>or-lc-dsk-ac-di-fo-mt-hm-ru</li> <li>or-lc-dsk-ac-di-fo-mt-ilm-ru</li> <li>or-lc-dsk-ac-dsn-di-hd-fo-fa-ilm</li> <li>or-lc-dsk-ac-dsn-di-fo-ilm-ru</li> </ol>
<i>V-gh-</i> норма- тивная	<ol> <li>lc-ne-an-gh-c-fo-fa-mt-ilm</li> <li>lc-ne-an-gh-c-fo-mt-hm-ru</li> <li>lc-ne-an-gh-c-fo-mt-ilm-ru</li> </ol>	<ol> <li>Ic-ne-an-gh-di-hd-fo-fa-mt-ilm</li> <li>Ic-ne-an-gh-di-fo-mt-hm-ru</li> <li>Ic-ne-an-gh-di-fo-mt-ilm-ru</li> </ol>		

1	2	3	4	5
Vl- <i>ak-</i> норма- тивная		l.lc-ne-gh-di-hd-ak-Feak-fo-fa-mt- ilm 2. lc-ne-gh-di-ak-fo-mt-hm-ru 3. lc-ne-gh-di-ak-fo-mt-ilm-ru	1.lc-ne-ac-di-hd-ak-Feak-fo-fa-tnt-ilm2.lc-ne-ac-di-ak-fo-mt-hm-ru3.lc-ne-ac-di-ak-fo-mt-ilm-ru4.lc-ne-ac-di-hd-ak-Feak-fo-fa-ilm-dsn5.lc-ne-ac-di-ak-fo-ilm-ru-dsn	1.lc-dsk-ac-di-hd-ak-Feak-fo-fa-mt- ilm 2. lc-dsk-ac-di-ak-fo-mt-hm-ru 3.lc-dsk-ac-di-ak-fo-mt-ilm-ru 4.lc-dsk-ac-di-hd-fo-fa-ak-Feak-dsn- ilm 5. lc-dsk-ac-dsn-di-ak-fo-ilm-ru
VII- <i>кр-</i> нормативная	1.lc-kp-ne-c-gh-fo-fa-mt-ilm 2.lc-kp-ne-c-gh-fo-mt-hm-ru 3. lc-kp-ne-gh-c-fo-mt-ilm-ru	1.lc-kp-ne-gh-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm 2.lc-kp-ne-gh-ak-fo-mt-hm-ru 3. lc-kp-ne-gh-ak-fo-mt-ilm-ru	l.lc-kp-ne-m-ak-Feakfb-fa-mt-ilm 2.lc-kp-ne-ns-ak-fo-mt-hm-ru 3.lc-kp-ne-ns-ak-fo-mt-ilm-ru 4.lc-kp-ne-ns-ak-Feak-fo-fa-ilm-hm	1.lc-kp-ask-ns-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm 2.lc-kp-dsk-ns-ak-fo-mt-hm-ru 3.lc-kp-dsk-ns-ak-fo-mt-ilm-ru 4.lc-kp-dsk-ns-ak-Feak-fo-fa-ilm-hn
VIII- <i>т</i> о- норма- тивная		1.kp-ne-gh-ak-Feak-fo-fa-mo-kir- mt-lm 2.kp-ne-gh-ak-fo-mo-mt-hm-ru 3.kp-ne-gh-ak-fo-mo-mt-ilm-ru	<ol> <li>1.kp-ne-ns-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt- ilm</li> <li>2.kp-ne-m-ak-fo-mo-mt-hn-ru</li> <li>3kp-ne-ns-ak-fo-mo-mt-ilm-ru</li> <li>4.kp-ne-ns-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-ilm</li> </ol>	<ol> <li>1.kp-ks-ns-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt- ilm</li> <li>kp-ks-m-ak-fo-mo-mt-hm-ru</li> <li>kp-ks-ns-ak-fo-mo-mt-ilm-ru</li> <li>4.kp-ks-ns-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-ilm</li> </ol>
IX <i>-per-wu-</i> норма-тивная	1.kp-ne-c-gh-fo-fa-per-wu-mt -ilm 2. kp-ne-c-gh-fo-per-mt-hm-ru 3. kp-ne-c-gh-fo-per-mt-ilm-ru	1.kp-ne-gh-fo-fa-mo-kir-mt-ilm-per- wu 2.kp-ne-gh-fo-mo-mt-hm-ru-per 3.kp-ne-gh-fo-mo-mt-ilm-ru- per	<ol> <li>1.kp-ne-ns-fo-fa-mo-kir-mt-ilm-per- wu</li> <li>2. kp-ne-ns-fo-mo-mt-hm-ru -per</li> <li>3.kp-ne-ns-fo-mo-mt-ilm-ru-per</li> <li>4.kp-ne-ns-fo-fa-mo-kir-ilm-per-wu</li> </ol>	1.kp-ks-ns-fo-fa-mo-kir-mt-ilm-per- wu 2.kp-ks-ns-fo-mo-mt-hm-ru-per 3.kp-ks-ns-fo-mo-mt-ilm-ru-per 4.kp-ks-ns-fo-fa-mo-kir-ilm-per-wu

•

Таблица 3.3

Нормативно-минальные системы Са-уклона (отряда), с учетом 9 главных
оксидов:

Группы		Ралы	` <b>`</b>
группы	В-нормальной щелочности (K + No < A K K + No + 2 Co)	Л ж. щелочной (Na+K>Al)	Д" - щелочной (K>A1)
1	$(\mathbf{K}+\mathbf{Na} < \mathbf{AKK}+\mathbf{Na}+2\mathbf{Ca})$	3	<u>4</u>
I- <i>q-</i> норма- тивная	1.q-or-ab-an-di-hd-wo- mt-tn 2.q-or-ab-an-di-wo-mt- hm-tn	1.q-or-ab-ac-di-hd-wo- mt-tn 2.q-or-ab-ac-di-wo-mt- hm-tn 3.q-or-ab-dsn-ac-di-hd- wo-tn	1.q-or-dsk-ac-di-hd- wo-mt-tn 2.q-or-dsk-ac-di- wo-mt-hm-tn 3.q-or-dsk-dsn-ac- di-hd-wo-tn
II- <i>nе-</i> норма- тивная	1.or-ab-ne-an-di-hd-wo- mt-tn 2.or-ab-ne-an-di-wo-mt- hm-tn	1.or-ab-ne-ac-di-hd-wo- mt-tn 2.or-ab-ne-ac-di-wo-mt- hm-tn 3.or-ab-ne-ns-ac-di-hd- wo-tn	
Ш <i>-lс-</i> норма - тивная	1.or-lc-ne-an-di-hd-wo- mt-pf 2.or-lc-ne-an-di-wo-mt- hm-pf	1.or-lc-ne-ac-di-hd-wo- mt-pf 2.or-lc-ne-ac-di-wo-mt- hm-pf 3.or-lc-ne-ns-ac-di-hd- wo-pf	1.or-lc-dsk-ac-di-hd- wo-mt-pf 2.or-lc-dsk-ac-di- wo-mt-hm-pf 3. or-lc-dsk-ns-ac- di-hd-wo-pf
IV <i>-gh-</i> норма- тивная	1.lc-ne-an-gh-di-hd-wo- mt-pf 2.lc-ne-an-gh-di-wo-mt hm-pf		
V <i>-ak-</i> норма- тивная	1.lc-ne-gh-di-hd-ak-Feak- wo-mt-pf 2.lc-ne-gh-di-ak-wo-mt- hm-pf	1.lc-ne-ac-di-hd-ak- Feak-wo-mt-pf 2.lc-ne-ac-di-ak-wo-mt- hm-pf 3.lc-ne-ns-ac-di-hd-ak- Feak-wo-pf	1.lc-dsk-ac-di-hd- ak-Feak-wo-mt-pf 2 lc-dsk-ac-di-ak- wo-mt-hm-pf 3.lc-dsk-ns-ac-di- hd-ak-Feak-wo-pf
VI <i>-kp-</i> норма- тивная	1.lc-kp-ne-gh-ak-Feak-wo mt-pf 2.lc-kp-ne-gh-ak-wo-mt- hm-pf	1.k-kp-ne-ns-ak-Feak- wo-mt-pf 2.lc-kp-ne-ns-ak-wo-mt- hm-pf	1.lc-kp-dsk-ns-ak- Feak-wo-mt-pf 2. lc-kp-dsk-ns-ak- wo-mt-hm-pf
VII- <i>cs-</i> норма- тивная	1.kp-ne-gh-ak-Feak-wo- cs-mt-pf	1.kp-ne-ns-ak-Feak-wo- cs-mt-pf	1.kp-ks-ns-ak-Feak- wo-cs-mt-pf

#### SiO<sub>2</sub>, TiO<sub>2</sub>, A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O (при f<90)

	2.kp-ne-gh-ak-wo-cs-mt-	2.kp-ne-ns-ak-wo-cs-mt-	2.kp-ks-ns-ak-wo-
	hm-pf	hm-pf	cs-mt-hm-pf
		3. kp-ne-ns-mt-ak-Feak-	3.kp-ks-ns-mt-ak-
		wo-cs-pf	Feak-wo-cs-pf
VIII-mo-	1.kp-ne-gh-ak-Feak-cs-	1.kp-ne-ns-ak-Feak-cs-	1.kp-ks-ns-ak-Feak-
норма-	mo-kir-mt-pf	mo-kir-mt-pf	cs-mo-kir-mt-pf
тивная	2.kp-ne-gh-ak-cs-mo-mt-	2.kp-ne-ns-ak-cs-mo-mt-	2.kp-ks-ns-ak-cs-mo-
	hm-pf	hm-pf	mt-hm-pf
IX-(per+	1.kp-ne-gh-cs-mo-kir-per-	1.kp-ne-ns-cs-mo-kir-	1.kp-ks-ns-cs-mo-
+wu)-	wu-mt-pf	per-wu-mt-pf	kir-per-wu-mt-pf
норма-	2.kp-ne-gh-cs-mo-per-mt-	2.kp-ne-ns-cs-mo-per-	2.kp-ks-ns-cs-mo-
тивная	hm-pf	mt-hm-pf	per-mt-hm-pf

В соответствии с уклонами, минальные подсистемы разделены на две большие совокупности, помещенные в разные таблицы. В каждой такой уклонной совокупности по степени насыщенности SiO<sub>2</sub> выделены группы, которые названы по типоморфным миналам, а по степени насыщенности Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - ряды минальных систем: ряд А - пересыщенный глиноземом, или низкой щелочности, ряд В - нормальной щелочности, ряд Д' - щелочной ряд с натровым уклоном, ряд Д" - щелочной ряд с калиевым уклоном. Качественный состав групп в уклонных совокупностях разный. Количество рядов также разное, поскольку в совокупности минальных подсистем с Са-уклоном не может быть ряда А (пересыщенного Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>), потому что они имеют избыточный кальций не только относительно Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, но и суммы (MgO+FeO'). По этой же причине подсистемы Сауклона содержат кальциевые титанаты - tn и pf, в то время как в подсистемах Fe-Mg-уклона присутствуют *ilm* и *ru*. Граничные подсистемы могут иметь ассоциации ilm+tn. Появление tn в породах Fe-Mg-уклона, вероятно, связано с образованием биотитов и амфиболов, когда не хватает Орх и его заменяет Срх, в результате чего освобождается wo, который pearupyet c *ilm*, давая *tn*:

 $\begin{aligned} &\text{FeOTiO}_{2} (ilm) + \text{CaMgSi}_{2}\text{O}_{6} (di) + 2\text{MgSiO}_{3} (en) + \text{KAlSi}_{3}\text{O}_{8} (or) + \text{H}_{2}\text{O} = \\ &\text{KMg}_{3}[\text{Si}_{3}\text{A10}_{10}](\text{OH})_{2} (phl) + \text{CaTiSiO}_{5} (tn) + \text{FeSiO}_{3} (fs) + 2\text{SiO}_{2}. \end{aligned}$ 

По своей сути, таблицы 3.2 и 3.3 являются классификацией нормативно-минальных подсистем на уровне групп, рядов и семейств (см. ниже). Для простоты "акцессорные" миналы не включены в состав подсистем (за исключением железо-оксидных и титановых), поскольку их классификационная роль незначительна и может проявляться лишь на уровне разновидностей. Данный вариант деления оксидной системы на минальные подсистемы отличается от того, который приведен в работе (Дубровский, 1993), большей детальностью, отсутствием Са-ts-

нормативной группы и изменением положения *ln(cs)*-нормативной группы.

Как видно из таблиц, число миналов в минальных подсистемах равно числу исходных окислов либо - больше, в случае образования взаимных систем. Например, из семи окислов - Si0<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O - можно образовать 8 следующих миналов: ab, an, or, di, hd, en, fs, q, либо 9 таких: ab, an, or, di, hd, en, fs, fo, fa. Тем не менее, и в том и в другом случае, число независимых компонентов остается равным 7. поскольку система миналов di-hd-en-fs является взаимной трехкомпонентной. система di-hd-en-fs-fo-fa взаимной а четырехкомпонентной (Аносов и др., 1976; Дубровский, 1993).

Приведенные в таблицах 3.2 и 3.3 минальные подсистемы различаются по типоморфным буферным "парам", "тройкам" и отдельным миналам, которые отражают степень насыщенности катионов кремнеземом и глиноземом. С целью сокращения написания железо-магниевые миналы можно условно объединять в один, обозначая их минеральным сокращением, только прописными буквами: en+fs = opx; di+hd = cpx; fo+fa = ol; ak+Feak = mel; mer+Fe-mer = mer; mo+kir - mo.

Уровень активности Si0<sub>2</sub> отражается такими типоморфными буферными "парами" и "тройками": 1) в минальных подсистемах с Fe-Mgуклоном: *opx-ol; ab-ne; dsn-ns; tn-pf; or-lc; an-(gh+c); cpx-(mel+ol); lc-kp; dsk-ks; (mel+ol)-mo; ol-(per+wu);* 2) в минальных подсистемах Ca-уклона: *ab-ne; dsn-ns; tn-pf; or-lc; an-(gh+c); (cpx+wo)-mel; lc-kp; dsk-ks; wo-cs; mel-(cs+mo); mo-cs+(per+wu).* 

Показателем степени насыщенности алюминия являются типоморфные миналы: *c, cpx, ac, dsn, dsk, ns u ks,* которые характеризуют ряды минальных подсистем по щелочности. Буферными парами активности глинозема являются: *c-an; an-cpx; ab-ac; an-gh; ne-ac.* 

Минальные подсистемы каждой "клетки" таблиц отличаются от соседних присутствием или отсутствием одного типоморфного минала, т.е. переход от одних минальных подсистем к другим, как по горизонтали, так и по вертикали происходит скачкообразно, с существованием граничных подсистем, где отсутствуют буферные пары. Например, на границе между кварцнормативной подсистемой и оливиннормативной ряда В существует граничная подсистема, где нет ни q, ни ol, а присутствует минал, который является продуктом десиликации "верхней" подсистемы и исходным - для десиликации "нижней". Таким миналом в приведенном примере является opx (en+fs). Точно так же между подсистемами пересыщенной глиноземом (ряд A) и нормальной целочности (ряд B) существует граничная система (ряд Б) в которой нет ни c, ни cpx (di+hd) и т.д. Минальные подсистемы одной "клетки" отличаются друг от друга соотношением двух- и трехвалентного железа, двухвалентного железа с титаном и титана с избыточным кальцием.

Номенклатура группам дается по миналу буферной пары, менее насыщенному SiO<sub>2</sub>, который появляется в системе впервые с уменьшением активности SiO<sub>2</sub>, начиная с пересыщенной кремнеземом. Например, II группа Fe-Mg-уклона названа *ol*-(оливин)-нормативной, поскольку с уменьшением активности SiO<sub>2</sub> происходит десиликация *opx* (*en*+*fs*) и появление в системе *ol* (*fo*+*fa*); III группа Fe-Mg-уклона названа *ne*-(нефелин)-нормативная, так как с уменьшением активности SiO<sub>2</sub> происходит десиликация *ob* происходит десиликация *si*O<sub>2</sub> происходит десиликация *ab* и появление в системе *ne* и т.д.

Далее рассмотрим, что представляют собой нормативные миналы в сопоставлении с такими фундаментальными понятиями физической химии, как компонент и фаза. В работе использованы следующие определения последних терминов: "Фазой называется совокупность всех гомогенных частей системы, одинаковых во всех точках по составу и по всем химическим и физическим свойствам (не зависящим от количества) и отграниченных от других частей некоторой видимой поверхностью раздела)" (Герасимов (поверхностью др., 1969. c.329-330). И "Составляющие вещества, концентрации которых определяют состав фаз данной равновесной системы, называются независимыми составляющими веществами или компонентами системы. В качестве компонентов могут быть выбраны любые составляющие вещества" (там же, с.331). По определению, компонентами в алюмосиликатной природной системе сами оксиды, число которых является могут быть как числом независимых компонентов, используемым при расчете вариантности системы по правилу фаз, так и химические соединения этих оксидов, которые образуются при определенных термодинамических условиях. С изменением последних одни компоненты могут исчезнуть и появиться новые, а поскольку число независимых компонентов, которые определяют постоянным, компонентность системы, должно оставаться то с появлением новых компонентов будут появляться и новые подсистемы.

Такое представление о компонентах не является общепризнанным. Вот что по этому поводу пишет Д.С.Коржинский (1957): "В данной книге мы имеем в виду только независимые компоненты, причем иногда для краткости будем просто компонентами. ИХ называть В силу независимости компонентов исключается возможность реакций, при которых одни компоненты образуются за счет других, вследствие чего в закрытых системах количество каждого компонента постоянно. В работах Гиббса (1950, с. 104-105) под компонентами понимаются именно такие независимые компоненты. Однако следует иметь в виду, что при изучении химических реакций некоторые авторы называют компонентом каждое из

35

химических соединений определенного состава, участвующее в реакции так, что реакция заключается в превращении одних компонентов в другие. При таком обозначении содержание компонентов в закрытой системе, разумеется, не является постоянным" (с. 16). Одним из таких авторов является М.Х.Карапетьянц (1975). Он подчеркивает: "Так как характер взаимодействия в системе может изменяться, то в одной и той же первоначально взятой системе в зависимости от условий может оказаться различное число компонентов" (с. 120). При этом первоначадьная система разделится на подсистемы. Но обязательное требование к компоненту остается - это постоянство его состава.

Фазы же представляют собой не химические соединения, а различные твердые растворы компонентов. Таким образом, миналы системы пересчетов CIPW можно с полным основанием считать компонентами рассматриваемой системы, поскольку они являются химическими соединениями оксидов, имеют постоянный состав и ими можно выразить составы модальных миналов (см. ниже) и безводных породообразующих минералов, которые и являются твердыми растворами минальных компонентов. Кроме того, нормативные миналы, как правило, в условиях земной коры не разлагаются на составляющие их оксиды.

Почему-то противников метода пересчета CIPW не смущает сопоставление химического состава породы, выраженного в оксидах, с ее минеральным составом, хотя при этом очень трудно увидеть их соответствие. А при сопоставлении химического состава породы, выраженного в миналах, с ее минеральным составом часто не усматривают их соответствия, тогда как оно выражено лучше и нагляднее. И в том и в другом случаях сопоставляются разные вещи (категории): компоненты системы - с ее фазами. Поэтому следует четко уяснить, что представление вещественного состава горных пород как в виде оксидов, так и в минальном выражении равнозначно, поскольку второе выводится (рассчитывается) из первого по определенным правилам. Эти правила основаны на глубоких знаниях закономерностей образования минеральных парагенезисов горных пород, вначале установленных эмпирически, а в настоящее время стоящих на твердой базе эксперимента и термодинамических расчетов (Хьюджес, 1988; Гиорсо, Кармайкл, 1992; Carmichael et.al., 1970 и др.).

К компонентам, кроме нормативных миналов, должны относиться другие конечные члены твердых растворов также И (миналы) определенных породообразующих алюмосиликатных минералов. Эти очередь, являются химическими соединениями миналы, В свою нормативных миналов. Их предлагается называть ненормативными, или модальными миналами, которые, в отличие от нормативных, при
определенных условиях разлагаются на нормативные миналы, либо - на другие модальные. Такими миналами алюмосиликатных систем являются следующие:

### 1. Са-чермакитовый минал:

 $CaAl_2Si_20_8 + Ca_2Al_2Si_07 + Al_20_3 = 3CaAl_2Si_06 (Ca-ts)$ 

### 2.Кордиеритовые миналы :

2MgSi0<sub>3</sub>+2Al<sub>2</sub>Si0<sub>5</sub>+Si0<sub>2</sub>=Mg<sub>2</sub>Al<sub>3</sub>[Si<sub>5</sub>A10<sub>18</sub>] - кордиерит (*crd*); 2FeSi0<sub>3</sub>+2Al<sub>2</sub>Si0<sub>5</sub>+Si0<sub>2</sub>=Fe<sub>2</sub>Al3[Si<sub>5</sub>A10<sub>18</sub>] - Fe-кордиерит (*Fe-crd*);

### 3. Гранатовые миналы:

3MgSiO<sub>3</sub>+Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>=Mg<sub>3</sub>Al<sub>2</sub>Si<sub>3</sub>O<sub>12</sub> - пироп *(pгр);* 3FeSiO<sub>3</sub>+Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>=Fe3Al<sub>2</sub>Si<sub>3</sub>O<sub>12</sub> - альмандин *(aim);* CaAl<sub>2</sub>SiO<sub>6</sub>+2CaSiO<sub>3</sub>=Ca<sub>3</sub>Al<sub>2</sub>Si<sub>3</sub>O<sub>12</sub> - гроссуляр *(grs);* 

3CaSiO<sub>3</sub>+Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>=Ca3Fe<sub>2</sub><sup>3+</sup>Si<sub>3</sub>O<sub>12</sub> - андрадит (*adr*);

Кроме того, минал гроссуляр может образоваться и в результате такой реации:  $3CaSi0_3 + Ca_2Al_2Si0_7 + CaAl_2Si20_8 = 2Ca_3Al_2Si_30_{12}$ ;

### 4. Мелилитовые миналы:

NaAlSi0<sub>4</sub>+CaSi0<sub>3</sub>=NaCaAlSi<sub>2</sub>0<sub>7</sub> - Na-мелилит (Na-mel);

Са<sub>28</sub>Ю<sub>4</sub>+Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>=Ca<sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>SiO<sub>7</sub>- ферригеленит (*Fe-gh*);

### 5. Шпинелевые миналы:

MgO+Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>=MgAl<sub>2</sub>O<sub>4</sub> - шпинель (*spt*);

 $FeO+Al_2O_3=FeAl_2O_4$  - герценит (*hc*);

 $2FeO+TiO_2=Fe_2TiO_4$  - ульвошпинель (*usp*);

MgO+Fe<sub>2</sub>0<sub>3</sub>=MgFe<sup>3+</sup>0<sub>4</sub> - магнезиоферрит (*mf*);

## 6. Мервинитовые миналы:

 $Ca_2SiO_4+CaMgSiO_4=Ca_3MgSi_2O_8$  - мервинит (*mer*);  $Ca_2SiO_4+CaFeSiO_4=Ca_3FeSi_2O_8$  - ферромервинит (*Femer*);

### 7. Ранкинитовый минал:

Ca<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>+CaSiO<sub>3</sub>=Ca<sub>3</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>7</sub> - ранкинит (*ran*);

### 8. Слюдяные миналы:

```
KAlSi<sub>3</sub>O<sub>8</sub>+Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+H<sub>2</sub>O=KAl<sub>2</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> - мусковит (ms);
NaAlSi<sub>3</sub>O<sub>8</sub>+Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+H<sub>2</sub>O=NaAl<sub>2</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> - парагонит (pg);
CaAl<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub>+Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+H<sub>2</sub>O=CaAl<sub>2</sub>[Si<sub>2</sub>Al<sub>2</sub>O<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> - Маргарит (mrg);
KAlSiO<sub>4</sub>+KAlSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>+3Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>+2H<sub>2</sub>O=2KMg<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>A1O<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> - флогопит (phi);
KAlSiO<sub>4</sub>+KAlSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>+Fe<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>+2H<sub>2</sub>O=2KFe<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>A1O<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> - аннит (arm);
3KAlSiO<sub>4</sub>+KAlSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>+2Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+5Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>+4H<sub>2</sub>O=2K<sub>2</sub>Mg<sub>5</sub>Al[Si5Al<sub>3</sub>O<sub>20</sub>](OH)<sub>4</sub>-
истонит (est);
```

3KAlSiO<sub>4</sub>+KAlSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>+2Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+5Fe<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>+4H<sub>2</sub>O=2K<sub>2</sub>Fe<sub>5</sub>Al[Si5Al<sub>3</sub>O<sub>20</sub>](OH)<sub>4</sub>сидерофиллит (*sdp*);

**9. Амфиболовые миналы** (для краткости будут приведены магниевые миналы, железистые - получаются заменой Mg на Fe<sup>2+</sup>)

```
(Дубровский, 1981).
```

7MgSi0<sub>3</sub>+Si0<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>0=Mg<sub>2</sub>Mg<sub>5</sub>[Si<sub>8</sub> 0<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub> - куммингтонит (*cum*); 5MgSi0<sub>3</sub>+Al<sub>2</sub>Si0<sub>5</sub>+Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>+H<sub>2</sub>0=Mg<sub>2</sub>Mg<sub>3</sub>Al[Si<sub>6</sub>Al<sub>2</sub>0<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub>- жедрит (*ged*); 3MgSi0<sub>3</sub>+2CaMgSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub>+H<sub>2</sub>0=Ca<sub>2</sub>Mg<sub>5</sub>[Si<sub>8</sub>0<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub> - тремолит (*tr*);

 $3Mg_2Si0_4+CaMgSi0_4+3CaMgSi_20_6+2CaAl_2Si0_6+2H_20=$ 

2Ca<sub>3</sub>Mg<sub>5</sub>[Si<sub>6</sub>Al<sub>2</sub>0<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub>- джосмитит (dgm);

рог.обманка (hbl);

 $\label{eq:mgsi0_3+Mg_2Si0_4+2CaAl_2Si_20_8+H_20=Ca_2Mg_3Al_2[Si_6Al_20_{22}](OH)_2 - чермакит \ (ts); 6Mg_2Si0_4+8CaMgSi_20_6+3NaAlSi0_4+NaAlSi_30_8+4H_20=4NaCa_2Mg_5[Si_7A10_{22}](OH)_2-3денит \ (ed);$ 

 $3MgSi0_3+CaMgSi_20_6+NaAlSi_30_8+H_20=NaCaMg_4Al[Si_80_{22}](OH)_2-Al$ -винчит (Al-win);

 $4Mg_2Si0_4+2Ca_2MgSi_20_7+4NaAlSi0_4+2H_20=2Na_2Ca_2Mg_5[Si6Al_20_{22}](OH)_2-$ минал Халимонда (*hat*);

 $6Mg_2Si0_4 + 4CaMgSi_20_6 + 5NaAlSi0_4 + 3NaAlSi_30_8 + 4H_20 =$ 

4Na<sub>2</sub>CaMg<sub>4</sub>Al[Si<sub>7</sub>A10<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub>- Аl-катофорит (Al-ktp);

Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>+MgSiO<sub>3</sub>+2NaAlSi<sub>3</sub>O<sub>8</sub>+H<sub>2</sub>O=Na<sub>2</sub>Mg<sub>3</sub>Al<sub>2</sub>[Si<sub>8</sub>O<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub>-глаукофан *(gin);* 

 $6Mg_2Si0_4 + 4CaAl_2Si_20_8 + NaAlSi_30_8 + 7NaAlSi0_4 + H_20 = 0$ 

 $4Na_2CaMg_3AI_2[Si_6AI_2O_{22}](OH)_2$  - тарамит (tar);

 $Mg_2Si0_4+MgSi0_3+CaAl_2Si_20_8+NaAlSi_30_8+H_20=NaCaMg_3Al_2[Si_7A10_{22}](OH)_2-барруазит (bar);$ 

 $5Mg_2SiO_4 + 4CaMgSi_2O_6 + Ca_2MgSi_2O_7 + 3NaFe^{3+}Si_2O_6 + 3H_2O =$ 

3NaCa<sub>2</sub>Mg<sub>5</sub>[Si<sub>7</sub>Fe<sup>3+</sup>0<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub>- ферриэденит (*Fe'-ed*);

 $3MgSi0_3+CaMgSi_20_6+NaFe^{3+}Si_20_6+Si0_2+H_20=NaCaMg_4Fe^{3+}[Si_80_{22}](OH)_2$  - винчит (win);  $4MgSi0_3+CaMgSi_20_6+Na_2Si_20_5+H_20=Na_2CaMg_5[Si_80_{22}](OH)_2$  - рихтерит (rich);

 $5Mg_2Si0_4+CaMgSi_20_6+Ca_2MgSi_20_7+6NaFe^{3+}Si_20_6+3H_20=$ 

3Na<sub>2</sub>CaMg<sub>4</sub>Fe<sup>3+</sup>[Si<sub>7</sub>Fe<sup>3+</sup>0<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub> - ферририхтерит (*Fe'-rich*);

 $6Mg_2SiO_4 + 4NaFe^{3+}Si_2O_6 + 5NaAlSiO_4 + 3NaAlSi_3O_8 + 4H_2O =$ 

4Na<sub>3</sub>Mg<sub>3</sub>Fe<sup>3+</sup>Al[Si<sub>7</sub>A10<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub>- Al-арфведсонит (*Al-arJ*);

 $6Mg_2Si0_4 + 8NaFe^{3+}Si_20_6 + 5NaAlSi0_4 + NaAlSi_30_8 + 4H_20 =$ 

4Na<sub>3</sub>Mg<sub>3</sub>Fe<sub>2</sub><sup>3+</sup>[Si<sub>7</sub>A10<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub>- арфведсонит (*arf*);

4MgSi0<sub>3</sub>+NaFe<sup>3+</sup>Si<sub>2</sub>0<sub>6</sub>+Na<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>0<sub>5</sub>+H<sub>2</sub>0= Na<sub>3</sub>Mg<sub>4</sub>Fe<sup>3+</sup>[Si<sub>8</sub>0<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub>-Сундиусаарфведсонит *{C-arf)*;

2MgSi $_3$ +Mg<sub>2</sub>Si $_4$ + NaAl Si<sub>3</sub>  $_8$ +Na<sub>2</sub>Si<sub>2</sub> $_5$ +H<sub>2</sub> $_0$ = Na<sub>3</sub>Mg<sub>4</sub>Al[Si<sub>8</sub> $_{22}$ ](OH)<sub>2</sub> - экерманит (*eck*);

 $3MgSiO_3+NaAlSi_3O_8+NaFe^{3+}Si_2O_6+H_2O=Na_2Mg_3Fe^{3+}Al[Si_8O_{22}](OH)_2$  - кроссит (crs);  $3MgSiO_3+2NaFe^3+Si_2O_6+SiO_2+H_2O=Na_2Mg_3Fe_2^{3+}[Si_8O_{22}](OH)_2$  - Мg-рибекит (Mg-rbk);

 $3Mg_2Si0_4 + 2CaMgSi_20_6 + CaAl_2Si0_6 + CaAl_2Si_20_8 + 2NaAlSi0_4 + 2H_20 =$ 

2NaCa<sub>2</sub>Mg<sub>4</sub>Al [Si<sub>6</sub>Al<sub>2</sub>0<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub> - паргасит (*prg*); 6Mg, S i0<sub>4</sub>+4CaMgS i<sub>2</sub>0<sub>6</sub>+4NaFe<sup>3+</sup>Si<sub>2</sub>0<sub>6</sub>+3NaAl S i0<sub>4</sub>+NaAl Si<sub>3</sub>0<sub>8</sub>+4H<sub>2</sub>0= 4Na<sub>2</sub>CaMg<sub>4</sub>Fe<sup>3+</sup>[Si<sub>7</sub>A10<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub> - катофорит (*ktp*).

Используя железистые нормативные миналы вместо магниевых, мы получим еще 25 амфиболовых миналов. А в ряду Д", сильно недосыщенном Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, образуются калиевые щелочные амфиболовые минералы, которые можно получить из натровых щелочных амфиболовых миналов, заменяя натрий на калий. Как видно из реакций, большинство модальных миналов являются продуктом химического взаимодействия нормативных миналов из систем с Fe-Mg-уклоном. В нормативноминальных системах с Са-уклоном образуются два гранатовых минала гроссуляр и андрадит, мелилитовые миналы, мервинитовые миналы, ранкинитовый минал И два шпинелевых -ульвошпинель И магнезиоферрит. паргасит Описанная ассоциация +флогопит +волластонит, наблюдаемая в мелилитовых оливинитах массива Африканца, а также в турьяитах и близких к ним по составу породах Салминского и Ковдорского массивов, по мнению авторов (Кухаренко и др., 1965), связана с постериорными изменениями, т.е. это неравновесная субсолидусная ассоциация. При высокой железистости системы (f=90-100) возможны равновесные ассоциации Wo+Ol+Bt+Am (или К-Am). Из реакции образования гранатовых миналов должен следовать вывод, что пироповый и альмандиновый миналы образуются только в минальных системах с Fe-Mg-уклоном, а гроссуляр и андрадит - в минальных системах с Са-уклоном. В действительности же гранаты из пород с Fe-Mgуклоном (Дир и др., 1965а) и гранаты из пород с Са-уклоном (Кухаренко и др., 1965) представляют собой твердые растворы всех четырех миналов, но, естественно, с разными количественными соотношениями: в первом случае они сдвинуты в сторону пироп-альмандина, а во втором гроссуляр-андрадита. Поэтому можно допустить возможность существования и следующих гранатовых миналов, которые образуются при определенных условиях (Kushiro, Yoder, 1964):

 $CaAl_2Si_2O_8+Mg_2SiO_4=CaMg_2AlSi_3O_{12}$  - гроссуляр-пироп;  $CaAl_2Si_2O_8+Fe_2SiO_4=CaFe_2AlSi_3O_{12}$  - гроссуляр-альмандин;  $CaAl_2SiO_6+CaMgSi_2O_6=Ca_2MgAl_2Si_3O_{12}$  - пироп-гроссуляр;  $CaAl_2SiO_6+CaFeSi_2O_6=Ca_2FeAlSi_3O_{12}$  - альмандин-гроссуляр.

А андрадит можно получить реакцией между диопсидом и геденбергитом с гематитом:

 $3CaMgSi_2O_6 + Fe_2O_3 = 3MgSiO_3 + Ca3Fe_2^3Si_3O_{12};$ 

$$3CaFeSi_{2}0_{6}+Fe_{2}0_{3}=3FeSi_{0}+Ca_{3}Fe_{2}^{3}Si_{3}0_{12}$$
.

Следует сказать и о таких модальных миналах, как анальцимовый, канкринитовые, содалитовые и эпидотовые, которые появляются на ликвидусе в позднемагматическую стадию в определенных системах при высокой активности  $CO_2$ , S, C1 в присутствии воды. Они образуются в результате химического взаимодействия нормативных миналов NaAISi<sub>3</sub>O<sub>8</sub>, NaAlSiO<sub>4</sub> и CaAl<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub> с CaCO<sub>3</sub>, CaSO<sub>4</sub>, NaSO<sub>4</sub>, NaCl и H<sub>2</sub>O, которые также можно считать модальными миналами:

### анальцимовый миналы:

NaAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub>+NaAlSi0<sub>4</sub>+2H<sub>2</sub>0=2NaAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub>-H<sub>2</sub>0 - анальцим (ant);

### канкринитовые миналы:

6NaAlSi0<sub>4</sub>+CaC0<sub>3</sub>+3H<sub>2</sub>0=Na<sub>6</sub>Ca(CO)<sub>3</sub>[AlSi0<sub>4</sub>]<sub>6</sub>-3H<sub>2</sub>0 - карбонат-канкринит (*c-can*); 6NaAl S i0<sub>4</sub>+CaS0<sub>4</sub>+3 H<sub>2</sub>0=Na<sub>6</sub>Ca(SO)<sub>4</sub>[AlSi0<sub>4</sub>]<sub>6</sub>-3H<sub>2</sub>0 - сульфат-канкринит (*s-can*);

### содалитовые миналы:

6NaAlSi0<sub>4</sub>+2NaCl=Na<sub>8</sub>Cl<sub>2</sub>[AlSi0<sub>4</sub>]<sub>6</sub> - содалит (*sod*); 6NaAlSi0<sub>4</sub>+Na<sub>2</sub>S0<sub>4</sub>=Na<sub>8</sub>(S0<sub>4</sub>) [AlSi0<sub>4</sub>]<sub>6</sub> - нозеан (*nsn*); 6NaAlSi0<sub>4</sub>+2CaS0<sub>4</sub>=Na<sub>6</sub>Ca<sub>2</sub>(S0<sub>4</sub>)<sub>2</sub>[AlSi0<sub>4</sub>]<sub>6</sub> - гаюин (*gau*);

### эпидотовые миналы:

 $3CaAl_2Si20_8+CaC0_3+H_20=C0_2+2Ca_2Al_3Si_30_{12}(OH)$  - цоизит (zo);  $3CaAl_2Si_20_8+Ca(OH)_2=2Ca_2Al_3Si_30_{12}(OH)$  - цоизит (zo);  $2CaAl_2Si_20_8+2Ca(OH)_2+Fe_20_3+H_20=2Ca_2Al_2Fe^{3+}Si_30_{12}(OH)$  - эпидот (ep).

Приведенные образования реакции модальных миналов стехиометрией характеризуются четкой с целочисленными коэффициентами как исходных нормативных миналов, так и получаемых модальных. Как видно из реакций, исходные нормативные миналы являются представителями различных минальных систем, т.е. ВИД модального минала определяется, прежде всего, химическими говорить (утверждать), что каждый модальный условиями. Можно

)

минал является химическим соединением строго определенной минальной фигуративная точка состава нахолится системы, т.е. его в концентрационных пределах нормативных миналов этой системы, которая лля конкретного модального минала считается "своей". Простые модальные миналы - химические соединения двух-трех нормативных миналов - могут принадлежать нескольким минальным системам, поскольку в таком случае они являются продуктом граничных систем, которые как составные могут входить в несколько систем. Например, андрадитовый минал является химическим соединением ЛВVХ нормативных миналов - волластонита и гематита. Геометрически такая двойная система представляется ребром, принадлежащим ко многим более полным соседним системам, и поэтому все эти полные системы для андрадита будут "своими". Очевидно, что появление модального минала в "чужой" системе вызывает необходимость компенсации избыточного или недостающего Si0<sub>2</sub>.

По участию в составе модальных миналов воды они делятся на две группы: безводные и водосодержащие (или гидроксилсодержащие). К последним, как видно по реакциям, относятся слюдяные, амфиболовые, канкринитовые, эпидотовые миналы и анальцимовый минал. А по условиям образования модальные миналы делятся на три группы. К первой группе относятся те миналы, которые появляются на ликвидусе уже при P=1 атм. Это кордиеритовые, мелилитовые, мервинитовые миналы, часть шпинелевых и ранкинитовый минал. Вторая группа - это гранатовые миналы, появление которых требует определенного значения литостатического или флюидного давления. Они сменяют с увеличением давления кордиеритовые миналы в тех системах, где они имеются. И третья группа - это гидроксилсодержащие миналы, для образования которых требуется определенное значение давления водяных паров.

Итак, можно заключить, что появление тех или иных модальных миналов в нормативно-минальных системах зависит от термодинамических (физических) условий (P<sub>л</sub>, P<sub>фл</sub>, P<sub>H2O</sub>).

 $\mu_{\text{в.п.к.}}$ , Т), и они являются продуктами химического взаимодействия нормативных миналов, как реакции на изменение физических условий. Поэтому они, как и нормативные миналы, различаются по степени насыщенности SiO<sub>2</sub> и Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> и могут быть размещены в соответствующих "клеточках" таблиц 3.4a и 3.46 своих систем, которые представлены в таблицах 3.2 и 3.3. Тем не менее модальные миналы, за исключением тех, которые присутствуют на ликвидусе соответствующих систем при P=1 атм (*crd, mer, Fe-mer, ran*), обладают характернейшей особенностью - это возможность появляться на ликвидусе в любой нормативно-минальной системе своего ряда, или иначе - возможность образовывать новые

подсистемы всеми миналами одного co ряда при изменении термодинамических условий. Причем эти новые подсистемы занимают иной концентрационный объем оксидной системы по сравнению с тем, который принадлежал нормативно-минальным подсистемам. т.е. происходит новое деление объема оксидной системы на минальные подсистемы. Понятно, что число этих новых подсистем будет значительно больше, чем количество нормативно-минальных подсистем, и чем больше нормативных миналов участвует в образовании модального минала, тем значительнее перестраиваются нормативно-минальные подсистемы. Наиболее существенные преобразования происходят, когда в одной нормативно-минальной подсистеме появляются (одновременно) вместе такие сложные миналы, как амфиболовые и биотитовые. Значительно устойчивее границы нормативно-минальных систем между рядами одной группы, поскольку термодинамические условия мало влияют на изменение щелочности системы (соотношение в мол. количествах Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> с суммой Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O+CaO). Возможен переход расплава из системы одного ряда в систему другого при фракционировании фаз, но без перестройки систем, о чем более подробно сказано в работах (Когарко, 1977; Дубровский, 1987а, 1989).

Таблица 3.4а

Группы	Ряды					
	А	Б	В	Г	Д'	Д"
I <i>q-норм</i> .	crd prp.alm.ged	cum	tr hdl	Al-win,	win, rbk rich C-arf	K-win K-C-arf
II <i>оl-</i> норм.	, ms,pg, mrg	mrg bar ts	ts	gln	eck,crs	
III <i>пе</i> -норм.	mrg,pg, ms	tar		ed, Al-ktf	Al-arf arfktf	K-arf K-ktp
IV- <i>l</i> с-норм.	ms, mrg					
V- <i>gh</i> -норм.	mrg		prg			
VI <i>ак</i> -норм.			dgm,hal, ak Fe-ak		$Fe^{1}$ -ed, $Fe^{1}$ -	K- Fe <sup>1</sup> -ed K-Fe-rich
VII <i>кр-</i> норм.	est, sdp, plh, arm	plh, arm,	plh, arm, est,	plh, ann	plh, ann	plh, ann
VIII <i>-то</i> норм.						
IX <i>-per-wu-</i> норм.	spl, he, usp, mf	usp, mf	usp, mf	usp, mf	usp, mf	usp, mf

Положение модальных миналов относительно групп и рядов нормативно-минальных систем с Fe-Mg-уклоном.

Группы	Ряды				
	В	Г	Д'	Д"	
I-g-норм.	adr	adr	adr	adr	
II-пе-норм.	adr, Na-mel	adr, Na-mel	Adr, Na-mel	adr	
III- <i>lc-норм</i> .	adr	adr	adr	adr	
IV-gh-норм.	adr, grs	adr	adr	adr	
V-ак-нотрм.	adr	adr	adr	adr	
VI-кр-норм.	adr	adr	adr	adr	
VII-сs-норм.	adr, ran	adr, ran	adr, ran	Adr, ran	
VШ-то-норм.					
IX-per-wu-норм.	usp, mf	usp, mf	usp, mf	Usp, mf	

## Положение модальных миналов относительно групп и рядов нормативно-минальных систем с Са-уклоном

В связи с указанными особенностями модальных миналов возникают сложности сопоставления "старых" и "новых" минальных систем и классификации последних. На этих вопросах мы остановимся более подробно в соответствующем разделе.

# 3.2.1. Алгоритм пересчета результатов химического анализа на миналы -система пересчетов CIPWD

Порядок вычислений нормативного состава породы из ее химического состава, выраженного в оксидной форме, основан на определенных положениях, точнее-на петрохимических особенностях. А.Н.Заварицкий (1950) приводит два таких положения, с учетом которых и разработаны правила пересчета:

а. В зависимости от содержания *КРЕМНЕЗЕМА* (SiO<sub>2</sub>) различают три

случая:

1) пересыщение,

2) насыщение и

3) недосыщение кремнеземом породы;

б. В зависимости от содержания  $\Gamma \Pi UHO3EMA$  (Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) также различают три случая:

1.  $A1_20_3 > (K_20+Na_20+CaO);$ 

2.  $(K_20+Na_20+CaO) > A1_20_3 > (K_20+Na_20);$ 

3.  $(K_20+Na_20)>Al_20_3$ .

Нами предлагаются еще три дополнительных положения (условия):

в. Учитывать соотношение CaO с (FeO+MgO); это соотношение определяет существование взаимоисключающих минальных и минеральных

ассоциаций: (ol+opx) и (wo+cs), но при определенных значениях f;

г. Учитывать соотношение FeO и MgO; это соотношение определяет

существование ассоциаций: при f < 80 - (ol+opx+cpx), при f = 80-90 - (ol+q+cpx), при f > 90 - (ol+wo+q), что детерминировано особенностями пироксенов (Дубровский, 1993);

д. Учитывать не только (Na+K)>A1, но и K>A1. При K>A1 образуются специфические минальные и минеральные ассоциации.

Учет этих условий позволит детализировать метод пересчета и охватить практически все возможные варианты химизма пород, что, естественно, улучшит корреляцию минальных (компонентных) и минеральных (фазовых) составов любых пород. Кроме того, такая детализация, по мнению автора, несколько упростит понимание смысла пересчета, который и заключается в распределении молекулярных количеств (МК) кремнезема по простейшим химическим соединениям - *МИНАЛАМ*, приведенным в таблице 3.1, в зависимости от соотношения других оксидов. В результате набирается 4 варианта и 23 подварианта алгоритмов пересчета (табл.3.5). А сам прием пересчета в каждом подварианте аналогичен таковому в системе CIPW и легко может быть автоматизирован.

Основой пересчета являются данные химического анализа: Пересчет начинается переводом *весовых содержаний* всех компонентов химического анализа в *молекулярные* (МК) *и атомные* (АК) *количества*, что дает возможность составлять любые молекулы из оксидов и других элементов (F, Cl, J, CO<sub>2</sub> и т.д.).

	Данные анализа	Мол. вес оксида		
1	$SiO_2$	60.06		
2	TiO <sub>2</sub>	79.90		
3	$A1_{2}0_{3}$	101.94		
4	$Fe_2O_3$	159.68		
5	FeO	71.94		
6	MnO	70.93		
7	MgO	40.32		
8	CaO	56.08		

Основой пересчета являются данные химического анализа:

9	Na <sub>2</sub> 0	61.994
10	K <sub>2</sub> 0	94.20
11	$P_2O_5$	142.04
12	C0 <sub>2</sub>	44.011
13	S	32.06
14	CI	35.46
15	F	19.00
16	NiO	74.69
17	$Cr_2O_3$	152.02
18	BaO	153.36
19	SrO	103.63
20	$Zr0_2$	123.22
21	Rb <sub>2</sub> 0	186.96
22	SO;	80.06

Пересчет начинается переводом *весовых содержаний* всех компонентов химического анализа в *молекулярные* (МК) и атомные (АК) количества, что дает возможность составлять любые молекулы из оксидов и других элементов ( F, CI, J, CO<sub>2</sub> и т.д.).

### ПОРЯДОК ВЫЧИСЛЕНИЙ

1.Вычисляют МК окислов делением массовых процентов оксида на его молекулярный вес; массовые проценты элементов переводятся в атомные количества (АК) делением их на атомные веса. Для упрощения этого действия имеются таблицы (Четвериков, 1956; Заварицкий, 1950; Ефремова, Стафеев, 1985 и др.). Можно получаемые дробные цифры умножать на 1000, а при окончательном расчете вес.% миналов их МК делить на 1000.

**2**. МК MnO и NiO присоединяются (плюсуются ) к MK FeO, а MK BaO и SrO - к MK CaO.

**3**. Вначале (до установления вариантов и подвариантов пересчета) рассчитываются молекулы малых ("акцессорных") компонентов и карбонатов: **3**а. *ар*-апатит рассчитывается по МК P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> согласно формуле: 3.33CaO ·P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> или 3Ca · OP<sub>2</sub>O<sub>5</sub> · 0.33F, если есть F.

Если МК CaO > 3.33МК  $P_20_5$ , вычисляется остаток МК CaO, далее CaO'. Если МК CaO < 3.33МК $P_20_5$ , вычисляется остаток МК  $P_20_5$ , далее  $P_20_5$ '. Вычисляется остаток АК F, далее - F'.

**3** б. Если МК CaO < 3.33МК P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, (на апатит не хватает МК CaO), то рассчитывается *Na-ap:* 3.33Na<sub>2</sub>O·P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>' или 3Na<sub>2</sub>O·P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>'·O.33F'. Вычисляется остаток МК Na<sub>2</sub>O, далее Na<sub>2</sub>O'. Вычисляется остаток F', далее F''.

Таблица 3.5

Варианты	CaO"''<(FeO"+MgO')		CaO">(FeO"+MgO)		CaO"=(FeO"+MgO)		
алгоритмов							
	f<80	f=80- 90	P90	<i>f</i> <90	f>90	f<90	f>90
Вариант А, $K^{Al}_{al\kappa} < 0$	A-1		A-2	-	-	-	-
Вариант Б $K^{Al}_{alk} = 0 \div 1, 0$	Б-1	Б-2	Б-3	Б-4	Б-5	Б-б	Б-7
Вариант В, <sup>K<sup>Al</sup></sup> <sub>alk</sub> >1,0; (K <sub>2</sub> 0+Na <sub>2</sub> 0) > A1 <sub>2</sub> 0 <sub>3</sub>	B-1	B-2	B-3	B-4	B-5	B-6	B-7
Вариант Г, $K^{Al}{}_{alk} > 1,0;$ $K_20 > A1_20_3$	Γ-1	Г-2	Г-3	Γ-4	Γ-5	Г-6	Γ-7

Варианты и подварианты алгоритмов пересчета оксидов на нормативные миналы

**Зв**. *hl*-галит рассчитывается по АК С1 согласно формуле NaCl (здесь берется АК Na - определяется умножением Na<sub>2</sub>0' на 2).

Вычисляется остаток Na<sub>2</sub>0', далее Na<sub>2</sub>0".

**Зг.** *рг*-пирит рассчитывается по АК S согласно формуле FeS<sub>2</sub>. АК Fe равно МК FeO.

Вычисляется остаток МК FeO, далее FeO'.

Зд. *ст*-хромит рассчитывается по МК  $Cr_2O_3$  согласно формуле FeO <sup>·</sup>  $Cr_2O_3$  Вычисляется остаток FeO', далее FeO''.

**3e**. *fr* - флюорит рассчитывается по АК F согласно формуле CaF<sub>2</sub>, если имеется F" и CaO. (АК Ca равно МК CaO).

Вычисляется остаток СаО, далее СаО".

**Зж.** Если CaO = 0, то рассчитывается vl-виллиомит согласно формуле NaF. Вычисляется остаток Na<sub>2</sub>0", далее Na<sub>2</sub>0".

**Зз.** *сс*-кальцит рассчитывается по МК CO<sub>2</sub> согласно формуле CaO·CO<sub>2</sub>, используя CaO". Вычисляется остаток CaO", далее CaO".

**Зи.** Если останется CO<sub>2</sub>, то рассчитывается вначале *mc*-магнезит MgO- CO<sub>2</sub>, а затем *-fc*-сидерит FeO. Вычисляются остатки FeO'' и MgO, далее FeO'' и MgO'.

**Зк.** Если еще останется  $CO_2$ , то образуется *nc*-натрокарбонат по формуле  $Na_20 \cdot CO_2$ , если не будет хватать  $Na_20'''$  для этого вычисления, то можно использовать  $K_2O$  для образования *kc*-калийкарбонат по формуле  $K_2O \cdot CO_2$ . Вычисляются остатки  $Na_20'''$ , далее  $Na_20''''$  и  $K_2O$ , далее  $K_2O'$ .

**Зл**. *ml*-магнетит рассчитывается по МК FeO согласно формуле FeO·Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, используя FeO"" (в подвариантах В и  $\Gamma$  *mt* рассчитывается после *ac*); вычисляются остатки FeO"" и МК Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, далее FeO'"" и Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>'.

**Зм**. *hm*-гематит определяется по остатку  $Fe_2O_3$  от п. Зл, т.е. если не хватит FeO"".

**Зн.** *ilm*-ильменит рассчитывается по МК TiO<sub>2</sub> согласно формуле FeO · TiO<sub>2</sub>;

если FeO''' < МК TiO<sub>2</sub>, то вычисляется размер остатка МК TiO<sub>2</sub>, если МК TiO<sub>2</sub> < FeO''', то вычисляется размер остатка FeO''', далее FeO'''.

**Зо.** *ги*-рутил рассчитывается по остатку МК  $TiO_2$  из п. Зн. МК ru = MK  $TiO_2$ .

**Зп**. *th*-тенардит рассчитывается по МК SO<sub>3</sub> согласно формуле Na<sub>2</sub>0'SO<sub>3</sub>, используя Na<sub>2</sub>0""; вычисляется остаток Na<sub>2</sub>0"", далее Na<sub>2</sub>0"".

**3р**. Вычисляются остатки МК оксидов после вычисления "акцессорных" миналов: CaO' = CaO'", Na<sub>2</sub>O' = Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O' = K<sub>2</sub>O', FeO' = FeO, MgO = MgO'.

Далее рассчитывается коэффициент щелочности

$$K_{alk}^{Al} = \frac{CaO - [Na_2O + K_2O']}{CaO},$$

по которому определяется вариант пересчета (см. табл.3.5).

### Вариант А

.

Этот вариант пересчета применяется к породам, пересыщенным  $A1_20_3$ , здесь отсутствует CaO", идущий на фемические миналы: CaO" = CaO' -  $[A1_2O_3 - (Na_2O + K_2O')]$ .

В этом варианте имеются два подварианта, различающиеся по

 $f = \frac{FeO \times 100}{FeO + MgO}$ мол.%.

ПОДВАРИАНТ А-1:  $K_{alk}^{Al} < 0$ ; CaO<(FeO+MgO); f<80,

Образовываем миналы, максимально насыщенные Si0<sub>2</sub>:

4а. *ог*-ортоклаз  $K_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2$ , по  $K_2O$ ; количество  $Al_2O_3$ , пошедшее на формирование *ог*, обозначаем  $Al_2O_3$ ". Вычисляем остаток  $Al_2O_3$ , далее  $Al_2O_3$ .

46. *ab*-альбит Na<sub>2</sub>0· Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>·6Si0<sub>2</sub>, по №гО'; количество Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>, пошедшее на формирование *al*, обозначаем Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>'''.Вычисляем остаток Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, далее

Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>"".

4в. *ап*-анортит CaO· Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·2SiO<sub>2</sub>, по CaO'; количество Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, пошедшее на формирование *ап*, обозначаем Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>'''''. Вычисляем остаток Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, далее Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>'

4г. als-альсилит Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>-Si0<sub>2</sub> по Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>""".

4д. *еп*-энстатит MgO·SiO<sub>2</sub> по MgO.

4e *fs*-ферросилит FeO·SiO<sub>2</sub> по FeO'.

4ж. *z*-циркон  $ZrO_2 \cdot SiO_2$  по  $ZrO_2$ .

43. Суммируем МК  $SiO_2$  всех вычисленных миналов и сравниваем с МК  $SiO_2$  в анализе, если МК  $SiO_2$  в анализе больше, чем полученная сумма, то избыток обозначаем q- кварц.

Если сумма MK SiO<sub>2</sub> всех вычисленных миналов будет больше MK SiO<sub>2</sub> в анализе, то q не будет, а избыточная  $\Sigma$ MK SiO<sub>2</sub> по сравнению с величиной MK SiO<sub>2</sub> в анализе должна устраняться путем десиликации вычисленных миналов в такой последовательности:

 $(en+fs) \rightarrow (fo+fa); als \rightarrow c; ab \rightarrow ne; z \rightarrow bd; or \rightarrow lc; an \rightarrow gh; lc \rightarrow kp; (fo+fa) \rightarrow (per+wu).$ 

4и. Общее ПРАВИЛО ДЕСИЛИКАЦИИ миналов, которое относится ко всем подвариантам :

Из  $\Sigma$ МК SiO<sub>2</sub> всех вычисленных миналов вычитается МК SiO<sub>2</sub>, которое пошло на образование минала, первым предназначенного для десиликации, и полученная разность вычитается из МК SiO<sub>2</sub> в анализе.

Если полученная величина будет иметь отрицательный знак, то минал, предназначенный для десиликации, полностью пересчитывается на менее насыщенный SiO<sub>2</sub> и п. 43 повторяем.

Если снова  $\Sigma MKSi0_2$  всех вычисленных миналов будет больше  $MKSi0_2$  в анализе, то производится десиликация следующего минала по п.4и.

Если разность [MKSi0<sub>2</sub> в анализе] - [ΣMKSi0<sub>2</sub> - MKSi0<sub>2</sub>, которое пошло на десиликации] образование минала, предназначенного для будет иметь положительный знак, то величина этой разности сравнивается с величиной MKSi0<sub>2</sub>, которое образование пошло на минала, предназначенного для десиликации. Если первая величина будет меньше второй в определенное число раз, которое для разных пар миналов имеет свое значение - таблица 3.6, то минал, предназначенный для десиликации, десилицируется полностью. Пункт 43 повторяем. Но если соотношение этих величин будет больше определенного значения (табл.3.6), то распределение SiO<sub>2</sub> производится путем решения соответствующих уравнений.

#### •

### <u> Пример 1.</u>

Исходное МК SiO<sub>2</sub> = 600 (МКх 1000); Сумма МК SiO<sub>2</sub> всех миналов - 650; МК SiO<sub>2</sub> (en+fs) = 40. Вычитаем последнюю величину из предыдущей: 650-40=610; и далее 600-610= -10. Отсюда (en+fs) полностью пересчитываем на (fo+fa) и переходим к очередным миналам (миналу) для их десиликации.

Пример 2.

Исходное МК  $SiO_2 = 600$  (МК×1000);

Сумма МК  $SiO_2$  всех миналов - 630; МК  $SiO_2$  (en+fs) = 40.

630-40 = 590; 600-590 = 10; 40:10 = 4:1; а соотношение МК SiO<sub>2</sub> (en+fs):(fo+fa) =2:1, следовательно, и в этом примере (en+fs) полностью

пересчитываем на (fo+fa) и переходим к следующему шагу десиликации.

Таблица 3.6

Соотношение молекулярных количеств SiO<sub>2</sub> буферных пар (или троек)

Реакция десиликации	Соотношение MK SiO <sub>2</sub>
	буферных пар
$opx \rightarrow ol$	2: 1
$als \rightarrow c$	1:0
$z \rightarrow bd$	1:0
$ab \rightarrow ne$	3:1
$dsn \rightarrow ns$	2:1
$tn \rightarrow pf$	1:0
$or \rightarrow lc$	1.5:1
$an \rightarrow gh+c$	4:1
$an+(di+hd) \rightarrow gh+(fo+fa)$	2:1
$an+wo \rightarrow gh$	3:1
$(di+hd) \rightarrow +(ak+Feak)+(fo+fa)$	1.6:1
$(di+hd) + wo \rightarrow (ak+Feak)$	1.5:1
wo+cs	2:1
Ic→kp	2:1
$dsk \rightarrow kp$	2:1
$(ak+Feak)+(fo+fa) \rightarrow (mo+kir)$	1.25:1
$(ak+Feak) \rightarrow cs+(mo+kir)$	1.33:1
$(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$	1:0
$(mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu)$	2:1

### <u>Пример 3.</u>

Исходное МК  $SiO_2 = 600$  (МК×1000);

Сумма МК Si0<sub>2</sub> всех миналов - 610; МК Si0<sub>2</sub> (en+fs) = 40.

610-40 = 570; 600-570 = 30; 40:30 = 1.33:1, что меньше, чем 2:1, поэтому необходимо распределить MKSi0<sub>2</sub> = 30 между (*en+fs*) и (*fo+fa*), решая следующие уравнения:

[en+fs] + [fo+fa] = 30; в квадратных скобках заключено МК миналов; [en+fs] + 2[fo+fa] = 40 - МК(FeO + MgO) в (en+fs).

- MK(FeO' + MgO) в (en+fs).

Получим [en+fs] - 20 - молекулярное количество нормативного ортопироксена, [fo+fa] = 10 - молекулярное количество нормативного оливина; распределение MKSiO<sub>2</sub> между еп и fs и fo и fa производится по/ Для сокращения написания аббревиатур нормативных миналов предлагаются следующие их объединения : (ab+an) = pl; (en+fs) = opx; (di+hd) = cpx;(fo+fa) = ol; (ak+Feak) = ak; (mo+kir) -mo; (per+wu) = pw. Десиликация миналов производится в следующем порядке:

5.  $(en+fs) \rightarrow (fo+fa)$ : решением следующих уравнений:

 $[en+fs] + [fo+fa] - MKSiO_2$ , которое необходимо распределить;

[en+fs] + 2[fo+fa] = (MgO'+FeO') (т.е. МКМgO и МКFeO в (en+fs)),

**6.**  $als \rightarrow c$ , от МК SiO<sub>2</sub>, приходящее на als, отнимается избыточное количество МК SiO<sub>2</sub>, а остаток Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> олределяется как *с*-нормативный корунд.

**7**.  $ab \rightarrow ne$ , решением следующих уравнений:

 $[ab] + [ne] = Na_20' (T.e. MKNa_20 B ab)$ 

 $6[ab] + 2[ne] - MKSiO_2$ , которое необходимо распределить.

8.  $z \rightarrow bd$ , от MKS SiO<sub>2</sub>, приходящегося на z, отнимается избыточное количество MK SiO<sub>2</sub>, а остаток ZrO<sub>2</sub> определяется как *bd*-бадделеит.

9.  $or \rightarrow lc$ : решением следующих уравнений:

 $[or] + [lc] - K_2O' MKSiO_2$ , пошедшее на формирование or;

 $6[or] + 4[lc] = MKSiO_2$ , которое необходимо распределить.

**10**.  $an \rightarrow gh+c$ , решением следующих уравнений: [an] + 2[gh] = CaO' МКСаО, пошедшее на формирование an;  $2[an] + \langle gh] - \text{MKSiO}_2$ , которое необходимо распределить;  $[an] + [gh] + [c] = \text{A1}_2\text{O3}^{"""}$  МКА1<sub>2</sub>O<sub>3</sub> в an;

полученное [c] прибавляем к ранее полученному (п.6) c и сумма их c''

идет в таблицу результатов.

**11**.*lc*  $\rightarrow \kappa p$ , решением следующих уравнений: [*lc*] + [ $\kappa p$ ] = K<sub>2</sub>0', МКК<sub>2</sub>0 в *lc*;

 $4[1c] + 2 [\kappa p] = MKSi0_2$ , которое необходимо распределить. 12.  $(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$ , от MKSi0\_2, приходящегося на (fo+fa), отнимается избыточное MKSi0<sub>2</sub>, а остаток FeO+MgO определяется как *per+wu*-периклаз+вюстит.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта А-1 приведены в табл.3.7 (прил.1).

подвариант A-2:  $K_{alk}^{Al} < 0$ ; CaO''< (FeO'+MgO); f = 80-100

Образовываем миналы, максимально насыщенные Si0<sub>2</sub>: 4a. *or*- ортоклаз K<sub>2</sub>O·Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·6Si0<sub>2</sub> , по K<sub>2</sub>O ', см. A-1, п.4а;

46. *аb*-альбит Na<sub>2</sub>O · Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·6SiO<sub>2</sub>, по Na<sub>2</sub>O', см. А-1, п.46;

4в. *ап*- анортит CaO· Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·2SiO<sub>2</sub>, по CaO', см. А-1, п.4в;

4г. *als*- альсилит Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>· SiO<sub>2</sub> по Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>""", см. А-1, п.4г;

4д,.*fo*- форстерит 2MgO·SiO<sub>2</sub> по MgO;

4г. *fa*- фаялит 2FeO·SiO<sub>2</sub> по FeO';

4ж. *z*- циркон Zr0<sub>2</sub>·Si0<sub>2</sub> по Zr0<sub>2</sub>;

43. Суммируем  $MKSi0_2$  всех вычисленных миналов и сравниваем с  $MKSi0_2$ 

в анализе, если MKSiO<sub>2</sub> в анализе больше, чем полученная сумма, то избыток обозначаем *q*- кварц.

Если ∑MKSi0<sub>2</sub> всех вычисленных миналов будет больше MKSi0<sub>2</sub> в анализе, то десиликация вычисленных миналов производится в такой последовательности:

 $als \rightarrow c; ak \rightarrow ne; z \rightarrow bd; or \rightarrow lc; an \rightarrow gh+c; (fo+fa) \rightarrow (per-wu).$ 

Приемы десиликации аналогичны описанным в подварианте А-1.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов

подварианта А-2 приведены в табл.3.8 (прил.1)

## Вариант Б

Этот вариант пересчета применяется к породам нормальной щелочности с  $K_{alk}^{Al} = 0$ -0.1

В зависимости от соотношения CaO" с (FeO'+MgO), а (CaO"=CaO'-[Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-

(Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O)] - кальций, идущий на образование фемических миналов,

FeO' и MgO - после образования акцессорных миналов) и значения f, в этом варианте имеется 7 подвариантов (см. табл.3.5):

**4а.** *ог*- ортоклаз К<sub>2</sub>O· Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·6SiO<sub>2</sub>, по К<sub>2</sub>O ', см. А-1, п.4а;

**46.** *ab*- альбит Na<sub>2</sub>O· Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·6SiO<sub>2</sub>, по Na<sub>2</sub>O', см. А-1, п.46;

**4в.** *ал*- анортит CaO· Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·2SiO<sub>2</sub>, по Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> после образования *or* и *ab*;

Если Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>< 0, то вычисляем остаток CaO' и обозначаем CaO"; сравниваем CaO" с (FeO'+MgO), вычисляем f, а затем определяем подвариант.

подвариант Б-1:  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1.0$ ; CaO'' < (FeO'+MgO); f < 80

**4**г.Распределяем CaO" на di и hd пропорционально f, обозначаем CaO<sup>di</sup> и CaO<sup>hd</sup>;

образуем *d*i-диопсид CaO·MgO·2Si0<sub>2</sub>, по CaO<sup>di</sup>, вычисляем остаток MgO, обозначаем MgO'.

**4**д. *hd*-геденбергит CaO·FeO·2SiO<sub>2</sub>, по CaO<sup>hd</sup>, вычисляем остаток FeO', обозначаем FeO".

4e. en-энстатит MgO·SiO<sub>2</sub> ,по MgO'.

**4ж.** *fs*-ферросилит FeO·SiO<sub>2</sub>, по FeO".

**43.** *z*-циркон ZrO<sub>2</sub>-SiO<sub>2</sub>, по ZrO<sub>2</sub>.

.

**4и.** Суммируем MKSiO<sub>2</sub> всех вычисленных миналов и сравниваем с MKSiO<sub>2</sub> в анализе, если MKSiO<sub>2</sub> в анализе больше, чем полученная сумма, то избыток обозначаем *q*- кварц.

Если  $\Sigma MKSiO_2$  всех вычисленных миналов будет больше  $MKSiO_2$  в анализе, то десиликация вычисленных миналов производится в следующей последовательности:

5. (*en+fs*) -» (*fo+fa*), см. А-1, п.5;

6.  $ab \to ne$ , см. А-1, п.7;

7. z →bd, см. А-1, п.8;

8.  $or \rightarrow Ic$ , см. А-1, п.9.

9. В этом варианте десиликация *an* производится по-иному, чем в варианте A, поскольку здесь не может существовать свободный *c* (корунд – Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>), он будет соединяться с (di+hd), образуя gh+(fo+fa). Поэтому для компенсации Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, выделяющегося при десиликации *an*, к последнему добавляется (di+hd), т.е. реакция взаимодействия Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> и Ca(Mg,Fe)SiO<sub>6</sub> сразу учитывается при расчете согласно уравнению:

 $2CaAl_2Si_2O_8 + 2CaMgSi_2O_6 = 2Ca_2Al_2SiO_7 + Mg_2SiO_4 +$ 

 $5Si0_2 2CaAl_2Si_20_8 + 2CaFeSi_20_6 = 2 Ca_2Al_2Si0_7 + Fe_2Si0_4 +$ 

 $5SiO_2an + (di+hd) \rightarrow gh+(fo+fa)$ :

Поскольку для десиликации берутся два минала, то возможны два случая (две ветви а и b) десиликации.

Ветвь а) подварианта Б-1:

**9а.** (di+hd) > an, что определяется по МКСаО в (di+hd) и an.

В этом случае для десиликации берется весь an и равное ему количество (di+hd) и решаются четыре уравнения:

[an] + [di+hd] + 2[gh] = CaO, MKCaO B an + MK CaO B (di+hd):  $2[an] + 2[di+hd] + [gh] + [fo+fa] = SiO_2$ , MK SiO<sub>2</sub>, которое нужно распределить: [di+hd] + 2[fo+fa] = (FeO + MgO), MKFeO и MgO, содержащееся в(di+hd); $[an] + [gh] = Al_2O_3$ , MKAl\_2O<sub>3</sub> в анортите, взятом на десиликацию. **10a.**  $(di+hd) \rightarrow (ak+Feak)+(fo+fa)$ : согласно реакции:  $4Ca(Mg,Fe)Si_{2}O_{6} = 2Ca_{2}(Mg,Fe)Si_{2}O_{7} + (Mg,Fe)_{2}SiO_{4} + 3SiO_{2}$ или  $4CaMgSi_{2}O_{6} = 2Ca_{2}MgSi_{2}O_{7} + Mg_{2}SiO_{4} + 3SiO_{2}$ ;  $4CaFeSi_{2}O_{6} = 2Ca_{2}FeSi_{2}O_{7} + Fe_{2}SiO_{4} + 3SiO_{2};$ решением следующих уравнений:  $2[di+hd] + 2[ak+Feak] + [fo+fa] = SiO_2$ , MK SiO<sub>2</sub>, которое нужно распределить; [di+hd] + 2[ak+Feak] = CaO, MK CaO B (di+hd);[di+hd]+[ak+Feak]+2[fo+fa]= (FeO+MgO), MK FeO и MgO в (di+hd). **11a.**  $Ic \rightarrow \kappa p$ , cm. A-l, n.l 1. **12a.** (ak+Feak)+(fo+fa) (mo+kir): согласно реакции: 2Ca<sub>2</sub>(Mg,Fe)Si<sub>2</sub>0<sub>7</sub>+(Mg,Fe)<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>=4Ca(Mg,Fe)Si0<sub>4</sub>+Si0<sub>2</sub> или  $2Ca_2MgSi_2O_7+Mg_2SiO_4=4CaMgSiO_4+SiO_2;$  $2Ca_{2}FeSi_{2}O_{7}+Fe_{2}SiO_{4}=4CaFeSiO_{4}+SiO_{2}$ для расчета берется все MK(ak+Feak) и количество MK(fo+fa), равное половине от MK(ak+Feak), и решаются уравнения: 2[ak+Feak]+[fo+fa]+[mo+kir]= SiO<sub>2</sub>, MKSiO<sub>2</sub>, которое необходимо распределить; 2[ak+Feak] + [mo+kir] = CaO, MKCaO B (ak+Feak);[ak+Feak]+2[fo+fa]+[mo+kir]=FeO+MgO), MK(FeO+MgO) в (ak+Feak)+(fo+fa);**13a.**  $(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$ , см. А-1, п. 12. 14a.  $(mo+kir) \rightarrow cs + cs$ (per+wu), согласно реакции: 2Ca(Mg,Fe)Si0<sub>4</sub>=Ca<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>+2(MgO+FeO)+Si0<sub>2</sub> или 2CaMgSi0<sub>4</sub>=Ca<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>+2MgO+Si0<sub>2</sub>; 2CaFeSi0<sub>4</sub>=Ca<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>+2FeO+Si0<sub>2</sub>, решением следующих уравнений:  $[mo+kir] + [cs] = SiO_2$ , MKSiO<sub>2</sub>, которое необходимо распределить; [mo+kir] + [per+wu] = (FeO+MgO), MK(FeO+MgO) B (mo+kir).

-

Ветвь б) подварианта Б-1:

**96.** *an* > (*di*+*hd*),*что* определяется по МКСаО в (*di*+*hd*) и *an*,*в* этом случае для

десиликации берется все МК (di+hd) и равное ему количество МК *ап* и решаются уравнения п.9а.

**9**в. an  $\rightarrow$  gh + c, см. А-1, п. 10.

106. к →кр, см. А-1, п.11.

**116.**  $(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$ , см. А-1, п. 12.

Характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Б-1 приведены в табл.3.9 (прил.1).

подвариант Б-2:  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1.0$ ; CaO'' < (FeO'+MgO); f = 80-90

Образовываем насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы:

**4г**.*di*- диопсид CaO·MgO·2Si0<sub>2</sub>, см. Б-1, п, 4г;

**4д.** *hd*-геденбергит CaO·FeO·2SiO<sub>2</sub>, см. Б-1, п. 4д;

4e.fo-форстерит 2MgOSiO<sub>2</sub>, по MgO после образованиия диопсида;

4ж.fa-фаялит 2FeOSiO<sub>2</sub>, по FeO' после образования геденбергита;

**43.** z-циркон ZrO<sub>2</sub>-SiO<sub>2</sub> по ZrO<sub>2</sub>;

**4и.** *q*-кварц, по остатку МКSi0<sub>2</sub>.

Десиликация вычисленных миналов в этом подварианте производится аналогично подварианту Б-1, за исключением первого шага, поскольку здесь отсутствует (en+fs).

Характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Б-2 приведены в табл.3.10 (прил.1).

подвариант Б-3:  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1.0$ ; CaO'' < (FeO'+MgO), f > 90

Образовываем насыщенные Si0<sub>2</sub> миналы:

**4г.** *ilm* и *ru*(п.3л) пересчитываются на титанит - *tn* по MKTiO<sub>2</sub> согласно реакций: TiO<sub>2</sub>+CaO+SiO<sub>2</sub>=CaTiSiO<sub>5</sub>, FeO·TiO<sub>2</sub> + CaO + SiO<sub>2</sub> = CaO· TiO<sub>2</sub>· SiO<sub>2</sub> + FeO, последнее прибавляется к FeO, которое осталось после образования "акцессорных" миналов;

**4д.** *wo*-волластонит CaO· SiO<sub>2</sub>, по CaO";

**4е**.*fo*- форстерит 2MgO·Si0<sub>2</sub>, по MgO;

**4ж**.*fa*-фаялит 2FeO·SiO<sub>2</sub> по FeO';

•

**4**3. *z*-циркон Zr0<sub>2</sub>·Si0<sub>2</sub> по Zr0<sub>2</sub>.

4и. *q*-кварц, по остатку МК Si0<sub>2</sub>.

Десиликация миналов производится в следующей последовательности:

**5.***ab* →*ne*, см. А-1, п.7;

**6.**  $z \rightarrow bd$ , см. А-1, п.8;

7.  $tn \rightarrow pf$ , от MKSiO<sub>2</sub> *m*-титанит CaO·TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub> отнимается MKSiO<sub>2</sub>, которое необходимо распределить, а остаток CaO·TiO<sub>2</sub> обозначается как *pf*-перовскит;

**8.** *ог* →*lc*, см. А-1, п.9;

**9.** Десиликация *an* в этом подварианте производится совместно с *wo* и *pf*. Поэтому здесь тоже происходит разветвление алгоритма в зависимости от условий:

*a) wo >an; б) an > wo+pf; в) wo<an<wo+pf* и величины МК *fa.* 

Ветвь а) подварианта Б-3: *wo > an* 

**9а.**  $an + wo \rightarrow gh$ , в этом случае для десиликации берется все МК *an* и равное ему МК *wo* и согласно реакции

 $CaAl_2Si_2O_8 + CaSiO_3 = Ca_2AlSiO_7 + 2SiO_2$  решаются уравнения:

[an] + [wo] + 2 [gh] = CaO, MK e wo u an;

 $2[an] + [wo] + [gh] = MK SiO_2$ , которое необходимо распределить;

 $[an] + [gh] = Al_2O_3$ , MK  $Al_2O_3$  исходном *an*;

**10а.**  $wo + (fo+fa) \longrightarrow (ak+Feak)$ , в этом подварианте по условию (fo+fa) > wo и поэтому за исходное берется все МК wo и в 4 раза меньшее МК (fo+fa) и согласно реакциям

 $4CaSiO_3 + Mg_2SiO_4 = 2Ca_2MgSi_2O_7 + SiO_2$ 

 $4CaSiO_3 + Fe_2SiO_4 = 2Ca_2FeSi_2O_7 + SiO_2$ , решаются уравнения:

 $[wo] + [fo+fa] + 2[ak+Feak] = MKSi0_2$ , которое необходимо распределить, [wo] + 2[ak+Feak] = CaO, MKCaO в исходном *wo*;

2[fo+fa] + [ak+Feak] = (FeO+MgO)>MK(FeO+MgO) в исходном для расчета (fo+fa).

**11а.** *Ic*  $\rightarrow \kappa p$ , см. п.11 в А-1. **12а.** (*fo+fa*) + (*ak+Feak*)  $\rightarrow$  (*mo+kir*), см. Б-1, п. 12а. **13а.** (*fo+fa*)  $\rightarrow$  (*per+wu*), см. А-1, п. 12. **14а.** (*mo+kir*)  $\rightarrow$  *cs* + (*per+wu*), см. Б-1, п. 14а.

Ветвь б) подварианта Б-3: *an* > *wo*+*pf* 

Десиликация an производится в последовательности:

**96-1.**  $an + wo \rightarrow gh$ ; десиликация производится по тем же уравнениям, что и в п. 9а, только за исходное берется МК *wo*;

**96-2.**  $an + pf' + fa \rightarrow Um + gh$ ; для десиликации пары an + pf и пересчета *pfe ilm* необходимо использование *fa*, поэтому могут быть два случая: 1)  $2pf < fa \bowtie 2$  2pf > fa;

**96-2-1.** 2pf < fa; берется все МК pf и расчет производится согласно реакции:  $2CaAl_2Si_2O_8 + 2CaTiO_3 + Fe_2SiO_4 = 2FeTiO_3 + 2Ca_2Al_2SiO_7 + 3SiO_2$ 

решением следующих уравнений:

 $2[an] + [fa] + [gh] = MKSiO_2$ , которое необходимо распределить,  $[pf] + [ilm] = TiO_2$ , MKTiO\_2 в pf

2[fa] + [ilm] = FeO, MK FeO *в fa*, [an] + [pf] + 2[gh] =CaO, MK CaO *в an u pf* [an] + [gh] =Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> MK Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> в *an*, при этом расходуется весь *pf*, а остаются *an* и *fa*.

**96-2-2.** *2pf>fa*, берется все МК *fa* и решаются те же уравнения, что и в п.96-2-1, при этом остаются *an* и *pf* 

**96-3.**  $an+pf \rightarrow ru+gh$ ; берется все МК pf и согласно реакции CaAl<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>0<sub>8</sub> + CaTiO<sub>3</sub> = TiO<sub>2</sub> + Ca<sub>2</sub>Al<sub>2</sub>SiO<sub>7</sub> + SiO<sub>2</sub> решаются следующие уравнения: 2[an] + [gh] - MKSiO<sub>2</sub>, которое необходимо

распределить,  $[pf] + [ru] = TiO_2$ , МК TiO<sub>2</sub>в исх. pf[an] +

 $[gh] = A1_20_3$ , MK  $A1_20_3$  в исх. *an*,

[an] + [pf] + 2[gh] - CaO, MKCaO в исх. an и pf, при этом остается an.

**96-4.** *an* -+*gh* + *c*, см. А-1, П. 10.

**106.** *Iс* →*кр*, см. п.11 в А-1.

**116.** (*fo*+*fa*)  $\rightarrow$ (*per*+*wu*), см. А-1, п. 12.

Ветвь в) подварианта Б-3

**9в.** *wo* < *an* < *wo*+*pf*; десиликация в этом случае производится в последовательности:

**9в-1.** *an* + *wo* →*gh*, см. п.9б-1;

**9в-2.**  $an + pf + fa \rightarrow ilm + gh$ , см. п.96-2;

**9в-3.** *an* + *pf*→*ru* +*gh*, см. п.9б-3.

**10в.** *Іс* →*кр*, см. п. 11 в А-1.

**11в.**  $(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$ , см. А-1, п. 12.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Б-3 приведены в табл.3.11 (прил.1).

подвариант Б-4: CaO >(FeO +MgO); f<90

•

**4**г.*ilm*(п.3) и если есть *ru*, то они пересчитываются на *tn*-титанит: TiO<sub>2</sub>+CaO+SiO<sub>2</sub>=CaTiSiO<sub>5</sub>, FeO·TiO<sub>2</sub>+CaO+SiO<sub>2</sub> = CaO·TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>+FeO, и если снова CaO'''' >(FeO'' +MgO), где CaO''- МК после образования *tn*, FeO''- увеличение МК FeO' после образования *in*; уточняем *f* и если она опять будет <90, то образуем следующие максимально насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы:

4д. di-диопсид CaO MgO <sub>2</sub>SiO<sub>2</sub>;

**4е.** *hd*-геденбергит CaOFe0<sub>2</sub>Si0<sub>2</sub>,CaO, MgO и FeO распределяются с учетом/

**4ж.** *wo*-волластонит CaO SiO<sub>2</sub>.

**43.** *z*-циркон ZrO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>.

**4и.** *q*-кварц-остаток МК Si0<sub>2</sub>.

Десиликация в этом подварианте производится в следующем порядке:  $ab \rightarrow ne; c \rightarrow bd; tn \rightarrow pf; or \rightarrow Ic; an+wo gh; an+(di+hd) \rightarrow gh+(fo+fa); (di+hd)+wo \rightarrow (ak+Feak); (di+hd) (fo+fa)+(ak+Feak); Ic \rightarrow kp; wo \rightarrow cs; (ak+Feak)+(fo+fa) \rightarrow (mo+kir); (ak+Feak) \rightarrow cs+(mo+kir); (mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu), с появлением ветви подварианта A-l: an <math>\rightarrow gh+c; \kappa \rightarrow \kappa p;$  (fo+fa)  $\rightarrow$ (per+wu).

5. *ab* →*ne*, см. А-1, п.7.

6. z →bd, см. А-1, п.8.

7.  $tn \rightarrow pf$ , вычитается от МК tn, соответствующее МК SiO<sub>2</sub>.

**8.** *ог* →*к*, см. А-1, п.9.

В этом подварианте могут реализоваться несколько случаев (ветвей) десиликации *an* в зависимости от соотношения *an* с *wo*, (di+hd) и *pf*. a) an<wo, после десиликации остаются *gh*, *wo* и (di+hd) -ветвь a); б) wo < an < (di+hd)+wo, после десиликации остаются *gh*, (di+hd) и (fo+fa) - ветвь б); в) wo + (di+hd) < an < wo + (di+hd)+pf- ветвь б); г) an > wo + (di+hd) + pf- Ветвь б); г)

Ветвь а) подварианта Б-4

**9а.** *an*<*wo*; *an*+*wo* -> *gh*, за исх. берутся все МК *an* и столько же МК *wo* и решаются следующие уравнения.:

[an]+[wo]+2[gh]= CaO-МК в исх. *an* и *wo;* 2[an]+[wo]+[gh]= SiO<sub>2</sub>-МК которое необходимо распределить; [an]+[gh]= A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub> - МК в исх. *an*.

**10а.**  $wo+(di+hd) \rightarrow (ak+Feak)$ ; в зависимости от соотношения *wo* и (*di+hd*) могут реализоваться две подветви:

**10а-1.** wo>(di+hd); за исх. берутся все МК (di+hd) и столько же МК wo и решаются следующие уравнения: [wo]+[di+hd]+2[ak+Feak] = CaO - MK исх. (di+hd) и wo;

 $[wo]+2[di+hd]+2[ak+Feak] = Si0_2 - MK$ , которое необходимо распределить; [di+hd]+[ak+Feak] = (FeO+MgO) - MK в исх. (di+hd). **10а-2.** wo < (di+hd); за исх. берутся все МК *wo* и столько же МК di+hd и решаются те же уравнения, что и в 10а-1.

**11а-1.***lc* →*кр*, см. А-1, п.9.

•

**11а** -2.  $(di+hd) \rightarrow a\kappa + (fo+fa)$ , см. Б-1, п.10а.

**12а-1**. *wo*  $\rightarrow$ *cs*, решаются два уравнения: *[wo]*+ *[cs]* =

Si0<sub>2</sub>- МК, которое необходимо распределить;

[wo]+2[cs] = CaO-MK в wo.

12а-2. к →кр, см. А-1, п.9.

**13а-1**. $(ak+Feak) \rightarrow cs+(mo+kir)$ , решаются следующие уравнения:

 $2[ak+Feak]+[cs]+[mo+kir] = SiO_2$  - МК, которое необходимо

распределить; 2[ak+Feak]+2[cs]+[mo+kir] = CaO- MK в (ak+Feak);

[ak+Feak]+[mo+kir] = (FeO+MgO) - MK B (ak+Feak).

13а-2.  $2(ak+Feak)+(fo+fa) \rightarrow (mo+kir)$ ; за исх. берутся все МК *ol* и в 2 раза больше (ak+Feak) (по условию в этом подварианте (ak+Feak) преобладает над (fo+fa) больше чем в 2 раза) и решаются следующие уравнения:  $2[ak+Feak]+[fo+fa]+[mo+kir] = SiO_2 - MK$ , которое необходимо распределить;

2[ak+Feak]+[mo+kir] = CaO - MK в исх. (ak+Feak);

[ak+Feak]+2[fo+fa]+[mo+kir] = (FeO+MgO) - MK в исх. (fo+fa) и $(ak+Feak). 14a-2. (ak+Feak) <math>\rightarrow cs+(mo+kir)$ , см. п.13a-1. v 14a-1 и 15a-2. (mo+kir)  $\rightarrow cs+(per+wu)$ , решаются следующие уравнения:  $[mo+kir]+[cs] = SiO_2 - MK$ , которое необходимо распределить; [mo+kir]+[per+wu] = (FeO+MgO) - MK в исх. (mo+kir);

2[cs]+[mo+kir] = CaO-MK в исх. (mo+kir).

Ветвь б)

96. wo<an<(di+hd)+wo;</li>
96-1. an+wo → gh; за исх. берутся все МК wo и такое же МК an и решаются те же уравнения что и в п.9а.
96-2. an+(di+hd) → gh+(fo+fa), см. Б-1, п.9а.
106. (di+hd) → ak+(fo+fa), см. Б-1, п. 10а.
116. к → кр, см. А-1, п.11.
126. (ak+Feak)+(fo+fa) → (mo+kir), для расчета берутся все МК (fo+fa) и в 2 раза больше МК (ak+Feak) и решаются уравнения, см. Б-1, п. 12а.

**136**.  $(ak+Feak) \rightarrow (mo+kir)$ , см. п.13а-1. **146**.  $(mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu)$ , см. п.14а-1.

Ветвь в)

•

**9**в. wo+(di+hd) < an < (di+hd)+wo+pf; десиликация производится в последовательности : 1)  $wo+an \rightarrow gh$ ; 2)  $an+(di+hd) \rightarrow gh+(fo+fa)$ ; 3)  $an+pf+fa \rightarrow$ ilm+gh; 4)  $an+pf \rightarrow ru+gh;$ **9**в-1. *wo+an* —>*gh*, см. п.9а **9в-2**.  $an+(di+hd) \rightarrow gh+(fo+fa)$ , см. Б-1, п.9а. **9в-3**.  $an+pf+fa \rightarrow ilm+gh$ , см. Б-3, п.96-2. **9в-4**. *an+pf ru+gh*, см. Б-3, п.96-3. **10в-1**.  $wo+(di+hd) \rightarrow (ak+Feak)$ , см. п. 10а. **10**в -2. $(di+hd) \rightarrow (ak+Feak)+(fo+fa)$ , см. Б-1, п.10а. **11в.**  $lc \to \kappa p$ , см. А-1, п.9. **12в-1**. *wo*  $\rightarrow$  *cs*, см. п.12а-1. **12B-2**.  $(ak+Feak)+(fo+fa) \rightarrow (mo+kir)$ , см. Б-1, п.12а. Зв.  $(ak+Feak) \rightarrow cs+(mo+kir)$ , см. п.12а-1. 14B-1.  $(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$ , см. А-1, п. 12. **14в-2**.  $(mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu)$ , см. п.14а-1.

Ветвь г)

**9**г. an > wo + (di+hd) + pf десиликация производится в последовательности: 1)  $an+wo \rightarrow gh;$  2)  $an+(di+hd) \longrightarrow gh+(fo+fa);$  3)  $an+pf+fa \rightarrow ilm+gh;$  4)  $an+pf \rightarrow$  ru+gh; 5)  $an \rightarrow gh+c.$  **9**г-1.  $wo+an \rightarrow gh,$  см. п.9a. **9**г-2. an+(di+hd) gh+(fo+fa), см. Б-1, п.9a. **9**г-3.  $an+pf+fa \rightarrow ilm+gh,$  см. Б-3, п.96-2. **9**г-4.  $an+pf \rightarrow ru+gh,$  см. Б-3, п.96-3. **9**г-5.  $an \rightarrow gh+c,$  см. А-1, п.10. **10**г-1,10г-2,11г, 12г-1,12г-2,13г, 14г-1,14г-2 - см. 10в-1 + 14в-2.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Б-4 приведены в табл.3.12 (прил.1).

ПОДВАРИАНТ Б-5: CaO">(FeO'+MgO'), f>90

**4**г. *ilm* (*см.* п.3) и если есть *ru*, то они пересчитываются на *tn* и FeO(B-4, п.4г); МК FeO приплюсовывается к FeO и уточняется f Далее образуются следующие

максимально насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы:

4д. *f*о-форстерит-2MgO SiO<sub>2</sub>;

**4e**. *f*а-фаялит-2РеО SiO<sub>2</sub>;

**4ж**. *wo*-волластонит-СаО SiO<sub>2</sub>,

**4**3. *z*-4циркон -ZrO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>;

**4и.** *q*-кварц-остаток МК SiO<sub>2</sub>.

Десиликация в этом подварианте производится в следующем порядке:  $ab \rightarrow ne; z \rightarrow bd; tn \rightarrow pf; or \rightarrow lc; an+wo \rightarrow gh; wo+(fo+fa) \rightarrow (ak+Feak); Ic \rightarrow kp; wo \rightarrow cs$  или  $(ak+Feak) + (fo+fa) \rightarrow (mo+kir); (mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu);$  с ветвью A-1, когда будет an>wo и тогда, после расходования всего wo,  $an \rightarrow gh+c; Ic \rightarrow kp; (fo+fa) \rightarrow (per+wu).$ 

**5.**  $ab \rightarrow ne$ , см. A-l, n.7.

**6.**  $z \rightarrow bd$ , см. A-l, n.8.

**7.**  $tn \rightarrow pf$ , см. Б-4, п.7.

**8.**  $or \rightarrow lc$ , см. A-l, n.9.

**9.**В этом подварианте могут реализоваться три случая (ветви) десиликации *an* в зависимости от соотношения его *c wo w pf*. a) an < wo; 6) an > wo + pf; в) wo < an < wo + pf.

Ветвь а)

**9а.** *an<wo*, *an+wo*  $\rightarrow$  *gh*, см. Б-3, п.9а.

**10а.**  $wo+(fo+fa) \rightarrow (ak+Feak)$ , в зависимости от соотношения *wo* и *ol* могут реализоваться две подветви:

**10а-1.** *wo* больше в 4 раза, чем *ol;*  $Awo+(fo+fa) \rightarrow 2a\kappa$ ; для расчета берутся все МК (fo+fa) и в 4 раза больше МК *wo* и решаются следующие уравнения:  $[wo]+\langle fo+fa \rangle+2[ak+Feak]=SiO_2-MK$ , которое необходимо распределить; [wo]+2[ak+Feak]=CaO-MK в исх. *wo*;

2[fo+fa]+[ak+Feak]=(FeO+MgO)- МК в исх. (fo+fa); после чего остаются wo+(ak+Feak).

**10а-2.** МК *wo* меньше чем в 4 раза относительно MK(fo+fa), тогда берутся все МК w 0 H B 4 раза меньше МК (fo+fa) и решаются те же уравнения, что и в 1 Oa-1; после чего здесь остаются (fo+fa)+(ak+Feak).

**11а-1 и 11а-2.**  $lc \rightarrow kp$ , см. A-l, n.9.

**12а-1.** *wo* → *cs*, см. Б-4, п.12а-1.

**12а-2.**  $2(ak+Feak)+(fo+fa) \rightarrow (mo+kir)$ , см. Б-4, п. 126.

13a-l и 13a-2.  $(ak+Feak) \rightarrow (mo+kir)$ , см. Б-4, п.13a-2. 14a-l и 14a-2.  $(mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu)$ , см. Б-4, п.14a-1. Ветвь б) 96. an>wo+pf см.Б-3, п.9б. Ветвь в) 98. wo<an<wo+pf см. Б-3, п.9в. 106 и в.  $\kappa \rightarrow \kappa p$ , см. А-1, п.11.

**116 и в.**  $(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$ , см. А-1, п.12.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов в подварианте Б-5 приведены в табл.3.13 (прил.1).

подвариант Б-6: CaO'''' -(FeO +MgO'); *f*<90

Такое соотношение CaO и (FeO'+MgO) получается тогда, когда вначале CaO >(FeO+MgO'), а после пересчета *ilm* и *ru* на *tn* (см. Б-4, п.4г) имеем CaO' <(FeO' +MgO).

**4**г. В таком случае необходимо распределить CaO, TiO<sub>2</sub> и (FeO+MgO) между *tn, ilm* и *hd* решением следующих уравнений : [tn]+[ilm]=TiO<sub>2</sub>-исх. MK;

[hd]+[ilm]=FeO-MK после образования "акцессорных" миналов до *ilm;* [tn]+[hd]=CaO'- MgO', и в результате получим ассоциацию*ilm+tn+hd*без*wo*и*fs*.Если будет*hm+ru*, то: [ru]+[tn]=TiO<sub>2</sub>, [tn]=CaO<sup>"</sup>-MgO.

4д. Из оставшихся CaO и MgO образуем di.

**4е.** г-циркон-  $ZrO_2 \cdot SiO_2$ .

.

**4ж.** я-кварц-остаток МК от исх. Si0<sub>2</sub>.

По своей сути это граничный подвариант: в насыщенных SiO<sub>2</sub> минальных ассоциациях отсутствуют как (opx+ol), так и wo; (fo+fa) появляется в недосыщенных SiO<sub>2</sub> составах при десиликации an+(di+hd) и происходит смещение в Fe-Mg-подвариант Б-1 и А-1.

Десиликация в этом подварианте производится в следующей последовательности:

5. *ab* →*ne*, см. А-1, п.7.

**6.** *z* →*bd*, см. А-1, п.8.

**7.** *tn*  $\rightarrow$  *pf*, см. Б-4, п.7.

**8.** *or* →*lc*, см. А-1, п.9.

**9.** В этом подварианте также могут реализоваться три ветви десиликации *an* в зависимости от соотношения с (di+hd) и *pf*. a) *an*<(di+hd); б) *an*>(di+hd)+pf и *B*)(di+hd)<an<(di+hd)+pf

**9а.** *an*<(*di*+*hd*), в этом случае десиликация производится аналогично подварианту Б-1, п.9а-14а.

**96.** an>(di+hd)+pf; десиликация производится в последовательности: 1)  $an+(di+hd) \rightarrow gh+(fo+fa)$ ; 2)  $an+pf+fa \rightarrow ilm+gh$ ; 3)  $an+pf \rightarrow ru+gh$ ; 4)  $an \rightarrow gh+c$ . **96-1.**  $an+(di+hd) \rightarrow gh+(fo+fa)$ , см. Б-1,

п.9а.

**96-2.** *an+pf+fa* →*ilm+gh*, см. Б-3, п.96-2.

**9б-3.** *an+pf* →*ru+gh*, см. Б-3, п.96-3.

**96-4.** *an* → *gh*+*c*, см. A-1, n. 10.

**9В.** (*di*+*hd*) <*an*<( *di*+*hd*)+*pf*; десиликация производится в последовательности:

**9в-1.**  $an+(di+hd) \rightarrow gh+(fo+fa)$ , см. Б-1, п.9а;

**9в-2.**  $an+pf+fa \rightarrow ilm+gh$ , см. Б-3, п.96-2;

**9в-3.** *an+pf → ru+gh*, см. Б-3, п.96-3.

**10б и в.**  $fc \rightarrow \kappa p$ , см. А-1, п. 11.

**116 и в.**  $(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$ , см. А-1, п. 12.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Б-6 приведены в табл.3.14 (прил.1).

подвариант Б-7: CaO "=(FeO"+MgO); f>90

Этот подвариант отличается от Б-6 тем, что здесь устойчива ассоциация *ol* с *wo*, а с *wo* не может сосуществовать *ilm*. Поэтому указанное соотношение CaO с (FeO+MgO) может получиться случайно из исходного CaO ">(FeO"+MgO) при пересчете *ilm* на *tn* (см. Б-4, п.4г). Чаще же будем получать либо CaO ">(FeO "+ MgO)-подвариант Б-5, либо CaO <(FeO "+MgO)-подвариант Б-3.

ilm (см. п.Зл) пересчитывается на tn и FeO (см. Б-4, п.4г); FeO приплюсовывается к FeO", а затем уточняется f и соотношение CaO" с FeO +MgO, и если оно будет CaO "-(FeO "+MgO"), то далее образуются следующие максимально насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы для этих условий;

**4**д. *fo*-форстерит-2MgO Si0<sub>2</sub>;

**4e**. *fa*-фаялит-2FeO Si0<sub>2</sub>,

**4ж**. *wo*-волластонит-CaO SiO<sub>2</sub>;

43. г-циркон-гЮг БЮг;

4и. *q*-кварц-остаток МК БЮг.

Десиликация в этом подварианте производится в следующем порядке:

**5.***ab* →*ne*, см. А-1, п.7;

**6.**  $z \rightarrow bd$ , см. А-1, п.8;

**7.** *tn*  $\rightarrow$  *pf* см. Б-4, п.7;

**8.** *ог* →*lc*, см. А-1, п.9.

**9.** И в этом подварианте реализуются три случая (ветви) десиликации *an* в зависимости от соотношения с *wo* и *pf*:

**9а.**  $an+wo \rightarrow gh$ , см. Б-4, п.9а; **96.** an>wo+pf см. Б-3, п.96; **98.** wo<an<wo+pf см. Б-3, п.9в; **10а.**  $wo+(fo+fa) \rightarrow (ak+Feak)$ , см.Б-3, п.10а; **106** и **10в.**  $lc \rightarrow \kappa p$ , см.А-1, п.11; **Па.**  $lc \rightarrow \kappa p$ , см. А-1, п.11; **Па.**  $lc \rightarrow \kappa p$ , см. А-1, п.11; **116** и **11в.**  $(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$ , см. А-1, п.12; **12а.**  $(fo+fa)+(ak+Feak) \rightarrow (mo+kir)$ , см. Б-1, п.12a; **13а.**  $(fo+fa) \rightarrow (per+wu)$ , см. А-1, п. 12; ч **14а.**  $(mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu)$ , см. Б-1, п.14a. Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Б-7 приведены в табл.3.15 (прил.1).

## ВАРИАНТ В

Этот вариант пересчета применяется к щелочным породам с  $K^{Al}{}_{alk} > 1 (1 \div \infty)$  и  $K_20+Na_20>Al_20_3$ . Характерной петрохимической особенностью таких пород, является отсутствие нормативных *an* и *gh*, а CaO идет на "акцессорные " и фемические миналы. В зависимости от соотношения CaO'(остаток CaO после образования "акцессорных" миналов) с (FeO'+MgO<sup>1</sup>), где FeO'H MgO<sup>1</sup> также после образования "акцессорных" миналов, и в этом варианте имеется семь подвариантов (табл.3.5), подобных подвариантам варианта Б.

Здесь, до образования *mt*, рассчитываем следующие миналы:

**Зн.** *ог*-ортоклаз K<sub>2</sub>0 · Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub> · 6Si0<sub>2</sub>, по МК K<sub>2</sub>0;

**Зо.** *аb*-альбит  $Na_20 \cdot Al_20_3 \cdot 6Si0_2$ , по остатку МК  $Al_20_3$ ;

**Зп.** *ас* - акмит Na<sub>2</sub>0·Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ·4Si0<sub>2</sub>, по остатку Na<sub>2</sub>0;

**3р**.Если не хватит Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, то образуем *dsn*-дисиликат натрия Na<sub>2</sub>O  $\cdot$ 2SiO<sub>2</sub>, тогда не будет *mt*;

**3с.** Если после расчета *ac* останется  $Fe_2O_3$ , то образуется *mt*-магнетит FeO ·  $Fe_2O_3$ , тогда не будет *dsn*.

**Зт.** Если еще останется  $Fe_2O_3$ , то это будет *hm*.

Затем, по соотношению CaO', FeO' и MgO, определяется подвариант. Заканчиваем расчеты *ilm* и *ru* (см. вступление).

подвариант B-1: CaO'<(FeO'+MgO'), f<80

И далее рассчитываются насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы:

**4a.** *di*-диопсид CaO ·MgO ·2Si0<sub>2</sub>; **46.** hd-геденбергит CaO·FeO·2SiO<sub>2</sub>; di и hd рассчитываются по CaO<sup>1</sup> пропорционально *f*. **4**в.*en*-энстатит MgO· SiO<sub>2</sub>; **4** $\Gamma$ *.fs*-ферросилит FeO ·SiO<sub>2</sub>; **4**д. *z* - циркон ZrO<sub>2</sub>>2SiO<sub>2</sub>; **4е.** *q* - кварц, по остатку МК Si0<sub>2</sub>. Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующем порядке: 5.  $(en+fs) \rightarrow (fo+fa)$ , см. A-1, п.5; **6.** *ab* →*ne*, см. А-1, п.7; **7.**  $z \rightarrow bd$ , cm. A-1. п.8: **8.** or  $\rightarrow lc$ , cm. A-1, п.9: 9.  $(di+hd) \rightarrow (fo+fa)+(ak+Feak), \text{ см. Б-1, п.10a};$ **10.**  $ac+fa \rightarrow dsn+mt$ , согласно реакции:  $Na_2Fe_{2}^{3+}Si_4Oi_2+Fe_2Si_04=2Na_2Si_20_5+2FeO_5e_20_3+5Si_02;$ **10а.** При МК*f*а >2МКас для расчета берутся все МК *ас и в* два раза меньше МК *fa* и решаются уравнения:  $[ac]+[dsn]=Na_20$ -МК в *ac*;  $2[fa]+[mt]=FeO-MK \ e \ fa;$  $[ac]+[mt]=Fe_2O_3-MK B ac;$ [fa]]+4[ac]+2[dsn]=SiO<sub>2</sub>-MK, которое необходимо распределить. **106.** При МКfa < 2MKac для расчета берутся все МК faй в два раза больше МК ас и решаются те же уравнения.

.

**10в**. Если и после этого не будет хватать Si0<sub>2</sub>, то *ас* десилицируется (ас  $\rightarrow$  *dsn+hm*)согласно реакции: Na<sub>2</sub>Fe<sub>2</sub><sup>3</sup>+ Si<sub>4</sub>O<sub>12</sub>= Na<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub>+ Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+2SiO<sub>2</sub>, решением уравнений:

 $[ac]+[dsn]=Na_20$ -МК в ac;  $[ac]+[hm]=Fe_20_3$ -МК в ac;  $4[ac]+2[dsn]=Si0_2$ -МК, которое необходимо распределить. Если присутствует *ilm*, то *ilm*+ac= $dsn+mt+ru+SiO_2$ .

**11.**  $dsn \to ns$ , решением уравнений: 2[dsn]+[ns]=Si0<sub>2</sub>·MK, которое необходимо распределить; [dsn]+[ns]=Na<sub>2</sub>O-MK исх. в dsn; **12.**  $lc \to \kappa p$ , см. А-1, п.11; **13.**  $(ak+Feak)+(fo+fa) \to (mo+kir)$ , см. Б-1, п.12a; **14.**  $(fo+fa) \to (per+wu)$ , см. А-1, п.12; **15.**  $(mo+kir) \to cs+(per+wu)$ , см. Б-1, п. 14a. •

Наиболее характерные ассоциации главных миналов подварианта В-1 приведены в табл.3.16 (прил.1). подвариант В-2: CaO<sup>1</sup><FeO<sup>1</sup>+MgO<sup>1</sup>); f=80-90

После образования *mt* (см. вариант В) или *hm* рассчитываем следующие насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы:

**4а.** *di*-диопсид CaO ·MgO ·2Si0<sub>2</sub>;

**46.** *hd*- геденбергит CaO  $\cdot$ FeO  $\cdot$ 2SiO<sub>2</sub>;

**4**в.*fo*-форстерит 2MgO ·Si0<sub>2</sub>;

**4r**.*fa*- фаялит 2FeO · Si0<sub>2</sub>;

**4**д. *z*- циркон  $ZrO_2 \cdot SiO_2$ ,

**4е.** *q*- кварц, по остатку МК Si0<sub>2</sub>.

Десиликация миналов в этом подварианте осуществляется в следующем порядке:  $ab \rightarrow ne$ ;  $z \rightarrow bd$ ;  $or \rightarrow lc$ ;  $(di+hd) \rightarrow (fo+fa) + (ak+Feak); ac+fa \rightarrow dsn+mt; dsn \rightarrow ns; Ic \rightarrow kp; (fo+fa)+(ak+Feak) \rightarrow (mo+kir); (fo+fa) \rightarrow (per+wu); (mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu)$  и производится аналогично алгоритму В-1, п.6-п.15.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта В-2 приведены в табл.3.17 (прил.1).

подвариант B-3: CaO<sup>1</sup><(FeO<sup>1</sup>+MgO<sup>1</sup>); *f*>90

Образуем следующие насыщенные Si0<sub>2</sub> миналы:

**4а.** *ilm(см.п.За)* пересчитывается на *tn*, см. Б-3, п.4г;

**46.** *wo*-волластонит CaO· SiO<sub>2</sub>;

**4**в.*f*о-форстерит 2MgO Si0<sub>2</sub>;

**4г.***fa*-фаялит 2FeO· Si0<sub>2</sub>,

**4**д. *z*-циркон Zr02 ·Si0<sub>2</sub>;

**4е.** *q*-кварц по остатку МК Si0<sub>2</sub>.

Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующем порядке:

**5.***ab* →*ne*, см. А-1, п.7;

**6.**  $z \rightarrow bd$ , см. А-1, п.8;

**7.**  $tn \rightarrow pf$ , см. Б-4, п.7;

**8.**  $or \to \kappa$ , см. А-1, п.9;

**9.**  $wo+(fo+fa) \rightarrow (ak+Feak)$ , см. Б-5, п. 10а;

**10а и10б.**  $ac+fa \rightarrow dsn+mt$ , см. В-1, п.10а-10б;

**10**в.*ac*+*Feak*  $\rightarrow$  *dsn*+*mt*+*wo* (при MKFe*ak*>MK*ac*); согласно реакции: Na<sub>2</sub>Fe<sup>3+</sup><sub>2</sub> Si<sub>4</sub>Oi<sub>2</sub>+Ca<sub>2</sub>FeSi<sub>2</sub>0<sub>7</sub>=Na<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>0<sub>5</sub>+FeO Fe<sub>2</sub>0<sub>3</sub>+2CaSi0<sub>3</sub>+2Si0<sub>2</sub>, решением следующих уравнений:

[*ac*]+[*dsn*]=Na<sub>2</sub>0-MK в *ac;* [*ac*]+[*mt*]=Fe<sub>2</sub>0<sub>3</sub>-MK в *ac;* [Fe*ak*]+[*mt*]=FeO-MK в Fe*ak;* 2[Fe*ak*]+[*wo*]=CaO-MK в Fe*ak;* 4[*ac*]+2[*dsn*]+[*wo*]=Si0<sub>2</sub>-MK, которое необходимо распределить;

10г.  $ac+Feak \rightarrow dsn+mt+wo$  (при МК Feak< MKac), решаются те же уравнения;

**10**д. *ас*→ *dsn*+*hm*, см. В-1, п.10в;

**11.***dsn* →*ns*, см. В-1, п. 11;

**12.** $\kappa \to \kappa p$ , см. А-1, п.11;

•

**13.** $(fo+fa)+(ak+Feak) \rightarrow (mo+kir)$ , см. Б-1, п. 12а;

**14.** (*fo*+*fa*)  $\rightarrow$  (*per*+*wu*), см. Б-3, п. 12а;

**15.**  $(mo+kir) \rightarrow cs+(per+kir)$ , см. Б-3, п. 13а.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта В-3 приведены в табл.3.18 (прил.1).

подвариант B-4: CaO<sup>1</sup>>(FeO<sup>1</sup>+MgO<sup>1</sup>), f<90

**4а.** Весь *ilm* пересчитывается на *tn* (см. Б-4, п.4г), и если снова  $CaO^{11}>(Fe0^{ll}+MgO^l)$  и *f*<90, то, далее, образуем следующие насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы:

**46.** *di*-диопсид CaO MgO 2Si0<sub>2</sub>, по MK MgO<sup>1</sup>;

**4в.** *hd*-геденбергит CaO FeO 2Si0<sub>2</sub>, по МК FeO<sup>11</sup>;

**4**г. *wo*-волластонит CaO Si $0_2$ , по остатку CaO;

**4**д. *z*-циркон ZrO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>;

**4е.** *q*-кварц, по остатку МК Si0<sub>2</sub>.

Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующей последовательности:

**5.** *ab* →*ne*, см. А-1, п.7;

**6.** *z* →*bd*, см. А-1, п.8;

**7.**  $tn \rightarrow pf$ , см. Б-4, п.7;

**8.** *ог* →*lc*, см. А-1, п.9.

**9a(1-2).** wo+(di+hd) (ak+Feak), см. Б-4, п.10a(1-2);

**96.**  $(di+hd) \rightarrow (fo+fa)+(ak+Feak)$ , см. Б-1, п.10а;

**10а(1-2).**  $ac+Feak \rightarrow dsn+mt+wo$ , см. В-3, п.10в-10г;

**10а-3.** *ac* →*dsn*+*hm*, см. В-1, п.10в.

**10б(1-2)**  $ac+fa \rightarrow dsn+mt$ , см. В-1, п 10а-106;

**10б-3.** *ac* →*dsn*+*hm*, см. В-1, п.Юв;

**11а-б.** *dsn* →*ns*, см. В-1, п.11.

Далее алгоритм пересчета данного варианта аналогичен алгоритму Б-4, п.11а-15а-2 и п.116-146.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта В-4 приведены в табл.3.19 (прил.1).

подвариант B-5: CaO'>(FeO'+MgO'), f>90

**4a.** *ilm* (см. п.Зл) пересчитывается на *tn* и FeO (см. Б-4, п.4г); освободившееся FeO прибавляется к общему и уточняется *f*.

Далее к *or, ab, ac, dsn, mt, hm* (см. В, п.Зн-Зт) образуем следующие максимально насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы:

**46**. *fo* - форстерит 2MgO Si0<sub>2</sub>, по MgO<sup>1</sup>;

**4**в. *f*а - фаялит 2FeO Si0<sub>2</sub>, по FeO<sup>11</sup>;

**4г.** *wo* - волластонит CaO Si $0_2$ , по CaO<sup>11</sup>;

**4**д. *z* - циркон ZrO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>, по ZrO<sub>2</sub>;

**4е.** *q* - кварц, по остатку Si0<sub>2</sub>.

Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующем порядке:

**5.***ab* →*ne*, см. А-1, п.7;

6. z →*bd*, см. А-1, п.8;

**7.** *tn*  $\rightarrow$  *pf*, см. Б-4, п.7;

8.  $or \rightarrow lc$ , см. A-l, n.9.

**9(1-2).**  $wo+(fo+fa) \rightarrow (ak+Feak)$ , см. Б-5, п. 10а;

**10-1а-10-16.** *ac+Feak dsn+mt+wo*, см. В-3, п.10в-

10г;

**10-2а и10-26.** *ac+fa →dsn+mt*, см. В-1, п.10а-10б;

**10(1-2).** *ac*  $\rightarrow$ *dsn*+*hm*, см. В-1, п.Юв;

**11(1-2).** *dsn* →*ns*, см. В-1, п.11.

Далее алгоритм пересчета подварианта В-5 аналогичен алгоритму Б-5, п.11а-п.14а-2.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта В-5 приведены в табл.3.20 (прил.1).

подвариант B-6:  $CaO^1 = (FeO^1 + MgO^1)$ , f < 90.

Такое соотношение кальция с суммой железа и магния получается, когда вначале  $Ca0^1>(FeO'+Mg0^1)$ , а после пересчета *ilm* на *tn* знак неравенства поменяется на обратный (см. Б-4, п.4г).

**4а.** Распределяем CaO', TiO<sub>2</sub> и FeO<sup>1</sup> между *tn, ilm* и *hd* решением уравнений (см. Б-6, п.4г). Если до этого присутствовал *hm*, то освободившееся FeO идет на образование *mt*.

•

**46.** Из оставшихся CaO и MgO образуем di-CaO· MgO ·2Si0<sub>2</sub>;

**4в.** *z*-циркон ZrO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>;

**4г.** *q*-кварц, остаток МК SiO<sub>2</sub>.

Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующем порядке:

5. *ab* →*ne*, см. А-1, п.7;

**6.** *z* →*bd*, см. А-1, п.8;

7. *tn* →*pf* см. Б-4, п.7;

8. *or* →*lc*, см. А-1, п.9;

**9.**  $(di+hd) \rightarrow (ak+Feak)+(fo+fa)$ , см. Б-1, п. 10а (по условию

стехиометрично);

**10а и106.** *ac+fa* → *dsn+mt*, см. В-1, п. 10а-106;

**10**д. *ас →dsn+hm*, см. В-1, п.Юв;

**11.** *dsn* →*ns*, см. В-1, п.11; **12.***lc* →*кp*, см.А-1, п.11;

**13.**  $(ak+Feak)+(fo+fa) \rightarrow (mo+kir)$ , см. Б-1, п.12а;

**14.**  $(mo+kir) \rightarrow (per+wu)+cs$ , см. Б-1, п. 14а.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта В-6 приведены в табл.3.21 (прил.1).

подвариант B-7: CaO'=(FeO'+MgO'); f>90

Данный подвариант сходен с Б-7, только здесь вместо *an* присутствует *ac*. После образования *ab, ac, dsn, or, mt, hm(cu.* B, п.Зн-п.Зт) сравниваем CaO<sup>1</sup> с (FeO'+MgO<sup>1</sup>), и если будет CaO'>(FeO'+MgO<sup>1</sup>), то:

**4а.** *ilm* пересчитывается на *tn* и FeO" (см. Б-4, п.4г) , FeO" приплюсовывается к FeO<sup>1</sup>, уточняется *f* и соотношение CaO<sup>1</sup> с FeO'+MgO<sup>1</sup>, и если оно будет случайно CaO'=(FeO'+MgO'), то далее образуются следующие максимально насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы для этих условий:

**46.** *fo* - форстерит 2MgO ·Si0<sub>2</sub>, по MgO';

**4**в.*f*а - фаялит 2FeO  $\cdot$ SiO<sub>2</sub>, по FeO<sup>1</sup>;

**4г.** *wo* - волластонит CaO  $\cdot$ SiO2, по CaO<sup>1</sup>;

**4**д. *z* - циркон  $ZrO_2 \cdot SiO_2$ ;

**4е.** *q* - кварц, по остатку МК Si0<sub>2</sub>.

Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующем порядке:

**5.***ab* →*ne*, см. А-1, п.7;

**6.**  $z \rightarrow bd$ , см. А-1, п.8;

7.  $tn \rightarrow pf$  см. Б-4, п.7;

**8.** *ог* →*lc*, см. А-1, п.9.

**9.**  $wo+(fo+fa) \rightarrow (ak+Feak)$ , см. Б-5, п. 10а;

**10а и10б.** *ac+fa* →*dsn+mt*, см. В-1, п. 10а-106;

**10в.** *ac* →*dsn*+*hm*, см. В-1, п.Юв;

**11.** *dsn* →*ns*, см. В-1, п.11.

Далее алгоритм десиликации в данном подварианте аналогичен алгоритму Б-7, п.11а-14а.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта В-7 приведены в табл.3.22 (прил.1).

## ВАРИАНТ Г

Этот вариант пересчета применяется к щелочным породам лампроитового петрохимического типа с  $K_{alk}^{Al} > 1$  (1÷  $\infty$ ) и K<sub>2</sub>0>Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Характерной особенностью таких пород является отсутствие в их норме не только *an* и *gh*, но также *ab* и *ne*. И здесь, в зависимости от соотношения CaO, FeO и MgO, имеются семь подвариантов (см. табл.3.5).

После образования ги-рутила (п.Зм) рассчитывается не *mt*, а следующие миналы:

**Зн.** *ог*-ортоклаз К<sub>2</sub>0 ·Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 6SiO<sub>2</sub>, по МК Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>;

**Зо.** *dsk*-дисиликат калия  $K_2O \cdot 2 \operatorname{SiO}_2$ , по остатку МК  $K_2O$ ;

**Зп.** *ас*- акмит Na<sub>2</sub>0 ·Fe<sub>2</sub>0<sub>3</sub>· 4Si0<sub>2</sub>, по МК Na<sub>2</sub>0 (или МК Fe<sub>2</sub>0<sub>3</sub>);

**3р.** Если не хватит  $Fe_2O_3$ , то образуется *dsn*-дисиликат натрия  $Na_2O \cdot 2SiO_2$ ;

**3с.** Если после образования *ac* остается  $Fe_2O_3$ , то рассчитывается *mt*-магнетит FeO · Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; тогда не будет *dsn*;

**Зт.** Если и еще останется  $Fe_2O_3$ , то это будет *hm*-гематит.

Затем по соотношению CaO', FeO' и MgO' определяем подвариант.

подвариант Г-1: CaO <(FeO'+MgO'), f<80

Образуются следующие насыщенные Si02 миналы: см. В-1, п.4а-п.4е. Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующем порядке:

**5.**  $(en+fs) \rightarrow (fo+fa)$ , см. А-1, п.5; **6.**  $z \rightarrow bd$ , см. А-1, п.8: **7.**  $or \rightarrow lc$ , см. А-1, п.9; **8.**  $(di+hd) \rightarrow (fo+fa)+(ak+Feak)$ , см. Б-1, п.10a; **9a,6**.  $ac+fa \rightarrow dsn+mt$ , см. В-1, п. 10a-106; **9B.**  $ac \rightarrow dsn+hm$ , см. В-1, п.10в **10.**  $dsn \rightarrow ns$ , см. В-1, п.11; **11.**  $lc \rightarrow \kappa p$ , см. А-1, п.11; **12.**  $dsk \rightarrow sk$ , решением уравнений:  $2[dsk]+[ks]=SiO_2$ ,  $[dsk]+[ks]=K_2O$ , МК в исх. dsk;

13-15. см. В-1,п.13-п.15.

.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Г-1 приведены в табл.3.23 (прил. I).

подвариант Г-2: CaO<(FeO'+MgO), f=80-90

После образования mt (*или hm*) (см. вариант  $\Gamma$ ) рассчитываем следующие насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы, см. В-2, **п.4а-п.4е.** 

Десиликация миналов производится в следующем порядке:

**5.***z* →*bd*, см. А-1, п.8; **6.***or* →*lc*, см. А-1, п.9; 7**-14.** аналогичны Г-1, п.8-п.15.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Г-2 приведены в табл.3.24 (прил.1).

### подвариант Г-3: CaO'<(FeO +MgO'), f>90

После образования *mt* (*uлu hm*) (см. вариант  $\Gamma$ ), рассчитываем следующие насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы, см. В-3, п.4а-п.4е. Десиликация миналов производится в следующем порядке:

**5.**  $z \rightarrow bd$ , см. А-1, п.8; **6.**  $tn \rightarrow pf$ , см. Б-4, п.7; 7.  $or \rightarrow lc$ , см. А-1, п.9; **8.**  $wo+(fo+fa) \rightarrow (ak+Feak)$ , см. Б-3, п.9a; 9a-96.  $ac+fa \rightarrow dsn+mt$ , см. В-1, п.10a-106; **9B и 9г**.  $ac+Feak \rightarrow dsn+mt+wo$ , см. В-3, п.10B-10г; **9д**.  $ac \rightarrow dsn+hm$ , см. В-1, п.10в; **10.**  $dsn \rightarrow ns$ , см. В-1, п.11; **11.**  $lc \rightarrow \kappa p$ , см. А-1, п.11;

**12.** *dsk*→*fo*, см. Г-1, п.11;

13-15. аналогично В-3, п.13-п.15.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Г-3 приведены в табл.3.25 (прил.1).

подвариант Г-4: CaO >(FeO +MgO ),f<90

**4а**. Весь *ilm* и *ru* (см. п. 3л) пересчитываются на *tn*-титанит (см. Б-4, п. 4г) и если опять CaO'' >(FeO"+MgO), а *f* остается <90, то к *or*, *ac*, *dsn*, *dsk*, *tn*, *mt* и *hm* образуем максимально насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы, см. В-4, **п.46**-**п.4е**. Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующем порядке:

**5**  $z \rightarrow bd$ , см. А-1, п.8; **6**.  $tn \rightarrow pf$  см. Б-4, п.7; **7**.  $or \rightarrow lc$ , см. А-1, п.9; **8**.  $wo+(di+hd) \rightarrow (ak+Feak)$ ; **8-1**. wo>(di+hd), см. Б-4, п.10а-1;

•

**8-**2. wo < (di+hd), см. Б-4, п.10а-2; **9-1а,6**.  $ac+Feak \rightarrow dsn+mt+wo$ , см. В-3, п.10в-10г; **9-1в**.  $ac \rightarrow dsn+hm$ , см. В-1, п.10в; **9-2**.  $(di+hd) \rightarrow (ak+Feak)+(fo+fa)$ , см. Б-1, п. 10а; **10-2а,6**.  $ac+fa \rightarrow dsn+mt$ , см. В-1, п. 10а-106; **10-2в**.  $ac \rightarrow dsn+hm$ , см. В-1, п. 10в; **11-1 и** 12-2.  $lc \rightarrow \kappa p$ , см. А-1, п.9; **12-1 и** 13-2.  $dsk \rightarrow ks$ , см. Г-1, п.11; **13-1**.  $wo \rightarrow cs$ , см. Б-4, п.12а-1; **14-1**.  $(ak+Feak) \rightarrow cs+(mo+kir)$ , см. Б-4, п. 1 За-1;

**14-2**.  $2(ak+Feak)+(fo+fa) \rightarrow (mo+kir)$ , см. Б-4, п.13а-2; **15-2**.  $(ak+Feak) \rightarrow cs+(mo+kir)$ , см. Б-4, п.13а-1; **15-1 и 16-2**.  $(mo+kir) \rightarrow +cs+(per+wu)$ , см. Б-4, п.14а-1 и 15а-2. Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Г-4 приведены в табл.3.26 (прил.1).

подвариант Г-5: CaO>(FeO'+MgO), f>90

**4а**. Весь *ilm* и *ru* пересчитываются на *tn* (см. Б-4, п.4г) и если снова CaO >(FeO +MgO), а/остается >90, то к *or*, *ac*, *dsn*, *dsk*, *tn*, *mt*, *hm* образуем следующие насыщенные SiO2 миналы, см. В-5, п.46-п.4е.

Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующем порядке:

**5.***z* →*bd*, см. А-1, п.8; **6.***tn* →*pf*, см. Б-4, п.7; **7.***or* →*lc*, см. А-1, п.9;

```
8. wo+(fo+fa) → (ak+Feak):

8-1. wo>A(fo+fa), см. Б-5, п.10a-1;

8-2. wo<4(fo+fa), см. Б-5, п.10a-2;

9-1a,6. ac+Feak —>dsn+mt+wo, см. В-3, п.10в-

10г;

9-2a,6. ac+fa →dsn+mt, см. В-1, п. 10a-106;

9-1B-2B. ac →dsn+hm, см. В-1, п.10в;

10-1 и 10-2. dsn ч>m, см. В-1, п.10в;

10-1 и 10-2. dsn ч>m, см. В-1, п.11;

11-1 и 11-2. lc →кp, см. А-1, п.9;

12-1 и 12-2. dsk→ks, см. Г-1, п.11;

13-1. wo →cs, см. Б-4, п.12a-1;
```

```
13-2. 2(ak+Feak)+(fo+fa) \rightarrow (mo+kir), см. Б-4, п. 126;
14-1 и 14-2. (ak+Feak) \rightarrow cs+(mo+kir), см. Б-4, п.13а-1;
15-1 и 15-2. (mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu), см. Б-4, п.14а-1 и 15а-2.
Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов
подварианта Г-5 приведены в табл.3.27 (прил.1).
```

подвариант  $\Gamma$ -6: CaO =(FeO +MgO),f < 90

Такое соотношение может получиться, когда вначале CaO> (FeO'+MgO), а после пересчета *ilm* и *ru* на *tn* (см. Б-4, п.4г, Е-6, п. 4г) знак неравенства поменяется на обратный. В этом случае после образования *or*, *dsk*, *ac*, *dsn*, *mt*, *hm* (см.  $\Gamma$ , п.3н-п.3т):

**4а.** распределяем CaO, TiO<sub>2</sub> и FeO между *tn, ilm* и *hd*, см. Б-6, п.4г; если до этого присутствовал *hm*, то освободившееся МК FeO идет на образование *mt*, а также уточняется значение/;

**46.** di-диопсид CaO MgO ·2 SiO<sub>2</sub>, из отавшихся МК CaO и MgO;

**4в.** *z*-циркон ZrO<sub>2</sub> ·SiO<sub>2</sub>;

.

**4г.** *q*-кварц, остаток МК Si0<sub>2</sub>.

Десиликация миналов в этом подварианте производится в следующем порядке:

**5.**  $z \rightarrow bd$ , см. А-1,п.8; **6.**  $tn \rightarrow pf$ , см. Б-4, п.7; **7.**  $or \rightarrow lc$ , см. А-1,п.9; **8.**  $(di+hd) \rightarrow (ak+Feak) + fo+fa)$ , см. Б-1, п. 10a; **9-а,6.**  $ac+fa \rightarrow dsn+mt$ , см. В-1, п. 10a-106; **9-в.**  $ac \rightarrow dsn+hm$ , см. В-1, п.10в; **10.**  $dsn \rightarrow ns$ , см.В-1, п.11;
**11.** *Ic*  $\rightarrow \kappa p$ , см.А-1, п.11; **12.** *dsk*  $\rightarrow ks$ , см. Г-1, п.11; **13.** (*ak*+*Feak*)+(*fo*+*fa*)  $\rightarrow$  (*mo*+*kir*), см. Б-1, п. 12a; **14.** (*mo*+*kir*)  $\rightarrow$  (*per*+*wu*), см. Б-1, п. 14a.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Г-6 приведены в табл.3.28 (прил.1).

подвариант Г-7: CaO'=(FeO'+MgO'), f>90

Данный подвариант сходен с подвариантами Б-7 и В-7, только здесь отсутствуют алюмосиликаты кальция и натрия.

После образования *or, dsk, ac, dsn, mt, hm* (см.Г, п.Зн-п.Зг) сравниваются CaO' с (FeO'+MgO), и если будет CaO>(FeO'+MgO), то:

**4а.** *ilm* и *ru* (см. п. Зл) пересчитываются на *tn* и FeO (см. Б-4, п.4г, Е-6, п. 4г); FeO прибавляется к FeO', а затем уточняются *f* и соотношение CaO'' с (FeO'+MgO), и если последнее будет CaO'' -(FeO +MgO), то далее образуются следующие насыщенные SiO<sub>2</sub> миналы для этих условий:

**46**.*f*о- форстерит 2MgO · SiO<sub>2</sub>, по МК MgO';

**4**в. *fa*- фаялит 2FeO · SiO<sub>2</sub>, по МК FeO ;

**4г.** wo-волластонит CaO SiO<sub>2</sub>, по МК CaO";

**4**д. z-циркон  $ZrO_2 \cdot SiO_2$ , по МК  $ZiO_2$ ;

**4е.** д-кварц, остаток МК Si0<sub>2</sub>.

Десиликация в этом подварианте производится в следующем порядке:

**5.***z* →*bd*, см. А-1, п.8;

**6.** *tn* →*pf* см. Б-4, п.7;

**7.** *оr* → *Ic*, см. А-1, п.9;

8. wo+(fo+fa) → (ak+Feak), см. Б-3, п.

10a;

**9-а,б.**  $ac+fa \rightarrow dsn+mt$ , см. В-1, п. 10а-

10б;

**9-в**. *ac*  $\rightarrow$ *dsn*+*hm*, см. В-1, п.10в;

**10.** *dsn* →*ns*, см.В-1, п. 11; **11.***lc* →*кp*, см. А-1, п.11;

**12.** *dsk*  $\rightarrow$  *ks*, см. Г-1, п.11;

**13.**  $(fo+fa)+(ak+Feak) \rightarrow (mo+kir)$ , см. Б-1, п.12а;

**14.**  $(mo+kir) \rightarrow cs+(per+wu)$ , см. Б-1, п. 14а.

Наиболее характерные ассоциации главных нормативных миналов подварианта Г-7 приведены в табл.3.29 (прил.1).

После распределения всех компонентов (оксидов и отдельных элементов) по миналам определяется число "молекул" (молей) каждого минала, что делается по молекулярному (или атомному) количеству

любого оксида (или атома), входящего в формулу минала в виде одной молекулы (или атома).

Например: число молей *or*- K<sub>2</sub>O Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 6SiO<sub>2</sub> определяется по МК либо K<sub>2</sub>O, либо по Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; число молей *fo*-2MgOSiO<sub>2</sub> определяется по МК SiO<sub>2</sub> и т.д. Если расчет производился с объединенными железо-магниевыми миналами, то их неоходимо разделить пропорционально *f*.

Полученные молекулярные количества миналов пересчитываются на массовые содержания путем умножения на соответствующие молекулярные веса (см. табл.3.1).

Следует помнить, что если при первоначальном расчете все молекулярные количества были умножены на 1000, то необходимо произвести обратную процедуру.

Сумма массовых содержаний всех миналов не должна различаться от исходных данных химического анализа больше чем на 0,5%.

Для классификационных целей миналы алюмосиликатов и силикатов, а также *per+wu* приводятся к 100 мас.%. Кроме того, рассчитываются следующие дополнительные петрохимические характеристики и коэффициенты:

SumFsp(или Feld)=(or+ab+an) мас.%;  
SumFem=(di+hd+en+fs+fo+fa+ac+dsn+dsk+ns+ks) мас.%;  
SumFoid=(ne+lc+кp) мас.%; mel=(gh+ak+Feak) мас.%;  
wo+cpx=(wo+ac+di+hd) мас.%; cs+mo=(cs+mo+kir) мас.%;  
pl = ab + an macc.%;  
n = 
$$\frac{Na_2O \times 100}{Na_2O + K_2O}$$
 (мол.%)  
 $F_{at} = \frac{(FeO+2Fe_2O_3) \times 100}{FeO+2Fe_2O}$  (мол.%)  $F^0 = \frac{2Fe_2O_3 \times 100}{FeO+2Fe_2O}$  (am.%);  
f =  $\frac{hd \times 100}{hd+di} = \frac{fs \times 100}{fs+en} = \frac{fa \times 100}{fa+fo} = \frac{Feak \times 100}{Feak+ak} = \frac{kir \times 100}{kir+mo} = \frac{wu \times 100}{wu+per}$  (мол.%)

$$pl^{an} = \frac{an \times 100}{an + 2ab} (MOR.\%); \quad n_{cpx} = \frac{ac \times 100}{ac + di + hd} (MOR.\%);$$
$$mel^{gh} = \frac{gh \times 100}{gh + ak + Feak} (MOR.\%); \quad K_{fs} = \frac{or \times 100}{or + ab + an} (Mac.\%);$$
$$K_{pf} = \frac{(ab + an) \times 100}{ab + an + or} (Mac.\%); \quad K_{foid} = \frac{(ne + ls) \times 100}{ne + ls + or + an} (Mac.\%);$$

74

$$K_{ne} = \frac{ne \times 100}{ne + ls + kp} (mac.\%); \quad K_{kp} = \frac{kp \times 100}{kp + ne} (mac.\%);$$
$$K_{opx} = \frac{(en + fs) \times 100}{en + fs + di + hd} (mac.\%); \quad K_{ol} = \frac{(fo + fa) \times 100}{fo + fa + fs + di + hd} (mac.\%);$$

$$\begin{split} K_{cpx} &= \frac{(di+hd) \times 100}{di+hd+fo+fa} (mac.\%); \\ K_{mel} &= \frac{(gh+ak+Feak) \times 100}{gh+ak+Feak+fo+fa} (mac.\%); \\ K_{wo} &= \frac{wo \times 100}{wo+di+hd} (mac.\%); \quad K_{cs} &= \frac{cs \times 100}{cs+wo} (mac.\%); \\ K_{mo} &= \frac{(mo+kir) \times 100}{mo+kir+cs} (mac.\%); \\ K_{per} &= \frac{(per+wu) \times 100}{per+wu+cs+mo+kir} (mac.\%); \end{split}$$

При необходимости могут быть использованы и другие соотношения миналов и минералов.

Для нанесения минального состава на треугольные классификационные диаграммы (см. рис.4.7-4.54) (прил.ГУ) необходимо произвести следующее группирование миналов, приведенное к 100 мас.%:

#### **Fe-Mg-отряд, ряд A** I-a: X-a: Y-fsp(ab+an+or): Z-fem(an+fs+c):

I-q:X=q; 
$$Y = fsp(ab+an+or)$$
;  $Z = fem(en+fs+c)$ ;  
II-ol:  $X = ol$ ;  $Y = fsp(ab+an+or)$ ;  $Z = fem(en+fs+c)$ ;  
III-ne:  $X = ne$ ;  $Y = fsp(ab+an+or)$ ;  $Z = fem(ol+c)$ ;  
IV-lc:  $X = foid(ne+lc)$ ;  $Y = fsp(an+or)$ ;  $Z = fem(ol+c)$ ;  
V-gh:  $X = (an+gh)$ ;  $Y = foid(ne+lc)$ ;  $Z = fem(ol+c+gh)$ ;  
IX-per-wu:  $X = per+wu$ ;  $Y = foid(ne+kp)$ ;  $Z = fem(ol+c+gh)$ ;  
IX-per-wu:  $X = per+wu$ ;  $Y = foid(ne+kp)$ ;  $Z = fem(ol+c+gh)$ ;  
IX-per-wu:  $X = per+wu$ ;  $Y = foid(ne+kp)$ ;  $Z = fem(ol+c+gh)$ ;  
II-q:  $X = q$ ;  $Y = fsp(ab+an+or)$ ;  $Z = fem(di+hd+en+fs)$ ;  
III-ne:  $X = ne$ ;  $Y = fsp(ab+an+or)$ ;  $Z = fem(di+hd+en+fs)$ ;  
III-ne:  $X = ne$ ;  $Y = fsp(ab+an+or)$ ;  $Z = fem(di+hd+fo+fa)$ ;  
IV-lc:  $X = ne+lc$ ;  $Y = an+or$ ;  $Z = fem(di+hd+fo+fa)$ ;  
V-gh:  $X = an+gh$ ;  $Y = lc+ne$ ;  $Z = fem(di+hd+fo+fa)$ ;  
VI-ak:  $X = mel(gh+ak+Feak)$ ;  $Y = lc+ne$ ;  $Z = fem(di+hd+fo+fa)$ ;  
VII-kp:  $X = kp$ ;  $Y = lc+ne$ ;  $Z = fem(fo+fa+gh+ak+Feak)$ ;

VIII-mo: X=mo(mo+kir): Y=ne+kp: Z=fem(fo+fa+ak+Feak): IX-per-wu: X=per+wu: Y=ne+kp: Z=fem(fo+fa+mo+kir). **Fe-Mg-отряд, ряд** I-q: X=q; Y=fsp(ab+or); Z=fem(ac+di+hd+en+fs); II-ol: X=ol: Y=fsp(ab+or): Z=fem(ac+di+hd+en+fs): III-ne: X=ne; Y=fsp(ab+or); Z=fem(ac+di+hd+fo+fa); IV-*lc*: *X*=*ne*+*lc*; *Y*=*or*; *Z*=*fem*(*ac*+*di*+*hd*+*fo*+*fa*): VI-ak: X=mel(ak+Feak); Y=ne+lc Z=fem(ac+di+hd+fo+fa); VII-*kp*: *X*=*kp*; *Y*=*ne*+*lc*; *Z*=*fem*(*ns*+*fo*+*fa*+*ak*+*Feak*); VIII-wo: X=mo(mo+kir); Y=ne+kp; Z=fem(ns+fo+fa+ak+Feak); IX-per-wu: X=per+wu; Y=ne+kp; Z=fem(ns+fo+fa+mo+kir). **Fe-Mg-отряд, ряд Д''** I-*a*: X=a: Y=or: Z=fem(ac+di+hd+fo+fa): II-*ol*: *X*=*ol*; *Y*=*or*; *Z*=*fem*(*ac*+*di*+*hd*+*en*+*fs*); IV-*lc*: *X*=*lc*; *Y*=*or*; *Z*=*fem*(*ac*+*di*+*hd*+*fo*+*fa*); VI-ak: X=lc: Y=me I (ak+Feak): Z=fem(ac+di+hd+fo+fa): VII-kp: X=foid(lc+kp); Y=mel(ak+Feak); Z=fem(ns+fo+fa); VIII-mo: X=mo+kir; Y=kp; Z=fem(ns+fo+fa+ak+Feak; *per-wu*: *X*=*per+wu*; *Y*=*kp*; *Z*=*fem*(*ns*+*fo*+*fa*+*mo*+*kir*). IX-Са-отряд, ряд В I-q: X=q; Y=fsp(ab+an+or); Z=fem(wo+di+hd); II-ne: X=ne; Y=fsp(ab+an+or); Z=fem(wo+di+hd); III-*lc*: *X*=*foid*(*ne*+*lc*); *Y*=*an*+*or*; *Z*=*fem*(*wo*+*di*+*hd*); IV-gh: X=an+gh: Y=foid(ne+lc): Z=fem(wo+di+hd): V-ak: X=mel(gh+ak+Feak); Y=foid(ne+lc); Z=fem(wo+di+hd); VI-*kp*: *X*=*kp*; *Y*=*foid*(*ne*+*lc*); *Z*=*fem*(*wo*+*ak*+*Feak*); VII-cs: X=cs; Y=foid(ne+kp); Z=fem(wo+ak+Feak); VIII-mo: X=mo+kir; Y=foid(ne+kp); Z=fem(cs+ak+Feak); IX-per-wu: X=per+wu; Y=foid(ne+kp); Z=fem(cs+mo+kir). Са-отряд, ряд Д' I-q: X=q; Y=fsp(ab+or); Z-fem(ac+di+hd+wo); II-ne: X=ne: Y=fsp(ab+or): Z=fem(ac+di+hd+wo): III-*lc*: *X*=*foid*(*ne*+*lc*); *Y*=*or*; *Z*=*fem*(*ac*+*di*+*hd*+*wo*); V-ak: X=mel(ak+Feak); Y=foid(ne+lc); Z=fem(ac+di+hd+wo); VI-kp: X=kp; Y=foid(ne+lc); Z=fem(ns+wo+ak+Feak); cs: X=cs; Y=foid(ne+kp); Z=fem(ns+wo+ak+Feak); VII-VIII-mo:X=mo(mo+kir);Y=foid(ne+kp);Z=fem(ns+cs+ak+Feak); IX-per-wu: X=per+wu; Y=foid(ne+kp); Z=fem(ns+cs+mo+kir). Са-отряд, ряд Д' I-q: X=q; Y=or; X=fem(ac+di+hd+wo); III-*lc*: *X*=*lc*; *Y*=*or*; *X*=*fem*(*ac*+*di*+*hd*+*wo*); V-ak: X=mel(ak+Feak); Y=lc; Z=fem(ac+di+hd+wo); VI-kp: X=kp; Y=lc; Z=fem(ns+wo+ak+Feak);

VII-cs: X=cs; Y=kp; Z=fem(ns+wo+ak+Feak); VIII-wo: X=mo(mo+kir); Y=kp; Z=fem(ns+cs+ak+Feak); IX-per-wu: X=per+wu; Y=kp; Z=fem(ns+cs+mo+kir).

### 3.3. Минералы - фазы магматических горных пород

Нет необходимости описывать здесь все свойства породообразующих минералов, которые можно найти в соответствующих справочниках (Дир и др., 1965а,б, 1966а,б,в и др.). Остановимся лишь на тех их свойствах, которые важны при классификации пород и зависят как от химических, так и термодинамических условий кристаллизации. При воздействии термодинамических факторов на нормативно-минальную систему в ней происходят фазовые превращения. Естественно, для магматических пород важен переход всех компонентов (и части летучих) из жидкой фазы-магмы к многофазовой системе-породе.

Так что же такое фазы алюмосиликатных магматических горных пород с позиций выражения их состава миналами и можно ли и как их использовать в классификационных целях?

Согласно выше данному определению, фазы-минералы представляют собой не химические соединения оксидов, а твердые растворы нормативных и модальных миналов, непрерывные или с определенными интервалами разрывов растворимости. Для пелей классификации магматических горных пород достаточно знать составы породообразующих минералов по главным миналам. Примесные (акцессорные) миналы имеет смысл учитывать при более тонких минералогических исследованиях. Если при определенных условиях минальные компоненты не образуют аналогичных фаз (например, Cpx+Ne или Ol@@+An), то это не значит, что неправильно выбран состав компонентов, а означает, что они являются частью такой системы, в которой эти компоненты участвуют в перитектической реакции, т.е. в определенных условиях может происходить исчезновение олних компонентов и появление других.

Условно минералы можно разделить на две неравнозначные группы: безводные, которые преобладают, и водосодержащие (или гидроксилсодержащие). К последним относятся слюды, амфиболы, эпидот-цоизитовая группа и более редкие минералы: анальцим, канкринит, содалит,, нозеан, гаюин.

Более или менее "чистыми" компонентами представлены только такие породообразующие минералы, как структурные разновидности SiO<sub>2</sub> (тридимит, кристобалит, α-кварц, β-кварц) и Al<sub>2</sub>SiO<sub>5</sub> (андалузит, силлиманит, кианит).

**Полевые шпаты** - плагиоклазы и калишпаты - являются твердыми растворами главным образом трех миналов: *ab, an* и *or;* меняются лишь их соотношения при переходе от плагиоклазов к калишпатам. Обычны в их

составе стронциевые, бариевые, литиевые и другие миналы (в частности, фельдшпатоидные).

Фельдшпатоиды - нефелин, лейцит, кальсилит - являются твердыми растворами также трех главных миналов: *ne, lc и kp*. Кроме того, в их составе присутствуют и полевошпатовые миналы: *ab, an u or*. К фельдшпатоидам относятся такие минералы, как анальцим, канкринит и минералы содалитовой группы: содалит, нозеан, гаюин. В составе аналъцима участвует главным образом минал *anl*, совместно с которым присутствуют также миналы *k, ne, ab и or*. Канкринит состоит в основном из двух главных миналов: *c-can и s-can*. Минералы содалитовой группы: содалит, нозеан и гаюин - являются твердыми растворами трех главных миналов: *sod, nsn, gau* с небольшим содержанием других "соседних" миналов.

**Пироксены** - ромбические (железо-магнезиальные ортопироксены) и моноклинные (железо-магнезиально-натрово-кальциевые клинопироксены) представляют собой сложные твердые растворы, в составе которых участвуют только главных миналов пять: *en, fs, di, hd* и *ac.* Обычен *Ca-ts*-минал, который появляется при десиликации *an* с вхождением в структуру моноклинного пироксена.

**Оливины** представлены твердыми растворами трех главных миналов: *fo,fa* и *cs;* могут присутствовать *mo* и *kir*.

Ларнит - твердый раствор миналов cs, ran, mer.

**Мелилиты** – твердые растворы пяти главных миналов: *ak, Feak, gh, Fe* '-*gh* и *Na-mel*.

**Гранаты** - твердые растворы четырех главных миналов: *prp, aim, grs, adr;* обычен для гранатов марганцевый минал - спессартин.

**Кордиерит** - твердый раствор двух главных миналов: *crd* и *Fe-crd*. **Монтичеллит** - твердый раствор двух главных миналов: *mo* и *kir*. **Мервинит** - твердый раствор двух главных миналов: *mer* и *Fe-mer*.

**Минералы группы эпидота** - эпидот и цоизит - являются твердыми растворами двух главных миналов: *ер* и *zo*.

"Светлые" слюды - мусковит, парагонит и маргарит - являются твердыми растворами трех главных миналов: *ms*, *pg* и *mrg*, но могут присутствовать в небольших количествах и миналы "темных" слюд.

**Биотиты** ("темные" слюды) являются твердыми растворами пяти главных миналов: *phi, ann, est, sdp u ms.* 

Амфиболы - самые сложные твердые растворы, в составе которых могут присутствовать до 12 амфиболовых миналов. Так, например, амфибол из гранитов нормальной щелочности, так называемая паргаситгастингситовая роговая обманка, состоит из следующих миналов: *tr, Fe-tr, ts, Fe-ts, gin, rbk, ed, Feed, prg, Fe-prg, ktp, Fe-ktp,* которые для удобства расчета и краткости выражения представляются четырьмя миналами с указанием общей железистости и щелочности: (Акт<sup>60</sup>, Глф<sup>154</sup>, Чер<sup>544</sup>, Хал) - паргасит Лицкого массива Кольского полуострова (Дубровский, 1981).

Конкретный состав каждой фазы твердого раствора зависит как от качественного и количественного соотношения в системе миналов, входящих в данную фазу, так и от термодинамических условий кристаллизации. В зависимости от этих параметров состав твердых растворов, особенно многокомпонентных, может значительно изменяться, что и должно использоваться в классификации. Кроме того, поскольку в состав фаз входят определенные миналы, то, естественно, особенности последних, используемые в классификации, должны проявляться и в фазах-минералах.

Соответственно минералы. как И миналы, могут быть сгруппированы в определенные сообщества с учетом их свойств образовывать равновесные ассоциации. Соподчиненность этих сообществ масштабностью проявления свойства задается данного в мире магматических породообразующих минералов. Опять-таки эта соподчиненность должна быть аналогична соподчиненности сообществ миналов (см. табл.3.2 и 3.3). Самая высокая таксономическая категория в делении минералов по равновесным ассоциациям - это деление их по присутствию-отсутствию (Ol+Opx) и (Wo+Ln), поскольку ассоциации с указанными минералами являются сквозными, начиная от самых "кислых" пород - гранитов и кончая самыми "ультраосновными" монтичеллитовыми мелилититами.

С (Ol+Opx) ассоциируют глиноземистые минералы (кордиерит, глиноземистые гранаты, биотиты, амфиболы), которые не встречаются с (Wo+Ln). А для ассоциаций с (Wo+Ln) характерны андрадит и гроссуляр. Остальные минералы встречаются как с (01+Opx), так и с (Wo+Ln).

Следующий уровень деления минералов может осуществляться по степени насыщенности SiO<sub>2</sub>. Шэнд (Shand, 1927, 1931, 1947, 1949) одним из первых предложил для классификационных целей делить минералы по насыщенности SiO<sub>2</sub> на две группы: 1) насыщенные, которые встречаются с кремнеземистыми фазами (тридимит, кристобаллит, кварц) и 2) недосыщенные.

Эти минералы следующие:

НасыщенныеНедосывсе полевые шпатылейцитвсе пироксенынефелинвсе амфиболысодалитвсе слюдыканкрин

<u>Недосыщенные</u> лейцит нефелин содалит, гаюин, нозеан канкринит турмалин фаялит спессартин альмандин сфен циркон топаз магнетит ильменит апатит анальцим оливин (магнезиальный) меланит (андратит) пироп мелилит корунд кальцит шпинель (?)

Указанные списки необходимо дополнить. Так, к насыщенным минералам следует добавить кордиерит, волластонит, кианит, силлиманит и. андалузит, а к недосыщенным - ларнит, монтичеллит, мервинит, ранкинит. Вероятно, Шэнд не включал указанные минералы в свои списки потому, что они считались метаморфическими. В настоящее время известны магматические породы с равновесными ассоциациями названных минералов.

Кроме того, минеральные ассоциации недосыщенных минералов Шэнд подразделяет на ассоциации без фельдшпатоидов И с фельдшпатоидами. Следует особо подчеркнуть. что это деление относительное \_ относительно ассоциации с кварцем И с фельдшпатоидами, а не абсолютное по степени насыщения SiO<sub>2</sub> остальными катионами в каждом минерале. Характерным примером сказанному являются слюды и большинство амфиболов, которые представлены твердыми растворами соответствующих модальных миналов, а последние - химическими соединениями недосыщенных SiO<sub>2</sub> миналов (см. табл.3.4а и 3.46). И тем не менее они встречаются в ассоциации с кварцем. Кроме того, такие минералы, как магнетит, ильменит и апатит, вообще не содержат в своем составе кремнезема, а встречаются с кварцем, и поэтому помещены в список насыщенных минералов.

В настоящее время, имея групповую систематику миналов, типоморфные минералы по степени насыщенности SiO<sub>2</sub> можно выстроить в определенные ряды:

1) ассоциирующие с (Ol+Opx): кварц  $\rightarrow$  ортопироксен  $\rightarrow$  оливин  $\rightarrow$  нефелин  $\rightarrow$  лейцит  $\rightarrow$  мелилит  $\rightarrow$  кальсилит  $\rightarrow$  монтичеллит  $\rightarrow$ периклаз + вюстит;

2) ассоциирующие с (Wo+Ln): кварц  $\rightarrow$  нефелин  $\rightarrow$  лейцит  $\rightarrow$  мелилит  $\rightarrow$  кальсилит  $\rightarrow$  ларнит  $\rightarrow$  монтичеллит  $\rightarrow$ периклаз + вюстит.

Существование таких рядов подтверждено термодинамическими расчетами с учетом активности SiO<sub>2</sub> в расплавах (Гиорсо, Кармайкл, 1992).

Групповые ассоциации минералов, по аналогии с минальными, предлагается называть:

1) ассоциации с (Ol+Opx): I - Qtz-модальные; II - Ol-модальные; III - Ne-модальные; IV - Let-модальные; V - Gh-модальные; VI - Melмодальные; VII - Kls-модальные; VIII - Мо-модальные; IX - (Per+Wu)модальные; существование которых также определяется присутствием в них соответствующих буферных пар (или триад): II- Ol+Opx; III - Pl+Ne; IV - Kfs+Lct; V - An+Gh; VI - Cpx+Mel+Ol; VII -Lct+Kls; VIII -Mel+Ol+Mo; IX - Ol+(Per+Wu);

2) ассоциации с (Wo+Ln): I - Qtz-модальные; II - Ne-модальные; III - Lct-модальные; IV - Gh-модальные; V - Mel-модальные; VI - Klsмодальные; VII - Ln-модальные; VIII - Мо-модальные; IX - (Per+Wu)модальные с соответствующими буферными парами (или триадами): II -Pl+Ne; III - Kfs+Lct; IV - An+Gh; V -Cpx+Mel+Wo; VI - Lct+Kls; VII -Wo+Ln; VIII - Mel+Mo+Ln; IX - Mo+Ln+(Per+Wu).

При корреляции химического состава пород в виде миналов и минералов необходимо всегда помнить о недостатках в номенклатуре, поскольку довольно часто один и тот же термин используется для определения минала и минерала, в то время как они значительно отличаются друг от друга и, прежде всего, химическим составом. Хорошо, если в составе минерала преобладает одноименный минал, что не так существенно для целей классификации. В сложных (многоминальных) минералах (более четырех) такая ситуация может не выполняться, и поэтому приходится учитывать количественные соотношения всех составляющих миналов, чтобы более или менее правильно определить (назвать) такие минералы и затем (только потом) учитывать их состав при классификации породы.

Дальнейшее деление минералов можно осуществлять по щелочности, точнее по соотношению кальциевых и натриевых миналов, и, естественно, оно относится к тем минералам, которые их содержат. Такими минералами являются: полевые шпаты, моноклинные пироксены и амфиболы. Это свойство, в отличие от степени насыщенности кремнеземом, не имеет четких границ, и поэтому использование его в классификационных целях требует определенных договоренностей. Подобные сообщества с минеральными ассоциациями, содержащими минералы различной щелочности, по значению таксонной иерархии близки предыдущему делению. Причем минеральные ассоциации различных групп этих минералов по этому признаку могут не совпадать. Так, например, щелочные полевые шпаты образуют равновесные

ассоциации с самыми различными минералами по степени насыщенности алюминием, начиная от кианита и кончая эгирином. В то же время щелочные пироксены и амфиболы ассоциируют только со строго определенными минералами, являясь в этом смысле типоморфными для щелочных пород.

Особого пояснения в этом смысле требуют фельдшпатоиды. Хотя ониявляются алюмосиликатами щелочей, их появление в породах связано не снедосыщенностью магмы алюминием, а с нехваткой кремнезема, чтобыобразовались полевые шпаты. Это доказывается тем. что фельдшпатоиды, как ищелочные полевые шпаты, ассоциируют в породах с различными понасыщенности алюминием минералами (Заварицкий, 1956; Магматическиегорные породы 1983; Shand, 1949 и др.) и поэтому не могут бытьтипоморфными для щелочных пород. Тем не менее в современныхклассификациях магматических горных пород (Щелочные породы, 1976; Магматические горные породы....,1983) фельдшпатоиды считаются типоморфными минералами щелочных пород, в результате чего выделение щелочных пород производится по двум признакам: недосыщению щелочей, кремнеземом и глиноземом. Из-за этой двусмысленности в один ряд попадают породы с явно различными петрохимическими характеристиками. Следует пояснить, как исторически сложилась такая ситуация, которую обязательно необходимо исправлять, если мы хотим понимать друг друга.

Так, Серенсен (Щелочные породы, 1976), со ссылкой на работу Шэнда 1922 г. "Проблема щелочных пород", пишет, что в наиболее распространенных типах магматических пород щелочи связаны с алюминием и кремнеземом в составе полевых шпатов и слюд и что в щелочных полевых шпатах молекулярное отношение (Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O):Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>: SiO<sub>2</sub> =1: 1:6; в мусковите это отношение равно 1:3:6. Далее, Серенсен приводит цитату из указанной работы Шэнда: "Следовательно, в щелочных породах, если в название вкладывается определенный смысл, должны присутствовать минералы, в которых щелочи содержатся в избытке по сравнению с отношением 1:1:6, или же алюминий или кремнезем (или оба вместе) находятся в недостатке" (с. 13) и делает довольно важный вывод, что присутствие щелочных полевых шпатов и (или) слюд не дает права называть породу щелочной. А согласно определению Шэнда, щелочные породы могут быть подразделены на три группы:

1) кремнезем содержится в достаточном количестве или в избытке, алюминия не хватает; породы сложены щелочным полевым шпатом,

2) алюминий содержится в достаточном количестве или в избытке, кремнезем - в дефиците; породы сложены полевыми шпатами, фельдшпатоидами, слюдой, роговой обманкой, авгитом, корундом и т.д. (слюдистые фойяиты и т.д.);

3) кремнезем и алюминий содержатся в дефиците; породы сложены фельдшпатоидами, натровым пироксеном и (или) амфиболом, эвдиалитом, щелочным полевым шпатом и т.д. (агпаитовые нефелиновые сиениты)

Серенсен пишет, что данное Шэндом определение является наиболее приемлемым, которое кратко формулируется так: щелочные магматические породы характеризуются присутствием фельдшпатоидов и (или) щелочных пироксенов и амфиболов.

Такая двусмысленность в определении и выделении щелочных пород продолжает фигурировать в систематике магматических горных пород, начиная с ранних классификаций самого Шэнда (Shand, 1927) и кончая современными классификациями (Щелочные породы, 1976; Магматические горные породы 1983).

В работе (Shand, 1927) в классе недосыщенных кремнеземом породах имеется два отдела:

a) нещелочных (non-alkaline) пород;

б) щелочных (alkaline) пород.

А далее, в каждом отделе, по степени насыщенности  $Al_2O_3$  суммой ( $K_20+Na_2O+CaO$ ), выделены четыре типа пород: 1) пересыщенные глиноземом (peraluminous;  $Al_2O_3 > (K_20+Na_2O+CaO)$ ; 2) насыщенные глиноземом (metaluminous;  $K_20+Na_2O < Al_2O_3 < K_20+Na_2O+CaO)$ ; 3) слабо недосыщенные глиноземом (subaluminous;  $K_20+Na_2O \le Al_2O_3$ ); 4) щелочные (peralkaline;  $K_20+Na_2O > Al_2O_3$ ). Как видим, в этой классификации Шэнда наиболее ярко проявлена двусмысленность термина "щелочной": среди отдела нещелочных пород имеется щелочной тип, а среди отдела щелочных пород - пересыщенный алюминием тип. Очевидно, что эту двусмысленность увидел сам Шэнд, поскольку уже в работе (Shand, 1931) она была устранена из классификации, но, к сожалению, без пояснения мотивации.

В работе (Shand, 1931) и последующих (Shand, 1947, 1949) в том же классе недосыщенных пород выделены также два отдела, но с другим названием и смыслом: а) безфельдшпатоидный (non-feldspathoidal division); б) фельдшпатоидный (feldspathoidal division). Эти отделы также делятся на четыре типа по степени насыщенности глиноземом. Так, фельдшпатоидный отдел содержит нефелин-сиенитовые породы, которые подразделяются на: 1) пересыщенный (peraluminous) алюминием тип, где

в ассоциации с нефелином присутствуют мусковит, олигоклаз, биотит, корунд; 2) насыщенный (metaluminous) алюминием тип, где нефелин ассоциирует с кислым плагиоклазом, роговой обманкой (horndlende), биотитом, меланитом, мелилитом; 3) слабо насыщенный (subaluminous) алюминием, в котором нефелин встречается с диопсидом, содержащим небольшое количество эгириновой молекулы в виде твердого раствора, либо в виде обрастающих каемок и 4) пересыщенный (peralkaline) щелочами тип, где нефелин ассоциирует с эгирином, натровым

щелочами тип, где нефелин ассоциирует с эгирином, натровым пироксеном и альбитом. Фонолиты и лейцитовые фонолиты в этом же отделе делятся на три типа. В них отсутствует пересыщенный алюминием тип, а имеется метаалюминиевый, где фельдшпатоиды ассоциируют с Лабрадором, авгитом и биотитом; субалюминиевый тип - фельдшпатоиды ассоциируют с микропертитом, анортоклазом, диопсидом, авгитом и биотитом; пересыщенный щелочами (peralkaline) тип - фельдшпатоиды ассоциируют со щелочными полевыми шпатами, натровым диопсидом, щелочным амфиболом и биотитом.

образом, последней Таким ИЗ изложения материала по классификации И описания демонстрационных пород, однозначно Шэнд фельдшпатоиды следует. что не считает типоморфными минералами щелочных пород. К щелочным породам он относит только те породы, которые в химическом составе имеют преобладание суммы молекулярных количеств (K<sub>2</sub>0+Na<sub>2</sub>O) над молекулярным количеством Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> и в реальном минеральном составе - щелочные пироксены и (или) амфиболы. Появление в магматических породах тех или иных минералов, различающихся по щелочности, детерминируется тем же петрохимическим параметром, который используется при систематике миналов (см. выше) - это соотношение молекулярного количества Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> с суммой молекулярных количеств  $(K_20+Na_2O+CaO),$ что вполне убедительно доказал Шэнд многочисленными примерами (Shand, 1927, 1931. 1947. 1949). Остается непонятным, каким по причинам последующие исследователи ничего не говорят об изменении взглядов Шэнда и продолжают использовать его ранние классификационные схемы, от которых он сам отказался.

И, наконец, упомянем о самом простом и наиболее наглядном делении минералов по их цвету: темноцветные (или меланократовые) и светлоцветные (или лейкократовые) минералы. Соответственно в определенных группах горных пород, по соотношению меланократовых и лейкократовых минералов, выделяют меланократовые, мезократовые и лейкократовые разновидности видов и родов пород (см. ниже). Итак, после краткой классификационной характеристики компонентов-миналов и фаз-минералов можно перейти к рассмотрению результатов экспериментов, подтверждающих их соотношение (корреляцию), что необходимо при разработке комплексной классификации магматических горных пород.

# 3.4. Эксперименты и интерпретация их результатов

Предпосылки возможности создания (разработки) комплексной (химико-минеральной) классификации были подготовлены всеми предыдущими разработчиками различных классификационных схем и экспериментами над частными системами. И, прежде всего, все эксперименты над оксидными системами доказали, что при определенных условиях (по крайней мере близких к ликвидусным) эти оксидные системы, с образованием двойных и тройных химических соединений, делятся на "минальные" подсистемы.

Особо стоит остановиться на интерпретации экспериментов Шерера и Боуэна (Shairer, Bowen, 1955), Шерера (Shairer, 1954), Лата (Luth, 1967), Йодера и Тилли (1965), Шерера и Йодера (Schairer, Yoder, 1971) и Йодера (Yoder, 1986), которые непосредственно касаются рассматриваемой проблемы. Эти эксперименты показали, что в "сухих" условиях и при низких значениях  $P_{H2O}$  в минальных системах, где миналы не образуют непрерывных твердых растворов, конечные продукты кристаллизации (в "нонвариантных" точках) представлены тем же количеством фаз, какое было исходных миналов, и их номенклатурными аналогами. В отличие от миналов, фазы имеют более сложный состав, представляя определенный интервал твердого раствора с другими компонентами, т.е. устанавливается четкое соответствие минального и фазового (минерального) состава.

# 3.4.1. Система KAlSi0<sub>4</sub>(kp)-Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>(fo)-Si0<sub>2</sub>(q)-H<sub>2</sub>0

При 1 атм фазовые равновесия в этой системе были изучены Шерером (Shairer, 1954), а Шерер и Боуэн (Shairer, Bowen, 1955) более детально изучили систему KAlSi0<sub>4</sub>(*kp*)-Si0<sub>2</sub>(<*q*). Латом (Luth, 1967) изучены фазовые превращения в этой системе в интервале водного давления от 400 до 3500 бар. Результаты экспериментов и их интерпретация названных авторов сводятся к следующему. На интервале давления от 1 атм до  $P_{H20} = 300$  бар в этой системе имеется четыре нормативно-минальных подсистемы: 1) *q-en-or*-H<sub>2</sub>0; 2) *en-or*-*lc*-H<sub>2</sub>0; 3) *en-lc-fo*-H<sub>2</sub>0; 4) *fo-lc-kp*-H<sub>2</sub>0. На интервале давления 350-400 бар, через нонвариантное равновесие En+Fo+Lct+Kfs+L+V, происходит перестроение подсистем 2) и 3), когда ассоциация Lct+En сменяется ассоциацией Fo+Lct: 2) *en-or-fo*-H<sub>2</sub>0 и 3) *fo-or-lc*-H<sub>2</sub>0.

85

Относительно ассоциации En+Lct говорилось выше и поэтому, в целях упрощения, при дальнейших построениях фазовые превращения с этой ассоциацией не будут рассматриваться. Опускается анализ фазовых превращений и со структурными модификациями

Как следует из диаграммы состояния системы kp-fo-q-H<sub>2</sub>0, при каждой минальной подсистеме имеется значениях Р<sub>н20</sub> В низких моновариантное равновесие ("нонвариантная" точка в изобарическом сечении), в котором сосуществуют соответствующие фазовые ассоциации (рис.3.3): 1) E, - Qtz+En+Kfs+L+V; 2) P<sub>2</sub> - En+Kfs+Fo+L+V; 3) P<sub>3</sub> -Fo+Kfs+Lct+L+V и 4)  $E_4$  - Fo+Lct+Kls+L+V, т.е. при таких условиях соответствие (корреляция) отмечается четкое минального И фазовоминерального состава (табл.3.30). Причем следует обратить особое внимание на то, что в приведенной последовательности подсистем происходит строго определенная смена как минальных, так и минеральных ассоциаций: g-нормативная (и Qtz-модальная) → ol-нормативная (и 01модальная)  $\rightarrow lc$ -нормативная (и Let-модальная)  $\rightarrow kp$ -нормативная (и Klsмодальная), в которых присутствуют соответствующие буферные пары (табл.3.5).



Рис. 3.3. Система q-fo-kp-H<sub>2</sub>0 при 1 атм:а - деление (тетраэдризация) тетраэдра системы на подтетраэдры с образованием в ней миналов en, or и 1с; б - проекция элементов фазовой диаграммы из вершины H<sub>2</sub>O изобарического (1 атм) сечения (Schairer, 1954), с изменениями, оговоренными в тексте.

Минальные подсистемы и минеральные ассоциации "нонвариантных" точек

Группы	Нормативно- минальные подсистемы	Модально- минальные подсистемы	Минеральные ассоциации "нонвариатных" точек
I- <i>q</i> -норм.	q-or-en	q-or-en-H <sub>2</sub> 0	Qtz+Kfs+En+ H <sub>2</sub> 0
ІІ- <i>оl</i> -норм	or-en-fo	or-en-fo-H <sub>2</sub> 0	Kfs+En+Fo+H <sub>2</sub> 0
IV <i>-lc</i> - норм.	or-fo-lc	or-fo-lc- H <sub>2</sub> 0	Kfs+Fo+Lc+ H <sub>2</sub> 0
VII- <i>kp-</i> норм.	fo-lc-kp	fo-lc-kp-H <sub>2</sub> 0	Fo+Lc+Kls+ H <sub>2</sub> 0

в *системе fo-kp-q*-H<sub>2</sub>0 при низких значениях *P*<sub>H2O</sub> (до появления на ликвидусе флогопита) (Luth, 1967), к рис.3.3

При больших значениях P<sub>H20</sub> (выше 1500 бар) в системе появляется минал *phl*, а на ликвидусе - минерал Phi-флогопит. Состав минала *phl* можно выразить миналами его нормативно-минальной системы (см. выше), которая является подсистемой рассматриваемой системы, а можно - и миналами последней:

 $KAlSiO_4+1.5Mg_2SiO_4+0.5SiO_2+H_2O=KMg_3[Si_3AlO_{10}](OH)_2$ т.е. OH находится в объеме тетраэдра *kp-fo-q*-H<sub>2</sub>0. В результате чего исходный тетраэдр *kp-fo-q-* H<sub>2</sub>0 делится на 10 минальных субтетраэдров со своими изобарическими "нонвариантными" точками (рис.3.4): 1) phl-q-en-or -Phl+Otz+En+Kfs+L; 2) phl-or-q-H<sub>2</sub>0 - Phl+Otz+Kfs+L+V; 3) phl-en-q-H<sub>2</sub>0 -Phl+En+Qtz+L+V: 4) phl-en-or-fo - Phl+En+Kfs+Fo+L; 5) phl-en-fo-H<sub>2</sub>O -Phl+En+Fo+L+V; 6) *phl-fo-or-lc* -Phl+Fo+Kfs+Lct+L; 7) *phl-or-lc-R*<sub>2</sub>O -Phl+Kfs+Lct+L+V; 8) phl-fo-lc-kp -Phl+Lct+Kls+Fo+L; 9) phl-lc-kp- H<sub>2</sub>0 -Phl+Lct+Kls+L+V; 10) phl-fo-kp- $R_20$  -Phl+Fo+Kls+L+V. Как видно из приведенного перечня минальных систем и соответствующих фазовых ассоциаций и в этом случае проявляется четкая корреляция минальных и фазовых ассоциаций. Только здесь минальные ассоциации в своем составе модальный (ненормативный) минал имеют олин - *phl*-флогопит. Соответственно и фаза Phl является особой по сравнению с фазами, сложенными из нормативных миналов. Из положения минала phl в табл.3;4а, его нормативно-миинальная система по степени насыщенности  $SiO_2$  находится в VII-kp-нормативной группе, хотя он может находиться в

равновесии с миналом q и минералом Qtz. В рассматриваемой системе его фигуративная точка находится в объеме подсистемы kp-lc-fo- H<sub>2</sub>0. В результате чего часть объемов новых подсистем "рассекают" объемы "старых" нормативно-минальных подсистем (рис.3.4а), что хорошо видно на проекции из вершины H<sub>2</sub>0 (рис.3.46), где проекционные площади одних подсистем накладываются на другие. Так, например, площадь подсистемы *phl-or-q*-H<sub>2</sub>0 перекрывает площади подсистем *phl-lc-fo*, *fo-orlc-phl, phl-fo-en-or* и т.д. К сожалению, на этой проекции показаны не все "нонвариантные" точки, поскольку четыре из них находятся ниже плоскости проекции, что не позволяет представить более полную картину. Эти "нонвариантные" точки следующие:  $P_1^4$  - Phl+Otz+En+Kfs+L;  $P_4^4$  -Phl+En+Kfs+Fo+L; P<sub>6</sub><sup>4</sup> - Phl+Fo+Kfs+Lct+L и P<sub>8</sub><sup>4</sup> - Phl+Lct+Kls+Fo+L, конечные продукты кристаллизации которых будут представлены ассоциациями, образующимися четырехминеральными в

Следует напомнить, что реакции образования *phl* в различных 1) kp+lc+3fo+2 H<sub>2</sub>0=2phl; 2)  $lc+fo+H_20=phl+or;$ подсистемах: 3)  $or+fo+H_20=phl+en;$  4)  $or+en+H_20=phl+q$  - отражают стехиометрию исходных и конечных продуктов, которая практически никогда не соблюдается в природе. Наиболее вероятный случай, когда количество одного исходного компонента будет меньше, чем это требуется по стехиометрии. И вот в том случае, когда не будет хватать воды, мы и четырехминеральные получим следующие ассоциации: 1) Phl+Kls+Lct+Fo: 2) Phl+Kfs+Lct+Fo; 3) Phl+Kfs+En+Fo 4) И Phl+Kfs+En+Qtz. Последняя ассоциация имеет отношение к проблеме чарнокитов.

соответствующих подсистемах при недостатке воды.

Приведенные реакции образования *phl-минала* происходят в подсистемах, различающихся по степени насыщенности SiO<sub>2</sub>, и поэтому совместно с флогопитом, для компенсации избытка SiO<sub>2</sub>, образуется минал (и фаза) более насыщенный кремнеземом по сравнению с исходной:  $lc \rightarrow or$ ;  $fo \rightarrow en$ ; q.



Рис. 3.4. Система q-fo-kp-H<sub>2</sub>0 при P<sub>H20</sub> =2000 бар; а - деление (тетраэдризация) тетраэдра системы на подтетраэдры с образованием в ней миналов en, or, к и phi; б - проекция элементов фазовой диаграммы из вершины H<sub>2</sub>0 изобарического ( P<sub>H20</sub> = 2000 бар) сечения (Luth, 1967); пояснения в тексте

Несколько детальные пояснения условий появления phl-минала и его следствий вызваны необходимостью более доказательного обоснования корреляции нормативно-минального возможности И минерального состава пород с участием фаз в последнем модальных компонентов. Эта необходимость обусловлена тем,, что в системах, состоящих из модальных (ненормативных) и нормативных миналов, не принадлежащих одной группе по степени насыщенности кремнеземом, корреляция нормативно-минального минерального И составов усложняется, поскольку на эту корреляцию будет влиять количественное соотношение всех миналов и минералов по сравнению со строго нормативноминальными системами.

Итак. кристаллизации чтобы лучше понять процесс в рассматриваемой системе, следует привести дополнительные графические схемы. На рисунке 3.5, представляющем часть объемного изображения изобарического сечения  $P_{H2O} = 2000$ бар) (при диаграммы состояния системы  $q-kp-fo-H_20$ , построенном с учетом рис.5 из работы показаны уже все "нонвариантные" точки 1967), (Luth, И ИХ взаимоположение в объеме тетраэдра. На рисунке 3.6 это объемное изображение спроектировано на плоскость с указанием изобарических моновариантных и нонвариантных фазовых превращений.



Рис. 3.5. Часть объемного изображения изобарического сечения ( $P_{H_{2O}}$  - 2000 бар) диаграммы состояния системы q-fo-kp-H<sub>2</sub>0, построенного с учетом рис.5 работы (Luth, 1967).

Представляется, что рис.3.6 читается проще, но содержит больше информации. Впервые такой упрощенный способ представления фазовых превращений четырех компонентных систем в двухмерном изображении был предложен Шерером (Schairer, 1942) и назван flow sheet, что ближе всего соответствует русскому переводу как схема кристаллизации. Этот способ изображения схемы кристаллизации именно четырехкомпонентных систем, кроме Шерера, широко использует в своих работах Иодер (Иодер, 1979; Yoder, 1986). Правила построения схем кристаллизации аналогичны правилам построения многопучковых Р-Т-диаграмм и поэтому их можно применять и при построении схем кристаллизации для систем большей компонентности (см. ниже). Проекции элементов изобарического сечения диаграммы состояния трехкомпонентной системы на концентрационный треугольник и есть превращений в этой системе. схема фазовых Схемы фазовых превращений (flow sheet) систем с четырьмя компонентами, конечно же читаются проще, чем изображения элементов диаграммы в тетраэдре, не говоря уже о системах пяти- и большей компонентности, изобарические сечения которых вообще невозможно изобразить в трехмерном пространстве, a flow sheet строятся (см. ниже).

На основании схемы кристаллизации рис.3.6 составлена таблица 3.31. Из таблицы видно, что и при этих условиях намечается определенная корреляция нормативно-минального, модально-минального и фазового состава "нонвариантных" точек. По крайней мере, в каждой минеральной ассоциации присутствуют буферные пары минералов, за исключением последней ассоциации, где присутствует один Kls без Let, который здесь заменяется флогопитом Phi. Этих данных вполне достаточно, чтобы предварительно определить групповую принадлежность конкретной минеральной ассоциации. Для более точного определения группы необходимо знать количественные соотношения "чужих" фаз и буферных минералов. Поскольку это первый

Таблица 3.31

# Минальные подсистемы и минеральные ассоциации в системе $fo-kp-q-H_20$ при $P_{H20} = 2000$ бар (Luth, 1967), к рис.3.4-3.6.

Группы	Нормативно-	Модально-	Минеральные ассоциаций
	миналь-	миналь-	"нонвариатных" точек
I- q-норм	q-or-en	1. q-or-en-phl 2. q-or-phl- H <sub>2</sub> 0	1. Qtz+Kfs+En+Phl(28)* 2. Qtz+Kfs+Phl+H <sub>2</sub> 0(26) 3. Qtz+En+Phl+H <sub>2</sub> 0(27)
II- <i>ol</i> -	or-en-fo	1. or-en-fo-phl	1. Kfs+En+Fo+Phl(32)
норм		2. en-fo-phl-	2. En+Fo+Phl+H <sub>2</sub> O(20)
IV <i>-lc-</i>	or-fo-lc	1. or-fo-lc-phl	1.Kfs+Fo+Lct+Phl(31)
норм		2. or-lc-phl-	2. Kfs+Lct+Phl+H <sub>2</sub> 0(14)
VII <i>-kp-</i> норм	fo-lc-kp	1. fo-lc-kp-phl 2. lc-kp-phl- H <sub>2</sub> 0	1. Fo+Lct+Kls+Phl(29) 2. Lct+Kls+Phl+H <sub>2</sub> 0(7) 3. Fo+Kls+Phl+H <sub>2</sub> 0(4)

примечание. Арабские цифры в скобках означают номер моновариантного равновесия таблицы 3 и рисунка 4 из работы Лата (Luth, 1967).

экспериментально изученный пример, то таким особенностям "чужих" фаз необходимо дать более подробные объяснения, чтобы не останавливаться на них в дальнейшем, так как эти особенности характерны и для других четырехкомпонентных и более сложных систем. Эти особенности связаны с тем, что магма определенного нормативноминального состава, с добавлением к ней воды (и увеличения давления последней), может переходить из одной субсистемы в другую - модальноминальную. И, естественно, при равновесной кристаллизации такой магмы без фракционирования будем получать различные минеральные (фазовые) ассоциации.

Возьмем исходную магму следующего нормативно-минального состава (в мол.%): fo = 40%, or = 33.4% и lc = 26.6% (точка  $x_1$  на рис.3.46). Как видим, фигуративная точка такого расплава в проекции из вершины H<sub>2</sub>0 попадает в проекционные поверхности субсистем: *phl-fo-or-lc; phl-fo-en-or; phl-en-or-q* и *phl-or-q-H*<sub>2</sub>0. Следовательно, если мы в "сухую" магму будем добавлять воду, то она будет переходить из системы в систему и при кристаллизации давать соответствующие минеральные ассоциации:

1) 5KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 4KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 6Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>0 = 5KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 4KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 6Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>0 (на ликвидусе еще нет *phi*; подсистема *or-lc-fo*-H<sub>2</sub>0);

2) 5KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 4KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 6Mg2Si0<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>0 = 2KMg3[Si<sub>3</sub>A10,o](OH)<sub>2</sub> + 6KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub>+ KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub>+ 3Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> (подсистема *phl-fo-lc-or*);

3) 5KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 4KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 6Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + 3H<sub>2</sub>0 = 3KMg<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> + 6KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub>+ Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>+ MgSi0<sub>3</sub> (подсистема*phl-or-fo-en*);

4) 5KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 4KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 6Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + 3.5H<sub>2</sub>0 = 3.5KMg<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> + 5.5KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub>+ 1.5MgSi0<sub>3</sub> + 0.5SiO<sub>2</sub> (подсистема *phl-or-en-q*);

5) 5KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 4KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 6Mg2Si0<sub>4</sub> + 5H<sub>2</sub>0 = 4KMg<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> + 5KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 2Si0<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>0 (подсистема *phl-or-q*-H<sub>2</sub>0).

Для состава x<sub>2</sub> (рис.3.46): fo=66.6%, or=16.6%, lc=16.6%, отличающегося от состава x<sub>1</sub> преобладанием fo над lc+or, относительно стехиометрии *phi*, будем иметь следующие реакции:

1) 2KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 2KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 8Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>0 = KMg<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> +  $6.5Mg_2Si0_4$  +  $2.5KAlSi_30_8$  +  $0.5KAlSi_2O_6$  (подсистема *phl-fo-or-lc*);

2) 2KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 2KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 8Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>0 = 2KMg<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> + 4Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>+ 2MgSi0<sub>3</sub> + 2KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> (подсистема *phl-fo-en-or*);

3) 2KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 2KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 8Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + 3H<sub>2</sub>0 = 3KMg<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub> + Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + 5MgSi0<sub>3</sub> + KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> (подсистема *phl-fo-en-or*);

4) 2KAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> + 2KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> + 8Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> + 3,5H<sub>2</sub>0 = 3,5KM<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>KOH)<sub>2</sub> + 5.5MgSi0<sub>3</sub> + 0.5KAlSi<sub>3</sub>O<sub>8</sub> + 0.5SiO<sub>2</sub> (подсистема *phl-en-or-q*);

5)2KAlSi<sub>3</sub>O<sub>8</sub>+2KAlSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>+8Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>+5H<sub>2</sub>O=4KMg<sub>3</sub>[Si<sub>3</sub>AlO<sub>10</sub>](OH)<sub>2</sub>+ 4MgSiO<sub>3</sub>+2SiO<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>O (подсистема *phl-en-q-* H<sub>2</sub>O).

Приведенные реакции как бы подтверждают гетероморфизм горных пород. Но если к воде подходить как к полноправному компоненту, то это понятие в определенной степени теряет смысл, поскольку с увеличением ее содержания (и  $P_{H2O}$ ) образуются другие минальные подсистемы с иными концентрационными соотношениями, т.е. берется магма разного исходного состава. Как видно из реакций, с увеличением содержания воды в исходной магме повышается содержание флогопита и изменяется содержание и качественный состав конечных продуктов кристаллизации. Начиная с реакции 2) для состава х<sub>1</sub> и с 1) для состава продукты кристаллизации представлены X2, конечные ассоциацией *phl* с соответствующей буферной парой по насыщенности SiO<sub>2</sub>.



•

Рис. 3.6. Схема фазовых превращений (flow sheet) в системе q-fo-kp- $H_20$ при  $P_{H20} = 2000$  бар.

По мере увеличения содержания H<sub>2</sub>0 эти буферные пары сменяются от lcнормативной *q*-нормативной группы. Причем ЛО изменяются И концентрационные соотношения *phli* с суммарной концентрацией буферных пар: в реакции 2) состава xi суммарное содержание  $(or+\kappa)$  явно преобладает над содержанием *phl*; в реакции 3), 4) и 5) это соотношение обратное. Состав x<sub>2</sub>, с добавлением воды, образует сходные фазовые ассоциации, но с количественным различием, когда эти расплавы попадают в одни и те же минальные подсистемы, и, естественно, наблюдаются различия, когда расплав х<sub>2</sub> попадает в другие минальные полсистемы.

Таким образом, намечается предварительный вывод о том, что в случае преобладания содержания (даже объемного) буферной пары над флогопитом, минеральный групповой уровень будет соответствовать минальному, т.е. в данном случае *lc*-онормативная минальная группа соответствует Lct-модальной. В остальных вариантах по минеральной определить ee минально-нормативную ассоциации сложно принадлежность. Если для простой системы, каковой является система *kp*fo-q-H<sub>2</sub>0, можно рассчитать количественные соотношения миналов по содержанию флогопита и буферных пар, то в более сложных системах, при наличии компонентов неодинаковой степени насыщенности SiO<sub>2</sub>, это сделать сложно. Поэтому в таких случаях следует говорить о принадлежности к какой-либо группе только в предположительной форме.

Далее, посмотрим, какие существуют классификационные возможности относительно продуктов кристаллизации расплавов при полном насыщении водой с фракционированием выделяющихся фаз и образованием самостоятельных геологических тел. По сути, будет реализовываться сходный вариант, когда насыщение расплава водой происходит по мере его кристаллизации.

Вернемся снова к расплаву x<sub>1</sub>, нормативно-минальный состав которого соответствует *lc*-онормативной группе, и проследим его ход кристаллизации по диаграмме рис.3.4. Трендфракционной кристаллизации данного расплава можно выразить следующей схемой:

$$\frac{Fo+L+V}{1\to 2} \to \frac{Phl+L+V}{2\to 3} \to \frac{Phl+Lct+L+V}{3\to P_7} \to \qquad \qquad \frac{Phl+Kfs+L+V}{P_7\to E_2} \to \frac{Phl+Kfs+Qtz+L+V}{E_2}.$$

Проанализируем, что же представляют собой в нормативноминальном, модально-минальном и минеральном (фазовом) составе кумулятивные образования каждой стадии.

94

Фаза первой стадии кристаллизации  $(1\rightarrow 2)$  представлена форстеритом (Fo). Предположим, что она состоит из одного минала *fo*. Естественно, принадлежность минала (*fo*) и минерала (Fo) к какой-либо группе определить практически невозможно, поскольку они могут присутствовать в группах от Ненормативной до IX-*per-wu*-нормативной (см. табл.3.2).

Фаза Phl сложена миналом *phl*, который в свою очередь является химическим соединением трех нормативных миналов и воды: *fo*, *lc*, *кp* и  $H_20$ , и по этому признаку и фаза Phl, и минал *phl* должны относиться к *-kp*-нормативной и VII-Kls-модальной группе. Для простоты не учитывается возможное присутствие минала истонита в фазе Phi.

Минеральная ассоциация Phl+Lct третьей стадии кристаллизации  $(3 \rightarrow P_7)$  может сосуществовать с минеральными ассоциациями от IV-*lc*нормативной до VII-Ар-нормативной групп, а по нормативно-минальному составу она будет соответствовать VII-Ар-нормативной группе, поскольку минал *phl* состоит из нормативных миналов *VII-kp* группы и добавление к ним минала *lc* ничего не изменит. Минеральная ассоциация Phl+Kfs четвертой стадии кристаллизации может существовать от I-Qtz-модальной до IV-Lct-модальной группы, но по минальному составу, в зависимости от количественного соотношения фаз, она может принадлежать либо к IV-*lc*нормативной, либо - к VII-*lp*-нормативной группе.

И наконец, фазовая ассоциация Phl+Kfs+Qtz, образованная при кристаллизации "эвтектического" расплава  $E_2$ , должна иметь следующие приблизительные концентрационные соотношения минералов (об.%): Phl=5, Qtz=25, Kfs=70. В данном случае не имеет существенного значения размерность концентрационного выражения (об.%, вес.%, мас.%, мол.%), поскольку при таком явном преобладании Qtz над Phi, вполне хватит д-минала, и даже с избытком, для превращения флогопитовых *кр и lc в ог. И.* мы будем иметь следующий минальный состав:  $q+or+en+H_2O$ , т.е. и модальный и минальный состав находятся в I группе. Естественно, количественные соотношения одноименных миналов и минералов не будут совпадать.

По аналогичному тренду, при тех же условиях, будет кристаллизоваться и расплав х<sub>2</sub>. Разница будет только в количественных соотношениях "породных ассоциаций".

Те же зависимости минальных и минеральных составов от условий кристаллизации будут свойственны и для составов исходных расплавов из других минальных подсистем, что очевидно не требует дальнейших пояснений. Рассмотренные реакции образования фазовых ассоциаций могут быть использованы для решения некоторых петрологических проблем и в частности проблемы чарнокитов. Особого внимания с этой точки зрения заслуживают реакции, где Kfs сосуществует с Fo и (или) с En. Такие ассоциации в природе встречаются довольно редко и поэтому вызывают интерес, но до настоящего времени нет внятного объяснения причин их появления. И характерным примером этому является так называемая "проблема чарнокитов" - (магматических) гранитов с калишпатом и ортопироксеном, которая, как следует из работы (Магматические горные породы 1987), считается не решенной на год выхода в свет данного тома, хотя вполне обоснованное объяснение причин появления ассоциации Kfs и Орх дана Латом еще в 1967 году (Luth, 1967) на основе изучения системы q-fo-kp-H<sub>2</sub>0.

Лат предлагает два варианта образования гранитной ассоциации с Kfs+Opx. Первый вариант реализуется, когда в системе происходит кристаллизация при низких значениях  $P_{\rm H2O}$ , до появления на ликвидусе флогопита. В этом случае образуется ассоциация En+Kfs+Otz+(H<sub>2</sub>0) (см. рис.3.3; E<sub>1</sub>). Второй вариант возможен в случае, когда P<sub>ФЛ</sub> достаточно для появления на ликвидусе флогопита, но в составе флюида не достаточно для появления на ликвидусе флогопита, но в составе флюида не достаточно воды для полного использования *or* или *en*, чтобы получить *phl*, и тогда образуется ассоциация Kfs+Opx+Phl+Qtz (рис.3.6; P<sub>1</sub><sup>4</sup>). Нами подобные варианты рассматривались в более сложных "гранитных" системах (Дубровский, 1987а).

Суммируя все известные эксперименты и природные наблюдения над так называемой эндербит-чарнокитовой породной ассоциацией, выделенной по присутствию в ее породах ортопироксена (Магматические горные породы 1987а), можно заключить, что к ней относят породы, различные по петрохимии и условиям образования. Касаясь условий образования только магматических пород этой ассоциации, то, по крайней мере, можно предложить три варианта условий появления Орх только в гранитных породах:

1) недостаточно высокое значение  $P_{H20}$  - образуются следующие минеральные ассоциации: a) Kfs+Pl+Crd+Opx+Qtz+V; б) Kfs+Pl+Cr+Opx+Qtz+V; в) Kfs+Pl+Cpx+Opx+Qtz+V - пироксеновые чарнокиты;

2) высокое давление сложного флюида, в котором недостаточно воды для полного прохождения реакции гидратации - образуются следующие минеральные ассоциации: a) Kfs+Pl+Crd+Opx+Bt+Qtz; б) Kfs+Pl+Cr+Opx+Bt+Qtz; в) Kfs+Pl+Cpx+Opx+Bt+Qtz - биотитовые чарнокиты; г) Kfs+PI+Cpx+Opx+ +Bt+Amf+Qtz - биотит-амфиболовые чарнокиты;

3) высокое значение давления воды, но количество ог-минала в расплаве меньше, чем (en+fs) -миналов - образуются ассоциации Bt+Opx, но без Kfs - различные минеральные разновидности эндербитов.

Таким образом, из рассмотрения фазовых превращений в системе *kp-fo-q*-H<sub>2</sub>O при различных условиях кристаллизации расплавов, можно сделать следующие предварительные выводы:

1. При низких значениях P<sub>H2O</sub> (до появления на ликвидусе *phl*минала) минеральные ассоциации, полученные из расплавов различных нормативно-минальных подсистем, четко коррелируются с миналамикомпонентами последних;

2. Расплав определенного нормативно-минального состава, с увеличением в нем содержания воды, ростом давления ее паров phl, ликвидусе ипоявлением на может переходить ИЗ одной минальнойподсистемы в другую и при кристаллизации давать различные минеральные с буферными парами из различных групп. Причем, если взятьрасплавы из собственно флогопитовой подсистемы (кр*lc-fo*), то, взависимости от концентрационных соотношений компонентов (главнымобразом кр и 1с), из этих расплавов можно получить минеральные ассоциации различных групп, вплоть до I-q-нормативной.

97

#### 3.4.2. Система Si0<sub>2</sub>(q)-NaAlSi0<sub>4</sub>(ne)-Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>(fo)-Ca<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>(cs)-H<sub>2</sub>0

Данная система представляет собой так называемый "расширенный базальтовый тетраэдр", отдельные части которого изучались различными исследователями, о чем имеются ссылки в работе (Йодер, 1979). Не останавливаясь на частных системах, обратимся сразу к обобщающим работам Шерера и Йодера (Schairer, Yoder, 1971) и Йодера (1979), в которых рассматриваются фазовые превращения главного объема этого тетраэдра. Главный объем "расширенного базальтового тетраэдра" включает семь субтетраэдров: 1) q-di-ab-en; 2) q-di-wo-ab; 3) fo-ab-en-di; 4) fo-di-ne-ab; 5) wo-di-ne-ab; 6) fo-di-ne-ak; 7) wo-di-ne-ak из всех двенадцати (см. рис.3.7). Проанализировав фазовые превращения частных систем, Шерер и Йодер (Schairer, Yoder, 1971) построили схему кристаллизации (flow cheet) в этих семи тетраэдрах при 1 атм, которую скоррелировали с определенными видами вулканических пород.



Рис. 3.7. Деление (тетраэдризация) тетраэдра (проекция из вершины  $H_2$ о) системы q-fo-ne-cs- $H_2$ 0 с образованием в ней миналов ab, wo, di, en, ak, ran, mer и то при низких значениях  $P_{H20}$ 

Автор настоящей работы также занимался анализом фазовых превращений экспериментально изученных тройных частных систем и построил изобарические (при 1 атм) диаграммы состояния четырех подсистем, объединив их в четырехгранную дипирамиду fo-di-ne-wo-ab-ak (Лубровский. 1989). На основании схемы кристаллизации Шерера и Йодера, диаграммы состояния системы q-cs-fo (часть системы CaO-MgO-Si0<sub>2</sub>) и диаграммы состояния указанной дипирамиды, автор достроил схему Шерера и Йодера оставшимися пятью тетраэдрами (рис.3.8). Данная схема представляет собой упрощенную модель кристаллизации всех бескалиевых пород. граничных между породами нормальной шелочности И субщелочными. На ней отражено деление пород по присутствиюотсутствию (Fo+En) и (Wo+Ln) (Fe-Mg-уклон и Са-уклон) и групповое деление пород по степени насыщенности кремнеземом. Кроме того, по направлению падения температуры можно определить типы фазовых превращений "нонвариантных" точек". В таблице 3.32, составленной с использованием схемы, показано соотношение нормативно-минальных и модально-миналъных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек. Следует иметь в виду, что миналы en и di при определенных условиях могут образовывать одну фазу Йодера, диаграммы состояния системы q-cs-fo (часть системы CaO-MgO-SiO<sub>2</sub>) и диаграммы состояния указанной дипирамиды, автор достроил схему Шерера и Йодера оставшимися пятью тетраэдрами (рис.3.8). Данная схема представляет собой упрощенную модель кристаллизации всех бескалиевых пород, граничных между породами нормальной щелочности и субщелочными. На ней отражено деление пород по присутствиюотсутствию (Fo+En) и (Wo+Ln) (Fe-Mg-уклон и Са-уклон) и групповое деление пород по степени насыщенности кремнеземом. Кроме того, по направлению падения температуры можно определить типы фазовых превращений "нонвариантных" точек". В таблице 3.32, составленной с использованием схемы, показано соотношение нормативно-минальных и минеральными модально-минальных подсистем с ассоциациями "нонвариантных" точек. Следует иметь в виду, что миналы *еп* и *di* при определенных условиях могут образовывать одну фазу.

Как видно из рис.3.7 и 3.8 и табл.3.32, в этой системе, уже при 1 атм, появляются модальные (ненормативные) миналы - *meг* и *ran* (и соответствующие минералы), что, до определенной степени, усложняет корреляцию норматино-минального состава с фазовым, а сосуществование Ak с Fo нарушает границу между Fe-Mg- и Ca-уклонами. Остановимся на этом несколько подробнее на примере подсистемы *q*-*cs*-*fo* (рис.3.9).

Как рисунка, фигуративная ak-минала вилно ИЗ точка располагается в площади Са-уклона, в то время как этот минал кроме миналов Са-уклона, может сосуществовать с *fo*, типоморфным миналом Fe-Mg-уклона. В результате нормативно-минальные подсистемы *ak-di-fo* и *ak-mo-fo* принадлежат к обоим уклонам, граница между которыми показана пунктирной линией. А появление модальных миналов ran и mer в соответствующих нормативно-минальных подсистемах делят их на две модально-минальные подсистемы, кристаллизация расплавов в которых определенные фазовые будет давать строго ассониании. коррелирующиеся с модально-минальным составом. Эти особенности трехкомпонентной системы транслируются и в полную систему *q-ne-fo-cs*. Поэтому и в этой системе при 1 атм (и очевидно при малых значениях Р H2O) сопоставление фазовых ассоциаций с нормативно-минальным составом производится довольно просто и однозначно, т.е. в данном случае однозначно устанавливается групповая принадлежность как по фазовому (минеральному), так и по нормативно-минальному составу.

Таблица 3.32

Группы	Нормативно-	Модально-	Минеральные
	миналь-	миналь-	ассоциации
I- <i>q</i> -норм.	q-ab-en-di	Fe-Mg-уклон	Qtz+Pl <sup>ab</sup> +Di+En
		q-ab-en-di	
II- <i>оl</i> -норм.	ab-en-di-fo	ab-en-di-fo	Pl <sup>ab</sup> +En+Di+Fo
III- <i>пе</i> -норм.	ab-di-fo-ne	ab-di-fo-ne	Pl <sup>ab</sup> +Di+Fo+Ne
VI- <i>ак</i> -норм.	di-fo-ne-ak	di-fo-ne-ak	Di+Fo+Ne+Ak
VIII-mo-	Fo-ne-ak-mo	fo-ne-ak-mo	Fo+Ne+Ak+Mo
I- <i>q</i> -норм.	q-ab-di-wo	Са-уклон	Qtz+Pl <sup>ab</sup> +Di+Wo
		q-ab-di-wo	
II- <i>пе</i> -норм.	ab-di-wo-ne	ab-di-wo-ne	Pl <sup>ab</sup> +Di+Wo+Ne
V- <i>ак</i> -норм.	di-wo-ne-ak	di-wo-ne-ak	Di+Wo+Ne+Ak
VII-mo-	wo-ne-ak-cs	1.wo-ne-ak-an	1.Wo+Ne+Ak+Ran
норм.		2.ne-ak-ran-cs	2.Ne+Ak+Ran+Ln
VIII-mo-	ne-ak-cs-mo	1 e-ak-cs-mer	1 Ne+Ak+Ln+Mer
норм		2.ne-ak-mer-mo	2.Ne+Ak+Mer+Mo
nopini			

Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы *cs-fo-ne-q* при 1 атм (Йодер, 1979), с дополнениями автора, к рис.3.7 и 3.8



•

Рис. 3.8. Схема фазовых превращений (flow sheet) в системе q-fo-ne-cs-H<sub>2</sub>0 при низких значениях P<sub>H20</sub>

101



Рис. 3.9. Положение нормативных и модальных миналов в системе q-fo-cs и образование нормативных и модальных подсистем (Эйтель, 1960): а - нормативные подсистемы; б - нормативные и модальные подсистемы. Пунктиром проведена условная граница между отрядами.

Далее рассмотрим, какие изменения компонентного состава происходят в полной системе с увеличением содержания воды и давлением ее пара. Из информации, имеющейся в распоряжении автора, следует, что в подсистемах с Са-уклоном, по крайней мере до давления паров  $H_2O\approx2000$  бар, не образуются новые миналы-компоненты и соответственно - и новые фазы. В подсистеме же с Fe-Mg-уклоном, Ш-ие-нормативной группы - *di-ab-fo-ne*, при определенном значении  $P_{H2O}$  (в интервале 1000-1500 бар) появляется амфиболовый минал *ed*-эденит, согласно реакции:

 $8\text{CaMgSi}_{2}0_{6}(di) + \text{NaAlSi}_{3}0_{8}(ab) + 3\text{NaAlSi}_{0_{4}}(ne) + 6\text{Mg}_{2}\text{Si}_{0_{4}}(fo) + 4\text{H}_{2}\text{O} = -4\text{NaCa}_{2}\text{Mg}_{5}[\text{Si}_{7}\text{A10}_{22}](\text{OH})_{2}.$ 

Особенность этого амфиболового минала и минерала такова, что он может сосуществовать со всеми миналами и минералами подсистем с Fe-Mg-уклоном и с акерманитом (миналом и минералом). В результате пять нормативно-минальных подсистем (см. рис.3.7 и табл.3.32) разбиваются (делятся) на 17 модально-минальных подсистем (рис.3.10 и табл.3.33). Экспериментальных данных по ликвидус-солидусным фазовым превращениям в указанных подсистемах нет, но, предполагая аналогию с вышеописанной системой *q-fo-kp*-H<sub>2</sub>0, можно с большой долей вероятности предположить, что минальный состав этих подсистем должен четко коррелироваться с минеральными ассоциациями их изобарических "нонвариантных" точек. Это и показано в табл.3.33. В табл.3.33. соответствии построил взаимоувязанную с автор

изобарическую схему кристаллизации для всех 17 подсистем Fe-Mgуклона, которая и представлена на рис.3.11. При более высоких значениях P<sub>H20</sub> (порядка 3-4 кбар) в подсистемах III-*ne*-нормативной группы образуется *anl*-анальцимовый минал, что приведет к появлению новых подсистем: *ab-anl-di-ed*-H<sub>2</sub>0, *anl-ne-di-ed*-H<sub>2</sub>0.



Рис.3.10. Деление (тетраэдризация) тетраэдра (проекция из вершины H<sub>2</sub>0) системы q-fo-ne-mo-H<sub>2</sub>0 с образованием в ней миналов ab, di, en, ed и ak при давлении P<sub>H20</sub> < 1500 бар.

В отличие от *phl*-минала, для которого "своя" подсистема в системе *q*-*kp*-*fo*-H<sub>2</sub>O является наиболее недосыщенной кремнеземом и появление



Рис.3.11. Схема фазовых превращений (flow sheet) в системе q-fo-ne-mo-H<sub>2</sub>0 при  $P_{H2O} > 1500$  бар.

его в других подсистемах приводит к избытку SiO<sub>2</sub>, "своя" подсистема *ed*минала занимает промежуточное положение по степени насыщенности SiO<sub>2</sub> и поэтому появление его в "чужой" подсистеме требует компенсации, либо нехватки, либо избытка SiO<sub>2</sub>, согласно следующим реакциям:

в І-*q*-нормативной группе: *ab*+2*di*+3*en*+*H*<sub>2</sub>*0*=*ed*+3*q*; во п-*ol*-нормативной группе: *ab*+2*di*+3*fo*+*H*<sub>2</sub>*0*=*ed*+3*en*; в ш-пе -нормативной группе: *ab*+3*ne*+8*di*+6*fo*+4*H*<sub>2</sub>*0*=4*ed*; в VI-*ak* нормативной группе: *3ne*+8*di*+2*ak*+4*fo*+3*H*<sub>2</sub>*0*=3*ed*+3*ak*; в VIII-*wo*-нормативной группе: *ne*+5*ak*+4*fo*+*H*<sub>2</sub>*0*=*ed*+8*mo*. *Таблица 3.33* 

Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариатных" точек системы *q-ne-fo-mo-H*<sub>2</sub>0 при P<sub>H2O</sub> = 2000 бар, к рис.3.11

	Нормативно-	Модально-	Минеральные
Группы	минальные	минальные	ассоциации
	подсистемы	подсистемы	"нонвариантных" точек
I- <i>q</i> -норм.	q-ab-en-di	1. q-ab-en-di-ed	1. $Qtz+Pl^{ab}+En+Di_{ss}+Ed$
1 1	1	2. $q$ -ab-di-ed-H <sub>2</sub> 0	2. $Qtz+Pl_{,s}^{ab}+Di_{ss}+Ed+V$
		3. $q$ -ab-en-ed-H <sub>2</sub> 0	3. $Qtz+Pl^{ab}+En+Ed+V$
		4. $q$ -en-di-ed-H <sub>2</sub> 0	4. $Qtz+En+Di_{ss}+Ed+V$
II- <i>оl</i> -норм.	ab-en-di-fo	1. ab-en-di-fo-ed	1. $Pl_{i}^{ab}+En+Di_{ss}+Fo+Ed$
	, in the second s	2. $ab$ -en-fo-ed- $H_20$	2. $Pl^{ab}+En+Fo+Ed+V$
		3. en-di-fo-ed- $H_20$	3. $En+Di_{ss}+Fo+Ed+V$
III-ne-	ab-di-fo-ne	1. ab-di-fo-ne-ed	1. $Pl_{ss}^{ab}+Di_{ss}+Fo+Ne_{ss}+Ed$
норм.	5	2. $ab$ - $di$ - $ne$ - $ed$ - $H_20$	2. $Pl_{.}^{ab}+Di_{ss}+Ne_{ss}+Ed+V$
nopin		3. $ab$ -fo-ne-ed-H <sub>2</sub> 0	3. $Pl^{ab}+Fo+Ne_{ss}+Ed+V$
VI-ak-	di-fo-ne-ak	1. di-fo-ne-ak-ed	1. $Di_{ss}$ +Fo+Ne <sub>ss</sub> +Ak+Ed
норм	5	2. $di$ -ne-ak-ed-H <sub>2</sub> 0	2. $Di_{ss}+Ne_{ss}+Ak+Ed+V$
nopm.		3. $di$ -fo-ak-ed-H <sub>2</sub> 0	3. $Di_{ss}$ +Fo+Ak+Ed+V
VIII-wo-	fo-ne-ak-mo	1. fo-ne-ak-mo-ed	1. Fo+Ne <sub>ss</sub> +Ak+Mo+Ed
норм		2. ne-ak-mo-ed- $H_20$	2. Ne <sub>ss</sub> +Ak+Mo+Ed+V
inopini.		$3. fo-ne-mo-ed-H_20$	3. Fo+Ne <sub>ss</sub> +Mo+Ed+V
		$4. fo-mo-ak-ed-H_20$	4. Fo+Mo+Ak+Ed+V

Можно показать, как из III-ne-нормативной группы, при определенных концентрационных соотношениях исходных нормативных миналов и увеличивающемся содержании воды и давлении ее паров, получаются различные фазовые ассоциации (моделирование процесса равновесной кристаллизации без фракционирования):

 $1) 2 \text{NaAlSi0}_{4}(2ne) + 4 \text{NaAlSi}_{3}0_{8} (4ab) + 10 \text{CaMgSi}_{2}\text{O}_{6}(10di) + 6 \text{Mg}_{2}\text{Si0}_{4}(6fo) + 2 \text{H}_{2}0 = 2 \text{NaCa}_{2}\text{Mg}_{5}[\text{Si}_{7}\text{A10}_{22}](\text{OH})_{2} (led) + 0.5 \text{NaAlSiO}_{4} (0.5ne) + 3.5 \text{NaAlSi}_{3}0_{8} (3.5ab) + 6 \text{CaMgSi}_{2}0_{6} (6di) + 3 \text{Mg}_{2}\text{SiO}_{4} (3fo);$ 

 $2) 2 \text{NaAlSiO}_4 (2ne) + 4 \text{NaAlSi}_{3} O_8 (4ab) + 10 \text{ CaMgSi}_{2} O_6 (10di) + 6 \text{Mg}_2 \text{SiO}_4 (6fo) + 3 \text{H}_2 O = 3 \text{NaCa}_2 \text{Mg}_5 [\text{Si}_7 \text{A1O}_{22}] (\text{OH})_2 (3ed) + 3 \text{NaAlSi}_{3} O_8 (3ab) + 4 \text{CaMgSi}_{2} O_6 (4di) + \text{Mg}_2 \text{SiO}_4 (fo) + \text{MgSi}_{3} (en);$ 

 $3) 2 \text{NaAlSi}_04 (2ne) + 4 \text{NaAlSi}_30_8 (4ab) + 10 \text{CaMgSi}_2\text{O}_6 (10di) + 6 \text{Mg}_2\text{Si}_04 (6fo) + 4 \text{H}_20 = 4 \text{NaCa}_2\text{Mg}_5[\text{Si}_7\text{A}10_{22}](\text{OH})_2 (4ed) + 2 \text{NaAlSi}_30_8 (2ab) + 2 \text{CaMgSi}_20_6 (2di) + 2 \text{Si}_02 (2q);$ 

 $\begin{array}{rl} & 4) 2 \mathrm{NaAlSi0_4} & (2ne) \ + \ 4 \mathrm{NaAlSi_30_8} & (4ab) \ + \ 10 \mathrm{CaMgSi_2O_6} & (10di) \ + \ 6 \mathrm{Mg2Si0_4} & (6fo) \ + \ 5 \mathrm{H_2O} = 4 \mathrm{NaCa_2Mg_5} [\mathrm{Si_7AlO_{22}}] (\mathrm{OH})_2 (\mathrm{4ed}) \ + \ 2 \mathrm{NaAlSi_3O_8} & (2ab) \ + \ 2 \mathrm{CaMgSi_2O_6} & (2di) \ + \ 2 \mathrm{Si0_2} & (2q) \ + \ \mathrm{H_2O}. \end{array}$ 

В этом варианте исходные продукты взяты из Ш-пе-нормативной группы, т.е. "своей" для еd. Причем взяты такие концентрационные соотношения относительно состава ed, которые характеризуются преобладанием ab над ne, при минимальном содержании fo. При таких химических условиях минал ed забирает SiO<sub>2</sub> меньше, чем содержится его в исходных продуктах. Компенсация избыточного SiO<sub>2</sub> осуществляется переходом пе в ab и fo в en, и, далее, появляется даже свободный кремнезем q, т.е. мы последовательно будем получать фазовые ассоциации Ne-модальные  $\rightarrow$ Ol-модальные Otz-модальные  $\rightarrow$ в присутствии Еd-амфибола, количество которого увеличивается В указанной последовательности.

Если мы возьмем иной исходный расплав, с иными концентрациями компонентов, но опять-таки "своей" Ш-*ne*-нормативной группы, при преобладании *ne* 6 *6* раз над *ab*, и будем добавлять в него воду, то получим результаты, представленные в нижеследующих реакциях:

 $1) \operatorname{NaAlSi_{3}0_{8}}(ab) + 6\operatorname{NaAlSi_{04}}(6ne) + 13\operatorname{CaMgSi_{2}O_{6}}(13di) + 10\operatorname{Mg_{2}SiO_{4}}(10fo) + 2\operatorname{H_{2}O} = 2\operatorname{NaCa_{2}Mg_{5}}[\operatorname{Si_{7}A1O_{22}}](\operatorname{OH})_{2}(2ed) + 9\operatorname{CaMgSi_{2}O_{6}}(9di) + 7\operatorname{Mg_{2}SiO_{4}}(7fo) + 0.5\operatorname{NaAlSi_{3}O_{8}}(0.5ab) + 4.5\operatorname{NaAlSiO_{4}}(4.5ne);$ 

2)NaAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> (ab) + 6NaAlSi0<sub>4</sub> (6ne) + 13CaMgSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> (13di) + 10Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub> (10fo) + 3H<sub>2</sub>0 = 3NaCa<sub>2</sub>Mg<sub>5</sub>[Si<sub>7</sub>A10<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub> (3ed) + 7CaMgSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> (7di) + 5.5Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> (5.5fo) + 3.75NaAlSi0<sub>4</sub> (3.75ne) + 0.25NaAlSi<sub>3</sub>O<sub>8</sub> (0.25ab);

 $3) NaAlSi_{3}0_{8} (ab) + 6 NaAlSi0_{4} (6ne) + 13 CaMgSi_{2}0_{6} (13di) + 10 Mg_{2}SiO_{4} (10fo) + 4 H_{2}0 = 4 NaCa_{2}Mg5[Si_{7}AIO_{22}](OH)_{2}(4ed) + 5 CaMgSi_{2}O_{6} (5di) + 4 Mg_{2}SiO_{4}(4fo) + 3 NaAlSi0_{4} (3ne);$ 

4) NaAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> (ab) + 6NaAlSi0<sub>4</sub> (6ne) + 13CaMgSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> (13di) + 10Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub> (10fo) + 5H<sub>2</sub>0 = 5NaCa<sub>2</sub>Mg<sub>5</sub>[Si<sub>7</sub>A10<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub> (5ed) +

2.333CaMgSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> (2.333*di*) + 0.333Ca<sub>2</sub>MgSi<sub>2</sub>O<sub>7</sub> ( $0.333a\kappa$ ) + 2.667Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> (2.667*f*o) + 2NaAlSi0<sub>4</sub> (2*ne*);

5) NaAlSi<sub>3</sub>0<sub>8</sub> (ab) + 6NaAlSi<sub>04</sub> (6ne) + 13CaMgSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> (13di) + 10Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub> (10fo) + 6H<sub>2</sub>0 = 6NaCa<sub>2</sub>Mg<sub>5</sub>[Si<sub>7</sub>A10<sub>22</sub>](OH)<sub>2</sub>(6ed) + CaMgSiO<sub>4</sub> (mo) + Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub> (fo) + NaAlSiO<sub>4</sub>(ne).

В данном варианте получается обратная картина: совместно с Ed образуются фазовые ассоциации все менее насыщенные  $SiO_2$ , исчезает Ab, а появляется вначале Ak, а затем Mo.

Как видим, при заданных условиях и для амфиболовых минеральных ассоциаций очень сложно производить сопоставление с нормативно-минальным составом, поскольку, В зависимости ОТ концентрационных соотношений компонентов одной нормативноминальной системы и от содержания в ней воды при равновесной кристаллизании без фракционирования, можно получить фазовые ассоциации различных модальных групп в присутствии Ed-амфибола. Причем от "своей" системы это отклонение может быть как в сторону увеличения степени насыщения Si0<sub>2</sub>, так и в сторону ее уменьшения. А если будем брать расплавы из других нормативно-минальных систем, например, выше по степени насыщенности SiO<sub>2</sub>, то можно получить фазовые ассоциации исходной системы и выше по степени насыщенности SiO<sub>2</sub>, вплоть до Qtz-модальной, но ниже - не получим. Под фазовой ассоциацией какой-то системы имеется в виду Ed-амфибол + безводные фазы по степени насыщенности SiO2, соответствующие этой системе. А если возьмем расплав из нормативно-минальной системы ниже "эденитовой" системы по степени насыщенности SiO<sub>2</sub>, то из него можно будет получить минеральную ассоциацию данной системы и "ниже" ее.

Указанные особенности образования минеральных ассоциаций с амфиболом только до некоторой степени уменьшают неопределенность сопоставления их с нормативно-минальным составом. Кроме того, уменьшают неопределенность корреляции минерального и минального состава и количественные соотношения амфибола с минералами буферных пар, как это было показано для флогопита. Например, мы имеем ассоциацию Ed+Fo+En+Ab. Без учета количественных соотношений Ed и En можно предположить, что эта минеральная ассоциация является II-*ol*-нормативной продуктом кристаллизации расплава либо ИЗ подсистемы, либо из Ш-ne-нормативной, но никак не из l-q-нормативной и, тем более, не из VI и VII групп. Но если энстатит будет количественно значительно преобладать над эденитом (≈ в 4 раза в об.%), то можно однозначно утверждать, что данная минеральная ассоциация является производной именно II-ol-нормативной системы. В этом случае en-минала должно хватить для компенсации SiO<sub>2</sub> недосыщенных миналов, входящих в эденит, до миналов *ol*-нормативной группы: здесь *ne*-минал необходимо перевести в *аb*-минал.

Другой пример: минеральная ассоциация Ed+Ne+Fo+Ak+Di может быть продуктом кристаллизации расплава либо III-*ne*-нормативной подсистемы, либо VI-*ak*-нормативной, но никак не может быть VIII-*mo*нормативной. Если же Ak будет преобладать над Ed, то с уверенностью можно утверждать, что эта минеральная ассоциация образовалась из расплава VI- *ak* -нормативной подсистемы, поскольку для компенсации ай-минала, входящего в *ed*-минал, достаточно такого же количества *ak*минала, чтобы *ab* преобразовать в *ne*.

Итак. при равновесной кристаллизации расплавов без фракционирования в системе *q-ne-fo-mo-H*<sub>2</sub>0 при  $P_{\Phi\Pi} \approx 2000$  бар могут образовываться различные минеральные ассоциации с эденитовым амфиболом. принадлежность которых к конкретной нормативноминальной подсистеме довольно затруднительно определить однозначно. Более определенно это удается сделать при количественном преобладании над Ed компенсирующего минерала буферной пары (или тройки). Очевидно, что это заключение относится и к природным амфиболам, которые являются сложными твердыми растворами многих амфиболовых миналов (Дубровский, 1981).

Рассматриваемая задача, как и в системе q-fo-kp- $H_20$  с Phl, решается проще для продуктов фракционной кристаллизации, поскольку и в данной системе конечные котектические расплавы чаще смещены по составу от фигуративной точки *ed* к компенсирующим минералам. И, как правило, такие расплавы дают многоминеральные ассоциации с преобладанием буферных минералов над амфиболом, что и позволяет, в таких случаях, с большей уверенностью коррелировать минеральный состав с нормативно-минальным. И, наоборот, маломинеральные кумулятивные же продукты ранних стадий кристаллизации не однозначно коррелируются с нормативно-минальным составом конечных продуктов кристаллизации. О причинах, усложняющих корреляцию, говорилось выше.

Далее, рассмотрим систему, в которой биотитовые и амфиболовые миналы и минералы образуются совместно.

# 3.4.3. Система Si0<sub>2</sub>(q)-NaAlSi0<sub>4</sub>(ne)-KAlSi0<sub>4</sub>(kp)-Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>(fo)-Ca<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>(cs)-H<sub>2</sub>0

Данная система, как и предыдущая, является граничной между системой нормальной щелочности и щелочной (в ней нет ни *an*, ни *ac*), и поэтому ее можно рассматривать как упрощенную модельную систему для всех пород указанной щелочности. По сути, это "расширенный базальтовый" тетраэдр, к которому добавлен еще один компонент - *kp*. Или иначе - данная система является составной из двух вышеописанных. И, следовательно, все особенности их фазовых превращений, в той или иной мере, должны проявляться и в этой общей системе. Поняв эти
особенности, можно представить общую картину фазовых превращений при кристаллизации природных расплавов нормальной щелочности и щелочных.

Экспериментальные данные по этой системе отсутствуют, и поэтому весь анализ фазовых превращений проводился теоретически с соблюдением всех правил и принципов физической химии.

Как и в предыдущих случаях, начнем анализ при низких значениях Р<sub>Н2О</sub>. Очевидны сложности, с которыми приходится иметь дело в данном случае, поскольку в трехмерном пространстве невозможно графически изобразить концентрационные соотношения шести компонентов. Поэтому придется ограничиться схемой кристаллизации (flow sheet) (рис.3.12), вначале при низком значении  $P_{H2O}$ , т.е. до появления на ликвидусе *phl* и *ed*-миналов и минералов. Построение этой схемы производилось с учетом схем кристаллизации для систем q-kp-fo и q-ne-fo-cs (см. рис.3.6 и 3.8), порядка десиликации компонентов (см. табл.3.2, 3.3), а также с соблюдением всех правил геометрического изображения фазовых превращений (Аносов и др., 1976). На основе схемы кристаллизации таблица 3.34 соответствия минеральных составлена ассоциаций "нонвариантных" точек модально-минальным и нормативно-минальным подсистемам. Следует иметь в виду, что миналы ab c or и en c di при определенных условиях могут образовывать неограниченные твердые растворы, и в таком случае число фаз "нонвариантных" точек уменьшится. Очевидно, что к рисунку и таблице необходимо привести краткие пояснения.

На рисунке 3.12 падение температуры и соответственно типы фазовых превращений в "нонвариантных" точках могут устанавливаться с учетом предыдущих схем кристаллизации, но с определенной долей вероятности, не говоря уже о возможности оценить температуру "нонвариантной" точки.

На схеме видно, что данная система разделяется на два ряда подсистем, соответственно Wo+Ln и En+Fo ассоциациям и степени насыщенности кремнеземом. Следует обратить внимание на то, что до IVlc-нормативной группы между этими рядами существуют термальные барьеры, а ниже - из трех граничных систем, содержащих Ak, только одна является термальным барьером - *ak-lc-kp-ne*. Характерно, что абсолютное большинство минералов, указанных в схеме, являются фазами соответствующих нормативных миналов, которые могут содержать в качестве твердых растворов и другие миналы. Исключение представляют лишь миналы *ran* и *mer*, которые появляются в определенных нормативно-минальных подсистемах и образуются в результате реакции соответствующих нормативных миналов: Ca<sub>3</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>7</sub> (*ran*) = Ca<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub> (*cs*) + CaSiO<sub>3</sub> (*wo*); Ca<sub>3</sub>MgSi<sub>2</sub>O<sub>8</sub> (*mer*) = Ca<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub> (*cs*) + CaMgSiO<sub>4</sub> (*mo*). Поэтому, даже при отсутствии химического анализа, довольно просто решается обратная задача: по минеральному составу определяется минальная система, в которой образовалась данная минеральная ассоциация. В случаях же, когда *ab* с *or*, *en* с *di*, *ne* с *кp* (и *lc*) образуют непрерывные твердые растворы, задача несколько усложняется, так как необходима информация по составу фаз.

#### Таблица 3.34

Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы q-ne-kp-fo-cs-H<sub>2</sub>0 при низких значениях P<sub>H2O</sub> (до появления на ликвидусе Bt и Am), к рис.3.12

	Нормативно-	Модально-	Мицерации е ассоциации	
Группы	миналь-ные	минальные	"нонрариантных" толек	
	подсистемы	подсистемы	попвариантных точек	
		Fe-Mg-уклон		
I-q	q-ab-or-di-en	q-ab-or-di-en-H <sub>2</sub> 0	QTZ+PL <sup>AB</sup> +KFS+DI+EN+V	
II-lo	ab-or-di-en-fo	ab-or-di-en-fo-H <sub>2</sub> 0	PL <sup>AB</sup> +KFS+DI+EN+FO+V	
III-ne	ab-or-di-fo-ne	ab-or-di-fo-ne-H <sub>2</sub> 0	PR*+KFS+DI+FO+NE+V	
IV-lc	or-di-fo-ne-lc	or-di-fo-ne-lc-H <sub>2</sub> 0	KFS+DI+FO+NE+LCT+V	
VI-ak	di-fo-ne-lc-ak	di-fo-ne-lc-ak-H <sub>2</sub> 0	DI+FO+NE+LCT+AK+V	
VII-kp	fo-ne-lc-ak-kp	fo-ne-lc-ak-kp-H <sub>2</sub> 0	FO+NE+LCT+AK+KLS+V	
VIII-mo	fo-ne-ak-kp-mo	fo-ne-ak-kp-mo-	FO+NE+AK+KLS+MO+V	
		$H_20$		
		Са-уклон		
I-q	q-ab-or-di-wo	q-ab-or-di-wo-H <sub>2</sub> 0	QTZ+PI <sup>AB</sup> +KFS+DI+WO+V	
II- ne	ab-or-di-wo-ne	ab-or-di-wo-ne-	RL <sup>AB</sup> +KFS+DI+WO+NE-V	
		$H_20$		
III- lc	or-di-wo-ne-lc	or-di-di -wo-ne-lc-	KFS+DI+WO+NE+LCT+V	
		$H_20$		
V- ak	di-wo-ne-lc-ak	di-wo-ne-lc-ak-H <sub>2</sub> 0	DI+WO+NE+LCT+AK+V	
VI- kp	wo-ne-lc-ak-kp	wo-ne-lc-ak-kp-H <sub>2</sub> 0	WO+NE+LCT+AK+KLS+V	
VII-cs	wo-ne-ak-kp-cs	1) wo-ne-ak-kp-	1)WO+NE+AK+KLS+RAN+V	
	_	$ran-H_20$	2)Ne+Ak+Kls+Ran+Ln+V	
		2) ne-ak-kp-ran-cs- H <sub>2</sub> 0		
VIII-mo	ne-ak-kp-cs-mo	1)ne-ak-kp-cs-	1) NE+AK+KLS+LN+MEH-V	
	Ĩ	$mer-H_20^-$	2)NE+AK+KLS+MER+MO+V	
		2)ne-ak-kp-mer-		
		$mo-H_20$		



Рис. 3.12. Схема фазовых превращений (flow sheet) в системе q-fo-kp-ne-cs-H<sub>2</sub>O при низких значениях P<sub>H2O</sub> (до появления амфиболовых и слюдяных миналов).

В подсистемах с Fe-Mg-уклоном, при оговоренных условиях, нормативно-минальные и модально-минальные подсистемы четко коррелируются как между собой, так и с минеральными ассоциациями, т.е. каждая минеральная ассоциация является продуктом фазовых превращений в строго определенной нормативно-минальной подсистеме.

В подсистемах же с Са-уклоном VII-*cs* и VIII-*mo* групп имеются по две модально-минальных подсистемы, появление которых связано с образованием модальных миналов *ran* и *meг*, охарактеризованных выше, что несколько усложняет корреляцию между минеральными ассоциациями и нормативно-минальными системами.

Кроме того, в III группе Са-уклона, где присутствуют миналы *wo* и *ne* без *ab*, возможно образование минала Na-*mel*-(NaCaAlSi<sub>2</sub>0<sub>7</sub>) и соответствующей фазы Na-Mel, что определяется температурой равновесия и давлением флюида. В V-VII группах этот минал совместно с *ak* образует твердый раствор.

Следует обратить внимание на характерную особенность как минальных подсистем, так и минеральных ассоциаций "нонвариантных" точек - это присутствие в ассоциациях компонентов и фаз буферных пар (или троек, или q), что позволяет практически однозначно устанавливать их групповую принадлежность:

В Fe-Mg-уклоне (отряде): І группа - q и Qtz; ІІ группа -  $(en \ u \ fo)$  и (En u Fo); ІІІ группа -  $(ab \ u \ ne)$  и (Ab u Ne); ІV группа - (or-lc) и (Kfs-Lct); VI группа - (di-ak+fo) и (Di-Ak+Fo); VII группа -  $(lc-\kappa p)$  и (Lct-Kls); VIII группа - (ak+fo-mo) и (Ak+Fo-Mo);

В Са-уклоне (отряде): І группа - q и Qtz; ІІ группа (ab-ne) и (Ab-Ne); III группа - (or-lc) и (Kfs-Lct); V группа - (di+wo-ak) и (Di+Wo-Ak); VI группа -(lc-kp) и (Lct-Kls); VII группа - (wo-cs) и (Wo и Ln); VIII группа - (ak-cs+mo) и (Ak-Ln+Mo), что также четко соответствует порядку CIPWD. лесиликации в усовершенствованной схеме пересчета Присутствие в фазовых ассоциациях буферных пар позволяет более определенно относить к той или иной группе и ассоциации из 3-4 минералов. Без буферных пар это практически сделать невозможно, тем более, если какие-либо фазы представляют собой твердые растворы миналов разной степени насыщенности SiO<sub>2</sub>. Особенно "неудобной" в этом отношении является Ness, в структуре которого обычно содержится достаточно много (20-30 мол.%) минала кр, типоморфного для VII группы.

Итак, при низких значениях P<sub>H2O</sub>, до появления на ликвидусе Phl и Ed, групповая принадлежность фазовых ассоциаций "нонвариантных" точек рассматриваемой системы устанавливается по буферным парам

практически однозначно, чем определяется также принадлежность к соответствующей нормативно-минальной подсистеме, т.е. в этом случае возможна четко однозначная корреляция между минеральным и минальным (химическим) составами. Добавлением к рассматриваемой системе еще двух миналов, *gh*-геленита и *fa*-фаялита получим более полную систему: *q-ne-gh-kp-fo-fa-cs-Wfd*, фазовыми превращениями которой можно описать образования всех магматических пород нормальной щелочности. Таблица корреляции минальных и минеральных ассоциаций такой системы приведена ниже, в соответствующем разделе.

Далее посмотрим, что же произойдет в системе *q-ne-kp-fo-cs-H*<sub>2</sub>0 при увеличении P<sub>H2O</sub> до 3 кбар, когда появятся новые компоненты гидроксилсодержащие миналы - *ed* phl. И а на ликвилусе соответствующие фазы Ed и Phl. Указанные миналы и фазы могут образоваться только в подсистемах с Fe-Mg-уклоном. В подсистемах с Сауклоном, как и в предыдущей системе, такие миналы и фазы не образуются. Здесь при Р<sub>Н2О</sub> =5 кбар могут появиться гранатовые миналы, о чем будет сказано более подробно. Поэтому дальнейшее описание будет касаться только подсистем с Fe-Mg-уклоном. В зависимости от порядка появления на ликвидусе Phl и Ed имеется возможность реализации двух вариантов.

Вначале рассмотрим вариант, когда на ликвидусе первым появляется Phl. На рисунке 3.13 показана схема кристаллизации этого варианта, которая построена с учетом изобарического сечения диаграммы состояния "гранитной" системы, заимствованной из работы автора (Дубровский, 1987а, рис.3.29). В таблице 3.35 приведено сопоставление модально-минальных нормативно-минальных И подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек, которые выведены из схемы кристаллизации. Как видно из рисунка и таблицы, с появлением в системе двух новых компонентов-миналов, естественно, увеличилось число модально-минальных подсистем и, в четком соответствии с ними, число минеральных ассоциаций "нонвариантных" точек. Тем не менее, как и при низких значениях Р<sub>Н20</sub>, в каждой модально-минальной и минеральной ассоциации присутствуют буферные пары (или тройки, или а). что опять-таки позволяет с большой долей вероятности коррелировать их как между собой, так и с нормативно-минальными подсистемами.

Во втором варианте, когда в системе первым появляется минал *ed* и минерал Ed, а затем и *phl*, то при  $P_{H2O} = 3$  кбар число модальноминальных подсистем и минеральных ассоциаций достигает 30 (рис.3.14 и табл.3.36), в то время как число нормативно-минальных подсистем остается постоянным и равно семи. Тем не менее и в этом варианте отмечается четкая корреляция между минальными подсистемами и минеральными ассоциациями. Такими краткими комментариями к этому варианту мы и ограничимся, поскольку более детальные пояснения будут приведены при анализе корреляционных соотношений миналов и минералов в 8-компонентных системах (см. раздел 3.4.5)

Таблица 3.35

Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы *q-ne-kp-mo-fo*  $H_2O$ , при высоких значениях  $P_{H2O}$  и когда на ликвидусе вначале появляется Bt, а затем Am, к рис.3.13

Групп ы	Нормативно- минальные подсистемы	Модально-минальные подсистемы	Минеральные ассоциации "нонвариантных'точек
I-q	q-en-ab-or-di	1)q-en-ab-di-ed-phl 2)q-en-di-ed-phl-H <sub>2</sub> 0 3)q-ab-di-ed-phl- H <sub>2</sub> 0 4)q-ab-or-di-ed-phl- 5)q-ab-or-di-phl-H <sub>2</sub> 0	1)Qtz+Pl <sup>ab</sup> +En+Di+Ed+Phl 2)Qtz+En+Di+Ed+Phl+V 3)Qtz+Pl <sup>ab</sup> +Di+Ed+Phl+V 4)Qtz+Pl <sup>ab</sup> +Kfs+Di+Ed+Ph 1 5)Qtz+Pl <sup>ab</sup> -Kfs+Di+Phl+V
II-ol	en-ab-or-di-fo	1)en-ab-di-ed-phl-fo 2)en-di-ed-phl-fo-H <sub>2</sub> 0	1) En+ Pl <sup>ab</sup> +Di+Ed+Phl+Fo 2)En+Di+Ed+Phl+Fo+V
III-ne	ab-or-di-fo-ne	1)ab-di-ed-phl-fo-ne 2)ab-di-ed-phl-ne-H <sub>2</sub> 0 3)ab-or-di-ed-phl-ne 4)ab-or-di-phl-ne-H <sub>2</sub> 0	1) $Pl^{ab}$ + $Di+Ed+Phl+Fo+Ne$ 2) $Pl^{ab}+Di+Ed+Phl+Ne+V$ 3) $Pl^{ab}+Kfs+Di+Ed+Phl+Ne$ 4) $Pl^{ab}+Kfs+Di+Phl+Ne+V$
IV-lc	or-di-fo-ne-lc	1)or-di-ed-phl-ne-lc 2) or-di-phl-ne-lc-H <sub>2</sub> 0	1)Kfs+Di+Ed+Phl+Ne+Lct 2)Kfs+Di+Phl+Ne+Lct+V
VI-ak	di-fo-ne-lc-ak	1)di-ed-phl-ne-fo-ak 2)di-fo-ed-phl-ak-H <sub>2</sub> 0 3) di-ed-phl-ne-ak-H <sub>2</sub> 0 4) di-ed-phl-ne-lc-ak 5) di-phl-ne-lc-ak-H <sub>2</sub> 0	1)Di+Ed+Phl+Ne+Fo+Ak 2)Di+Fo+Ed+Phl+Ak+V 3)Di+Ed+Phl+Ne+Ak+V 4)Di+Ed+Phl+dNe+Lct+A k 5)Di+Phl+Ne+Lct+Ak+V
VII-kp	fo-ne-lc-ak-kp	1)ed-phl-ne-lc-ak-kp 2)phl-ne-lc-ak-kp-H <sub>2</sub> 0	1)Ed+Phl+Ne+Lct+Ak+Kl s 2)Phl+Ne+Lct+Ak+Kls+V
VIII -mo	fo-ne-ak-kp-mo	1)ed-phl-ne-fo-ak-mo 2)fo-ed-phl-ak-mo-H <sub>2</sub> 0	1)Ed+Phl+Ne+Fe+Ak+Mo 2)Ed+Phl+Fo+Ak+Mo+V

Таблица 3.36

Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы *q-ne-kp-fomo-H*<sub>2</sub>*O*, при высоких значениях

Р <sub>*H2O*</sub> и первом появлении на ликвидусе Am относительно Bt, к рис.3.14

Группы	Нормативно-	Модально-минальные	Минеральные ассоциации
	миналь-ные	подсистемы	"нонвариантных" точек
	подсистемы		•
$I_{-a}$	a-ah-or-en-di	1) q-ab-di-or-ed-phl*	1 )Otz+Pl <sup>ab</sup> +Di+Kfs+Ed+Phl
1 9	q uo or en ur	$2^{\prime}) ed-di-or-ab-q-H_20$	$2)Otz+Pl^{ab}+Di+Kfs+Ed+V$
		3) ed-phl-or- $ab-q-H_20$	$3)Otz + Pl^{ab} + Kfs + Ed + Phl + V$
		4) ed-phl-di-or-q-H <sub>2</sub> 0	4)Otz+Kfs+Di+Ed+Phl+V
		5) ed-phl-di-en-ab-q	$5)Otz+Pl^{ab}+Di+En+Ed+Phl$
		6) ed-phl-en-ab-q- $\hat{H}_20$	$6)Otz + Pl^{ab} + En + Ed + Phl + V$
		(7) ed-phl-di-en-q-H <sub>2</sub> 0	7)Otz+En+Di+Ed+Phl+V
II-ol	ah-or-en-di-fo	1) ed-phl-di-en-ab-fo	1)Pl <sup>ao</sup> +En+Fo+Di+Ed+Phl
11 01	ab or en ar jo	$2^{\prime}$ ) ed-phl-en-fo-ab-H <sub>2</sub> 0	$2)Pl^{ab} + En + Fo + Ed + Phl + V$
		$3^{\prime}$ ) ed-phl-di-en-fo-H <sub>2</sub> 0	3)En+Fo+Di+Ed+Phl+V
III-ne	ah-or-di-fo-ne	1 )ed-phl-di-ab-or-ne	1)Pl <sup>ab</sup> +Kfs+Di+Ed+Phl+Ne
111 110	ab of at jo ne	$2) ed di-ab-or-ne-H_20$	$2)Pl_{+}^{ab}+Kfs+Di+Ed+Ne+V$
		$\hat{J}$ ed-phl-ab-or-ne- $\tilde{H}_20$	$3)Pl_{+}^{ab}+Kfs+Ed+Phl+Ne+V$
		4) ed-phl-ab-fo-di-ne	4)Pl <sup>ab</sup> +Di+Fo+Ed+Phl+Ne
		5) ed-phl-fo-ab-ne- $H_20$	5)Pl <sup>ab</sup> +Fo+Ed+Phl+Ne+V
IV-lc	or-di-fo-ne-lc	1)ed-phl-di-or-ne-	1)Kfs+Di+Ed+Phl+Ne+Lct
	••• ••• J • ••• ••	lc	2)Kfs+Di+Ed+Ne+Lct+V
		2) ed-di-or-ne-lc-	3)Kfs+Ed+Phl+Ne+Lct+V
		$H_20$	4)Kfs+Di+Ed+Phl+Lct+V
		$(3)$ ed-phl-or-ne-lc- $H_20$	
		4) ed-phl-or-di-lc- $H_20$	
VI-ak	di-fo-ne-lc-ak	1) ed-phl-di-ne-lc-	1)Di+Ed+Phl+Ne+Lct+Ak
	5	ak	2)Di+Ed+Ne+Lct+Ak+V
		2 ) ed-di-ne-lc-ak-	3)Di+Ed+Phl+Lct+Ak+V
		$H_20$	4)Di+Fo+Ed+Phl+Ne+Ak
		3) ed-phl-di-lc-ak-H <sub>2</sub> 0	5)Di+Fo+Ed+Phl+Ak+V
		4) ed-phl-di-fo-ne-ak	
		5) ed-phl-di-fo-ak-H <sub>2</sub> 0	
VII-kp	fo-ne-lc-ak-kp	1) ed-phl-ne-lc-ak-kp	1)Ed+Phl+Ne+Lct+Ak+Kls
1	· · ·	2) ed-ne-lc-ak-kp- $H_20$	2)Ed+Ne+Lct+Ak+Kls+V
		3) ed-phl-ne-lc-kp- $H_20$	3)Ed+Phl+Ne+Lct+Kls+V
		4) ed-phl-lc-kp-ak-H <sub>2</sub> 0	4)Ed+Phl+Lct+Ak+Kls+V
VIII-mo	fo-ne-ak-kp-	1 )ed-phl-fo-ne-ak-mo	1)Ed+Phl+Fo+Ne+Ak+Mo
	mo	2) ed-phl-fo-ak-mo-	2)Ed+PhI+Fo+Ak+Mo+V
		$H_20$	

. \* Для простоты не учитывается образование *est*-минала.



Рис.3.13. Схема фазовых превращений (flow sheet) в системе q-fokp-ne-mo-H<sub>2</sub>0 при  $P_{H20}$  — 2000 бар и когда первым на ликвидусе появляетсяфлогопит, а затем эденит. Модальные подсистемы для qнормативной группы взяты из работы (Дубровский, 1987а; рис. 2.29; табл. 3.8).



Рис. 3.14. Схема фазовых превращений (flow sheet) в системе q-fo-kp-neто-H<sub>2</sub>0 при P<sub>H20</sub> = 3000 бар и когда первым на ликвидусе появляется эденит, а затем флогопит. Модальные подсистемы для q-нормативной группы взяты из работы (Дубровский, 1987а; puc.3.28; табл.3.7)

### 3.4.4. Система Si0<sub>2</sub> (q)-NaAlSi0<sub>4</sub> (ne)-KAlSi0<sub>4</sub> (kp)-Mg<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> (fo)-Fe<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub> (fa)-A1<sub>2</sub>0<sub>3</sub> (c)-H<sub>2</sub>0

Поскольку все предыдущие минальные системы представляли подсистемы нормальной щелочности общей окисной системы, то для примера следует рассмотреть фазовые превращения в минальной системе, пересыщенной A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, с целью выяснения возможности корреляции минальных и минеральных ассоциаций.

Сразу же отметим. что среди магматических пород петрохимические типы, пересыщенные глиноземом, встречаются не так часто даже в кварцнормативной группе, не говоря уже о недосыщенных Поэтому предлагается результат  $Si0_2$ группах. анализа фазовых превращений трех наиболее простых случая (варианта): при низких Р<sub>Н2О</sub>, при средних значениях P<sub>H20</sub> (~ 3 кбар), когда на ликвидусе появляется Bt, но нет еще Gr и Ms, и высоком значении P<sub>H20</sub> (≈ 6.5 кбар), когда на ликвидусе появляются и два последних минерала

Исходные данные для І-*q*-нормативной подсистемы взяты из работы автора (Дубровский, 1987а; рис.3.12), а для остальных групп - выводились теоретически с учетом данных по частным системам.

Для приближения к природным условиям в систему включен но для простоты будут рассмотрены минал fa-Fe<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>, фазовые преврашения В изоплетическом сечении по железистости 30% нормативного оливина  $(ol^{30})$ , который принимается за один компонент. В таком случае Fe-Mg-нормативные и модальные миналы также будут приниматься за один компонент с указанием их железистости, которая для будет одинаковая. образовании всех миналов При же железомагнезиальных фаз их реальная железистость будет различная, согласно правилу Соболева-Рамберга, И В данном случае, минералы по железистости должны выстраиваться в такой ряд: Ol>Gr>Opx>Bt>Crd. Вероятно Spl должна замыкать этот ряд. Кроме того, необходимо указать на особенности минеральных ассоциаций данной системы, которая заключается в прохождении обменных реакций с изменением P<sub>H2O</sub> и перестройкой подсистем. Такой реакцией является следующая:

Fo + Crd = En + Spl.

Так, по экспериментальным данным Шерера (Schairer, 1954), при 1 атм с Crd ассоциирует Fo и Lct, а с увеличением P<sub>H2O</sub> до 2.9 кбар эта ассоциация сменяется ассоциацией En+Spl, что учтено при построении схемы кристаллизации (flow sheet) и составлении таблицы.

Как и в предыдущих разделах, построение схемы кристаллизации мы начинаем с I-q-нормативных подсистем, результаты анализа фазовых превращений которых приведены в работе (Дубровский, 1987а; рис.3.12).

Уже при низких значениях Р<sub>Н2О</sub>, что показано на примере системы *a-ne-kp-fo-c*-H<sub>2</sub>O, в глиноземистых подсистемах появляются модальные миналы crd и spl, и нормативная система делится на два ряда модально минальных подсистем, граница между которыми проходит по конноде qcrd-spl (см. рис.3.1 и табл.3.37). И в данной системе также четко устанавливается корреляция между модально-минальными подсистемами и минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек. Усложнения отмечаются лишь во II-ol-нормативной группе, где имеются три модально-минальных подсистемы и соответствующие минеральные ассоциации, в которых отсутствуют типоморфные буферные пары. Тем не отличаются они четко такими характерными менее. высокоглиноземистыми миналами и минералами как crd, als, spl и c, которые также можно рассматривать как буферные пары и тройки. Так, ассоциация crd+als более кремнеземистая, которая например, с понижением содержания (активности) SiO<sub>2</sub> сменяется ассоциацией crd+als+spl, а эта последняя сменяется ассоциацией als+spl+c.

Таблица 3.37

Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы *q-ne-kp-fo c-H*<sub>2</sub>0, при низких значениях P<sub>H2O</sub>

Группы	Нормативно-	Модально-минальные	Минеральные ассоциации
	миналь-ные	подсистемы	"нонвариантных" точек
	подсистемы		
I-q	q-ab-or-en-als	$1)q$ -ab-or-en-crd- $H_20$	1)Qtf+Ab+Kfs+En+Crd+V
		$2)q$ -ab-or-crd-als- $H_20$	2)Qtf+Ab+Kfs+Crd+Als+V
II-ol	ab-or-en-	$1$ ) $ab$ - $or$ - $en$ - $crd$ - $spl$ - $H_20$	1 )Ab+Kls+En+Crd+Spl+V
	(c+als)-fo	$2$ )ab-or-en-fo-spl- $H_20$	2)Ab+Kls+En+Fo+Spl+V
	(	$(3)ab$ -or-crd-als-spl- $H_20$	3)Ab+Kls+Crd+AIs+SpI+V
		$4$ ) $ab$ -or- $als$ - $spl$ - $c$ - $H_20$	4)Ab+Kfs+Als+Spl+Cor+V
III-ne	ab-or-c-fo-ne	$1$ ) $ab$ - $or$ - $c$ - $spl$ - $ne$ - $H_20$	1
	5	2)ab-or-spl-fo-ne-	)Ab+Kfs+Cor+Spl+Ne+V
		$H_20$	2)Ab+Kfs+Spl+Fo+Ne+V
IV-lc	or-c-fo-ne-lc	1 ) $or$ -c-spl-ne-lc-H <sub>2</sub> 0	1
	- J	2)or-spl-fo-ne-lc-	)Kfs+Cor+Spl+Ne+Lct+V
		$\dot{H}_20$	2) Kfs+Spl+Fo+Ne+Lct+V
VII-kp	c-fo-ne-lc-kp	1)c-spl-ne-lc-kp-H <sub>2</sub> $0$	1)Cor+ Spl+Ne+Lct+Kls+V
		2)spl-fo-ne-lc-kp-H <sub>2</sub> 0	2)Spl+Fo+Ne+Lct+Kls+V

119



Рис.3.15. Схема фазовых превращений (flow sheet) в системе q-ol<sup>30</sup>-ne-kpc-H<sub>2</sub>O при низких значениях P<sub>H2O</sub> до появления па ликвидусе слюд и граната.



Рис. 3.16. Схема фазовых превращений (flow sheet) в системе q-ol<sup>30</sup>-ne-kpc-H<sub>2</sub>O при P<sub>H2O</sub> = 3000 бар. Модальные подсистемы для qнормативной группы взяты из работы (Дубровский, 1987а; puc.3.12; табл.3.3).



Рис. 3.17. Схема фазовых превращений (flow sheet) в системе q-ol -ne-кр-с-H<sub>2</sub>0 при P<sub>H2</sub>o = 6.5 кбар. Модальные подсистемы для qнормативной группы взяты из работы (Дубровский, 1987а; puc.3.12; табл.3.3).

И предельная ассоциация будет представлена миналами *spl+c* (см. puc.3.15).

При  $P_{H2O}=3$  кбар в системе, кроме вышеописанных миналов и фаз, появляются слюдяные миналы *phi, ann, est* и *sid,* которые мы условно объединяем в один минал  $br^{30}$ , поскольку было оговорено, что будут рассматриваться фазовые превращения изоплетического сечения.

Схема кристаллизации для этих условий приведена на рис.3.16, а корреляция минальных подсистем и минеральных ассоциаций - в табл.3.38. Из данных, приведенных на схеме и в таблице, видно, что с появлением на ликвидусе биотитовых миналов число модальных подсистем и соответствующих минеральных ассоциаций увеличилось всего на три, а корреляционные особенности низких значений  $P_{\rm H2O}$  сохраняются и при  $P_{\rm H2O} = 3$  кбар.

При Р<sub>H2O</sub> = 6.5 кбар в системе появляются мусковитовый и гранатовые миналы, а на ликвидусе - их минералы (см. схему на рис.3.17 и таблицу 3.39). При этих условиях число модальных подсистем и минеральных ассоциаций увеличилось до 17. Кроме того, в III-neнормативных подсистемах, при таком высоком давлении воды, может образоваться анальцимовый минал (anl), что вызовет появление новых модальных подсистем, в которых ассоциация ab+ne будет запрещенной, а равновесными ассоциациями станут ab+anl и anl+ne. Тем не менее и при Р<sub>Н2О</sub> = 6.5 кбар корреляционные особенности сохраняются. Во всех подсистемах модально-минальных И минеральных ассоциациях "нонвариантных" точек, за исключением подсистем II-ol-нормативной группы, имеются буферные пары, по которым практически однозначно определяется их групповая принадлежность, при количественном соответствующего преобладании минерала буферной пары. С добавлением рассматриваемую систему *ап*-минала достигнится В приближение к природным максимальное VCЛОВИЯМ образования высокоглиноземистых пород. Тогда в фазовых превращениях вместо Аb будет участвовать P1 и в V-gh-нормативной группе появятся нормативноминальная и модально-минальная подсистемы с геленитовым (gh) миналом и соответствующие минеральные ассоциации (табл.3.15).

Из-за петрохимических особенностей в данной системе отсутствуют подсистемы VI-*ak*-нормативной и VII-*mo*-нормативной групп. Кроме того, необходимо отметить, что с изменением железистости системы может измениться порядок появления на ликвидусе миналов и минералов, как это показано в работе (Дубровский, 1987а). Это приведет к новым сочетаниям модальных миналов, т.е. появятся новые модально-минальные подсистемы и минеральные ассоциации. Так, например, только в одной I-*q*-нормативной минальной подсистеме, в зависимости от

Таблица 3.38

# Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы q-ne-kp-of<sup>30</sup>-c-H<sub>2</sub>0, при $\mathbf{P}_{H_{2}O} = 3$ кбар

г	Нормативно-	Модально-	Минеральные ассоциации
1 руппы	миналь-ные полсистемы	минальные подсистемы	"нонвариантных" точек
I-q	ab-or-opx <sup>30</sup> -als-q	$\begin{array}{l} 1)g-ab-opx^{30}-crd^{30}-\\ bt^{30}-H_2O\\ 2)q-ab-or-crd^{i0}-bt^{50}-\\ H_2O\\ 3)q-ab-or-crd^{30}-als-\\ H_2O\\ \end{array}$	1)Qtz+Ab+Opx+Crd+Bt+V 2)Qtz+Ab+Kfs+Crd+Bt+V 3)Qtz+Ab+Kfs+Crd+Als+V
II-ol	<i>ab-or-opx</i> <sup>30</sup> - ( <i>c</i> + <i>als</i> )- <i>ol</i> <sup>30</sup>	$\begin{array}{c} 1 \\ \hline ab \ opx^{30} \ crd^{30} \ bt^{30} \ crd^{30} \ bt^{30} \ crd^{30} \ bt^{30} \ crd^{30} \ bt^{30} \ crd^{30} \ crd^{30} \ bt^{30} \ crd^{30} $	1)Ab+Opx+Crd+Bt+Spl+V 2)Ab+Kfs+Crd+Bt+Spl+V 3)Ab+Kfs+Crd+Als+Spl+V 4)Ab+Opx+Bt+Spl+Ol+V 5) Ab+Kis+Als+Spl+Ca+V
III-ne	ab-or-c-ol <sup>30</sup> -ne	$ \begin{array}{l} 1) ab - bt^{3} - spt^{3} - ot^{3} - ne \\ ne - H_2 O \\ 2) ab - or - bt^{30} - spt^{30} - ne \\ H_2 O \\ 3) ab - or - spt^{30} - c - ne \\ H_2 O \end{array} $	1)Ab+Bt+Spl+01+Ne+V 2)Ab+Kfs+Bt+Spl+Ne+V 3)Ab+Kfs+Spl+Cor+Ne+V
IV-lc	or-c-ol <sup>30</sup> -ne-lc	$1) or-bt^{30}-spl^{30}-ne-lc-$ $H_20$ $2) or-spl^{30}-c-ne-lc-$ $H_20$	1)Kfs+Bt+Spl+Ne+Lct+V 2)Kfs+Spl+Cor+Ne+Lct+V
VII-kp	c-ol <sup>30</sup> -ne-lc-kp	1)bt <sup>30</sup> -spl <sup>30</sup> -ne-lc-kp- H <sub>2</sub> O 2)spl <sup>30</sup> -c-ne-lc-kp- H <sub>2</sub> O	1)Bt+Spl+Ne+Lct+Kls+V 2)Spl+Cor+Ne+Lct+Kls+V

**Р**<sub>H2O</sub> и железистости, могут образоваться 36 модально-минальных подсистем и такое же количество пятифазовых минеральных ассоциаций (Дубровский, 1987а, с.52-53).

Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы *q-ne-kp-*  $ol^{30}$ -*c*- $H_20$  при **P**<sub>H20</sub> =6.5 кбар, с использованием данных работы (Дубровский, 1987а, рис.3.12), к рис.3.17

Групп	Нормативно-	Модально-	Минеральные ассоциации
a	миналь-ные	минальные	"нонвариантных" точек
	подсистемы	подсистемы	1
I-q	ab-or-opx <sup>30</sup> -als-	1) $ab$ -or- $bt^{30}$ -ms-q-	1) Ab+Kfs+Bt+Ms+Qtz+V
1	a 1	$H_2O$	2) $Ab+Bt+Ms+Crd+Qtz+V$
	9	2) $ab-bt^{30}-ms-crd^{30}-q$	3) $Ab+Ms+Crd+Als+Qtz+V$
		$H_2O$	4) $Ab+Bt+Crd+Cr+Qtz+V$
		3) $ab$ -ms- $crd^{30}$ -als-q-	5) $Ab+Opx+Cr+Bt+Qtz+V$
		$H_2O$	
		4) $ab-bt^{30}-crd^{30}-gr-q$	
		$H_20$ 20 20 20	
		5) $ab - opx^{30} - gr^{30} - bt^{30} - bt^{3$	
		$q-H_2O$	
II-ol	ab-or-opx <sup>30</sup> -	1) $ab-bt^{30}-ms-crd^{30}$ -	1) Ab+Bt+Ms+Crd+Spl+V
	$ol^{30}$ -(c+als)	$spl^{30}-H_2O$	2) Ab+Ms+Crd+Als+Spl+V
		2) $ab-ms-crd^{30}-als-$	3) Ab+Ms+Als+Spl+Cor+V
		$spl^{30}-H_20$	4) Ab+Bt+Crd+Gr+Spl+V
		$\bar{3}$ ) ab-ms-als- spl <sup>30</sup> -c-	5) Ab+Opx+Gr+Bt+Ol+V
		$H_20$ 10 10 10	_
		4) $ab-bt^{30}$ - $crd^{30}$ - $gr^{30}$ -	
		$Spl - \Pi_2 O$	
		$ol^{30}-H_2O$	
III-ne	ab-or- ol <sup>30</sup> -c-ne	1) $ab$ -or- $bt^{30}$ -ms-ne-	1) Ab+Kfs+Bt+Ms+Ne+V
		$H_20$ 20 20	2) Ab+Bt+Ms+Spl+Ne+V
		2) $ab - bt^{30} - ms - spl^{30} - ms - spl^{$	3) Ab+Ms+Cor+Spl+Ne+V
		$ne-H_2O$	4) Ab+Bt+Gr+Spl+Ne+V
		3) ab-ms-c- spl <sup>30</sup> -ne-	5) Ab+Gr+Bt+Ol+Ne+V
		$H_20$ 20 20 20	
		4) $ab-bt^{30}-gr^{30}-spl^{30}-$	
		$ne-H_2O_{20}$ 20 20	
		5) $ab-bt^{30}-gr^{30}-ol^{30}-$	
		$ne-H_2O$	
IV-lc	or-ol <sup>30</sup> -c-ne-lc	$or-bt^{30}$ -ms-ne-lc-H <sub>2</sub> 0	Kfs+Bt+Ms+Ne+Lct+V
VII-kp	ol <sup>30</sup> -c-ne-lc-kp	$bt^{30}$ -ms-ne-l c-kp-H <sub>2</sub> 0	Bt+Ms+Ne+Lct+Kls+V

## 3.4.5. Минеральные ассоциации в нормативно-минальных подсистемах 8-компонентной оксидной системы при различных условиях водного давления

После рассмотрения фазовых превращений в частных минальных системах, в большинстве которых корреляция минальных подсистем с "нонвариантных" ассоциациями точек подтверждена минеральными экспериментально. можно перейти к более полным системам. приближающимся по набору компонентов к природным. Особенность описанных частных систем, упрощающая решение поставленной задачи, заключается в том, что они не содержат компонентов, которые в общем случае образуют непрерывные твердые растворы I типа по Розебуму, хотя при определенных условиях *ab* с *or*, *ne* с *кp* и *en* с *di* могут образовывать твердые растворы III типа по Розебуму (с минимумом), что уменьшит число фаз в "нонвариантных" точках.

B ланном разделе наиболее ΜЫ покажем вероятные корреляционные соотношения многокомпонентных нормативноминальных подсистем с минеральными ассоциациями, или иначе - какие фазовые ассоциации образуются в нормативно-минальных подсистемах при определенных термодинамических условиях. Это позволит решать и обратную задачу: по минеральному составу пород устанавливать корреляцию с этими подсистемами и положение изучаемых пород в классификационной схеме. Для упрощения задачи ограничимся главными оксидами: Si0<sub>2</sub>, A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>0</sub>, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O и K<sub>2</sub>O, т.е. 7-8 независимыми компонентами, с участием Н<sub>2</sub>0 во всех фазовых ассоциациях, поскольку задаемся условиями фазовых превращений от давления ее паров, как наиболее приближенными к природным условиям (Дубровский, 1984, 1987а, 1993). Трехвалентное железо используется только для образования миналов ac и mt.

Результаты наших рассуждений И построений о фазовых превращениях в соответствующих подсистемах представлены в табл.3.40-3.50 (прил.II), к которым очевидно требуются некоторые пояснения. Приведенные таблицы учетом известных составлены с автору экспериментальных данных по частным системам. природных минеральных ассоциаций и результатов обобщения по частным системам, приведенным предыдущих разделах. Согласно классификации В нормативно-минальных подсистем (табл.3.2-3.3), нормативно-минальные подсистемы выбранной оксидной системы делятся, прежде всего, на два уклона (отряда): железо-магниевый (присутствуют 01+Орх) и кальциевый (присутствуют Wo+Ln), которые в свою очередь делятся на группы по степени насыщенности SiO<sub>2</sub> и ряды - по степени насыщенности A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

суммой молекулярных количеств Ca0+Na<sub>2</sub>0+K<sub>2</sub>0. Таблицы отражают также условия кристаллизации по P<sub>H2O</sub> : при низких значениях P<sub>H2O</sub> гипогидробарические условия, до появления ликвидусе на гидроксилсодержащих фаз: при высоких значениях  $P_{H2O}$ гипергидробарические условия. Для гипогидробарических vсловий приведены нормативно-минальные, модально-минальные подсистемы и минеральные ассоциации "нонвариантных" точек, поскольку число модально-минальных подсистем и минеральных ассоциаций в одном случае совпадают с числом нормативно-минальных подсистем, в другом превышают число последних.

Для гипергидробарических условий приведены нормативноминальные подсистемы, а к ним - набор нормативных и модальных миналов и также набор минералов, что связано с появлением в этих условиях новых миналов и минералов, числом, совместно со старыми, превышающим число независимых компонентов, что приводит к увеличению числа модально-минальных подсистем и соответствующих минеральных ассоциаций. Если формально рассчитать возможное число сочетаний минеральных ассоциаций, например, из набора 9 минералов по 5 минералов, которые должны равновесно сосуществовать, то получим  $C_9^{5}$ = 126 сочетаний. Естественно, не все формально рассчитанные сочетания минералов могут равновесно сосуществовать. Так, например, для гранитоидных пород низкощелочного ряда (пересыщенного A1203) обоснована возможность существования 36 равновесных ассоциаций, качественный пятиминеральных нормативный состав которых аналогичен, т.е. они являются продуктами фазовых превращений одной нормативно-минальной системы (Дубровский, 1987а). Для пород нормальной щелочности и щелочных, таких ассоциаций набирается по 15. Очевидно, что для пород Fe-Mg-уклона число минеральных ассоциаций будет близко к названным цифрам.

В нормативно-минальных подсистемах Са-уклона число минеральных ассоциаций будет несколько ниже, поскольку здесь с изменением Р<sub>ню</sub> появляется меньше модальных миналов, но, по крайней число минеральных ассоциаций может мере. достигать десятка. Принадлежность конкретно изучаемой минеральной ассоциации к той или иной группе в каждом уклоне устанавливается более или менее определенно при наличии в ней буферной пары и, как это выше подчеркивалось, наиболее благоприятный вариант будет тогда, когда минерал буферной пары, который отдает SiO<sub>2</sub>, преобладает по объему над гидроксилсодержащими (Bt, Am, Anl и др.) и барофильными минералами. прокомментируем некоторые особенности нормативно-Коротко минальных подсистем различных уклонов, групп и рядов.

В модально-минальных подсистемах, пересыщенных А1<sub>2</sub>0<sub>3</sub> уже при низких значениях P<sub>H2O</sub>, намечается два подряда: с сильным пересыщением А1203 и слабым, граница между которыми проходит по конноде q-crd-spl (рис.3.1), в результате чего opx и ol не могут ассоциировать с als u c, a crd и spl ассоциируют и с теми и другими. С появлением гранатовых миналов граница между указанными подрядами несколько "искривляется". но равновесие межли vказанными не изменяется. Появляющиеся слюляные ассонианиями миналы сосуществуют с миналами обеих подрядов (табл.3.4а). Глиноземистый ряд, кроме того, характеризуется наибольшим количеством модальных миналов и их минералов и соответственно наибольшим количеством минеральных вариантов ассоциаций. принадлежащих к одной нормативно-минальной системе.

Ряды нормальной щелочности и щелочные Fe-Mg-уклона, при низких значениях P<sub>H2O</sub>, отличаются простотой сопоставления минального состава и минеральных ассоциаций "нонвариантных" точек нормативноминальных подсистем. При таких условиях в них не появляются модальные миналы и к ним добавляется лишь вода. Количество минералов и их ассоциаций в "нонвариантных" точках зависит от возможности миналов образовывать непрерывные твердые растворы I типа по Розобуму в определенном интервале составов: *ab* с *an*, *en* с *fs*, *di* с hd, fo cfa, ak + Feak с gh и Na-mel, mo с kir, а при высоких температурах и более сложные твердые растворы: ab+an+or; di+hd+en+fs и т.д. Миналы dsn, dsk, ks и ns не образуют собственных фаз, а входят в структуру других фаз и участвуют в образовании модальных миналов: слюдяных и амфиболовых. При высоких значениях P<sub>H2O</sub> в нормативноминальных полсистемах этих рядов появляются слюдяные и амфиболовые миналы и соответствующие им минералы, что, естественно, приводит к появлению новых модально-минальных подсистем и минеральных качественному набору ассоциаций, которые по нормативных миналов принадлежат к одной нормативно-минальной полсистеме.

В нормативно-минальных подсистемах всех рядов Са-уклона, уже при низких значениях P<sub>H2O</sub>, в группах VII и VIII имеются небольшие усложнения, связанные с появлением модальных миналов *ran, meг* и *Femer*. Тем не менее, это не особенно затрудняет сопоставление минеральных ассоциаций с нормативно-минальными подсистемами.

При высоких значениях P<sub>H2O</sub> в системах и породах Са-уклона появляются гранатовые миналы *grs* и *adr*. Причем gra-минал и Grs-минерал образуются только в ряду нормальной щелочности в IV-gh-

нормативной группе, хотя могут сосуществовать с миналами и минералами всех остальных групп ряда, в то время как *adr* образуется в группах, где присутствуют *wo* и *hm*. Поэтому только с появлением гроссуляра (минала и минерала) могут возникнуть определенные сложности с корреляцией минеральных ассоциаций и нормативноминальных подсистем. Кроме того, известно (Гиттинс, 1983), что лейцит не встречается в плутонических породах. Поэтому следует обратить внимание на то, что в обоих уклонах при высоких значениях  $P_{H2O}$  в группах присутствует Lct<sup>1</sup> псевдолейцит (см.таблицы прил.П). Это означает, что при определенных значениях  $P_{H2O}$  лейцит становится неустойчивым и сменяется ассоциацией Kfs+Kls+Ne. Смена ассоциаций может происходить как на магматической стадии, так и в субсолидусе, и появляются так называемые "псевдолейцитовые" образования.

В более сложных природных системах обоих уклонов, кроме того, могут появиться миналы, образованные в результате взаимодействия сложного флюида с нормативными миналами: *anl, кик, sdl, nsn, gau,* присутствие которых может учитываться на уровне разновидностей.

Далее необходимо указать, с какими еще сложностями могут встретиться исследователи в процессе систематики конкретных магматических пород. Прежде всего, в природных системах, кроме указанных модальных миналов, определенное усложняющее значение имеет присутствие в достаточно больших количествах  $TiO_2$  и соотношение его с CaO, FeO, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, что приводит к появлению новых нормативноминальных подсистем с такими миналами, как *mt*, *tn*, *ilm*, *ru*, *pf*, *hm*.

Маломинеральность пород, да еще без буферных пар, вообще делает невозможным строго их классифицировать, тем более, если они сложены фазами, представляющими твердые растворы миналов из различных групп. Наиболее характерными представителями таких минералов являются амфиболы - Ат и нефелины - Ness. Природные минералы-амфиболы могут состоять минимум из 6 и максимум из 14 амфиболовых миналов (Дубровский, 1981). Так, например, обыкновенная роговая обманка из граносиенитов Лицкого массива (Кольский полуостров) состоит из (akt+tr), (ed+Fe-ed), (ts+Fe-ts), (prg+Fe-prg), (gln+Fe-gln), (Al-ktf+Fe-Al-ktf), групповая принадлежность которых находится от І-q-нормативной до V-gh-нормативной (см.табл.3.4а), причем 6 из них принадлежат к ряду В (нормальной щелочности), а 6 - к ряду Г ( граничный между нормальной щелочностью и субщелочной). Пересчет оксидного химического состава этого амфибола на нормативные миналы показал, что общий его состав попадает в Ш-*ne*-нормативную группу ряда В, в то время как породы, содержащие амфиболы, находятся в I-q -нормативной группе. При фракционной кристаллизации может произойти накопление амфибола относительно кварца, что, естественно, в петрохимическом выражении приведет такую породу в группу, недосыщенную кремнеземом. Поэтому подобная ситуация не должна смущать исследователя, поскольку это не недостаток классификационной схемы, а особенность природных фаз и искажение их котектических соотношений в гравитационном поле Земли.

Природный нефелин также может состоять из различного набора миналов в зависимости от того, в какой минальной системе он образовался: а) ne+ab+or+an; б)  $ne+or+lc\pm an$ ; в)  $ne+lc+kp\pm an$ . К сожалению, в литературе (Дир и др., 19666; Минералогия Хибинского массива, 1978; Магматические горные породы 1984 и др.), с первой подачи Гамильтона и Мак-Кензи (1963), состав нефелина выражают тремя миналами kp+ne+q, к которым иногда добавляется *an*-минал. Названные авторы, вероятно, это делали с целью удобства нанесения фигуративной точки нефелина на концентрационный треугольник системы *q-ne-kp*, но, по-видимому, они не имели в виду, что Ne<sub>ss</sub> представляет собой твердый раствор этих миналов.

По твердому убеждению автора настоящей работы, указанные миналы никоим образом не могут образовывать между собой твердые растворы, поскольку между ними существуют химические соединения другие нормативные миналы: между *ne* и q - ab, а между  $\kappa p$  и q - or и lc. И поэтому, прежде чем образовывать твердые растворы, пе И qпрореагируют между собой с образованием ab и, в зависимости от исходных концентраций, мы получим следующие ассоциации: Ab+Qtz и Ab<sub>ss</sub>+Ne<sub>ss</sub>, а кр с q - опять-таки в зависимости от концентрации, дадут следующие ассоциации Kfs+Qtz, Kfs<sub>ss</sub>+Lct<sub>ss</sub>; Lct<sub>ss</sub>+Kls<sub>ss</sub>. В более сложных системах получим более сложные твердые растворы. Покажем это на трех нефелинах: один из работы (Тилли, 1963, табл.1) и два из работы (Дир и др., 19666, табл.29, ан.13 и 9), состав которых пересчитан на нормативные миналы, соответствующие химическому составу минерала, выраженному в оксидах или в кристаллохимической формуле. Получены следующие результаты в сопоставлении с оригинальными: 1) Ne<sub>82.0</sub>Kp<sub>12.8</sub>Qtz<sub>5.2</sub> -2)Ne<sub>74.8</sub>Kp<sub>13.4</sub>Qtz<sub>12.0</sub> -  $ne_{83.02}an_{2.86}or_{9.911}lc_{20}$ ; *ne*<sub>87.80</sub>*an*<sub>2.1</sub>*or*<sub>36.38</sub>*ab*<sub>3.63</sub>; 3) Ne<sub>76.1</sub>Kp<sub>23.6</sub>Qtz<sub>0.3</sub> - *ne*<sub>76,60</sub>*an*<sub>2,05</sub>*lc*<sub>0,63</sub>*kp*<sub>20,72</sub>. Первые два нефелина взяты из фонолитов, а третий - из фойяитов. И особенно примечательно то, что в первых двух нефелинах даже нет кр-минала, а составы нефелинов свидетельствуют о том, что они зависят не только от температуры, но и от химической системы, в которой они кристаллизовались. Поэтому если классифицироваться, например, двуминеральные будут породы (Di<sub>58</sub>+Ne<sub>55</sub>)-ряда мельтейгита-уртита, то их групповую принадлежность поможет установить состав нефелина, естественно, с определенной

степенью достоверности. Чаще же маломинеральные породы без буферных пар не поддаются строгой систематики.

Необходимо остановиться еще на несколько другом усложнении, связанном с порядком десиликации фаз в зависимости от температуры и активности SiO<sub>2</sub>, о чем говорилось в разделе 3.2. В частности, различная зависимость от этих факторов десиликации  $l_c \rightarrow kp$  и  $di \rightarrow ak + fo$  (см.рис.3.2) приводит к тому, что при 900°С происходит смена порядка десиликации: выше 900°С первым десилицируется  $di \rightarrow ak + fo$ , и поэтому в этих условиях устойчива ассоциация ak + fo + lc + di, а ниже 900°С -  $lc \rightarrow -kp$  и устойчива ассоциация di + fo + lc + kp. В первом случае di не должен встречаться с kp, а во втором - lc с ak. В природе же реализуются оба варианта, но в таблицах приведен первый вариант. И поэтому исследователи, которые будут систематизировать такие породы, должны знать об указанной особенности мелилит- и кальсилитсодержащих пород.

Например, при пересчете химического анализа на нормативный состав венанцита, состоящего из следующей минеральной ассоциации Di+Kls+Lct+Mel+Ol, получим по первому варианту(di+hd)+(fo+fa)+lc + $(ak+Feak)\pm ne\pm gh$ , а по второму - (di+hd)+(fo+fa)+lc + $kp\pm ne\pm gh$ , т.е. получается, что ни первый, ни второй варианты пересчетов не соответствуют минеральной ассоциации. В таком случае необходимо иметь в виду, что в подобных системах (расплав + порода) возможна обменная реакция (Yoder, 1986):  $2Ca_2MgSi_2O_6$  (ak) +  $Mg_2SiO_4$  (fo) +  $3KAlSi_2O_6$  (lc) =  $4CaMgSi_2O_6$  (di) +  $3KAlSiO_4(Ap)$ , в результате прохождения которой могут образоваться следующие минеральные ассоциации: 1)  $Di_{ss}Kls+Ak+Fo$ ; 2)  $Di_{ss}+Kls+Ak+Lct$ ; 3)  $Di_{ss}+Kls+Fo+Lct$  и редко - Di+Kls+Ak+Fo+Lct; последняя ассоциация, вероятнее всего, будет неравновесной.

В Са-уклоне, очевидно, должна проходить следующая обменная реакция: Ca<sub>2</sub>MgSi<sub>2</sub>O<sub>7</sub> (ak) + KAlSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub> (lc) = CaMgSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub> (di) + CaSiO<sub>3</sub> (wo) + KAlSiO<sub>4</sub>(Ap), использование которой поможет привести в соответствие нормативно-минального и минерального составов.

Указанные обменные реакции будут проходить при снижении температуры во время кристаллизации расплава, что, как отмечает Йодер со ссылкой на Лойда и Холмса (Yoder, 1986), наблюдалось как в эксперименте над стеклами оливиновых мелилититов, так и по взаимоотношению оливина и диопсида в венанцитах.

Усложнения другого порядка появляются в сильножелезистых составах (f > 80), когда с ликвидуса исчезают пироксены и вместо Орх появляется ассоциация Ol+Qtz, а вместо Срх - Fe-Wo<sub>ss</sub>. В таких составах 01 сосуществует с Fe-Wo<sub>ss</sub>, но тем не менее он не может сосуществовать с Ln, поскольку Kir и Fe-Ak еще остаются на ликвидусе, т.е. от I-q-

нормативной до V1-*ak*:-нормативной группы, где в равновесии находится ассоциация Fe-Ol и Fe-Wo<sub>ss</sub>, исчезает уклонная граница, а ниже - граница между уклонами сохраняется. Указанная особенность железистых составов учтена как в алгоритме пересчета на нормативные миналы (см. разд.3.2), так и в классификационной схеме, где выделены соответствующие подуклоны (подотряды) (см. гл.4).

В природе может реализоваться и такой вариант, когда в процессе кристаллизации расплава и окисления  $Fe^{2+}$  может происходить переход расплава из Fe-Mg-уклона к Са-уклону или к граничному типу со сменой ассоциации Bt+Am  $\rightarrow$  Cpx, а также сменой Fe-Ti-окисно-силикатных ассоциаций:  $mt+ilm\rightarrow mt+tn(pf)$  или mt+ilm+tn(pf). И поэтому исследователя не должно смущать присутствие в одном массиве пород обоих уклонов, тем более, что в сильно недосыщенных SiO<sub>2</sub> системах отсутствуют термальные барьеры между минальными подсистемами из разных уклонов (Schairer, Yoder, 1971; Дубровский, 1989).

Таким образом, раздел о физико-химических предпосылках создания комплексной классификации магматических горных пород можно закончить оптимистическими выводами.

Решению классификационного вопроса магматических пород способствуют особенности главные диаграмм состояния алюмосиликатных систем: 1) котектические составы алюмосиликатных расплавов смещены к полевым шпатам, фельдшпатоидам и моноклинным пироксенам от ортопироксенов и оливинов (см. в работах автора: Дубровский, 1984, 1987а, б, 1993); 2) при полном насыщении расплавов водой объемы кристаллизации полевых шпатов и фельдшпатоидов отделены от ортопироксеновых и оливиновых объемами кристаллизации биотитов и амфиболов. Причем биотиты и амфиболы обычно находятся в котектических соотношениях с полевыми шпатами и фельдшпатоидами и в перитектических - с ортопироксенами и оливинами, в то время как клинопироксены и мелилиты чаще являются котектическими со всеми остальными минералами. Кроме того, кристаллизация расплавов В гравитационном поле Земли, как правило, происходит с фракционированием, в процессе которого некотектические расплавы, выделяя надкотектические фазы, стремятся к конечной котектике. Продукты такого процесса кристаллизации по фазовому и минальному могут быть растянуты на несколько групп. составу Одно трехминеральные кумулятивные породы без буферных пар не могут быть строго классифицированы. А к концу процесса сама система стремится накопить максимум информации о своих свойствах, и поэтому породы конечной котектической кристаллизации практически всегда однозначно классифицируются как по минальному, так и минеральному составу. Вот эти-то особенности свойств алюмосиликатных расплавов и условий кристаллизации и предопределяют корреляционные соотношения минального состава с минеральным и позволяют разработать комплексную классификацию, в которой химические (в виде миналов) и минералогические свойства используются равнозначно и дополняют друг друга.

### 4.КОМПЛЕКСНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МАГМАТИЧЕСКИХ ГОРНЫХ ПОРОД

Начать эту главу следует цитатой из монографии А.Н.Заварицкого (1956, с.11): "Только усвоив, что такое представляют собой разные горные породы, и, исходя из совокупности этих знаний о горных породах, можно строить более или менее обоснованные предположения о способе образования этих горных пород".

По своей сути весь предыдущий текст представляет собой элементы генетической (физико-химической) классификационной схемы, которые в этой главе постараемся собрать в стройную систему. Необходимо еще раз подчеркнуть, что при разработке классификационной систематизируем химические схемы. мы И термодинамические образования (физические) условия результате пород, И В чего классифицируем и сами породы. Поэтому не следует категорически классификации противопоставлять условий образования пород классификациям самих пород, поскольку те или иные свойства пород детерминируются условиями их образования, или иначе - горные породы это результат взаимодействия химических и термодинамических условий. И поэтому неправильно при разработке классификационных схем отдавать предпочтение либо химии, либо термодинамике, хотя в минеральном составе заложено и то, и другое. Совершенно очевидно, что классификация может быть рациональной только такая, в которой учитываются и те и другие условия. Эту мысль можно подтвердить еще одной цитатой из той же монографии А.Н.Заварицкого (1956, с.11): "Имея дело с природными объектами, за основание классификации приходится брать не произвольно нами выбранные признаки, а те, которые являются важнейшими, характеризующими способ образования и происхождения этих природных объектов. Поэтому в естественной петрографической классификации морфологические признаки горных пород важны не столько сами по себе, сколько как особенности, по которым мы можем судить о происхождении данной горной породы, отношении ее к другим породам и, следовательно, о естественном ее положении в ряду этих пород".

Таким образом, поскольку магматические горные породы являются продуктом фазовых превращений в определенных химических и физических условиях, то классификационные различия пород, конечно же, будут определяться различием этих условий. Поэтому вполне естественно, что в свойствах горных пород отражена информация по условиям их кристаллизации, что позволяет нам решать обратную задачу. И когда мы начинаем систематизировать породы по их признакам, то может возникнуть вопрос: что мы систематизируем, сами ли породы или их условия образования? Так, например, разработанный автором вариант петрохимической классификации алюмосиликатных пород (Дубровский, 1993) по своей сути есть классификация химических условий образования алюмосиликатных пород. По такой классификации могут быть систематизированы как составы пород, так и сами породы. С другой стороны, классифицируя породы по физическим условиям образования, мы не замечаем как переходим к классификации самих условий, которые отражаются в свойствах пород. Представляется, что поставленный выше вопрос чисто схоластический, поскольку, группируя породы по их свойствам, прежде всего. выделяем совокупности мы, пород. образованные в сходных термодинамических (физических) условиях. И соответственно: вулканические называем горные ИХ породы, гипабиссальные горные породы, абиссальные горные породы и т.д. И, с другой стороны, когда исследователь пытается разделить породы по их химизму, используя химические классификации, то он систематизирует и их состав, и, естественно, сами породы.

### 4.1. Таксонные категории, их иерархия и критерии выделения

В предлагаемой классификации магматических горных пород используются практически все таксономические категории, которые применяются в биологической науке, это: тип, класс, отряд, группа, ряд, семейство, род, индивид (вид) и разновидность. Соподчиненность или иерархия приведенных таксонов соответствует порядку их перечисления. Далее охарактеризуем каждый таксон, начиная с более высокого ранга. критерии вылеления таксонов будут обосновываться Причем по комплексным свойствам: химическому минеральному И составу, структуре, текстуре и геолого-генетическим признакам (табл.4.1) в сопоставлении с критериями выделения аналогичных таксонов в магматических Петрографического классификации горных пород комитета (Классификация и номенклатура 1981; Магматические горные породы 1983).

Таксон *mun (typus)* является высшей таксономической категорией, которая в систематике горных пород объединяет горные породы одинакового происхождения. В настоящее время в геологической науке выделяют три типа горных пород: 1) магматический; 2) осадочный и 3) метаморфический (в том числе и с изменением химического состава метасоматический подтип). Критериями выделения названных типов являются геолого-генетические свойства (табл.4.1). Они не требуют дополнительного пояснения, поскольку хорошо известны геологам. Каждому исследователю понятно, что достоверность геологогенетических признаков зависит от многих факторов: квалификация геолога, обнаженность изучаемого объекта, возможность наблюдения взаимоотношений с окружающими породами и т.д. При этом зачастую присутствует определенный элемент субъективности. И не всегда со 100%-й уверенностью можно определить генетический тип горных пород. строгим Остальные таксоны выделяются по более критериям: вещественному составу. геохимическим структуре, текстуре, особенностям (см. табл.4.1).

Магматический тип горных пород по термодинамическим условиям их образования объединяет, по крайней мере, три класса (classis) магматических горных пород: 1) класс вулканических горных субвулканических пород; 2) класс горных пород или гипогидробарических (гипабиссальных) по давлению флюида; 3) класс гипергидробарических горных пород (плутонических) (см. табл.4.1). Как номенклатура, число И критерии выделения видим, данной таксономической категории значительно отличаются от того, что Петрокомитетом, предлагается в

Таксоны	Содержание таксонов	Критерии выделения	
		петрохимические	геолого-генетические, минералогические
1	2	3	4
Тип	Магматический		Геолого-генетические (условия залегания, форма тел и т.д.)
Класс	<ol> <li>Вулканический</li> <li>Гипогидробарический</li> <li>Гипергидробарический</li> </ol>		Геологические, структурно-текстурные и минералогические особенности
Отряд	<ol> <li>ортопироксен-оливиновый или железо-магнезиальный:         <ul> <li>кварц-оливиновый или</li> <li>кварц-оливиновый или</li> <li>кварц-оливиновий или</li> <li>кварц-оливиновий или</li> <li>кварц-оливиновий или</li> <li>кварц-оливиновий или</li> </ul> </li> <li>волластонитовый или</li> <li>кальциевый         <ul> <li>кварц-волластонитовый или</li> <li>жальциевый</li> <li>кварц-волластонитовый или</li> </ul> </li> </ol>	По соотношению Ca'/ (Mg+Fei <sup>2+</sup> ) или по типоморфным миналам (en+ fs)+(fo+fa) и (wo+cs)	Минералогические: присутствие-отсутствие (Opx+0l) или (Wo+Ln), или их заменителей
Группа	1-й отряд:	По присутствию в норме	По присутствию буферных
	I - кварцмодальная или <i>q</i> - нормативная	оуферных пар (или троек) миналов степени	пар(или троек) минералов степени насыщенности SIO <sub>2</sub>

Таксоны и критерии их выделения в классификации магматических алюмосиликатных горных пород

•

•			
	II - оливинмодальная или <i>ol</i> -	насыщенности SIO <sub>2</sub>	
	нормативная		
	III - нефелинмодальная или <i>ne</i> -		
	нормативная		
	IV - лейцитмодальная или <i>lc</i> -		
	нормативная		
	V - геленитмодальная или <i>gh</i> -		
	нормативная		
	VI - мелилитмодальная или <i>ak</i> -		
	нормативная		
	VII - кальсилитмодальная или <i>kp</i> -		
	нормативная		
	VIII - монтичеллитмодальная или		
	то-нормативная		
	IX - периклаз-вюститмодальная или		
	per-wu-нормативная		
	2-й отряд:		
	I- кварцмодальная или <i>q</i> -		
	нормативная		
	II- нефелинмодальная или <i>n</i> е-		
	нормативная		
	III- лейцитмодальная или <i>lc</i> -		
	нормативная		
	IV- геленитмодальная или <i>gh</i> -		
	нормативная		
	V- мелилитмодальная или <i>ак</i> -		
	нормативная		
	VI- кальсилитмодальная или <i>кр</i> -		
	нормативная		
	VII- ларнитмодальная или <i>cs</i> -		
	Нормативная		
	VIII- монтичеллитмодальная или <i>то</i> -		
	нормативная		
	ил- периклаз-вюститмодальная или		

•		T	
	<i>per-wu</i> -нормативная		
Ряд	<ol> <li>й отряд: а) низкой щелочности; б) нормальной щелочности;</li> <li>в) субщелочной; г) щелочной</li> <li>2-й отряд: а) нормальной щелочности;</li> <li>б) субщелочной;</li> <li>в) щелочной</li> </ol>	По типоморфным миналам и по соотношению Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> с CaO+NaO+КгО или по $K^{Al}_{alk}$	По типоморфным минералам
Семейство	Породы определенной минальной системы - петрохимическое семейство или определенной минеральной ассоциации -петрографическое семейство	Качественный набор миналов одной группы и ряда	Качественный минеральный состав одной группы и ряда
Род	Породы определенного количественного соотношения миналов - петрохимический род петрохимического семейства; породы определенного количественного соотношения минералов - петрографический род петрографического семейства	Количественный набор миналов одного петрохимического семейства	Количественный минеральный состав одного петрографического семейства
Разно- видности	Члены одного рода, петрохимического или петрографического	Количественное сходство миналов; геохимические особенности	Количественное сходство минералов
Индивид	Конкретная порода строго определенного минального и минерального состава	Строго определенный количественный набор миналов; геохимические особенности	Строго определенный количественный набор минералов

классификации которого выделены два класса: вулканический и плутонический, различающиеся по степени раскристаллизованности. Совпадения относятся только к вулканическому классу. А так называемые плутонические породы в геологии традиционно делятся на гипабиссальные и абиссальные, подразумевая различную глубину их образования. Но, к сожалению, при этом не приводятся четкие критерии различия названных таксонов. Автор настоящей работы уже много лет (Дубровский, 1984, 1987а, 1993) обосновывает тезис о том, что различие так называемых гипабиссальных и абиссальных пород заключается не в глубине образования, а в различии величины флюидного давления (в наиболее простом варианте - водного) во время Поэтому кристаллизации расплава. лля названных таксонов предлагаются следующие критерии выделения (кроме геологических): 1) для вулканического класса - присутствие нераскристаллизованной фазы: 2) гипогидробарического класса -полная лля раскристаллизованность, отсутствие магматических но гидроксилсодержащих (биотитов, амфиболов и др.) и барофильных (главным образом, гранатов) фаз и 3) для гипергидробарического класса -кроме полной раскристаллизованности, присутствие вышеназванных фаз.

Как видно из табл.4.1, первые две таксонные категории выделяются только по геолого-генетическим и минералогическим критериям, т.е. эти таксоны отражают термодинамические условия образования горных пород.

В каждом классе магматических горных пород выделяются по *отряда (ordo):* 1) ортопироксен-оливиновый или железодва магнезиальный, с железистостью пород до 80%, и двумя подотрядами: а) с f= 80-90, с кварц-оливиновой ассоциацией и б) f = 90-100, с кварцоливин-волластонитовой ассоциацией; 2) волластонит-ларнитовый или кальциевый - с f = 0.90, с подотрядом пород, которые характеризуются f= 90-100 и кварц-оливин-волластонитовой ассоциацией. В предыдущем совокупности тексте отрядные горных пород назывались соответствующими уклонами. Типоморфные минералы включены в название отрядов. Данный таксон в классификации Петрокомитета не используется, вероятно, потому, что по химическому составу в оксидной форме его просто не выделить. Но, с другой стороны, не понятно, почему не было обращено внимание на то, что в волластонитсодержащих породах отсутствуют 01 и Орх и породы с такой своеобразной минеральной ассоциацией должны были быть совокупность. Необходимость В самостоятельную выделены И целесообразность его выделения обоснована автором с учетом

экспериментальных данных по соответствующим системам (Дубровский, 1993), что также учтено в их алгоритме пересчета оксидов на нормативные миналы (см. выше).

Критериями выделения названных отрядов и подотрядов типоморфные являются миналы И минералы, а также Ca0'/(MgO+FeO')-отношения, где CaO' после образования всех кальциевых "акцессорных" миналов и *ап*, а FeO' - после образования железосодержащих "акцессорных" миналов. Такое четкое деление как по минальным, так и по минеральным ассоциациям породных совокупностей, которые предлагается объединять в соответствующие отряды, выдерживается до железистости системы f= 80. При более высокой железистости в железо-магнезиальном отряде приходится выделять два подотряда: а) первый - кварцево-оливиновый или железистый подотряд с f = 80-90, б) второй - кварц-оливинволластонитовый или кальциево-железистый подотряд с f = 90-100. Первый подотряд характеризуется отсутствием ортопироксена и наличием ассоциации оливин + кварц в пересыщенных SiO<sub>2</sub> породах, а в недосыщенных SiO<sub>2</sub> породах минальные и минеральные ассоциации остаются аналогичными главному отряду. Второй подотряд отличается тем, что в нем оливин сосуществует с кварцем и волластонитом, т.е. при этой железистости исчезает граница между отрядами, но только до определенной степени насыщения SiO<sub>2</sub>, после которой оливин не может сосуществовать с ларнитом, и поэтому граница между отрядами сохраняется.

В кальциевом отряде характерные для него признаки остаются до f = 90, выше которой в породах этого отряда появляется ассоциация Qtz+Wo+Ol, поэтому такие породы предлагается объединять в кварцоливин-волластонитовый или кальциево-железистый подотряд. По номенклатуре и по сути кальциево-железистые подотряды обоих отрядов аналогичны, но опять-таки до определенной степени насыщенности SiO<sub>2</sub>. Выделение отрядов и подотрядов связано с особенностями подсистем SiO<sub>2</sub>-CaO-MgO, SiO<sub>2</sub>-CaO-FeO и SiO<sub>2</sub>-MgO-FeO, о чем более подробно говорилось выше при обосновании алгоритма пересчета результатов химического анализа пород, выраженного в оксидах на нормативные миналы, и обзора фазовых превращений в более полных подсистемах (см. раздел 3.4.5).

Отряды объединяют *группы (group)* и *ряды (series)* горных пород.

В каждом отряде и подотряде выделяются девять групп, которые включают в себя породы одинаковой степени насыщенности  $SiO_2$  (кремнеземом). Критериями выделения групп являются типоморфные буферные по  $SiO_2$  пары (или тройки, или q) миналов и минералов.

Иерархическая соподчиненность групп в каждом отряде обосновывалась выше, причем характерно, что номенклатура групп в отрядах не совпадает, за исключением I и IX (см. табл.4.1). Типоморфные миналы и минералы групп приведены в разделах 3.2 и 3.3.

Следует отметить, что систематика горных пород по степени насыщения кремнеземом применяется в геологии с прошлого века, но критерии вылеления соответствующих совокупностей порол использовались разные, удачные и неудачные. Так, о неоднозначности критерия вылеления групп по содержанию SiO<sub>2</sub> писали vже неоднократно. Тем не менее, во многих классификационных схемах, в том числе Петрокомитета, выделение групп пород предлагается производить по содержанию SiO<sub>2</sub>. Деление пород по насыщенности SiO<sub>2</sub>, предложенное Шендом (Shand, 1931, 1949), с использованием типоморфных минералов по степени насыщенности SiO<sub>2</sub> (см. выше), является более строгим и однозначным. Он выделял 5 классов: 1) пересыщенный кремнеземом; 2) насыщенный; 3) недосыщенный без но 4) недосыщенный фельдшпатоидов, с оливином; с 5) фельдшпатоидами; недосыщенный с фельдшпатоидами и недосыщенными цветными минералами.

Нами несколько детализированы группы Шенда, и кроме минералогических критериев предлагаются также строгие химические (в виде миналов) критерии, которые вполне удовлетворительно коррелируются с минералогическими.

Ряды горных пород (табл.4.1), как и группы, выделяются по петрохимическим типоморфным миналам, минералам И характеристикам, отражающим степень насыщенности Na<sub>2</sub>0+K<sub>2</sub>0+CaO (в мол. количествах) глиноземом - А1<sub>2</sub>0<sub>3</sub>. Количество рядов в отрядах неодинаковое, в Fe-Mg-отряде имеется четыре ряда, а в Са-отряде - три, поскольку по своей сути в этом отряде не могут быть породы, пересыщенные А1<sub>2</sub>0<sub>3</sub>. Причем критерии выделения одноименных рядов ИЗ разных отрядов практически аналогичные, за исключением незначительных различий в гипергидробарическом классе -ЭТО отсутствие амфиболов в Са-отряде.

Типоморфными миналами ряда, пересыщенного  $A1_2O_3$ , являются миналы  $c-A1_2O_3$  и *als*- $Al_2SiO_5$ , а типоморфных минералов несколько: структурные модификации  $Al_2SiO_5$  (кианит, силлиманит, андалузит), кордиерит, пироп-альмандиновые гранаты, шпинели, корунд, мусковит, топаз, глиноземистый биотит, жедрит. Типоморфными миналами ряда нормальной щелочности являются (di+hd), а минералами - клинопироксен и Na-Ca-амфибол. В случае отсутствия этих миналов и минералов, признаком данного ряда является также отсутствие

глиноземистых и щелочных миналов и минералов. Типоморфными миналами субщелочного и щелочного рядов являются ac, dsn, dsk, ns и ks, а минералами - субщелочные и щелочные пироксены и амфиболы. Различия же субщелочного и щелочного рядов устанавливаются по соотношению ac с (di+hd) и по составу пироксенов и амфиболов (Дубровский, 1993). Петрохимическим критерием выделения рядов является соотношение молекулярного количества А1<sub>2</sub>0<sub>3</sub> с суммой молекулярных количеств ( $K_20+Na_20+CaO$ ): 1)  $A1_20_3 > (K_20+Na_20+CaO)$ - ряд, пересыщенный A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; 2) (K<sub>2</sub>O+Na<sub>2</sub>O) < A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub> < (K<sub>2</sub>O+Na<sub>2</sub>O+CaO) ряд нормальной щелочности; 3) (K<sub>2</sub>0+Na<sub>2</sub>0) > A1<sub>2</sub>0<sub>3</sub> -недосыщенный А1<sub>2</sub>0<sub>3</sub> ряд, или щелочной. Этот критерий был предложен Шендом еще в 1927 г. (Shand, 1927) и успешно применялся в его классификации который коррелируется магматических пород. И четко с их минеральным составом.

Кроме того, имеет смысл выделять и калиевый щелочной подряд с соотношением  $K_20 > A1_20_3$ , который характеризуется отсутствием в его породах алюмосиликатных миналов и минералов натрия и тем более кальция.

В данной работе, кроме вышеприведенных критериев различия использовать коэффициент рядов. предлагается щелочности, являющийся аналитическим выражением указанных неравенств  $K_{alk}^{Al} = \frac{CaO^1 - [Al_2O_3 - (K_2O + Na_2O)]}{CaO^1}$  в мол количествах, где CaO'-Шенла: мол. количество кальшия. оставшееся образования после всех "акцессорных" миналов. Нет необходимости кальцийсодержащих  $K_{alk}^{Al}$ имеет доказывать, что очевидное преимущество перед неравенствами, поскольку последние невозможно использовать для построения петрохимических диаграмм. Значение же  $K_{alk}^{Al}$ может изменяться от минус бесконечности, до плюс бесконечности. Нулевое значение является границей между рядом низкой щелочности, который имеет значение K<sup>Al</sup><sub>alk</sub> от 0 до минус бесконечности, и рядом нормальной щелочности, значение  $K_{alk}^{Al}$  которого находится в пределах от 0 до +1.0. Значение  $K_{alk}^{Al} = +1.0$  является граничным между рядом нормальной щелочности и высокой. Последний ряд имеет смысл разделить на два: субщелочной и щелочной, граница между которыми условная и может быть установлена только по договоренности. Предлагается к субщелочному ряду относить такие породы, соотношение в которых нормативных пироксеновых миналов натрия и кальция будет меньше (T.e.  $n_{px} = \frac{Na^{ac} \times 100}{Na^{ac} + Ca^{di+hd}} < 50\%$ ), 50% а к щелочным > 50% (исключение составляет ряд Д", см. ниже).

Тогда  $K_{alk}^{Al}$  субщелочных пород будет иметь значение от +1.0 до 1.5, а щелочных - от 1.5 до плюс бесконечности.

Необходимо обратить внимание на то, что выделение рядов по химическим и минералогическим критериям для разных классов пород имеет различный смысл. Поэтому, вероятно, следует выделять петрохимические и петрографические ряды. Так как химизм не зависит от термодинамики, то определенный петрохимический ряд будет общим для всех трех классов, в то время как петрографические ряды в двух классах будут отличаться по набору минералов, в том числе и типоморфных. Естественно, в вулканическом классе имеются только петрохимические ряды (см. ниже). Предлагаемые критерии разделения пород на ряды по щелочности характеризуются строгостью и огромном петрохимическом однозначностью. что проверено на материале в сопоставлении с петрографическим.

Критерием же выделения рядов магматических горных пород в классификационной схеме Петрокомитета является сумма (Na<sub>2</sub>0+K<sub>2</sub>0) вес.%, отнесенная к содержанию Si0<sub>2</sub> в вес.%. Малонадежность данного критерия отмечают сами авторы классификационной схемы (Магматические горные породы 1983): "Граничные значения содержаний суммы щелочей для горных пород каждого из трех рядов значительно варьирует в зависимости от принадлежности к той или иной по содержанию SiO<sub>2</sub> группе" (с.26). Особенно ненадежные критерии выделения субщелочного ряда: "Границы между породами нормального и субщелочного, субщелочного и щелочного рядов проводятся по появлению некоторых индикаторных минералов титанистых клинопироксенов и амфиболов, слюды, шелочного полевого шпата для субщелочных пород, фельдшпатоидов и щелочных пироксенов и амфиболов - для щелочных пород. В химическом составе присутствие в горных породах индикаторных минералов повышенной находит отражение В наличии соответствующих щелочности содержаний Na<sub>2</sub>0+K<sub>2</sub>0, SiO<sub>2</sub> и (или) A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. При этом в группах ультраосновных и основных пород (недосыщенных кремнеземом) количественные соотношения щелочей и кремнезема почти целиком определяют щелочность; в то же время в группах кислых и средних пород с присущим им избытком SiO<sub>2</sub> в качестве ведущего признака при определении щелочности выступает уже отношение щелочей и глинозема (агпаитность). Соответственно на диаграмме Si0<sub>2</sub>- $(Na_20+K_20)$  мы видим четкое разграничение семейств, принадлежащих к разным рядам щелочности в группах ультраосновных и основных пород, и менее строгое обособление (взаимное перекрытие) полей разного уровня относительной щелочности в группах средних и кислых пород" (Магматические горные породы 1983, с.28). Несколько раньше,
на с.26 этой же работы, говорилось, что К<sub>ат</sub> щелочных пород больше единицы, а, следовательно, субщелочных - он должен быть < 1. Представляется. что использование титанистое<sup>тм</sup> моноклинного пироксена и амфибола как признака повышенной щелочности пород необоснованно, поскольку в литературе имеются данные (Пономарева, Налетов, 1979), согласно которым титанистость и моноклинного пироксена, и амфибола "субщелочных" пород больше, чем щелочных. Остается непонятным, почему слюды являются индикаторными минералами субщелочных пород, особенно мусковит? Кроме того, необходимо иметь в виду, что субщелочной петрохимический ряд пород не граничный, т.е. не строго заданной щелочности, и изменение щелочности моноклинных пироксенов (за исключением ряда Д") и амфиболов в нем, выражаемой соотношением  $n = \frac{Na \times 100}{Na + Ca}$ , происходит постепенно. от чисто кальциевых, через кальции-натровые ЛО натровых, или калиевых (ряд Д"). Поэтому теоретически возможен переход от биотит-роговообманковых пород нормальной щелочности к биотит-амфиболовым щелочным породам. Следовательно, появляется еще одна классификационная задача - выбрать границу между минеральными подрядами и определить их петрохимический смысл.

Если посмотрим на минальные ассоциации этих подрядов (табл.3.2 и 3.3), то увидим, что в них имеется качественный скачок, когда вместо *an* в минальной ассоциации появляется *ac*. В минеральном составе "граничные" породы должны содержать альбит (до 10% ап), но моноклинный пироксен и амфибол могут иметь нормальную щелочность, т.е. моноклинный пироксен не должен содержать акмитового минала > 10%, а щелочность амфибола не должна превышать 50%, по классификации автора (Дубровский, 1981); К<sub>агп</sub> и  $K_{alk}^{Al}$  таких пород равен 1.0. До настоящего времени эту границу считают границей между субщелочными и щелочными породами. Автор настоящей работы эту границу предлагает считать границей между горными породами нормальной щелочности (естественно, с повышенным содержанием щелочей и щелочности) и субщелочными, поскольку до данной границы внутри пород нормальной щелочности отсутствуют "перепады" в минеральном и минальном составах. Состав плагиоклазов, пироксенов и амфиболов изменяется без скачков и характерных особенностей. После предлагаемой границы плагиоклаз должен быть не основнее Ab (до 10% an), в Cpx появляется доминал (> 10%, в лампроитах ас может отсутствовать из-за малого содержания Na<sub>2</sub>0), щелочность амфибола будет больше 50%. Присутствие в породе щелочных полевых шпатов является недостаточным признаком, чтобы породу отнести к субщелочному ряду. Альбит и калишпат могут присутствовать в породах, пересыщенных глиноземом, совместно с

мусковитом, гранатом, топазом и т.д., и такие породы только по недоразумению относят к субщелочным. В субщелочных породах альбит и калишпат должны быть в ассоциации с субщелочными темноцветными минералами.

Границу же между субщелочными и щелочными породами можно провести только условно, по составу моноклинного пироксена и амфибола: "граничный" пироксен должен содержать 50% акмитового минала (за исключением ряда Д), а щелочность "граничного" амфибола равна 66.6 (Дубровский. 1981). Очевидно, что для совпадения диагностики по петрохимическим и минеральным параметрам (признакам) необходимо иметь точный аналитический материал, относящийся к конкретной пробе и конкретной породе. И это требование особенно касается "граничных" пород. Некорректно сопоставлять средние составы, да еще вычисленные не только по массивам и плутонам, а и по комплексам и сериям.

Следующим в иерархическом порядке находится таксон Семейством семейство (family). магматических горных пород предлагается называть породы, образованные в рамках олной минальной системы. Но так как семейства являются частью групп и рядов, то, естественно, наличие в таксоне петрохимических и петрографических категорий требует выделения и соответствующих семейств. В петрохимическое семейство должны объединяться горные породы с качественно сходным нормативно-минальным составом, независимо от их минерального состава, а в петрографическое семейство - горные породы, кроме того, имеющие качественно сходный минеральный состав, независимо от количественного соотношения минералов и их состава. Важно, чтобы эти минералы принадлежали одной минальной системе. Следовательно, одно петрохимическое семейство будет общим для всех трех классов, в то время как в гипо- и гипергидробарических классах этому семейству соответствуют петрографические семейства. Число петрохимических семейств конкретных групп и рядов зависит от детализации различий "акцессорных" миналов, связанных концентрационными с соотношениями FeO, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> и TiO<sub>2</sub> (см. табл.3.2 и 3.3.). Естественно, количество петрографических семейств превысит количество петрохимических, по крайней мере, больше чем в 2 раза, с учетом того, что появление первых связано не только с нормативными миналами, но и с модальными. Что же касается номенклатуры семейств, то здесь определенные затруднения краткостью термина. возникают с поскольку необходимо определить положение семейства в классе, отряде, группе и ряду, что относится к петрографическому семейству, и без указания класса - к петрохимическому семейству. Можно использовать комбинированную номенклатуру, например: гипогидробарическое семейство, І-*q*-нормальной группы, нормальной щелочности, Fe-Mg-отряда.

В классификации Петрокомитета выделяется петрографическое (минеральное) семейство и дается такое определение: "Под семейством понимается совокупность магматических горных пород сходного минерального состава с определенным соотношением петрохимических параметров (SiO<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O и др.). При этом вулканические соответствующие ИМ плутонические породы И предлагается самостоятельным семействам" относить к (Магматические горные породы 1983, с.26), т.е. близкое к нашему определению. В действительности различия данных определений существенные, поскольку в наше определение семейства включены иные петрохимические параметры. Предлагаемый таксон больше по объему и включает несколько семейств Петрокомитета. Так, например, семейства оливинитов-дунитов, перидотитов габброидов И (оливиновых) классификации Петрокомитета объединяются нами в одно гипогидробарическое семейство, II-ol-нормативной группы, нормальной щелочности, Fe-Mg-отряда, поскольку все названные совокупности пород могут образоваться из расплавов, имеющих минальный состав II-ol -нормативной группы, нормальной щелочности, Fe-Mg-отряда, т.е. попадающих в рамки одной минальной подсистемы. 0 сложностях выделения (или систематизации) определенных совокупностей (в частности семейств) горных пород по минеральному составу в гипергидробарическом классе, где появляются модальные миналы и подсистемы, говорилось подробно в предыдущих разделах.

Внимательный читатель должен был заметить, что все выше рассмотренные таксонные категории выделены главным образом по качественным признакам. Систематика горных пород на уровне охарактеризованных таксонов может осуществляться как по качественному (отсутствие-присутствие минальному составу типоморфных миналов), так и по качественному минеральному, но, в отдельных случаях, с различной степенью достоверности. Причем границы между совокупностями горных пород описанных таксонов остаются четкими и однозначными, т.е. между ними нет постепенных переходов.

Начиная требуются с таксонов, где количественные соотношения составляющих веществ: компонентов или фаз-минералов, возникает еще большая необходимость выделения петрохимических и петрографических (минеральных) таксонов, поскольку их одноименные таксонные категории для одной и той же породы могут не совпадать образования компонентами фаз-минералов, опять-таки из-за представляющих твердые растворы различного типа по Розебуму.

Такими таксонами являются *роды, индивиды (виды)* и *разновидности,* т.е. того уровня, когда термодинамика определяет качественный и количественный фазовый состав из компонентного.

Под *родом (genus)* мы понимаем совокупность горных пород с определенными количественными соотношениями нормативных миналов в минальных (петрохимических) семействах и минералов - в минеральных (петрографических) семействах. Размеры родов в семействах и границы между ними определяются по договоренности, поскольку количественные соотношения как компонентов (миналов), так и фаз (минералов) в какой-либо системе, в зависимости от исходных составов расплавов, могут изменяться как постепенно, так и скачками. Поэтому и переходы от одних родов к другим также могут быть постепенными и резкими.

В работе автора (Дубровский, 1993) дано не совсем точное определение рода, с упором на генетический смысл, т.е. объясняются причины появления различных родов в системе. Но не дано строгого определения таксона и не оговорены его объем и границы. Согласно таксона род, данному выше, правильно определению не дифференцированный комплекс горных пород относить к одному роду, как это предлагалось в работе (Дубровский, 1993). Правильнее каждый член дифференцированного комплекса, имеющий определенные интервалы вещественного состава (минального и минерального), объединять в один род. Тогда дифференцированный комплекс пород будет представлен несколькими родами. И если сопоставлять с таксонами, выделенными в работах (Классификация и номенклатура 1981; Магматические горные породы 1983), то предлагаемый объем всего соответствует их таксону рода ближе "вил". Поэтому номенклатуру, границы и объем видов магматических горных пород, приняты в классификационной схеме Петрокомитета которые (Классификация и номенклатура 1981; Магматические горные породы 1983), предлагается применить к таксону род нашей классификации. Только номенклатурный термин для рода следует употреблять во множественном числе, например: род гранитов, род габбро, род сиенитов и так далее.

Далее переходим к наиболее важному таксону, но менее обоснованному по объему и определению, "виду", который является главным кирпичиком всего здания классификации. В работах (Классификация и номенклатура 1981; Магматические горные породы 1983) дается такое определение таксона *вид:* "Вид горной породы определяется набором (комбинацией) типоморфных (главных) и (±) существенных минералов, их количественными соотношениями и составом в совокупности с петрохимическими параметрами, определяемыми принадлежностью вида к группе, ряду, семейству". В

этом определении нет строгости и четкости. Но, оказывается, не так просто дать строгое определение вида и предложить его объем и границы. Вот что пишет по этому поводу А.Н.Заварицкий (1956, с. 11-12): "Определенный кристалл, минерал, растение или животное - все это индивиды естественные и понятные. В большинстве случаев мы встречаемся здесь и с достаточно ясно очерченными определенными видами, объединяющими группы наиболее близких индивидов. ... Иначе обстоит дело с образованием горных пород ... В связи с этим даже индивиды петрографии, которыми мы можем считать породы отдельных однородных участков одного и того же геологического тела, далеко не всегда обособлены один от другого. Непрерывная цепь переходов иногда так связывает их между собой, что границу можно провести в значительной мере условно. Еще больше неопределенности в понятии о виде. Здесь тоже нет того ясного генетического признака, вытекающего из общего происхождения индивидов, принадлежащих к одному и тому же виду, как в биологических науках".

Таким образом, в систематике горных пород практически нет возможности выделить таксон "вид", сходный (аналогичный) с биологическим. Поэтому "видом" в классификации горных пород предлагается называть конкретную горную породу со своим набором минералов, структурой и химическим составом, что в иерархии биологических таксонов ближе всего соответствует индивиду. Вряд ли можно согласиться с таким широким объемом (интервалов) как по содержанию типоморфных И существенных минералов, так И породообразующих окислов, которые приводятся для таксона "вид" всех магматических пород в работах (Классификация и номенклатура 1981; Магматические горные породы 1983), в результате чего на двукоординатных диаграммах ЭТОТ таксон занимает обширные Предлагается такими площади. горные породы с широкими колебаниями признаков (свойств) объединять в таксон, занимающий более высокое положение в иерархии биологических таксонов, но ниже таксона "семейство". Таким таксоном и является "род", который и должен включать в себе различные виды (индивиды) и разновидности. Поэтому на всех классификационных диаграммах породный индивид изображаться точкой объеме) должен в площади (поле, соответствующего рода.

Поскольку между качественным и количественным составом миналов-компонентов и минералов-фаз нет тождества, то тем более имеет смысл выделять петрохимические и петрографические роды и индивиды (виды) с применением своих классификационных диаграмм и указанием их соответствия и различия.

Петрохимический индивид - это конкретный единичный химический анализ, выраженный в нормативных миналах, который по своим параметрам попадает в определенный петрохимический род.

Минеральный (петрографический) индивид - это конкретная горная порода определенного минерального состава, структуры и текстуры, также попадающая по своим свойствам в соответствующий петрографический род.

Понятно, что петрохимический индивид может отвечать нескольким минеральным индивидам . Так как в пределах рода, даже небольшого объема, возможно размещение практически бесконечного числа точек, отражающих положение в нем индивидов , то, естественно, возникает вопрос об их номенклатуре. Представляется, что нет целесообразной необходимости предлагать название для каждого индивида. Вполне можно обойтись номенклатурой рода в единственном числе, что и делается на практике. Например, когда говорят "граниты" (с соответствующим определением) - это понятие родовое, а когда - гранит, то индивидуальное и т.д. *Разновидности горных пород* -это различные индивиды одного рода.

Кроме описанной таксонной иерархии, уже на уровне родов, следует обращать внимание на *уклоны*. Это такие химические свойства (они, естественно, отразятся и на минеральном составе), которые не учтены в свойствах таксонов. Такими свойствами являются: частная и общая железистость, натровость в сумме щелочей, кальциевость в сумме (Na+Ca) и другие. Поэтому к нормативному составу пород необходимо рассчитывать указанные соотношения, которые и будут отражать тот или иной уклон, что и будет еще четче характеризовать ту или иную особенность изучаемой породы. Уклонные особенности могут проявляться настолько четко, что на практике из определенного таксона пытаются выделять самостоятельные совокупности пород, что нарушает классификацию.

Итак, охарактеризованные таксоны необходимо свести в классификационную схему, а далее показать, как она может использоваться при систематике магматических горных пород.

### 4.2. Классификационная схема

В работе (Магматические горные породы 1983) дается следующее определение термина *классификация*, относящегося к горным породам: "Классификация - распределение множества магматических горных пород на ряды, виды и разновидности по определенному, общему для каждого из них, признаку. Основой классификации магматических горных пород являются специально разработанные химико-минералогические принципы классификации,

выражением которых являются графические, в том числе табличные, способы ее изображения" (с.21).

Таким образом, можно сказать, что классификационная схема это взаимоувязанная (взаимосогласованная) система таксонов в виде графического и табличного выражения. Но при наличии такого большого количества и разнообразия таксонов, очень сложно и громоздко изобразить их в виде общей схемы. Целесообразно и нагляднее такую схему представлять пакетами графиков и таблиц, отражающими соподчиненность таксонов определенных уровней. Естественно, надо начать с таксонов высокого уровня. Так, на рис.4.1 в виде графика представлен макет-схема соподчиненности таксонов от типа до семейства. Семейства в этой схеме располагаются в клетках, образованных пересечением групп и рядов, но здесь не выделены петрохимические и петрографические таксоны. Кроме того, на этом рисунке практически невозможно показать соподчиненность более семейств. низких таксонов: (видов) родов, индивидов И разновидностей. Следовательно, необходима детализация этого макета до этих таксонов, что можно сделать опять-таки либо в виде графиков, либо в виле таблин.



Рис.4.1. Соподчиненность (иерархия) таксонов от типа до семейств в классификационной схеме магматических горных пород. Ряды: А пересышенный глиноземом (А1203); В - нормальной шелочности; Л' щелочной кали-натрового уклона; Д"- щелочной калиевого уклона. *Fe-Mg-отряде - І-д-нормативная (квариевая); II-оl-*Группы: в нормативная (оливиновая); Ш-пе-нормативная (нефелиновая); IV-lcнормативная (лейцитовая); V-gh-нормативная (геленитовая); VTakнормативная (мелилитовая); VII-kp-нормативная (калъсилитовая); VIII-то-нормативная (монтичеллитовая); IX - (рег-\ми)-нормативная (периклаз-вюститовая); в Са-отряде - І-д-нормативная (кварцевая); П-пе-нормативная (нефелиновая); III-lc-нормативная (лейцитовая); IV- gh-нормативная (геленитовая); V-ak-нормативная (мелилитовая); VI-кр-нормативная (калъсилитовая); VII-cs-нормативная (ларнитовая); VIII-то-нормативная (монтичеллитовая); 1X-(per-wu)нормативная (периклаз-вюститовая). В каждой клеточке находятся соответствующие семейства (см. табл.3.2 и 3.3.

### 4.2.1. Классификация классов горных пород на уровне отрядов, групп, рядов и семейств

На рисунках 4.2.-4.4 детализирована соподчиненность отрядов, групп, рядов и семейств в каждом классе. На этих рисунках уже показаны петрохимические и петрографические ряды в гипо- и гипергидробарических классах. В вулканическом классе, естественно, петрохимические имеются только ряды. Очевидно, что петрохимические ряды одинаковой щелочности аналогичны (одни и те же) во всех трех классах соответствующих отрядов. Петрографические ряды гипо- и гипергидробарических классов их отрядов отличаются друг от друга по типоморфным минеральным ассоциациям. Группы же не имеет смысла делить на петрохимические и петрографические, поскольку они как по содержанию, так и по критериям выделения практически совпадают. Поэтому в дальнейшем будут указываться только нормативные группы, но если группа определена по минералам, то ее следует называть модальной. На указанных рисунках не раскрыто содержание семейств, что восполняется таблицами 3.2 и 3.3, в которых показан качественный состав нормативно-минальных подсистем. Эти подсистемы и представляют собой петрохимические семейства, исключая семейства подотрядов, в обоих отрядах, являющиеся общими Но чтобы трех классов. показать взаимосвязь лля всех петрохимических и петрографических семейств во всех рядах двух классов, отрядов и подотрядов, пришлось бы составлять громоздкую таблицу с повторением петрохимических рядов. Мы пошли по иному пути, несколько нарушив субординацию таксонов. Составлены таблицы корреляции петрохимических и петрографических семейств одного отряда и подотрядов, одинаковой щелочности, но всех трех классов (табл.4.2-4.17, прил.III). Следует отметить, что эти таблицы составлены теоретически, с учетом результатов экспериментов над частными системами, нового алгоритма пересчета химического состава, выраженного в оксидах, на нормативные миналы, минального состава природных минералов природных породных ассоциаций И (Магматические горные породы 1983, 1984, 1985, 1987а, б, 1988). Таблицы включают в себя практически все возможные семейства минальные подсистемы, которые можно выделить из оксидной системы. Причем vчтены только 7-8 главных независимых набирается 121 компонентов. Тем не менее петрохимическое семейство, а петрографических: в гипогидробарическом классе - 139, в гипергидробарическом - минимум 450.

Эти таблицы следует рассматривать как классификационные (определительские) до уровня семейств, без учета "акцессорных" компонентов (миналов) и фаз (минералов). Первые два ряда семейств во всех таблицах не требуют пояснения, поскольку они четко соответствуют определенным петрохимическим и петрографическим семействам. Третий же ряд - это набор минералов, из которых можно составить определенное число семейств, с учетом общего числа

минералов и равновесно сосуществующих при заданном числе Как независимых компонентов. отмечалось выше. формально возможное число семейств может рассчитываться по правилам сочетаний, но стабильных минеральных ассоциаций (сочетаний) обычно бывает в 2 раза меньше. Практическое же использование этого набора минералов осуществляется сопоставлением его с реальным минеральным составом и установлением присутствия типоморфных "рядных" минералов, буферных по SiO<sub>2</sub> пар и количественное соотношение буферных минералов с "чужими" минералами (слюды, амфиболы, гранаты и т.д.). При полборе минеральных ассоциаций для гипергидробарических условий необходимо учитывать, что в равновесии с биотитами и амфиболами обычно не могут находиться все их составные миналы (и минералы). Бывают исключения, когда по каким-либо причинам не будет хватать воды. Так, биотит в водонасыщенных условиях, как правило, не может одновременно находиться в равновесии с калиевыми фазами (Kfs, Let, Kls) и железомагниевыми силикатами (Орх, 01) (см. раздел 3.4.1) и появление таких ассоциаций (чарнокитовых) требует особого пояснения.



Рис. 4.2. Детализация соподчиненности таксонов в вулканическом классе

#### ГИПОГИДРОБАРИЧЕСКИЙ КЛАСС

C	ртоп	ИРОК	CEH-0 (Fe – 1	ОЛИВ Mg-от	ИНС	ВЫ	Ă OTI	ряд	
			<u> </u>					_	
Ряды	A	B		Т	Д	1	Дп		
Группы			L						
	ПХ	ПГ	ПХ	ПГ	Г	IX	ΠГ	ПХ	ПГ
I-q	C	E	M	E	Й	С	Τ	B	A
II-ol	C	E	М	E	Й	С	Τ	B	A
III-nc	C	E	М	E	Й	С	T	B	A
IV-lc	C	E	М	E	Й	С	Τ	B	A
V-gh	C	E	М	E	Й	С	Τ	B	A
VI-ax	.C	E	М	E	Й	С	Τ	B	A
VII-kp	C	E	М	E	Й	С	Τ	B	A
VIII-mo	C	E	М	E	Й	С	T	B	A
IX per-wu	C	E	M	E	Й	C	T	B	A

ВОЛЛАСТОНИТ-ЛАРНИТОВЫЙ										
ОТРЯД (Ca – отряд)										
Ряды	B			1		д <sup>п</sup>				
Группы										
	ΠΧ ΠΓ			ΠХ	П	Γ	ΠХ		ΠГ	
I-q	С	E	М	E	Й	С	Τ	B	A	
II-ne	С	E	М	E	Й	С	T	B	A	
III-lc	С	E	М	E	Й	С	Τ	B	A	
IV-gh	С	E	М	E	Й	С	T	B	A	
V-ak	С	E	M	E	Й	С	T	B	A	
VI-kp	С	E	М	E	Й	С	Τ	B	A	
VII-cs	С	E	М	E	Й	С	T	B	A	
VIII-mo	С	E	М	E	Й	С	T	B	A	
IXper-wu	C	E	М	E	Й	С	T	B	A	

Рис.4.3. Детализация соподчиненности таксонов в гипогидробарическом классе;

ПХ - петрохимический подряд (ряд) соответствующего ряда; ПГ - петрографический подряд (ряд) соответствующего ряда.



Рис.4.4. Детализация соподчиненности таксонов в гипергидробарическом классе; сокращения те же, что и на рис. 4.3 Амфиболы в общем случае, также в водонасыщенных условиях, не могут одновременно находиться в равновесии с Р1 (или Ab, или Ne), Срх (или A-Срх, или Mel) и Орх (или Ol), т.е. обязательно должен отсутствовать какой-либо минерал из этой тройки. Чаще всего отсутствуют Орх и Ol, так как при образовании Am их требуется большее количество по сравнению с Р1 (или Ab, или Ne) и Срх (или A-Срх) (см. раздел 3.2). Тем более отсутствуют Орх+Ol при одновременном присутствии в породе Bt+Am.

Из-за особенностей химического состава gh и (ak+Feak) миналов семейства Fe-Mg-отряда, начиная с V-gh-нормативной группы, с понижением степени насыщенности SiO<sub>2</sub>, могут сменяться семействами Ca-отряда, а могут - семействами с ассоциацией cpx+mel+ol, которые, как отмечалось выше, "пересекают" границу между отрядами. Поэтому в таблицах 4.12-4.17 показаны две "ветви" смены семейств с понижением степени насыщения SiO<sub>2</sub>, которые к VIII группе снова сходятся в одну. Эти две ветви учтены в алгоритме пересчета химических составов на миналы CIPWD.

С использованием рисунков 4.1-4.4 и таблиц 4.2-4.17 (прил.Ш) мы получим качественную классификационную информацию, что, естественно, затруднит представление ее в наглядном виде, тем более если она имеет большой объем. Для петрохимических таксонных категорий на уровне отрядов, групп и рядов автором был предложен графический вариант представления (Дубровский, 1993), который качественную информацию представить позволяет в виде количественных отрядных диаграмм. Координатами этих диаграмм являются *K*<sup>*Al*</sup><sub>*alk*</sub>и количество группового типоморфного минала (рис.4.5 и 4.6). Эти рисунки имеют сходство с графической схемой классификации химических составов горных пород по А.Н.Заварицкому (1950, с. 186, рис.56), только выражения координат несколько различаются, хотя их смысл совершенно аналогичен: они отражают степень насыщенности пород глиноземом и кремнеземом.

ряд	А	þ	В	ӷ д	Д
груп па	-0,5	0	+0,5 +1	1,0 +1	,5
Ι	Кварц	40 - <i>q</i> 20 -	нормативная		► K <sub>alk</sub>
II	Оливин	20 40 60 80 - 0	нормативная /		
III	≍ ⊢ Нефелин о	20 40 60 80	z ب нормативная و		
IV	о т Лейцит	20 40 60 80	о т нормативная	л л л л	20
v	о Г Геленит	20 40 60 80	о Б нормативная		о т т
VI	:::: Э Акерманит	20 40 60 80	нормативная	e E	о Г Ф
VII	о ⊻ Калиофилит ∞ s	20 40 60 80 - kp	о т нормативная о С		E
VIII	 工 Монтичеллит	20 40 60 80 -m	⊽ нормативная Ω 0 о		
IX	Периклаз-вюс	20 40 60 1 80 - pe	т гит нормативн er-wu	ая	

Рис. 4.5. Петрохимическая классификационная диаграмма горных пород железо-магнезиального отряда на уровне групп и рядов.

ряд	В		 	Ę	l,₁			Д	2	
груп па	+0,5	+1	,0			+1	,5			LC AI
Ι	Кварц	40 20	- <i>q</i>	нс	р	ма	ти	вн	ая	K <sub>alk</sub>
II	Нефелин	20 40 60 80	- ne	нc	) p	ма	ти	вн	ая	
III	⊆ ⊢ Лейцит о	20 40 60 80	- - - Ic	нс	p p	ма	ти	вн	ая	
IV	о т Геленит т	20 40 60 80	- - - gh	н с ,z	p s	ма	ти	вн	ая	
v	о ⊏ Акерманит :ю	20 40 60 80	- - - - - - - - - - -	с нс у	> = > p -	ма	ти	вн	г ая о	
VI	∃ Калиофилит °s	20 40 60 80	- - - kp	C H C	; pp	ма	ти	вн	т ая т	
VII	о ェ Кальций-сили  	20 40 60 80	- к -cs	ат с	1	но	рм	ат	о и в і Ф	ная
VIII	ത Е Монтичеллит മ о	20 40 60 80	- <i>m</i> c	> нс	) ) p	ма	ти	вн	∃ ая	
IX	т Периклаз-вюс	20 40 60 80	- т - ре	ит r-wi	u	но	рм	ат	ИВ	ная

Рис. 4.6. Петрохимическая классификационная диаграмма горных пород кальциевого отряда на уровне групп и рядов.

Необходимо обратить особое внимание на то, что таблицы 3.2 и 3.3 и рисунки 4.5 и 4.6 несколько различаются в представлении субщелочного и щелочного рядов. В таблицах учтены щелочные уклоны. Так, ряд Д' включает семейства с К-Na-уклоном, а ряд Д" - с калиевым уклоном, но здесь не показаны различия субщелочного и шелочного рядов (подрядов). поскольку по неравенствам, используемым для выделения рядов Д' и Д", невозможно провести границу внутри неравенства. И, по сути, в таблице для Fe-Mg-уклона (отряда) выделено три ряда: низкой щелочности, нормальной и щелочной, а для Са-уклона (отряда) - два: нормальной щелочности и щелочной. Щелочной же ряд обоих уклонов (отрядов) подразделен на два уклона по типу щелочности. По значению же *K*<sup>*Al*</sup><sub>*alk*</sub>

уклоны по типу щелочности не выделяются, но зато можно щелочной ряд разделить на два, придав им статус либо подрядов, либо самостоятельных рядов. Очевидно последняя альтернатива предпочтительнее. Обоснование границы между субщелочным и щелочным рядами дано выше. Таким образом, таблицы и диаграммы дополняют друг друга. Поэтому при сопоставлении и классификации алюмосиликатных горных пород вначале следует их по минальным и минеральным ассоциациям разделить на отряды, группы и подряды (А, В, Д', Д"), а затем, для выделенных совокупностей пород, отдельно наносить на классификационные диаграммы. Поскольку породы рядов А, В и Д' имеют сравнительно широкое распространение, они лучше изучены и систематизированы, поэтому несколько слов следует сказать о породах, принадлежащих к подряду Д".

Наиболее известными представителями этого подряда являются лампроит и орендит. Существующие различия в критериях отнесения пород к лампроитовой серии по О.А.Богатикову и др. (1985), к орендитовой группе по Т.Сахаме (1976), к семейству лампроитов по Р.Х.Митчеллу (1988) требуют того, чтобы на этом вопросе остановиться несколько подробнее.

Т.Сахама (1976) калиевые щелочные породы делит на две группы: орендитовую и камафугитовую. Породы орендитовой группы концентрируются в области, располагающейся вблизи границы насыщения кремнеземом (на диаграмме сумма щелочей - степень насыщенности кремнеземом), и представлены лампроитами (лампрофирами, обогащенными магнием и калием) переменного минерального состава. Камафугиты принадлежат к числу сильно недосыщенных кремнеземом пород, но содержащих больше магния и кальция, и объединяют значительно отличающихся по химизму и минеральному составу разности. Важным свойством большинства лампроитов орендитовой группы, по данным Т.Сахама, является избыток щелочей над алюминием, а в породах из бассейна реки Фицрой (Австралия) и в вайомингитах и орендитах из Лейцит-Хиле (США) этот избыток проявляется даже при учете одного калия. Эта петрохимическая особенность пород Австралии и США проявляется в минеральном составе полным отсутствием алюмосиликатов натрия и, тем более, кальция. Камафугитовым породам обычно не свойственно наличие нормативного акмита. Не всегда он присутствует и в норме лампроитов (см. выше).

Классификация лампроитов О.А.Богатикова и др.(1985, 1991) практически не отличается от систематики этих пород Т.Сахамы. О.А.Богатиков с соавторами несколько детализировали Т.Сахамы: классификацию выделили миаскитовые лампроиты с (обычно  $K_{am} = 0.75 - 1.0$ (0.9)И попытались доказать самостоятельность лампроитовой серии с использованием cs-fo-kp-q, диаграммы системы где они отделены от пород камафугитовой и лейцит-тефритовой серий термальными барьерами. Применение О.А.Богатиковым и др. (1985)для диагностики лампроитов корреляции между К<sub>Мg</sub> и SiO<sub>2</sub> справедливо критиковалось Р.Х.Митчеллом (1988), который считает, что порода может быть отнесена к семейству лампроитов, если она обладает следующими характеристиками химического состава:

1) K<sub>2</sub>0/Na<sub>2</sub>0 (в мол. кол.) > 3 (т.е. ультракалиевая);

2) K<sub>2</sub>0/A1<sub>2</sub>0<sub>3</sub> (в мол. кол.) > 0.8, обычно > 1.0 (т.е.

ультракалиевая);

3) (K<sub>2</sub>0+Na<sub>2</sub>0)/Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub> (в мол. кол.) > 0.7, а типично > 1.0 (т.е. ультращелочная);

4) коэффициенты Ниггли mg=45-85 и К=70;

5) FeO (общее железо) < 10 мас.%; CaO < 10 мас.%;

6) Ba > 5000, Zr > 700, Sr > 1000, La > 200 ppm.

Как видим, и у Митчелла Р.Х. нет четкости и однозначности в использовании петрохимических характеристик, и это относится к таким важным характеристикам, как 2) и 3). Согласно приведенным их значениям, к семейству лампроитов могут относиться как породы нормальной щелочности ( $K_{am}$ =0.8-1.0), так и агпаитовые ( $K_{am}$ >1.0), что не допустимо при строгом подходе к классификации. Поэтому, прежде всего, следует договориться - какой уровень таксона применять к совокупности калиевых щелочных пород, так как с этого начинаются разногласия.

В таблицах 3.2 и 3.3, в подряде Д", приведены минальные ассоциации, которые отражают химический состав пород с К:А1 > 1, по классификации Р.Х.Митчелла относимые к лампроитовому "семейству". Но если учитывать ограничения по минеральному составу

(не должно быть кальсилита), то не все минеральные группы этого подряда соответствуют лампроитовому "семейству" Р.Х.Митчелла (серии по О.А.Богатикову и др.;' орендитовой группе Т.Сахамы). Они ограничиваются I-IV группами железо-магнезиального отряда и I-III - кальциевого отряда, т.е. нижний предел насыщения кремнеземом - это лейцит-нормативная группа.

Породы камафугитового (и лейцит-тефритового) "семейства" ("группы", "серии") в таблицах 3.2 и 3.3 попадают в подряды Д' V-VII групп 1 -го отряда и IV-VII - 2-го отряда, а часть из них будут соответствовать минальным родам рядов В с повышенной щелочностью. Породы с минальными ассоциациями подрядов Д" V-VII групп 1-го отряда и групп IV-VII - 2-го отряда редко встречаются в природе.

Итак, согласно разработанной систематике, известные природе калиевые щелочные породы (Сахама, 1976) четко делятся на три совокупности: 1 - минальный состав которых попадает в ряды В и Д I-IV групп 1-го отряда и I-III - 2-го отряда; 2 - минальный состав тех же рядов, но менее насыщенных кремнеземом групп и 3 - минальный состав которых попадает в подряд Д" до лейцитнормативных групп (см.табл.4.5); соответственно, ИХ предлагается назвать: 1 орендитовая; 2 камафугитовая и 3 - лампроитовая ассоциации (совокупности). Таким образом, орендитовые породы Т.Сахамы разделены на две ассоциации: нормальной щелочности (ряд В) и щелочные ряда Д - собственно орендиты и щелочные ряда Д лампроиты. Для лампроитов достаточен один петрохимический критерий – K:A1 > 1 (атом, кол.), который четко коррелируется с их особенностями минералогическими это полное отсутствие алюмосиликатов натрия и, тем более, кальция. Следует отметить, что лампроит Корсики по указанному критерию нужно относить к орендитам, а орендит юго-восточной Испании - к лампроитам.

При разработке графического представления семейств, в которых образуются высококалиевые породы (см. табл.4.5), необходимо учесть появившиеся в литературе предложения по усовершенствованию классификации и номенклатуре пород "лампроитовой серии" на основе минерального состава (Орлова, Жидков, 1990; Орлова, 1991; Rock, 1987).

Далее, рассмотрим вопрос возможности построения классификационных диаграмм для таксонов, критериями выделения которых является количественная информация. К таким таксонам относятся роды и индивиды (виды). Поэтому дальнейшее изложение будет посвящено классификации магматических горных пород на уровне семейств, родов и индивидов.

## 4.2.2. Классификация магматических горных пород на уровне семейств, родов и индивидов

Согласно определению "семейства" горных пород, данному в 4.1. таблин 4.2-4.17. разделе каждая минальная ассоциация представляющая подсистему семи- и восьмиоксидных систем, является петрохимической характеристикой отдельного семейства. Петрографические семейства таблин же представлены тех соответствующими минеральными ассоциациями конечной стадии кристаллизации гипогидробарических условий и стабильными минеральными ассоциациями гипергидробарических условий, которые могут быть составлены из приведенного «набора» минералов. Очевидно, что приведенными в таблицах 4.2-4.17 семействами и ограничивается теоретически возможное количество семейств для заданной компонентности систем. Это количество вполне достаточно лля описания всего многообразия алюмосиликатных магматических пород. Даже имеются такие минеральные ассоциации, которые еще неизвестны в природе, хотя в этих таблицах приведены не все возможные варианты минальных систем, учтенные алгоритмом пересчета по CIPWD: высокожелезистые системы подварианта А-2 и все системы подвариантов, граничных между Fe-Mg- и Са-отрядами [CaO"=(FeO'+MgO)]. В случае появления пород, принадлежащих к этим системам, их легко будет систематизировать с использованием таблиц, которые приведены в разделе 3.2.1. Итак, в простейшем случае, расчетом химического состава породы в оксидной форме на минальный определяется принадлежность данной породы к тому или иному петрохимическому семейству. Принадлежность изучаемой минеральной ассоциации к какому-либо петрографическому семейству осуществляется по типоморфным минералам и их буферным парам, а для гипергидробарических условий необходимо и количественное соотношение "чужих" фаз с буферными парами. Отсутствие необходимой информации, естественно, не позволит однозначно выполнить поставленную задачу.

Дальнейшее деление семейств на роды и индивиды (виды) должно осуществляться по количественному соотношению своих миналов и минералов. Причем для классификационных целей этого только главные породообразующие уровня используются алюмосиликатные миналы и периклаз+вюстит (per+wu), содержание которых приводится к 100 мас.%. "Акцессорные" миналы (hi, th, nc, mt, hm, cm, ilm, tn, pf, ru, ap, fr, cc, pf) могут быть использованы на уровне разновидностей. Представление результатов систематизации конкретных пород может быть в табличном или графическом

выражении. Конечно же, желательно использовать унифицированные таблицы и графики для петрохимических и петрографических таксонов, но поскольку существуют определенные различия этих таксонов, то возможны варианты, отражающие особенности того или иного таксона. По крайней мере, для петрохимических таксонов могут быть следующие варианты графического рассмотрены выражения классификации родов: 1) строится диаграмма-график для каждого семейства, а типоморфный минал и значения K<sup>Al</sup><sub>alk</sub> используются для выбора нужной диаграммы; 2) для отдельных групп (например, кварцнормативной) разрабатывается одна или две диаграммы, "горизонтали" отражающие соотношения миналов соседних по семейств, а щелочность (принадлежность к ряду) каждой данной породы показывается дополнительной характеристикой; 3) в общей групповой диаграмме щелочность (по значению) показывается своей координатой. Из-за ограниченности плоскостного изображения приходится либо сворачивать информацию, либо ее терять. В каждом из приведенных вариантов (исследователь сам может предложить еще не один вариант) имеются свои достоинства и недостатки, и выбор варианта (или вариантов) определяется целями И задачами исследования. Кроме того, необходимо иметь в виду, что роды одной группы и одного ряда, представленные определенными-минальными ассоциациями (минальными подсистемами), образуются в результате количественного изменения миналов данной подсистемы, и поэтому границы между ними условные, устанавливаются по договоренности и могут меняться с накоплением новых данных. Границы же между родами соседних рядов четкие и определяются сменой минальных подсистем, поэтому правильнее строить диаграммы для родов одного ряда.

В настоящей работе, в целях сокращения графического материала, предлагается совмещенный вариант из 2) и 3). Недостатком этого варианта является то, что поля родов пород различных рядов накладываются друг на друга, и поэтому на диаграмме указывается номенклатура только для одного ряда. В том случае, когда названия родов пород рядов различной щелочности и (или) типа щелочности (уклоны щелочности) не совпадают, необходимо строить дополнительные диаграммы.

Диаграммы строились однотипно для всех групп пород, за исключением II-оl-нормативной. Главные соотношения объединенных миналов показываются в треугольнике, а дополнительными координатами раскрывается содержание объединенных миналов и принадлежность к ряду (по значению) (рис.4.7-4.43, прил.ГУ). По сути, эти диаграммы горных пород и отдельные индивиды пород на них изображаются тремя точками.

Следует также обратить внимание на неодинаковую степень изученности пород, принадлежащих к различным отрядам, а в отрядах к группам и рядам, а отсюда - и на различную детальность и обоснованность классификации на уровне родов. Естественно, что более детально разработаны диаграммы для пород Fe-Mg-отряда (ортопироксен-оливинового), а в нем - для первых трех групп и схематично - для остальных. Для первых четырех групп Fe-Mg-отряда построены даже диаграммы для разных классов и уклонов. Стоит обратить особое внимание на то, что, поскольку размеры и границы минальных петрохимических родов в настоящее время отсутствуют, на диаграммах показаны размеры и границы петрографических родов для пород, которые приведены в таблицах 4.18-4.42 (прил.V), с некоторыми изменениями и дополнениями, что допустимо при договорных размерах родов. Данные таблицы составлены с использованием материалов из работы (Магматические горные породы 1983) и только "плутонического" класса. Орх-01-отряда. Поэтому лля при сопоставлении авторских таблиц и таблиц из (Магматические горные породы 1983) необходимо иметь в виду не только различие названий таксонов автора и Петрокомитета, а также возможное несовпадение границ петрографических и петрохимических родов. В связи с этим следует напомнить, что в предлагаемой классификации номенклатура, объемы И границы родов принимаются такими, какими в классификации Петрокомитета определяется таксон "вид" (см. выше). Иначе совокупность пород, попадающая по своим свойствам в пределы рода, называется "старым" видовым термином, но во множественном числе, а конкретная порода этой совокупности называется тем же термином, но в единственном числе. Например, в роду плагиомикроклиновых гранитов конкретная горная порода называется плагиомикроклиновый гранит (как индивид); в роду габбро-норитов конкретная порода называется габбро-норит и т.д.

Следовательно, все эти диаграммы можно использовать и для петрографических родов, с учетом их особенностей и отличий от петрохимических. Кроме того, на рис.4.44 (прилЛУ) представлена классификационная диаграмма для петрографических родов амфиболовых оливинсодержащих пород натрового уклона.

Поскольку для простоты и наглядности предлагается представлять соотношение миналов в треугольнике, а всех классификационных миналов бывает 7-9, то, естественно, приходится сворачивать информацию. Первый шаг - это объединение миналов, которые в определенном интервале составов образуют непрерывные твердые растворы (с указанием состава последних):  $ab+an=pl^{an}$ ;  $en+fs=opx^{f}$ ;

 $fo+fa=ol^{\dagger}$ ;  $di+hd=cpx^{f};$  di+hd+ac=A-cpx;ak+Fe-ak+gh=mel;*mo+kir=mo*: второй шаг - объединение "фемических" миналов -Fem и салических – Fsp(feld)-полевые шпаты + F(foid)-фельдшпатоиды, с выделением из них типоморфных миналов для групп. Например, в норме гранита присутствуют следующие алюмосиликатные миналы (приведенные к 100 мас.%): *q*=29.1; *en*=0.45; *fs*=0.11; *di*=0.75; *hd*=0.19; ab=38.2; an=2.32; or=28.88. Объединяем в нормативные твердые растворы:  $ab+an=pl^{5.4}=40.52$ ;  $en+fs=opx^{20}=0.56$ ; di+hd=cpx=0.94, q оставляем отдельно как типоморфный минал группы. Далее *pl* объединяем *c* or и получаем Fsp=69.4; opx+cpx=Fem=1.5; в сумме Fsp определяем процентное содержание  $pl = K_{pl} = \frac{(ab+an)\times 100}{ab+an+or} = \frac{pl\times 100}{pl+or}$ , которое в данном случае равно 58.5. По полученным данным уже можно нанести три точки на диаграммы рис.4.8: одну - в треугольнике по соотношению q÷Fem÷Fsp, вторую - по  $q \div K_{pl}$  и третью - по  $K_{pl} - K_{alk}^{Al}$  (0.33). Аналогичная процедура сворачивания информации производится с нормативным составом других групп, чтобы нанести их фигуративные точки на соответствующие диаграммы. По пояснениям к диаграммам легко определяется, какие миналы объединяются между собой и какие являются типоморфными для каждой группы. При необходимости диаграммы по варианта. можно строить два раскрывающих соотношение объединенных миналов: в одном варианте раскрываются соотношения салических миналов, в другом - мафических.

При использовании приведенных диаграмм не только для петрохимических родов, но и для петрографических не следует смущаться, если фигуративные точки конкретного петрохимического и петрографического индивида (вида) близко не совпадают или даже могут попасть в разные роды. Это вполне естественно при образовании одного пироксена минимум из четырех миналов (en+fs+di+hd), одного полевого шпата - минимум из трех миналов (ab+an+or), одного нефелина - из четырех миналов (ne+ab+or+an, ne+or+lc+an, ne+lc+kp+an) и т.д. Несовпадение минерального и минального составов следует использовать для выяснения условий кристаллизации расплава.

На рисунках 4.14, 4.16, 4.29 и 4.32 в меланократовых родах (пикриты) по  $K_{or}$  не учитывать номенклатуру мезо- и меланократовых родов.

Кроме главных классификационных характеристик горных пород, при проведении петрохимического анализа используются и дополнительные характеристики, которыми подчеркиваются какиелибо особенности горных пород или определяются уклоны и

сериальная принадлежность. Нами предлагается использовать следующие дополнительные характеристики:

1) нормативный состав (номер) плагиоклаза -  $pl^{an} = \frac{an \times 100}{an + 2ah}$  (мол. кол.)

2) тип (или уклон) щелочности -  $n = \frac{Na \times 100}{Na+K}$  (атом. кол.), либо  $n = \frac{ab \times 100}{ab+or}$  (мол. кол.), либо  $n = \frac{(ab+ne) \times 100}{ab+ne+or}$  (мол. кол.), либо  $n = \frac{ne \times 100}{ne+or+lc}$  (мол. кол.), либо  $n = \frac{ne \times 100}{ne+lc+kp}$  (мол. кол.), либо  $n = \frac{ne \times 100}{ne+kp}$  (мол. кол.), по значению п определяются уклоны: при n > 66.6 - 166.6

3) общая железистость -  $F_{aT} = \frac{(Fe^{2+} + Fe^{3+}) \times 100}{Fe^{2+} + Fe^{3+} + Mg}$  (атом. кол.),

4) частная железистость (или нормативная железистость мафических миналов):  $f = \frac{fs \times 100}{fs + en} = \frac{hd \times 100}{hd + di} = \frac{fa \times 100}{fa + fo} = \frac{Fe - ak \times 100}{Fe - ak + ak} = \frac{kir \times 100}{kir + mo}$  (мол. кол.);

5) степень окисления железа -  $F^o = \frac{(Fe^{3+} \times 100)}{Fe^{3+} + Fe^{2+}}$  (атом. кол.); 6)  $n_{cpx} = \frac{2ac \times 100}{2ac+di+hd}$  (мол. кол.);

7) соотношение геленитововго минала с акерманитовыми (глиноземистость нормативного мелилита) -

 $mel_{gh} = \frac{gl \times 100}{ol + cpx + mel}$  (мол. кол.);

8) соотношение нормативных фельшпатоидов ( $F_{\text{foid}}$  с полевыми шпатами ( $F_{\text{sp}}$ ) –  $K_{\text{foid}} = \frac{F \times 100}{F + F sp}$  (*вес. кол.*);

9) coothonillehue ol c  $cpx+mel - K_{ol} = \frac{ol \times 100}{ol+cpx+mel}$  (*bec. Kon.*); 10) coothonillehue opx c  $cpx - K_{opx} = \frac{opx \times 100}{opx+cpx}$  (*bec. Kon.*);

Эти характеристики химического состава пород можно сопоставлять между собой на двукоординатных корреляционных графиках типа представленных на рисунках 4.47-4.52 (прил.IV).

При необходимости творческий исследователь предложит и другие варианты различных соотношений миналов и элементов, которые еще лучше раскроют особенности изучаемых горных пород.

Итак, предлагаемая комплексная классификация Al-Si-пород, основанная на геолого-генетических, минералогических и петрохимических (минальный состав) признаках отвечает всем современным требованиям, предъявляемым к классификационным схемам. В ней соблюдается многоступенчатость классификации: выделенные в магматическом типе горных пород их классы, отряды,

166

группы и ряды по одним признакам, а затем, более дробно по другим признакам, делятся на семейства, роды и индивиды. Подчеркивается, что границы между отрядами, группами, рядами и семействами строго определенные, а между родами и разновидностями одного семейства условные, проводятся по договоренности и допускают творчество исследователей. Эта особенность горных пород легко объясняется с физико-химической точки зрения. Миналы кажлого семейства являются компонентами физико-химической полсистемы. a. как известно, каждая подсистема отличается от другой подсистемы набором компонентов, которые при определенных термодинамических условиях образуют строго определенные минеральные ассоциации. Внутри подсистемы различия будут только в количественном соотношении миналов и минералов в зависимости от исходного состава расплава и условий его кристаллизации. Графическое выражение классификации в виде диаграмм позволяет наглядно производить сопоставление большого количества материала.

Применение новой классификации не требует изменения ни петрографических номенклатуры, ΗИ И петрохимических характеристик давно известных совокупностей горных пород (родов). Предлагается учетом свойств, разложить лишь, с ИХ по классификационным "полочкам", построенным по новым принципам. К сожалению, приходится отмечать неоднозначность существующих терминов и размеров родов, и поэтому желательно продолжить работу по совершенствованию и уточнению, как номенклатуры, так и границ родов.

Естественно, что предлагаемая классификация значительно отличается от классификации магматических пород Петрокомитета (Магматические горные породы 1983), поскольку она основана на других принципах. Покажем это отличие на эталонных образцах.

# 4.2.3. Сопоставление результатов систематики магматических горных пород по схемам Петрокомитета и автора

Для того чтобы показать возможности классификационных схем Петрокомитета и автора, были использованы данные по минеральному и химическому составу магматических горных пород эталонных образцов из различных регионов, собранных в работе (Богатиков и др., 1987) по материалам многих авторов. Всего для сопоставления было взято 142 эталонных образца из табл.21 работы О.А.Богатикова и др. (1987), которые представлены под первыми номерами, и один образец лампроита из табл.42, также под первым номером. Химические составы выбранных образцов пересчитаны на миналы по новому алгоритму, и результаты пересчетов представлены в табл.4.43 (прил. VI) совместно с исходными данными по их минеральному составу и результатам систематики по обеим схемам. Из 143 образцов 50 образцов относятся к вулканитам, а остальные 93 - к "гипабиссальным" и "плутоническим" породам. Из 93 образцов 50 в своем составе содержат минеральные буферные пары, а 36 - их не содержат, что составляет около 39%.

Анализ результатов систематики всех образцов приводит к выводу, что классификации магматических пород по схемам Петрокомитета и автора, строго говоря, не совпадают, что и следовало ожидать, поскольку слишком различны критерии выделения практически всех таксонов, исключая типы и классы.

Так, например, если сравнить групповую принадлежность в обеих схемах, то получается следующая картина: ультраосновные породы по схеме Петрокомитета включают авторские группы от II-olнормативной (прежде всего, породы нормальной щелочности) до VIIIто-нормативной (кугдит); основные породы - от I-q-нормативной до VII-kp-нормативной группы (полевошпатовый ийолит); средние - от I*q*-нормативной до IV-*lc* нормативной (псевдолейцитовый сиенит); кислые - все I-q -нормативные группы. Не лучше положение и с определением щелочности пород. Поэтому не имеет смысла дальше комментировать эти различия, они очевидны из табл. 4.43 (прил.IV), и заинтересованный читатель сам может сопоставить различия В классификациях группы которыми той И ряда пород, OH непосредственно занимается.

Очевидно, следует более детально остановиться на корреляции минеральных и минальных составов эталонных образцов и ИХ классификационных возможностях. При этом необходимо прекрасно знать, какие миналы (компоненты) и при каких условиях могут образовывать те или иные твердые растворы - минералы (фазы). Количественное различие одноименных миналов и минералов не должно смущать исследователя, поскольку, как правило, минеральный состав определяется в шлифе и, в зависимости от увеличения зернистости породы, представительность подсчета уменьшается, а ошибка увеличивается. Химический же анализ делается обычно из большого дробленая количества породы, порода лучше перемешивается и более точно определяется ее состав. По указанным причинам количественное совпадение одноименных минералов и миналов скорее случайность, чем закономерность. Должно быть, качественное совпадение прежде всего. с учетом того, что определенные миналы образуют твердые растворы, а количественные значения их содержаний имеют близкий порядок цифр. Вероятно, нет необходимости детально описывать результаты сопоставления каждого эталонного образца, а имеет смысл обратить внимание лишь на те, минеральный и минальный состав которых не коррелируется между

собой, и объяснить причины несовпадения. Причем необходимо еще раз напомнить, что одноименные миналы и минералы отличаются более сложным составом последних. И поэтому отсутствие каких-либо фаз, в то время как присутствуют те или иные миналы в небольших количествах, не является признаком несоответствия минерального состава с минальным. Так, например, в породе могут содержаться десятки процентов плагиоклаза, а в минальном составе - *ab+an* и небольшое количество or; или в породе присутствует Срх, а в минальном составе преобладают di и hd и имеется небольшое количество en+fs. В том же нефелине может содержаться до 30 мол.% *lc+kp>*миналов. По этой причине минеральный состав предоставляет нам меньше классификационной информации, чем минальный, поскольку она "скрывается" в твердых растворах. И, как это неоднократно подчеркивалось выше, наибольшие затруднения связаны с систематикой маломинеральных пород, не содержащих минеральных буферных пар для определения группы и типоморфных минералов для определения ряда. Тем не менее, минальный состав таких пород в большинстве случаев позволяет более определенно их классифицировать (см. табл.4.43).

Не будем касаться вулканитов со стеклом, поскольку они и в той и другой схеме классифицируются по химизму и совершенно естественно, что имеются существенные различия результатов (см. табл.4.43). В нормативно-минальном составе таблицы 4.43 не приведены "акцессорные" миналы, поскольку на родовом уровне они практически не несут классификационной информации. В связи с этим необходимо дать некоторые пояснения по этой графе. Согласно алгоритму пересчета химического анализа на нормативные миналы (см. раздел 3.2.1), в Fe-Mg-отряде из железооксидных и титановых миналов могут присутствовать *ilm, mt, hm, ru;* а в Са-отряде - *tn, pf, mt, hm*, и поэтому можно сопоставлять реальные "акцессорные рудные" минералы с отрядной принадлежностью: если порода отнесена к Fe-Mg-отряду, то, значит, в ее норме могут присутствовать ilm+mt+ru, а если к Са-отряду, то в ее норме могут присутствовать tn или pf(+mt). Когда же порода находится на границе двух отрядов, то в ее норме могут присутствовать tn (или pf) + ilm. Кроме того, необходимо использовать информацию об устойчивости миналов в зависимости от принадлежности к определенным отрядам и рядам и активности SiO<sub>2</sub>. Эта информация приведена в таблицах 4.2-4.17. Для наглядности сведения о минальных ассоциациях главных отрядов, рядов и групп представлены в графическом выражении на рисунках 4.53 и 4.54 (прил.IV). Опять-таки, построении рисунков, при как И классификационных диаграмм, на уровне родов, произведено

сворачивание информации в представлении миналов: pl=ab+an; opx=en+fs; ol=fo+fa; cpx=di+hd; mel=ak+Feak+gh; mo=mo+kir.

Из рисунков видно, что различные миналы одного отряда имеют определенный интервал существования по степени насыщенности SiO<sub>2</sub>, независимо от рядной принадлежности. По этому признаку все миналы можно разделить на три совокупности:

1) с интервалом устойчивости в 1-2 группы - q, opx, pi в Саотряде, dsn, an, mo, per+wu;

2) с интервалом устойчивости в 3-4 группы - *or*, *pi* в Fe-Mgотряде, *lc*, *ks*, *mel*, *кp*, *cs*;

3) с интервалом устойчивости в 5-8 групп - *ol, ne, gh, cpx, ac, wo, c, ns, dsk*.

Естественно, такие же интервалы устойчивости имеют и минералы, соответствующие что необходимо учитывать при определении групповой принадлежности, и особенно маломинеральных (1-3) породных ассоциаций без буферных пар. По этому признаку можно разделить и породные ассоциации, учитывая присутствиеотсутствие тех или иных минералов. Намечается три совокупности маломинеральных пород без буферных пар и без гидроксилсодержащих фаз. Первая совокупность горных пород сложена такими минералами, которые имеют ограниченную область существования ПО определении  $Si0_2$ ошибка насыщенности И В групповой принадлежности по ним и их ассоциациям с другими минералами не превышает одной группы. К таким минералам относятся: Qtz, Opx, PI, Мо, (Per+Wu). Самый простой случай - это присутствие кварца с любыми насыщенными SiO<sub>2</sub> минералами, что позволяет однозначно относить породу к I-Qtz-модальной группе обоих отрядов.

Минеральные ассоциации с Орх без кварца характеризуются небольшим разнообразием сочетаний из следующих 2-3 минералов: Орх+Срх; Орх+P1; Орх+Kfs; Орх+Crd, реже Орх+Spl и Орх+Sill, Орх+Cpх+P1; Орх+Cpх+Kfs; Орх+Pl+Kfs и т.д., по которым также практически однозначно определяется их групповая принадлежность - II-*ol*-модальная группа, или граничная между I и II. Естественно, это относится к породам Fe-Mg-отряда (ортопироксен-оливиновому).

Двух- и трехминеральные породы с Pl без Qtz и Ne, также с большой долей вероятности, могут относиться либо ко II-модальной группе, либо к пограничной между I и II. Минеральные ассоциации с Mo и (Per+Wu) отражают крайнюю степень недосыщенности пород по SiO<sub>2</sub>. Рядную принадлежность пород первой совокупности можно определить только тогда, когда присутствуют типоморфные минералы этого таксона (см. выше). Характерными представителями этой совокупности пород являются: все кварцмодальные породы (без

гидроксилсодержащих минералов и с ними, но при объемном преобладании кварца над ними), нориты, габбронориты, оливиновые габбро, троктолиты, монтичеллитсодержащие и периклазсодержащие породы.

Вторая совокупность маломинеральных горных пород, также без буферных пар и гидроксилсодержащих минералов, сложена такими минералами, которые существуют в условиях 3-4 групповых интервалах по насыщенности SiO<sub>2</sub>. К ним относятся: Kfs, PI в Fe-Mgотряде, Lct, акерманитовый мелилит, Kls и Ln. Сочетания этих минералов и добавление к ним минералов с большим интервалом устойчивости, как и в предыдущем случае, приводит к сужению группового интервала и более вероятному определению групповой принадлежности изучаемой породы, но точность и достоверность в данном случае будет, естественно, меньше, чем в предыдущем. В качестве примеров второй совокупности пород могут быть названы: миссурит, сиенит (под № 97), щелочной сиенит, мелилитсодержащие породы.

Третья совокупность маломинеральных пород сложена минералами с широким интервалом устойчивости условиях В изменения активности SiO<sub>2</sub>: Ol, Cpx, A-Cpx, Ne, Wo и Cor. Даже тройные ассоциации этих минералов: Ol+Cpx+Ne, Cpx+Ne+Wo, А-Cpx+Ol+Ne, A-Cpx+Ne+Wo не позволяют близко однозначно определить групповую принадлежность, поскольку их возможное существование перекрывает 4-5 групп, а двуминеральные ассоциации Ac+Ne, Ne+Wo, Ne+Ol, Cpx+Ol перекрывают 5-7 групп. Естественно, что различия таких пород и их классификация сильно затрудняется без дополнительной информации. Такой дополнительной информацией присутствие типоморфных акцессорных минералов, может быть каковыми являются Ilm, Tn, Pf, Chr. И более полная информация - это минальный состав минералов и химический состав пород, выраженный в нормативных миналах. Так, например, двуминеральная порода верлит (Ol+Cpx), ассоциирующая с лерцолитами, совершенно однозначно отличается оливиновых клинопироксенитов OT (или клинопироксеновых оливинитов), ассоциирующих с мелилитовыми породами, как по составу минералов, так и по минальному набору. В норме верлитов обязательно будут присутствовать or, opx, pl, а в норме оливиновых клинопироксенитов -недосыщенные SiO<sub>2</sub> миналы: ne, lc, gh, mel. В верлитах присутствует ильменит и сфен, а в оливиновых клинопироксенитах - перовскит.

Особого рассмотрения заслуживают двуминеральные - Cpx+Ne и A-Cpx+Ne - породы серии якупирангит-мельтейгит-ийолит. Судя по рисункам 4.53 и 4.54, такие породы в обоих отрядах могут существовать (образовываться) в интервале 4-7 групп. В природе же

нефелиновыми они ассоциируют как сиенитами, так с И мелилитсодержащими породами, типа турьяитов. И поэтому, без наличия информации по породным ассоциациям, минальному составу минералов и полностью - пород, очень сложно или практически невозможно установить их групповую принадлежность, в отличие от рядной, что делается довольно просто по минальному составу Срх. бы определенному хотя оптическим метолом. Возникают классификационные проблемы, даже при наличии химического состава породы, из-за сложного минального состава Ne (см. выше), который, как отмечалось раньше, зависит от того, в какой минальной системе он кристаллизовался. Из-за этого встречаются различные варианты нормативно-групповой принадлежности таких двуминеральных пород: Ш-ие-нормативной (33-уртит) VI-*ak*-нормальной ОТ до (30 якупирангит, 32-ийолит).

При достаточно высоком содержании в норме *mel*-миналов с *lc*, подтверждается наличием присутствие которых не в породе соответствующих фаз, предлагается несколько изменить порядок десиликации миналов. Так, например, ийолит-32 (см.табл.4.43), состоящий из (об.'%): Ne-69, Cpx-20, Ti-Mt-8, Pf-2 и Hb1-1, по предлагаемому алгоритму содержит в норме (кроме *ap*, *cc*, *ilm*, *mt*) (вес.%): ac-2.1; ne-49.15; lc-8.04; kp-4.37; mel-14.26 и ol-4.16. И если 1с и кр могут полностью войти в фазу Ne, то из mel и ol никак не получить фазу Срх без добавления SiO<sub>2</sub>. Если же изменить порядок десиликации, т.е. в начале десилицировать  $lc \rightarrow kp$ , а потом, если нужно будет, -  $(di+hd) \rightarrow (ak+Feak)$ , то нормативный состав будет иной: (*ac+cpx*)=24.72, (*ne+1c+кp*)=12.51, *ol*=0.30, что практически совпадает с минеральным составом. Эта норма и приведена в табл.4.43.

После общего обзора корреляционных сложностей, особенно для маломинеральных пород, коротко остановимся на конкретных примерах несоответствия минеральных и минальных составов и буферных пар в породах с большим количеством минералов (4-5).

Ункомпагрит (N⁰ 27) минеральному по составу: Mel+Cpx+Ol+Ne+Ti-Mt+Pf+Phl должен быть отнесен V-Melк модальной группе, ряду В, Са-(Fe-Mg) отряда (соотношение Mel с 01 кальциевого отряда), а по минальному составу: lc+ne+kp+mel+ol он соответствует VI-Ар-нормативной группе, ряду В, Са-(Fe-Mg)-отряда. Несоответствие выражается в присутствии Срх и отсутствие его миналов, что может быть связано с недоопределением SiO<sub>2</sub> при проведении химического анализа.

Уртит (№ 33) по минеральному составу должен быть отнесен к щелочному ряду, так как содержит эгирин, а по норме - к ряду, пересыщенному глиноземом. Это несоответствие также может быть объяснено неточностью химического анализа.

Полевошпатовый ийолит (№ 71) характеризуется обратным несоответствием: в минеральном составе определены Срх и Hbl, в то время как в норме присутствуют ас и т. В данном случае несоответствие связано, вероятнее всего. с низким качеством минерального анализа. Этот вывод основан на том, что ийолит является представителем серии уртит-ийолит-мельтейгит Хибинского массива, которая детально изучалась А.А.Арзамасцевым и др. (1987), а по их данным пироксен из ийолитов содержит ас-минал от 20 до 75 мол.%. Соответственно и амфибол этих пород должен быть, по крайней мере, субщелочным (типа рихтерита), а не роговой обманкой.

В фергусите(74) - представителе вулканитов - установлено несоответствие состава вкрапленников нормативно-минальному составу породы. Во вкрапленниках отмечается присутствие Lct, Cpx, Fsp, Am и Bt, т.е. минеральная ассоциация с буферной парой, что позволяет отнести ее к IV-Lct-модальной группе нормального ряда. Но в норме этой породы нет 1с, и по минальной буферной паре она должна относиться к Ш-ne-нормативной группе, также нормального ряда. Очевидно, что это несовпадение связано с неточностью либо Аналогичное минералогического, либо химического анализа. замечание относится и к шонкиниту (№ 78).

Минеральные классификационные неопределенности возникают с породами, содержащими в больших количествах гидроксилсодержащие минералы, да еще при отсутствии буферных пар. Представителями таких пород являются оливино-роговообманковый пироксенит (№ 51), пироксеновый горнблендит (№ 52) и горнблендит (№ 53), которые сложены следующими минеральными ассоциациями: Cpx+Hbl+Ol+Pl, Hbl+Cpx и Hbl+Ep. Присутствие в первой ассоциации плагиоклаза с оливином ограничивает эту ассоциацию II и Шмодальными группами, нормального ряда, Fe-Mg-отряда (Opx+Ol); по же составу оливин-роговообманковый минальному пироксенит действительно попадает в Ш-пе-нормативную группу, нормального ряда, Fe-Mg-отряда. Вторая минеральная ассоциация без знания минального состава амфибола может быть включена в интервал I-Vмодальных групп, нормального ряда, Fe-Mg-отряда; минальный же ее состав соответствует III-ne-нормативной группе, нормального ряда, Fe-Mg-отряда.

Ассоциация Hbl+Ep также не может быть строго привязана к какой-либо группе, а по минальному составу она соответствует V-*gh*-нормативной группе, нормального ряда, Fe-Mg-отряда.

Присутствие гидроксилсодержащих фаз в других породах не нарушает корреляции между минеральным и минальным составами, так как количество этих фаз не превышает количества буферных

минералов. Определенные классификационные сложности возникают с кальсилитсодержащими породами в связи с их гетероморфизмом (Yoder, 1986). Появление в породах Kls может быть обусловлено двумя причинами, которые необходимо четко различать, поскольку это имеет принципиальное классификационное и петрологическое значение. Первая причина - это сильная недосыщенность породообразующей системы кремнеземом при гипогидробарических условиях, когда лейцит еще устойчив на ликвидусе. При этих условиях, согласно новому алгоритму пересчета на миналы, кр должен ассоциировать с mel и не должен - с or и cpx. Но, как отмечалось выше, в природе встречаются породы, в которых Kls находится совместно как с Mel без Срх (катунгит), так и с Срх+Mel+Lct (венанцит, коппаелит). Вот таким сложным для классификации примером из эталонных пород является оливиновый мелакальсилит (мафурит) (№ 24). В его составе имеются следующие минералы (об.%): включения - Ol=20; Cpx=20; Pf=5; Mt=2; осн. масса - Cpx+Kls+Mel+Mt=53, т.е. совместно присутствуют Cpx+Mel+Kls. Рассчитанный минальный состав этой породы следующий (вес.%): ap-1.6; ilm-6.4; ac-8.4; mt-1.5; lc-15.3; kp-11.7; ne-1.9; mel-24.8; ol=28.6. Как видим, несовпадение минерального и минального составов выражается в том, что в норме присутствует ас и нет *срх*, и присутствует *lc*, отсутствующий в модальном составе. По всей вероятности, это несовпадение связано с прохождением обменной реакции, на которую обращал внимание Йодер (Yoder, 1986). гетероморфизм калиевых пород. Поэтому, рассматривая если рассчитанный минальный состав пересчитать согласно реакции: 3KAlSi<sub>2</sub>0<sub>6</sub> (*lc*)+2Ca<sub>2</sub>(Mg,Fe)Si<sub>2</sub>0<sub>7</sub> (*ak*) + (Mg,Fe)<sub>2</sub>Si0<sub>4</sub>(*ol*)=3KAlSi04 (*kp*) +  $4Ca(Mg,Fe)Si_2O_6$  (*cpx*), в результате чего получим следующий минальный состав: ap - 1.6; ilm - 6.4; ac - 8.4; mt - 1.5; kp -17.36; ne - 1.9; mel - 19.4; ol – 27.1; cpx - 8.8, который уже почти идеально соответствует модальному и приведен в табл.4.43.

Вторая причина появления Kls в породах - это когда при гипергидробарических условиях лейцит становится неустойчивым на ликвидусе, и вместо него кристаллизуются Kfs+Kls, хотя в норме *kp* будет отсутствовать, что приводит к кажущемуся несоответствию минерального и минального составов. Характерным примером таких пород является рисчоррит (№ 81) Хибинского массива (Галахов, 1975).

Еще одно несовпадение со стандартным расчетом CIPWD и природными минеральными ассоциациями касается Срх и Мо. В нормативном расчете их миналы не попадают в одну ассоциацию, а в природных минеральных ассоциациях они встречаются в эвтектическом равновесии из-за прохождения обменной реакции Di+3Mo+V=2Ak+Fo+V, в результате чего образуются системы *di-mo*-

ak-aq и di-mo-fo-aq. Это преобразование происходит через нонвариантное равновесие Ak+Fo+Di+Mo+V+L с появлением граничной системы di-mo-aq и эвтектическими взаимоотношениями фаз при  $P_{H2O}$ =2.7 кбар и T=920°C.

Минеральный и минальный составы остальных плутонитов прекрасно коррелируются между собой, и установление по ним классификационного положения пород не вызывает затруднений.

Итак. общее заключение по сопоставлению результатов систематики эталонных магматических горных пород по классификации Петрокомитета и автора сводятся к следующему. Групповое совпадение относится к "кислым" породам, которые сносно коррелируются с I-Qtz-модальной и I-q-нормативной группами, и к нормальной ультраосновным породам щелочности, которые коррелируются со II-Ol-модальной и II-ol-нормативной группами. Исключение составляет меймечит (№ 1), который по норме V-gh-нормативной соответствует группе, что является подозрительным, поскольку второй эталонный меймечит, из того же региона, попадает по норме во II-ol-нормативную группу. По всей вероятности, это различие связано с качеством химического анализа. Остальные же группы значительно разнятся и практически не коррелируются между собой. Рядное совпадение относится только к "основным" породам с нормальной щелочностью И к части ультраосновных" пород без фельдшпатоидов и мелилитов. Корреляция минеральных и минальных составов эталонных пород подтверждает правила и зависимости, выведенные на теоретических примерах: 1) присутствие минеральных И минальных буферных пар В многоминеральной породе (без гидроксилсодержащих минералов, или при малом их количестве) практически однозначно позволяет определять положение данной породы в классификационной схеме; 2) отсутствие минеральных буферных пар не позволяет однозначно определять модальную групповую принадлежность; в норме же практически всегда присутствуют буферные пары, по которым и групповая принадлежность; 3) определяется нормативная с аналогичными трудностями исследователь столкнется при высоком объемном содержании гидроксилсодержащих минералов (Bt, Am и др.); 4) для определения модальной рядной принадлежности требуется присутствие типоморфных минералов и правильное определение состава Срх и Ат; в норме опять-таки практически всегда будут присутствовать типоморфные миналы.

Тем не менее, несмотря на указанные затруднения, предлагаемая комплексная классификация позволяет найти место изучаемой породе в классификационной схеме практически для всех вариантов минеральных ассоциаций.

#### ЗАКЛЮЧЕНИЕ

1. Существующие классификации магматических горных пород не удовлетворяют современным требованиям. Как известно, в качестве большого препятствия для создания рациональной комплексной классификации горных пород называется практическое отсутствие корреляции между их химическим составом, выраженным в оксидной форме, и минеральным (составом). Вот что писал по этому поводу А.Н.Заварицкий (1950): "Уже приходилось не раз указывать, что минералогический состав породы, при современном состоянии знаний, не может быть просто выведен из химического состава. Классификация составу, минералогическому пород по с одной стороны. И классификация химических составов - с другой, представляют два способа классификации, до известной степени независимые один от другого, и признаки одной количественной классификации не могут еще быть выражены как функции признаков другой" (с. 176-177). Тем не менее он признавал, что между теми и другими существует известная корреляция, и степень этой корреляции может быть мерой рациональности в выборе того или другого признака, как признака главного, существенного. Можно с уверенностью констатировать, что до настоящего времени не было найдено такого существенного признака, подтверждением чего являются современные классификации магматических предложенные (разработанные) горных пород, Полкомиссией по систематике магматических пород IUGS И терминологической комиссией Петрографического комитета ОГГГ АН CCCP.

2. К решению классификационной проблемы мы подошли с физико-химических позиций, смысл которых заключается в признании обязательной тривиальной зависимости состава фаз от состава компонентов и термодинамических условий кристаллизации (Р<sub>H2O</sub> и T).

Анализ фазовых превращений с разнообразным выражением расплавных системах, экспериментально компонентов в как изученных, так и теоретически разработанных, привел автора к выводу, что любая фаза многокомпонентной системы является твердым раствором определенных компонентов. Задача в таком случае сводится к выбору химического выражения компонентов. Формально компоненты принимать оксиды породообразующих 38 можно элементов, что обычно и делается, тем более что число оксидов определяет число независимых компонентов, которое необходимо для расчета равновесного числа фаз при определенно заданных параметрах (число степеней свободы). Экспериментально же доказано, что в процессе фазовых превращений оксидные системы делятся на подсистемы с образованием двойных и тройных химических соединений, кристаллохимические формулы которых соответствуют идеальному составу определенных минералов постоянного состава, впоследствии названных миналами, и которые в этих подсистемах играют роль компонентов. В настоящее время известны составы миналов, которыми можно представить все породообразующие минералы магматических пород в виде твердых растворов: ab+an=Pl; en+fs=Opx; di+hd=Cpx; fo+fa=Ol; or+ab=Kfs; ac+di+hd= A-Cpx; ak+Feak+gh=Mel; mo+kir=Mo; per+wu=Per и т.д.

гидроксилсодержащих амфиболы) Составы (биотиты, И некоторых безводных минералов (гранаты, кордиериты) представляют собой твердые растворы своих миналов, которые, в отличие от нормативных, предлагается называть модальными. И опять-таки все модальные миналы также характеризуются постоянством состава и могут быть образованы из нормативных. Таким образом, миналы (нормативные и модальные) с физико-химической точки зрения обладают свойствами компонентов: они имеют постоянный состав и ими можно выразить составы всех породообразующих фаз-минералов. На достаточно представительном экспериментальном и теоретическом материале показана четкая корреляция между компонентами-миналами и фазами-минералами в частных системах различной компонентности (от четырех до восьми) с построением схем фазовых превращений (flow sheet). Несколько хуже эта корреляция устанавливается для пород, образованных при достаточно больших значениях Р<sub>н20</sub>, когда в них появляются гидроксилсодержащие фазы и другие модальные твердые растворы (гранаты, кордиериты, шпинели и др.). Но, зная нормативномодальных миналов, образующих минальные составы твердые растворы, и количество этих фаз относительно минеральных буферных пар, можно с успехом производить те или иные классификационные сопоставления нормативно-минального состава и минерального, в ассоциации которого присутствуют твердые растворы модальных миналов.

3. Предложен усовершенствованный способ (метод) преобразования (пересчета) химического состава, выраженного в оксидной форме, в соответствующие миналы, поскольку метод CIPW в оригинальном удовлетворяет классификационным варианте не потребностям для магматических горных пород. всех 0 чем неоднократно отмечалось в литературе. Он применим к породам средней степени недосыщенности SiO<sub>2</sub>, в норме которых присутствуют or+lc. Возникла необходимость расширить и детализировать этот уровня крайней недосыщенности метод до кремнеземом И с различными интервалами железистости: выделено 4 варианта и 23 подварианта алгоритмов. Согласно новому алгоритму пересчета, для главных породообразующих минералов магматических пород имеется 9 уровней (групп) степени насыщенности по SiO<sub>2</sub> и четыре уровня (ряда) насыщенности CaO+Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O глиноземом (A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>). Добавлено десять новых нормативных миналов: альсилит (*als*), дисиликат натрия (*dsn*), дисиликат калия (*dsk*), геленит (*qh*), акерманит (*aк*), ферроакерманит (*Feak*), монтичеллит (*mo*), кирштейнит (*kir*), периклаз (*per*) и вюстит (*wu*). Поэтому, в отличие от оригинального метода CIPW, усовершенствованный и расширенный метод следует называть CIPWD, т.е. с добавлением заглавной буквы фамилии автора.

4. С учетом всех свойств магматических горных пород, физикохимических особенностей алюмосиликатных систем, нового алгоритма пересчета оксидного химического состава на минальный, а также всех предыдущих классификационных схем, разработана комплексная классификация алюмосиликатных магматических горных пород. В ней использованы практически все таксонные категории, применяемые в биологии (в иерархическом порядке): тип, класс, отряд, группа, ряд, семейство, род, индивид, разновидность. Предложены четкие и однозначные критерии их выделения. В сравнении с классификацией Петрокомитета (Классификация и номенклатура 1981), имеются существенные отличия как в числе и определении таксонов, так и критериев их выделения. Нами введены таксоны "отряд" и "род", но исключен таксон "вид", поскольку в породной иерархии такой таксон невозможно выделить со строгими критериями, о чем подробно говорится в работе (Заварицкий, 1956). Общепринятый таксон "плутонический класс", который объединяет полнокристаллические породы и страдает неопределенностью относительно "глубины" (или образования, предлагается разделить давления) ИХ на лва: гипогидробарический (низкое значение P<sub>H2</sub>0) класс, куда ключаются все полнокристаллические породы, но не содержащие первичномагматических гидроксилсодержащих (и барофильных) минералов, и гипергидробарический (высокое значение Р<sub>Н2О</sub>) класс, объединяющий породы, которые содержат таковые.

Обращается внимание на то, что, по сути, мы классифицируем условия (химические и термодинамические) образования пород, а через них - и сами породы. Так, породные типы определяются по геологическим условиям образования: магматическим, осадочным и метаморфическим. Классы, в данном случае, уточняют магматические условия: вулканические, гипогидробарические и гипергидробарические. А, начиная от отряда и до индивида, при систематике горных пород уже учитываются как химические, так и термодинамические условия их образования, и поэтому могут использоваться совместно петрохимические и минералогические критерии, дополняющие и контролирующие друг друга. При этом для гипогидробарического класса устанавливается четкая корреляция (соответствие) между минальным и минеральным составами и классифицируется порода. практически однозначно Сложнее сопоставляется нормативно-минальный состав с минералами. образованными особенно. ИЗ модальных миналов И. при гипергидробарических условиях, несколько что затрудняет систематику таких пород. В таком случае предлагается учитывать не только состав твердых растворов модальных миналов, но и их количественные соотношения с буферными парами степени SiO<sub>2</sub>. Кроме того, решению классификационных насышенности пород способствуют вопросов магматических горных главные особенности алюмосиликатных систем: а) конечные котектические фельлшпатоилам составы смешены к полевым шпатам. И клинопироксенам от ортопироксенов и оливинов (Дубровский, 1984, 1987а, 19876, 1993); б) при высоких значениях P<sub>H2O</sub> объемы кристаллизации полевых шпатов и фельдшпатоидов отделены от объемов ортопироксенов и оливинов объемами кристаллизации амфиболов. биотитов которые находятся котектических И В соотношениях с первыми и в перитектических - со вторыми, в то время как клинопироксены и мелилиты чаще являются котектическими со всеми остальными минералами. Эти особенности, как правило, предопределяют количественное преобладание в конечных составах котектических минералов нормативных миналов нал минералами модальных миналов, что и облегчают сопоставление нормативно-минального состава с минеральным И практически однозначно позволяют классифицировать породы. Надкотектические же одно-, даух- и трехминеральные кумулятивные породы, даже сложенные минералами нормативных миналов, но не содержащие буферных пар, не могут быть строго классифицированы.

В работе представлен довольно полный пакет классификационных диаграмм для различных уровней насыщенности по SiO<sub>2</sub> и щелочности. Эти диаграммы можно использовать как для минального, так и для минерального составов.

5. На примере эталонных образцов горных пород, минеральный и химический состав которых приведен в работе (Богатиков и др., 1987), произведено сопоставление результатов систематики классификационным магматических горных пород по схемам Петрокомитета и предлагаемой в данной работе. Установлено значительное расхождение таксонной принадлежности большинства образцов по указанным схемам и детально разобраны причины такого расхождения.

В классификации не учтены карбонатные породы магматического генезиса, что не исключает использования нового алгоритма пересчета для установления нормативно-минального состава таких пород, который поможет их классифицировать. Кроме того, петрохимическая часть классификации может применяться не только для магматических пород, а и для пород любого генезиса. И поскольку это первый вариант такой классификации, то опыт применения ее для различных горных пород позволит выявить не только ее достоинства, но и недостатки. Автор с большой благодарностью учтет любые замечания по совершенствованию и улучшению данного варианта классификации.
#### ЛИТЕРАТУРА

Аносов В.Я., Озерова М.И., Фиалков Ю.Я. Основы физикохимического анализа. - М.: Наука, 1976. - 504 с.

Арзамасцев А.А., Иванова Т.Н., Коробейников А.Н. Петрология ийолит-уртитов Хибин и закономерности размещения в них залежей апатита. - Л.: Наука, 1987.-ПО с.

БартТ.Ф. Теоретическая петрология. - М.: ИЛ, 1956. - 414 с.

Богатиков О А., Махоткин ЮЛ., Кононова ВА. Лампроиты и их место в систематике высокомагнезиальных калиевых пород // Изв. АН СССР. Сер.геол. -1985.-№12.-С.3-10.

Богатиков ОА., Косарева Л.В., Шарков Е.В. Средние химические составы магматических горных пород. - М.: Недра, 1987. - 152 с.

Богатиков ОА., Рябчиков И.Д., Кононова В.А. и др. Лампроиты. -М.: Наука, 1991.-302 с.

Гамильтон Д.Л., Мак-Кензи В.С. Твердый раствор нефелина в системе NaAISi0<sub>4</sub>-KAISi0<sub>4</sub>-Si02 // Вопросы теоретической и экспериментальной петрологии. - М.: ИЛ, 1963. - С.27-46.

Галахов А.В. Петрология Хибинского щелочного массива. - Л.: Наука, 1975.-256 с.

*Герасимов Я.И., Древинг В.П., Еремин Е.Н. и др.* Курс физической химии. Т.1.-М.: Химия, 1969.-592 с.

*Гиорсо М.С., Кармайкл И.С.Е.* Моделирование магматических систем: петрологическое приложение // Термодинамическое моделирование в геологии (минералы, флюиды, расплавы). - М.: Мир, 1992. - С.487-518.

*Гиттинс Дж.* Фельдшпатоидные щелочные породы // Эволюция изверженных пород. - М.: Мир, 1983..- С.344-380.

Дир У.А., Хаун Р.А., Зусман Дж. Породообразующие минералы. Т.1. Ортосиликаты и кольцевые силикаты. - М.: Мир, 1965а. - 372 с.

*Дир У.А., Хаун Р.А., Зусман Дж.* Породообразующие минералы. - Т.2. Цепочечные силикаты. - М.: Мир, 19656. - 406 с.

*Дир У.А., Хаун Р.А., Зусман Дж.* Породообразующие минералы. -Т.З. Листовые силикаты. - М.: Мир, 1966а. - 318 с.

*Дир У.А., Хаун Р.А., Зусман Дж.* Породообразующие минералы. - Т.4. Каркасные силикаты. - М.: Мир, 19666. - 482 с.

*Дир У.А., Хаун Р.А., Зусман Дж.* Породообразующие минералы. - Т.5. Несиликатные минералы. - М.: Мир, 1966в. - 408 с.

Дубровский М.И. Методические рекомендации: Рациональная классификация амфиболов и метод расчета их кристаллохимических формул на минальные. - Апатиты: изд.Кольского филиала АН СССР, 1981. - 64 с.

*Дубровский М.И.* Гранитные системы и граниты. - Л.: Наука, 1984. - 350 с.

*Дубровский М.И.* Парагенетический анализ минеральных ассоциаций гранитоидов. - Л.: Наука, 1987а. - 256 с.

*Дубровский М.И.* Петрохимическая классификация алюмосиликатных плутонических горных пород: Препр. - Апатиты: изд.Кольского филиала АН СССР, 19876.-38 с.

Дубровский М.И. Фазовая диаграмма части системы Лар-Фо-Нф-Кв (расширенный "базальтовый" тетраэдр) при 1 атм: Препр. -Апатиты: изд. КНЦ АН СССР, 1989.-34 с.

Дубровский М.И. Физико-химические (P<sub>H2O</sub>-T-X) модели кристаллизации магматических оливиннормативных пород нормальной щелочности. - СПб: Наука, 1993. - 224 с.

*Елисеев Н.А.* К вопросу о классификации нефелиновых горных пород // Зап.ВМО. -1957. - 4.86, № 5. - С.629-631.

*Ефремова СВ., Стафеев К.Г.* Петрохимические методы исследования горных пород. (Справочное пособие). - М.: Недра, 1985. - 511 с.

*Жариков В.А., Иванов И.П., Фонарев В.И.* Минеральные равновесия в системе к<sub>2</sub>O-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-S.O<sub>2</sub>-H<sub>2</sub>O. - М.: Наука, 1972. - 160 с.

Заварицкий А.Н. Введение в петрохимию изверженных горных пород. -М.-Л.: Изд-во АН СССР, 1950. - 400 с.

Заварицкий А.Н. Изверженные горные породы. - М.: Изд-во АН СССР, 1956.-480 с.

*Йодер Х.* Образование базальтовой магмы. - М.: Мир, 1979. - 238 с. *Йодер Г.С., Тилли КЗ.* Происхождение базальтовых магм. - М.: Мир, 1965.-248 с.

*Карапетьянц М.Х.* Химическая термодинамика. - М.: Химия, 1975. - 584 с.

Классификация и номенклатура магматических горных пород / Редакторы ОА.Богатиков, Н.П.Михайлов, В.И.Гоньшакова. - М.: Недра, 1981. - 160 с.

*Когарко Л.Н.* Проблемы генезиса агпаитовых магм. - М.: Наука, 1977. -

294 c.

*Коржинский Д.С.* Физико-химические основы анализа парагенезисов минералов. - М.: Изд-во АН СССР, 1957. - 184 с.

*Кухаренко А.А., Орлова М.П., Булах А.Г. и др.* Каледонский комплекс ультраосновных, щелочных пород и карбонатитов Кольского полуострова и' Северной Карелии. - М.: Недра, 1965. - 772 с.

Ле-Ба М., Штрекайзен АЛ. Систематика магматических горных пород Международного союза геологических наук // ЗВМО. - 1991. - Ч.СХХ, № 4. -С. 1-20.

*Магматические* горные породы (классификация, номенклатура, петрография) / Отв. ред. тома В.И.Гоньшакова. 4.1,2. - М.: Наука, 1983. - 768 с.

*Магматические* горные породы (щелочные породы) / Отв. ред. тома В.А.Кононова. - М.: Наука, 1984. - 418 с.

*Магматические* горные породы (основные породы) / Отв. ред. тома Е.В.Шарков. - М.: Наука, 1985. - 488 с.

*Магматические* горные породы (кислые и средние породы) / Отв. ред. тома В.В.Ярмолюк и В.И.Коваленко. - М.: Наука, 1987а. - 374 с.

*Магматические* горные породы (эволюция магматизма в истории Земли) / Отв. ред. тома В.И.Коваленко. - М.: Наука, 1987. - 438 с.

*Магматические* горные породы (ультраосновные породы) / Отв. ред. тома Е.Е.Лазько и Е.В.Шарков. - М.: Наука, 1988. - 508 с.

*Минералогия* Хибинского массива / Под ред. Ф.В.Чухрова). Т.2. - М.: Наука, 1978.-586 с.

*Минералы*. Справочник. Диаграммы фазовых равновесий. Вып.1. Фазовые равновесия, важные для природного минералообразования. -М.: Наука, 1974.-514 с.

*Митчелл Р.Х.* Лампроиты - семейство щелочных горных пород // Зап.ВМО. -1988. - 4.117, вып.5. - С.575-586.

*Орлова М.П.* К классификации и номенклатуре пород лампроитовой серии // Изв. АН СССР. Сер. геол. -1991. - № 3. - С.51-57.

*Орлова М.П., Жидков А.Я.* К классификации и номенклатуре щелочных (бесплагиоклазовых) интрузивных горных пород // ЗВМО. - 1990. - Ч.СХ1Х, вып.2. - С. 1-7.

Понаморева А.П., Налетов Б.Ф. Минеральный состав гранитоидов в связи с их химизмом. - Новосибирск: Наука, 1979. - 180 с.

*Сахама Т.* Калиевые щелочные породы // Щелочные породы. - М.: Мир, 1976.-С.112-127.

*Тилли* С.Э. Парагенезис нефелин-щелочной полевой шпат // Вопросы теоретической и экспериментальной петрологии. - М.: ИЛ, 1963. - С.47-61. Хуан У.Т. Петрология. - М.: Мир, 1965. - 576 с.

*Хьюджес Ч.* Петрология изверженных пород. - М.: Недра, 1988. - 320 с.

*Четвериков С.Д.* Руководство к петрохимическим пересчетам. - М.: Госгеолтехиздат, 1956. - 246 с.

*Штейнберг Д.С.* О классификации магматитов. - М.: Наука, 1985. -160 с.

*Щелочные породы /* Под редакцией Х.Серенсена. - М.: Мир, 1976. - 400 с.

Щербина В.В. Новые данные по физико-химии силикатных расплавов // Проблемы минералогии и петрологии. - Л.: Наука, 1972. - С.30-35.

Эйтель В. Физическая химия силикатов. - М.: ИЛ, 1962. - 1055 с.

*Heys D.F.* Система известь - глинозем - кремнезем // Экспериментальная петрология и минералогия. - М.: Недра, 1971. - С.209-214.

Schairer J.F., Yoder H.S. Кристаллическое состояние и плавление простых щелочных базальтов // Экспериментальная петрология и минералогия. - М.: Недра, 1971.-С.6-15.

*Bowen N.L.* Recent high-temperature research on silicates and its significance in igneous geology//Amer. Geol. Sci. - 1973. - V. 193. - P. 1-21.

*Bowen N.L., Schairer J.F.* The system MgO-FeO-SiO<sub>2</sub> // Amer. Geol. Sci. - 1935. -V.29.-P.151-217.

*Carmichael I.S.E., Nicholls J. and Smith A.L.* Silica activity in igneous rocks // Am. Mineral. - 1970. V.55. - P.246-263.

*Chayes F., Yoder H.S., jr.* Some anomalies in the norms of extremely undersaturated lavas // Carnegie Inst.Wash. Year Book-70. - 1970-71. - P.205-206.

Cross W., Iddings J., Pirsson L., Washington H.A. A quantitative chemico-mineragical classification of igneous rocks. - Chicago: University of Chicago Press, 1903. -153 p.

*Edgar A.D.* The genesis of alkaline magmas with emphasis on their source regions: inferences from experimental studies // Alkaline igneous rocks (edited by Fitton J.G. and Upton B.G.). - 1987. - P.29-52.

*Kretz R.* Symbols for rock-forming minerals // Am.Min. - 1983. - V.68, № 1-2. -P.277-279.

*Kushiro I., Yoder H.S., jr.* Experimental studies basalt-eclogite transformation // Carnegie Inst. Washington. -1964. - YB 63. - P. 108-114.

*Kushiro I.* The system forsterite - diopside - silica with and without water at high pressures // Amer. J. Sci. - 1969. - Schairer V.267A. - P.269-294.

*Le Bas M J.* A norm for feldspatoidic and melilitic igneous rock // J. Geol. - 1973. -V.81,№ 1.-P.89-96.

Le Maitre R.W. (editor), Bateman P., Dudek A., Keller J., Lameyre J., Le Bas M.J., Sabine P.A., Schmid R, Sorensen H., Streckeisen A., Woolley A.R., and Zanettin B. A classification of igneous rocks and glossary of terms; recommendations of the International Union of Geological Sciences Subcommission on the systematics of igneous rocks. Blackwell Scientific Publications, Oxford, 1989. - 193 p.

Luth W.C. Studies in the system  $KAlSi0_4$ -Mg2Si04-Si02-H<sub>2</sub>0 (Inferred phase relations and petrologic applications) // J. Petrol. - 1967. - V.8, No 3. - P.372-416.

*Robie R.A., Hemingway B.S., Fisher J.R.* Thermodynamic properties of minerals and related substances at 298.15 K and 1 bar (10<sup>5</sup> pascals) pressure and at higher temperatures.- US Goverment Printing Office, Washington, 1978 - 456 p.

*RockN.M.S.* How should igneous rocks be grouped? // Geol. Mag. - 1981. - V.1 18 (5),№5.-P.449-461.

*Rock N.M.S.* The nature and origin of lamprophyres: on overview // Alkaline igneous rocks, Geological Sosiety Special Publication. - 1987. - № 30. - P. 191-226/

Schairer J.F. The system CaO-FeO-Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>-Si0<sub>2</sub>.1. Results of quenching experiments on five joins // Am. Ceram. Soc. -1942. - V.25. - P.241-274.

Schairer J.F. The alkali-feldspar join in the system NaAlSi0<sub>4</sub>-KAlSi0<sub>4</sub>-Si0<sub>2</sub> // J.Geol. - 1950. - V.58,  $N_{0}$  5. - P.512-517.

Schairer J.F. The system  $K_20$ -MgO-Al<sub>2</sub>0<sub>3</sub>-Si0<sub>2</sub>: Results of quenching experiments of four joins in the tetrahedron cordierite-forsterite-leucite-silica and on the join cordierite-mullite-potash feldspar // J.Am. Ceram. Soc. - 1954. - V.37. - P.501-533.

Schairer J.F., Bowen N.L. The system  $K_2O\text{-}Al_2O_3\text{-}SiO_2$  // Amer. J. Sci. - 1955. -V.253.-P.681-746.

Shand S.J. On saturated and unsaturated igneous rocks // Geol.Mag. - 1913. -Series 5, 10.-P.408-514.

*Shand S.J.* Eruptive rocks, their genesis, composition, classification, and their relation to ore-deposits with a chapter on meteorites. - London: Thomas and Co. - 1927. -360 p.

*Shand S.J.* The study of rocks. London: Thomas Murby and Co. - 1931.- 224 p., and 1947.-236 p.

*Shand S.J.* Eruptive rocks (Their genesis, composition, classification, and their relation to ore-deposits with a chapter on meteorites). - London: Thomas Murby and Co. -1949. - 488 p.

*Wendlandt R.F., Eggler D.H.* The origins of potassic magmas: 1. Melting relations in the systems KAlSi04-Mg2Si04-Si0<sub>2</sub> and KAlSi0<sub>4</sub>-MgO-Si0<sub>2</sub>-C0<sub>2</sub> to 30 Kilobars // Am. J. Sci. - 1980.- V.280. - P.385-420.

Woolley A.R., Bergman S.C, Edgar A.D., Le Bas M.J., Mitchell R.H., Rock N.M.S., Scott Smith B.H. Classification of lamprophyres, lamproites, kimberlites, and the kalsilitic, melilitic, and leucitic rock//Can. Mineral. -1996. - V.34. - P.175-186.

*Yoder H.S., jr.* Potassium-rich rocks: phase analysis and heteromorphic relations // J.Petrol. - 1986. - V.27, part 5. - P.1215-1228.

#### ПРИЛОЖЕНИЕ I: Таблицы 3.7-3.29 к разделу 3.2.1

Таблица 3.7

Минальные системы подварианта А-1

 $K_{alk}^{Al}$  < 0; CaO' < (FeO'+MgO); f< 80

Группы	Минальные системы
I-q	ab-an-or-als-en-fs-q-mt-ilm
II-ol	ab-an-or-als-fo-fa-en-fs-mt-ilm
III-ne	ab-ne-an-or-c-fo-fa-mt-ilin
IV-lc	ne-an-or-lc-c-fo-fa-mt-ilm
V-gh	ne-an-gh-lc-c-fo-fa-mt-ilm
VI-ak	
VII-kp	ne-gh-lc-kp-c-fo-fa-mt-ilm
VIII-mo	
IX-per-wu	ne-gh-kp-c-fo-fa-per-wu-mt-ilm

Таблица 3.8

Минальные системы подварианта А-2.

$K_{alle}^{Al}$	< 0;	CaO"	< (FeO	(+MgO)	; f>	80
= $alk$	,		. (	/	7.1	~ ~

Cirk.	
Группы	Минальные системы
I-q	ab-an-or-als-fo-fa-q-mt-ilm
II-ol	
III-ne	ab-ne-an-or-c-fo-fa-mt-ilm
IV-lc	ne-an-or-lc-c-fo-fa-mt-ilm
V-gh	ne-an-gh-lc-c-fo-fa-mt-ilm
VI-ak	
VII-kp	ne-gh-lc-kp-c-fo-fa-mt-ilm
VIII-mo	
IX-per-wu	ne-gh-kp-c-fo-fa-per-wu-mt-ilm

Таблица 3.9

### Минальные системы подварианта Б-1 $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1.0$ ; CaO'' < (FeO'+MgO); f< 80

$\mathbf{K}_{alk} = 0 \pm 1.0, \ CaO < (100 \pm MgO), J < 80$		
Группы	Минальные системы	
$\operatorname{I-}q$	ab-an-or-di-hd-en-fs-q-mt-ilm	
II-ol	ab-an-or-di-hd-en-fs-fo-fa-mt-ilm	
III-ne	ab-ne-an-or-di-hd-fo-fa-mt-ilm	
IV-lc	ne-an-or-lc-di-hd-fo-fa-mt-ilm	
V-gh	1) ne-an-gh-lc-di-hd-fo-fa-mt-ilm	
	2) ne-an-gh-lc-c-fo-fa-mt-ilm	
VI-ak	ne-gh-lc-di-hd-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm	
VII- <i>kp</i>	1) ne-gh-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm	
-	2) ne-gh-lc-kp-c-fo-fa-mt-ilm	

VIII-mo	ne-gh-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-ilm
IX-per-wu	1) ne-gh-kp-fo-fa-mo-kir-per-wu-mt-ilm
	2) ne-gh-kp-c-fo-fa-per-wu-mt-ilm

Минальные системы подварианта Б-2

 $K_{alk}^{Al} = 0+1.0$ ; CaO'' < (FeO'+MgO); f = 80-90

Группы	Минальные системы
I-q	ab-an-or-fo-fa-di-hd-q-mt-ilm
II-ol	
III-ne	ab-ne-an-or-fo-fa-di-hd-mt-Um
IV-lc	ne-an-or-lc-fo-fa-di-hd-mt-ilm
V-gh	1) ne-an-gh-lc-fo-fa-di-hd-mt-Um
	2) ne-an-gh-lc-c-fo-fa-mt-ilm
VI-ak	ne-gh-lc-fo-fa-di-hd-ak-Feak-mt-ilm
VII- <i>kp</i>	1) ne-gh-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-Um
	2) ne-gh-lc-kp-c-fo-fa-mt-ilm
VIII-mo	ne-gh-kp-fo-fa-ak-Feak-mo-kir-mt-ilm
IX-per-wu	1) ne-gh-kp-fo-fa-mo-kir-per-wu-mt-ilm
	2) ne-gh-kp-c-fo-fa-per-wu-mt-Um

Таблица 3.11

Минальные системы подварианта Б-3

 $K_{alk}^{Al} = 0-5-1.0$ ; CaO'' < (FeO'+MgO); f>90

Группы	Минальные, системы
I-q	ab-an-or-fo-fa-wo-mt-tn-q
II-ol	
III-ne	ab-ne-an-o-fo-far-wo-mt-tn
IV-lc	ne-an-or-lc-fo-fa-wo-mt-pf
V-gh	1) ne-an-gh-lc-fo-fa-wo-mt-pf
	2) ne-an-gh-lc-fo-fa-c-mt-ilm
	3) ne-an-gh-lc-fo-c-mt-ilm-ru
	4) ne-an-gh-lc-fo-mt-ilm-ru
	5) ne-an-gh-lc-fo-mt-ilm-pf-ru
VI-ak	ne-gh-lc-fo-fa-wo-ak-Feak-mt-pf
VII-kp	1) ne-gh-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-pf
-	2) ne-gh-lc-kp-fo-fa-c-mt-ilm
	3) ne-gh-lc-kp-fo-c-mt-ilm-ru
	4) ne-gh-lc-kp-fo-fa-mt-ilm-pf
VIII-mo	5) ne-gh-lc-kp-fo-mt-ilm-pf-ru
	ne-gh-kp-fo-fa-ak-Feak-mo-kir-mt-pf

IX-per-wu	1)	ne-gh-kp-fo-fa-mo-kir-per-wu-mt-pf
_	2)	ne-gh-kp-fo-fa-c-per-wu-mt-ilm
	3)	ne-gh-kp-fo-c-per-mt- ilm -ru
	4)	ne-gh-kp-fo-fa-per-wu-mt- ilm -pf
	5)	ne-gh-kp-fo-per-mt- ilm -pf-ru

### Минальные системы подварианта Б-4 $K_{alk}^{Al} = 0+1.0$ ; CaO''' > (FeO''+MgO); f< 90

Группы	Минальные системы
I-q	ab-an-or-di-hd-wo-q-mt-tn
II-ol	ab-ne-an-or-di-hd-wo-mt-tn
III-ne	ne-an-or-lc-di-hd-wo-mt-pf
IV-lc	1) ne-an-gh-lc-di-hd-wo-mt-pf
	2) ne-an-gh-lc-di-hd-fo-fa-mt-pf
	3) ne-an-gh-lc-fo-fa-mt- ilm -pf
	4) ne-an-gh-lc-fo-mt-dm-pf-ru
	5) ne-an-gh-lc-fo-c-mt- ilm -ru
	6) ne-an-gh-lc-fo-fa-c-mt-ilm
V-gh	1) ne-gh-lc-wo-di-hd-ak-Feak-mt-pf
	2) ne-gh-lc-di-hd-ak-Feak-fo-fa-mt-pf
VI-ak	1) ne-gh-lc-kp-wo-ak-Feak-mt-pf
	2) ne-gh-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-pf
	3) ne-gh-lc-kp-fo-fa-mt- ilm -pf
	4) ne-gh-lc-kp-fo-mt- ilm -pf-ru
	5) ne-gh-lc-kp-fo-c-mt- ilm -ru
	6) ne-gh-lc-kp-fo-fa-c-mt-ilm
VII-kp	1) ne-gh-kp-wo-cs-ak-Feak-mt-pf
	2) ne-gh-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-pf
VIII-mo	ne-gh-kp-cs-ak-Feak-mo-kir-ml-pf
IX-per-wu	1)ne-gh-kp-cs-mo-kir-per-wu-mt-pf
	2)ne-gh-kp-fo-fa-per-wu-mt-pf- ilm
	3)ne-gh-kp-fo-wu-mt-dm-pf-ru
	4) ne-gh-kp-fo-c-wu-mt- ilm -ru
	5) ne-gh-kp-fo-fa-c-per-wu-mt- ilm

Таблица 3.13

#### Минальные системы подварианта Б-5

$K_{alk}^{Al} = 0+1.0; \text{CaO''} > (\text{FeO''}+\text{MgO}); f > 90$		
Группы	Минальные системы	
1	2	
I-q	q-ab-an-or-fo-fa-wo-mt-tn	
II-ol	ab-ne-an-or-fo-fa-wo-mt-tn	
III-ne	ne-an-or-lc-fo-fa-wo-mt-pf	

V-lc	1) ne-an-gh-lc-fo-fa-wo-mt-pf
	2) ne-an-gh-lc-c-fo-fa-mt-dm
	3) ne-an-gh-lc-fo-c-mt-ilm-ru
	4) ne-an-gh-lc-fo-fa-mt-ilm-pf
	5) ne-an-gh-lc-fo-mt-ilm-pf-ru
V-gh	ne-gh-lc-fo-fa-ak-Feak-wo-mt-pf

#### Окончание таблицы 3.13

1	2
VI-ak	1) ne-gh-lc-kp-ak-Feak-wo-mt-pf
	2) ne-gh-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-pf
	3) ne-gh-lc-kp-c-fo-fa-mt-ilm
	4) ne-gh-lc-kp-fo-c-mt-ilm-ru
	5) ne-gh-lc-kp-fo-fa-mt-ilm-pf
	6) ne-gh-lc-kp-fo-mt-ilm-pf-ru
VII-kp	1) ne-gh-kp-ak-Feak-wo-cs-mt-pf
	2) ne-gh-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-pf
VIII-mo	ne-gh-kp-ak-Feak-cs-mo-kir-mt-pf
IX-per-wu	1) ne-gh-kp-cs-mo-kir-per-wu-mt-pf
	2) ne-gh-kp-c-fo-fa-per-wu-mt-ilm
	3) ne-gh-kp-fo-c-per-mt-ilm-ru
	4) ne-gh-kp-fo-fa-per-wu-mt-ilm-pf
	5) ne-gh-kp-fo-per-mt-ilm-pf-ru

Таблица 3.14

#### Минальные системы подварианта Б-6

$$K^{Al}_{al\kappa} = 0 \div 1.0; \text{ CaO''} = (\text{FeO'+MgO}); f < 90$$

Группы	Минальные системы		
I-q	q-ab-an-or-di-hd-mt-ilm-tn		
II-ol	ab-ne-an-or-di-hd-mt-ilm-tn		
III-ne	ne-an-or-lc-di-hd-mt-ilm-pf		
IV-lc	1)ne-gh-lc-di-hd-fo-fa-mt-ilm-pf		
	2)ne-lc-an-gh-fo-fa-mt-ilm-pf		
	3)ne-an-gh-lc-fo-c-mt-ilm-ru		
	4)ne-an-gh-lc-fo-fa-c-mt-ilm		
	5)ne-an-gh-lc-fo-mt-ilm- pf-ru		
V-gh	ne-gh-lc-di-hd-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm-pf		
VI-ak	1)ne-gh-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm-pf		
	2)ne-gh-lc-kp-fo-fa-mt-ilm-pf		
	3)ne-gh-lc-kp-fo-c-mt-ilm-ru		
	4)ne-gh-lc-kp-fo-fa-c-mt-ilm		
	5)negh-lc-kp-fo-mt-ilm-pf-ru		
VII-kp			
VIII-mo	ne-gh-kp-mo-kir-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm-pf		

IX-per-wu	1)ne-gh-kp-mo-kir-cs-per-wu-mt-ilm-pf
_	2)ne-gh-kp-fo-fa-per-wu-mt-ilm-pf
	3)ne-gh-kp-fo-per-c-mt-ilm-ru
	4)ne-gh-kp-fo-fa-per-wu-c-mt-ilm
	5)ne-gh-kp-fo-per-mt-ilm-pf-ru

#### Минальные системы подварианта Б-7

 $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1.0; \text{ CaO''} = (\text{FeO''}+\text{MgO}); f > 90$ 

I-q	q-ab-an-or-fo-fa-wo-mt-ilm-tn	
II-ol	ab-ne-an-or-fo-fa-wo-mt-ilm-tn	
III-ne	ne-an-or-lc-fo-fa-wo-mt-ilm-pf	
IV-lc	1)ne-an-gh-lc-fo-fa-wo-mt-ilm-pf	
	2)ne-an-gh-lc-fo-fa-c-mt-ilm	
	3)ne-an-gh-lc-fo-c-mt-ilm-ru	
	4)ne-an-gh-lc-fo-fa-mt-ilm-pf	
	5)ne-an-gh-lc-fo-mt-ilm-pf-ru	
V-gh	ne-gh-lc-fo-fa-ak-Feak-wo-mt-ilin-pf	
VI-ak	1)ne-gh-kp-mo-kir-cs-per-wu-mt-ilm-pf	
	2)ne-gh-kp-fo-fa-c-per-wu-mt-ilm	
	3)ne-gh-kp-fo-per-c-mt-ilm-ru	
	4)ne-gh-kp-fo-fa-per-wu-mt-ilm-pf	
	5) ne-gh-kp-fo-per-mt-ilm-pf-ru	
VII-cs		
VIII-mo	ne-gh-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-ilm-pf	
IX-per-wu	1)ne-gh-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm-pf	
	2)ne-hg-lc-kp-fo-fa-c-mt-ilm	
	3)ne-gh-lc-kp-fo-c-mt-ilm-ru	
	4)ne-gh-lc-kp-fo-fa-mt-ilm-pf	
	5)ne-gh-lc-kp-fo-mt-ilm-pf-ru	
	• • • •	

Таблица 3.16

Минальные системы подварианта В-1

### $K_{alk}^{Al} = 1 + \infty; \text{(Na}_2\text{O} + \text{K}_2\text{O}) > \text{A1}_2\text{O}_3; \text{CaO''} < (\text{FeO'} + \text{MgO}); f < 80$

Группы	Минальные системы
I-q	q-ab-ac-or-en-fs-di-hd-mt-ilm

II-ol	ab-ac-or-en-fs-fo-fa-di-hd-ml-ilm	
III-ne	ab-ne-ac-or-fo-fa-di-hd-ml-ilm	
IV-lc	ne-ac-or-lc-fo-fa-di-hd-mt-ilm	
V-gh		
VI-ak	ne-ac-lc-fo-fa-di-hd-ak-Feak-mt-ilin	
VII- <i>kp</i>	ne-ac-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm	
VIII-mo ne-ac-kp-fo-fa-ak-Feak-mo-kir-mt-ilm		
IX-per-wu	ne-ac-kp-fo-fa-mo-kir-per-wu-mt-ilm	

#### Минальные системы подварианта В-2

$$K_{alk}^{Al} = 1 + \infty$$
; (Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O) > A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; CaO'' < (FeO'+MgO); f=80-90

Группы	Минальные системы	
	q-ab-ac-or-fo-fa-di-hd-mt-ilm	
II-ol		
III-ne	ab-ne-ac-or-fo-fa-di-hd-mt-ilm	
IV-lc	ne-ac-or-lc-fo-fa-di-hd-mt-ilm	
V-gh		
VI-ak	ne-ac-lc-fo-fa-di-hd-ak-Feak-mt-ilm	
VII- <i>kp</i>	ne-ac-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm	
VIII-mo	ne-ac-kp-fo-fa-ak-Feak-mo-kir-mt-ilm	
IX-per-wu	ne-ac-kp-fo-fa-mo-kir-per-wu-mt-ilm	

Таблица 3.18

Минальные системы подварианта В-3

$$K_{alk}^{Al} = 1 + \infty$$
; (Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O) > A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; CaO'' < (FeO'+MgO); f > 90

Группы	Минальные системы	
I-q	q-ab-ac-or-fo-fa-wo-mt-tn	
II-ol		
III-ne	ab-ne-ac-or-fo-fa-wo-mt-tn	
IV-lc	ne-ac-or-lc-fo-fa-wo-mt-pf	
V-gh		
VI-ak	ne-ac-lc-fo-fa-wo-ak-Feak-mt-pf	
VII-kp	ne-ac-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm	
VIII-mo	ne-ac-kp-fo-fa-ak-Feak-mo-kir-mt-ilm	
IX-per-wu ne-ac-kp-fo-fa-mo-kir-per-wu-mt-ilm		

Таблица 3.19

Минальные системы подварианта В-4

$$K_{alk}^{Al} = 1 + \infty$$
; (Na<sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O) > A1<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; CaO'' > (FeO'+MgO); f < 90

Группы	Минальные системы	
I-q	q-ab-ac-or-wo-di-hd-mt-tn	
II-ol	ab-ne-ac-or-wo-di-hd-mt-tn	
III-ne	ne-ac-or-lc-wo-di-hd-mt-pf	

IV-lc	
V-gh	1)ne-ac-lc-wo-di-hd-ak-Feak-mt-pf
	2)ne-ac-lc-di-hd-ak-Feak-fo-fa-mt-pf
VI-ak	1)ne-ac-lc-kp-wo-ak-Feak-mt-pf
	2)ne-ac-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-pf
VII-cs	1)ne-ac-kp-wo-cs-ak-Feak-mt-pf
	2) ne-ac-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-pf
VIII-mo	ne-ac-kp-cs-ak-Feak-mo-kir-mt-pf
IX-per-wu	ne-ac-kp-cs-mo-kir-per-wu-mt-pf

Минальные системы подварианта В-5

### $K_{alk}^{Al} = 1 \div \infty; (NaO_2 + K_2O) > Al_2O_3; CaO''' > (FeO'' + MgO); f > 90$

Группы	Минальные системы	
I-q	q-ab-ac-or-wo-fo-fa-mt-tn	
II-ne	ab-ne-ac-or-wo-fo-fa-mt-tn	
III-lc	ne-ac-or-lc-wo-fo-fa-mt-pf	
IV-gh		
V-ak	ne-ac-lc-wo-fo-fa-ak-Feak-mt-pf	
Vl-kp	1) ne-ac-lc-kp-wo-ak-Feak-mt-pf	
	2) ne-ac-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-pf	
Vll-cs	1) ne-ac-kp-wo-ak-Feak-cs-mt-pf	
	2) ne-ac-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-pf	
VII-mo	ne-ac-kp-ak-Feak-cs-mo-kir-mt-pf	
IX-per-wu	ne-ac-kp-cs-mo-kir-per-wu-mt-pf	

Таблица 3.21

Минальные системы подварианта В-6

$$K_{alk}^{Al} = 1 \div \infty; (NaO_2 + K_2O) > Al_2O_3; CaO''' > (FeO'' + MgO); f < 90$$

Группы	Минальные системы	
I-q	q-ab-ac-or-di-hd-mt-ilm-tn	
II-ne	ab-ne-ac-or-di-hd-mt-ilm-tn	
III-lc	ne-ac-or-lc-di-hd-mt-ilm-pf	
IV-gh		
V-ak	ne-ac-lc-di-hd-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm-pf	
VI- <i>kp</i>	ne-ac-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm-pf	
VII-cs		
VII-mo	ne-ac-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-ilm-pf	
IX-per-wu	ne-ac-kp-mo-kir-cs-per-wu-mt-ilm-pf	

#### Минальные системы подварианта В-7

$K_{alk}^{Al} = 1 \div \infty;$	$(NaO_2 + K_2O) >$	$Al_2O_3; CaO''' >$	(FeO'' + MgO); f < 90
---------------------------------	--------------------	---------------------	-----------------------

Группы	Минальные системы
I-q	q-ab-ac-or-wo-fo-fa-mt-ilm-tn
II-ne	ab-ne-ac-or-wo-fo-fa-mt-ilm-tn
III-lc	ne-ac-or-lc-wo-fo-fa-mt-ilm-pf
IV-gh	
V-ak	ne-ac-lc-wo-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm-pf
VI- <i>kp</i>	ne-ac-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm-pf
VII-cs	
VII-mo	ne-ac-kp-fo-fa-ak-Feak-mo-kir-mt-ilm-pf
IX-per-wu	ne-ac-kp-mo-kir-cs-per-wu-mt-ilm-pf

Таблица 3.23

Минальные системы подварианта Г-1

$K_{alk}^{Al} = 1 \div \infty; K_2 O > Al_2 O_3; CaO'' < (FeO' + MgO); f < 80$			
Группы	Минальные системы		
I-q	q-ac-dsk-or-di-hd-en-fs-mt-ilm		
II-ol	ac-dsk-or-di-hd-en-fs-fo-fa-mt-ilm		
III-ne			
IV-lc	ac-dsk-or-lc-di-hd-fo-fa-mt-ilm		
V-gh			
VI- ak	ac-dsk-lc-di-hd-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm		
VII-kp	ac-dsk-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm		
VII-mo	ac-ks-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-ilm		
IX-per-wu	ac-ks-kp-fo-fa-mo-kir-per-wu-mt-ilm		

Таблица 3.24

Минальные системы подварианта Г-2

$K_{alk}^{Al} = 1 \div \infty; K_2 O > Al_2 O_3; CaO'' < (FeO' + MgO); f = 80 - 90$		
Группы	Минальные системы	
I-q	q-ac-dsk-or-di-hd-fo-fa-mt-ilm	
II-ol		
III-ne		
IV-lc	ac-dsk-or-lc-di-hd-fo-fa-mt-ilm	
V-gh		
VI- ak	ac-dsk-lc-di-hd-fo-fa-qk-Feak-mt ilm	
VII- <i>kp</i>	ac-dsk-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm	
VII-mo	ac-ks-kp-fo-fa-ak-Feak-mo-kir-mt-ilm	
IX-per-wu	ac-ks-kp-fo-fa-mo-kir-per-wu-mt-ilm	

Минальные системы подварианта Г-3

$K_{alk}^{Al} = 1 \div \infty; K_2 O > Al_2 O_3; CaO'' < (FeO' + MgO); f > 90$		
Группы	Минальные системы	
I-q	q-ac-dsk-or-fo-fa-wo-mt-tn	
II-ol		
III-ne		
IV-lc	ac-dsk-or-lc-fo-fa-wo-mt-pf	
V-gh		
VI-ak	ac-dsk-lc-fo-fa-wo-ak-Feak-mt-pf	
VII- <i>kp</i>	ac-dsk-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm	
VII-mo	ac-ks-kp-fo-fa-ak-Feak-mo-kir-mt-ilm	
IX-per-wu	ac-ks-kp-fo-fa-mo-kir-per-wu-mt-ilm	

#### ... , ` A 1

Таблица 3.26

#### Минальные системы подварианта Г-4

$$K_{alk}^{Al} = 1 \div \infty; K_2O > Al_2O_3; CaO'' < (FeO' + MgO); f > 90$$

Группы	Минальные системы	
I-q	q-ac-dsk-or-di-hd-wo-mt-tn	
II-ne		
III-lc	ac-dsk-or-lc-di-hd-wo-mt-pf	
IV-gh		
V-ak	1)ac-dsk-lc-di-hd-wo-ak-Feak-mt-pf	
	2)ac-dsk-lc-di-hd-ak-Feak-fo-famt-pf	
VI- <i>kp</i>	1)ac-dsk-lc-kp-wo-ak-Feak-mt-pf	
	2)ac-dsk-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-pf	
VII-cs	1)ac-ks-kp-wo-ak-Feak-cs-mt-pf	
	2)ac-ks-kp-fo-fa-ak-Feak-mo-kir-mt-pf	
VII-mo	ac-ks-kp-ak-Feak-mo-kir-cs-mt-pf	
IX-per-wu	ac-ks-kp-mo-kir-cs-per-wu-mt-pf	

Таблица 3.27

#### Минальные системы подварианта Г-5

### $K_{alk}^{Al}=1\div\infty;\,K_2O>Al_2O_3;\,CaO'''>\left(FeO''+MgO\right);\,f>90$

Группы	Минальные системы	
I-q	q-ac-dsk-or-fo-fa-wo-mt-tn	
II-ne		
III-lc	ac-dsk-or-lc-fo-fa-wo-mt-pf	
IV-gh		
V-ak	ac-dsk-lc-fo-fa-wo-ak-Feak-mt-pf	
VI-kp	1)ac-dsk-lc-kp-ak-Feak-wo-mt-pf	
	2)ac-dsk-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-pf	
VII-cs	1)ac-ks-kp-ak-Feak-wo-cs-mt-pf	
	2)ac-ks-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-pf	
VII-mo	ac-ks-kp-ak-Feak-mo-kir-cs-mt-pf	

Группы	Минальные системы
IX-per-wu	ac-ks-kp-mo-kir-cs-per-wu-mt-pf

Минальные системы подварианта Г-6

$K_{alk}^{Al} = 1 \div \infty; K_2 O > Al_2 O_3; CaO''' = (FeO'' + MgO); f < 90$			
Группы	Минальные системы		
I-q	q-ac-dsk-or-di-hd-mt-ilm-tn		
II-ne			
III-lc	ac-dsk-or-lc-di-hd-mt-ilm-pf		
IV-gh			
V-ak	ac-dsk-lc-di-hd-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm-pf		
VI- <i>kp</i>	ac-dsk-lc-kp-ak-Feak-fo-fa-mt-ilm-pf		
VII-cs			
VII-mo	ac-ks-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-ilm-pf		
IX-per-wu	ac-ks-kp-mo-kir-cs-per-wu-mt-ilm-pf		

Таблица 3.29

Минальные системы подварианта Г-7

$$K_{alk}^{Al} = 1 \div \infty; K_2 O > Al_2 O_3; CaO''' = (FeO'' + MgO); f > 90$$

Группы	Минальные системы
I-q	q-ac-dsk-or-wo-fo-fa-mt-ilm-tn
II-ne	
III-lc	ac-dsk-or-lc-wo-fo-fa-mt-ilm-pf
IV-gh	
V-ak	ac-dsk-lc-wo-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm-pf
VI-kp	ac-dsk-lc-kp-fo-fa-ak-Feak-mt-ilm-pf
VII-cs	
VII-mo	ac-ks-kp-ak-Feak-fo-fa-mo-kir-mt-ilm-pf
IX-per-wu	ac-ks-kp-mo-kir-cs-per-wu-mt-ilm-pf

#### ПРИЛОЖЕНИЕ II: Таблицы 3.40-3.50 к разделу 3.4.5

Таблица 3.40

#### Корреляция нормативно-минальных и модальноминальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы *q-ne-kp-c-gh-per-wu*-H<sub>2</sub>0 при Р <sub>H20</sub> < 3 кбар, до появления на ликвидусе Вt и Gr

Группы	Нормативно-	Модально-минальные	Минеральные ассоциации
	миналь-	подсистемы	"нонвариантных" точек
	q-ab-an-or-en-fs-als	1) q-ab-an-or-en-fs-crd-Fe-	1)Qtz+Pl+Kfs+Opx+Crd+V
La		$crd-H_20$	2)Qtz+Pl+Kfs+Crd+Als+V
1-9		2) q-ab-an-or-crd-Fe-crd-	
		$als-H_2 O$	
II-ol	ab-an-or-en-fs-	1')ab-an-or-en-fs-crd-	l)Pl+Kfs+Opx+Crd+Spl+V
	(c+als)-fo-fa	Fecrd-spl-hc-H <sub>2</sub> 0	2)Pl+Kfs+Opx+Ol+Spl+V
		2) ab-an-or-en-fs-fo-fa-	3)P1+Kfs+Crd+Spl+Als+V
		spl-hc-H <sub>2</sub> 0	4)Pl+Kfs+Als+Spl+Cor+V
		3)ab-an-or-crd-Fe-crd-	
		als-spl-hc-H <sub>2</sub> 0	
		4) ab-an-or-als-spl-hc-c-	
		$H_{2}O$	
III-ne	ab-an-or-c-fo-fa-ne	l)ab-an-or-c-spl-hc-ne-	l)Pl+Kfs+Cor+Spl+Ne+V
		$H_20$	2)P1+Kfs+Ol+Ne+Spl+V
		2)ab-an-or-spl-hc-fo- fa-	
		$ne-H_2O$	
IV-lc	an-or-c-fo-fa-c-lc	1) an-or-c-spl-hc-ne-lc-	l)Pl <sup>an</sup> +Kfs+Cor+Spl+Ne+
		$H_20$	+LCt+V
		2) an-or-spl-he-fo-fa-ne-lc	2) $PI^{m}$ +Kfs+SpI+OI+Ne+
X7 1			+Lct++V
v-gn	an-c-fo-fa-ne-lc-gn	1) an-c-spl-nc-ne-lc-gn-	1) P1 +Cor+Sp1+Ne+Lct+
		$H_2 U$	$+G\Pi + V$
		2) an-spi-nc-fo-fa-ne-ic-gn-	2) P1 + $spi+Oi+Ne+Lci+$
VI al		$H_2O$	Gn+v
VI-ak	-	-	-
v11-кр	с-јо-ја-пе-іс-дп-кр	1) c-spi-nc-ne-ic-gn-кр-	1)Cor+Spi+iNe+Lei+Gn+
		$\Pi_2 U$	+KIS+V 2)SpI+OI+Ne+Let+OI+ $V_{1a+V}$
		2) spi-nc-jo-ju-ne-ic-gn-kp-	KIS+V
VIII mo		$\Pi_2 0$	
VIII-mo	-	1) a spl ha na ah kp par	- 1)Cort Spl - No - Ch - Kla
IA-per-	c-jo-ja-ne-gn-kp-	H(0,2) spl he fe fe	$(\text{Dor} + W_{1}) + V$
wu	per-wu	wu-fi20 2) spi-ne-j0-ja-	$+(\mathbf{r}\mathbf{c}\mathbf{i}+\mathbf{v}\mathbf{u})+\mathbf{v}$ 2)Spl+Ol+Na+Cb+Kla+
		ne-gn-kp-	2)Spi+Oi+ine+Oii+KiS+ + (Der+Wu)+V
		per-wu-m <sub>2</sub> 0	+(Per+wu)+v

Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем
с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы
q-ne-kp-gh-fo-fa-cs-H <sub>2</sub> O (ряд В), при низких значениях P <sub>H2O</sub>

Группа	Нормативно-	Модально-	Минеральные
	минальные	минальные	ассоциации
	полсистемы	полсистемы	"нонвариантных "точек
		Fe-Mg-уклон	
I-q	q-ab-an-or-en-fs-di-hd	q-ab-an-or-en-fs-di-hd-H <sub>2</sub> 0	Qtz+Pl+Kfs+Cpx+Opx
II-ol	ab-an-or-en-fs-di-hd-	ab-an-or-en-fs-di-hd-fo-fa-	Pl+Kfs+Cpx+Opx+OI
III-ne	ab-an-or-di-hd-fo-fa-	ab-an-or-di-hd-fo-fa-ne-	Pl+Kfs+Cpx+OI+Ne
IV-lc	an-or-di-hd-fo-fa-ne-lc	an-or-di-hd-fo-fa-ne-lc- H <sub>2</sub> 0	Pl <sup>an</sup> +Kfs+Cpx+OI+Ne+Lct
V-gh	an-di-hd-fo-fa-ne-lc-	an-di-hd-fo-fa-ne-lc-gh-H <sub>2</sub> 0	Pl <sup>an</sup> +Cpx+01+Ne+Lct+Gh
VI-ak	di-hd-fo-fa-ne-lc-gh-	di-hd-fo-fa-ne-lc-gh-ak-	Cpx+01+Ne+Lct+Mel
	ak-Feak	$Feak-H_20$	
VII-kp	fo-fa-ne-lc-gh-ak-Fe-	fo-fa-ne-lc-gh-ak-Feak-kp-	Ol+Ne+Lct+Mel+Kls
VIII-	fo-fa-ne-gh-ak-Fe-ak-	fo-fa-ne-gh-ak-Feak-kp-	Ol+Ne+Mel+Kls+Mo
то	kp-mo-kir	mo-kir- H <sub>2</sub> 0	
		Са-уклон	
I-q	q-ab-cm-or-di-hd-wo	q-ab-an-or-di-hd-wo- H <sub>2</sub> 0	Qtz+Pl+Kfs+Cpx+Wo
II-ne	ab-an-or-di-hd-wo-ne	ab-an-or-di-hd-wo-ne- H <sub>2</sub> 0	Pl+Kfs+Cpx+Wo+Ne
III-lc	an-or-di-hd- wo-ne-lc	an-or-di-hd-wo-ne-lc- H <sub>2</sub> 0	Pl <sup>an</sup>
IV-gh	an-di-hd-wo-ne-lc-gh	an-di-hd-wo-ne-lc-gh- H <sub>2</sub> 0	Pl <sup>an</sup> +Cpx+Wo+Ne+Lct+Mel
V-ak	di-hd-wo-ne-lc-gh-	di-hd-wo-ne-lc-gh-ak-	Cpx+Wo+Ne+Lct+Mel
	ak-Feak	Feak- $H_20$	
VI-kp	wo-ne-lc-gh-ak-Feak-	wo-ne-k-gh-ak-Feak-kp-	Wo+Ne+Lct+Mel+Kls
VII-cs	wo-ne-gh-ak-Feak-kp-	1) wo-ne-gh-ak-Feak-kp-	1)Wo+Ne+Mel+Kls+Ran
	cs	$ran-H_20$	2)Ne+Mel+Kls+Ran+Ln
		2) ne-gh-ak-Feak-kp-cs-	
		ran-	
VIII-	ne-gh-ak-Feak-kp-cs-	1) ne-gh-ak-Feak-kp-cs-	l)Ne+Mel+Kls+Ln+Mer
то	mo-	mer-	2)Ne+Mel+Kls+Mer+Mo
	kir	$Fe$ -mer- $H_20$	
		2) ne-gh-ak-Feak-kp-mer-	

#### Корреляция нормативно-минальных и модальноминальных подсистем с наборами нормативных + модальных миналов и минералов системы *q-ne-kp-qh-per-wu-c-H*<sub>2</sub>0, при высоких значениях P<sub>H2O</sub>

Группа	Нормативио	Набор цорматирии и и	Набор минерадор
i pyilla	Пормативно-	Паоор нормативных и	Паоор минералов
	минальные	модальных миналов	конечной стадии
	подсистемы		кристаллизации
1	2	3	4
I-q	q-ab-an-or-en-fs-als	q, ab, an, or, en.fs, crd, Fe-crd, ah,	Qtz,Pl,Kfs,Opx,Ci-d,Ms,
		ms.phl, ann, est, sdp.prp, aim	Bt,Gr,Als (равн. 5 фаз)
II-ol	ab-an-or-en-fs-fo-	ab, an, or, en,fs,fo,fa, spl, hc, ms,	Ol,Kfs,0px,Spl,01,Ms,Bt,
	fa-c	phi ann est son pro aim als c	Gr Als Cor (nagh 5 dag)
	ju e	phi, and, esi, sup.prp, and, as, e	Gi, i lis, eoi (publi: 5 quis)
V- $qh$	an-fo-fa-c-ne-lc-gh	an,fo,fa,hc, ne, lc, gh, ms.phl,	Pl <sup>an</sup> ,Ol,Spl,Ne,Lct,Lct <sup>1</sup> ,Gh,
		ann, est, sdp,prp, aim, c	Ms,Bt,Gr,Cor (равн. 6 фаз)
Vl-ak	-	-	-
VII-kp	fo-fa-c-ne-lc-gh-kp	foja, spl, hc,ne, lc, gh, kp,	Ol,Spl,Ne,Lct,Gh,Kls,Ms,
ŕ		ms.phl.ann.est.sdp.prp.alm.c	Bt.Gr.Cor (равн. 6 фаз)
VIII-	fo-fa-c-ne-gh-kp-	fofa, spl, he, ne,gh, kp, ms, phi,	Ol,Shl,Ne,Gh,Kls,Ms,Bt,
per-wu	per-wu	ann. est. sdp.prp. aim. c.per. wu	Gr.Cor. (Per-Wu) (равн. 6
r 0	r		(1 cr c) (public o
			Ψ <sup>μ</sup> ω)

Таблица 3.43

# Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с наборами нормативных + модальных миналов и минералов системы *q-ne-kp-qh-mo-kir-per-wu-H*<sub>2</sub>0 (Fe-Mg-уклон, ряд В), при высоких значениях P<sub>H2O</sub>

Группа	Нормативно-миналь-	Набор нормативных	Набор минералов конечной
	ные подсистемы	и модальных миналов	стадии кристаллизации
I-q	q-ab-an-or-di-hd-en-fs	q, ab, an, or, di, hd, en,fs,phl,	Qts,Pl,Kfs,Cpx,Opx,BtAm
		ann,esf sdp,prg,Fe-prg, H <sub>2</sub> 0	(равн. 5 фаз)
II-ol	Ab-an-or-di-hd-en-fs-fo-fa	ab, an, or, di, hd, en,fs,phl, ann,	Pl,Kfs,Cpx,Opx,Bt,
		est,sdp,prg,Fe-prg,fofa,	Am,Ol (равн. 5
		$H_20$	фаз)
III-ne	Ab-an-or-di-hd-en-fs-fo-	ab,an,or,di,hd,phl,ann,est,sd	Pl,Kfs,Cpx,BtAmf,01,Ne,
	fa-ne	p, prg, Fe-prg,fo,fa, ne, H <sub>2</sub> 0	Anl (равн. 5 фаз)
IV-lc	an-or-di-hd-fo-fa-ne-lc	an, or, di, hdfoja, ne, Ic.phl,	Pl <sup>an</sup> ,Kfs,Cpx,Ol, Ne <sub>ss</sub> ,Lct <sup>1</sup> ,Bt,
		ann, est, sdp,prg, Fe-prg, H <sub>2</sub> 0	Ат (равн. 6 фаз)
V-gh	an-di-hd-fo-fa-ne-lc-gh	an, di, hd,fo,fa, ne, lc,gh,phl,	Pl <sup>an</sup> ,Cpx,Ol,Ne <sub>SS</sub> ,Lct <sup>1</sup> ,Gh,Bt,
		ann, est, sdp, prg, Fe-prg-H <sub>2</sub> 0	Ат (равн. 6 фаз)
VI-ak	di-hd-fo-fa-ne-lc-gh-	di, hdjoja, ne, lc,gh, ak, Feak,	CpxGI.Ne <sub>ss</sub> ,Lxt <sup>1</sup> ,Mel,Bt, Am
	ak- Feak	phl,ann,est,sdp,prg,Fe-	(равн. 5 фаз)
		prg, H <sub>2</sub> 0	

VII-kp	fo-fa-ne-lc-gh-	fofa, ne, le.gh, ak, Feak,	Ol,Ne <sub>ss</sub> ,Lct,Mel,Kls,BtAm
	ak-Feak-kp	kp, phi, ann,	(равн. 5 фаз)
		est,sdp,prg,Fe-prg, H <sub>2</sub> 0	
VIII-mo	fo-fa-ne-gh-ak-Feak-	fo-fa-ne-gh-ak-Feak-kp-	Ol,Ne <sub>ss</sub> ,Mel,Kls,Mo,Bt,Am
	kp-mo-kir	mo-kir-phl, ann, est, sdp,prg,	(равн. 5 фаз)
		Fe- $prg$ , $H_20$	
IX-	fo-fa-ne-gh-kp-mo-kir-	fofa, ne, gh, kp, mo, kir,phl,	Ol,Ne <sub>ss</sub> ,Gh,Kls,Mo,Bt,Am,
wu-	per-wu	an n, est, sdp, prg, Fe-	Per-Wu (равн. 6 фаз)
per	-	prg,per,	

Корреляция нормативно-минальных подсистем с наборами
нормативных + модальных миналов и минералов системы
<i>q-hm-ne-kp-gh-cs-mo-kir-per-wu-H</i> <sub>2</sub> 0 (Са-уклон, ряд В),
при высоких значениях Р <sub>Н2О</sub>

Группы	Нормативно-миналь-	Набор нормативных и	Набор минералов конечной
	ные подсистемы	модальных миналов	стадии кристаллизации
I-q	q-ab-an-or-di-hd-wo-mt-	q, ab, an, or, di, hd,	Qtz, PI, Kfs, Cpx, Wo <sub>ss</sub> , Mt,
	hm	wo, mt, grs, adr, hm	Gr, Hm (равн. 7 фаз)
II-ne	ab-an-or-di-hd-wo-mt-	ab, an, or, di, hd, wo,	PI, Kfs, Opx, Woss, Mt, Ne <sub>ss</sub> ,
	ne-hm	mt, ne, grs, adr,	Gr, Anl, Hm (равн. 7 фаз)
		anl,hm	
III-lc	an-or-di-hd-wo-mt-ne-	an, or, di, hd, mo, mt,	An <sub>ss</sub> , Kfs, Opx, Woss, Mt,
	lc-hm	ne, lc, grs, adr,hm	Ne <sub>ss</sub> , Let, Gr, Hm (равн. 8
			фаз)
IV-gh	an-di-hd-wo-mt-ne-lc-	an, di, hd, wo, mt, ne, Ic,	• An <sub>ss</sub> , Cpx, Woss,
	gh-hm	(gh+ts),grs, adr, Name!,	Mt, Ne <sub>ss</sub> , Let <sup>1</sup> , Mel,
		hm	Gr, Hm (равн. 8
V-ak	di-hd-wo-mt-ne-lc-gh-	di, hd, wo, mt, ne, lc,	Cpx, Woss, Mt, Ne <sub>ss</sub> , Let <sup>1</sup> ,
	ak-Feak-hm	(gh+ts), ak, Feak, grs,	Mel, Gr, Hm (равн. 7 фаз)
		adr, Na-mel-hm	
VI-kp	wo-mt-ne-lc-gh-ak-	wo, mt, ne, lc, gh, ak,	Wo <sub>ss</sub> , Mt, Ne <sub>ss</sub> , Let, Mel, Kls,
	Feak-kp-hm	Feak, kp, grs, adr, Na-	Gr , Hm (равн. 7 фаз)
		mel-hm	
VII-cs	wo-mt-ne-gh-ak-	wo, mt, ne, gh, ak,	Wo <sub>ss</sub> , Mt, Ne <sub>ss</sub> , Mel, Kls,Ln,
	Feak-kp-cs-hm	Feak, kp, cs, grs, adr,	Gr, Ran, Hm (равн. 7 фаз)
		ran, Na-mel, hm	
VIII-mo	mt-ne-gh-ak-Feak-kp-	mt, ne, gh, ak, Feak,	Mt, Ne <sub>ss</sub> , Mel, Kls, Ln, Mo,
	cs-mo-kir-hm	kp, cs, mo, kir, mer,	Mer, Gr, Hm (равн. 7 фаз)
		Fe-mer, grs, adr, hm	
IX-	mt-ne-gh-kp-cs-mo-kir-	mt, ne, gh, kp, cs, mo,	Mt,Ne <sub>ss</sub> ,Gh,Kls,Ln,Mo, (Per-
(per-wu)	per-wu-hm	kir, per, wu, grs, adr,	Wu), Gr, Hm (равн. 7 фаз)
		hm	

## Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы *q-ac-ne-kp-fo-fa-cs-* H<sub>2</sub>O (ряд Д'), при низких значениях P<sub>H2O</sub>

Группы	Группы Нормативно-миналь- Модально-миналь-		Минеральные ассоциации
	ные подсистемы	ные подсистемы	"нонвариантных" точек
1 2		3	4
		Fe-Mg-уклон	
I-q	q-ab-or-ac-di-hd-en-fs	q-ab-or-ac-di-hd-en-fs- H <sub>2</sub> 0	Qtz+Ab+Kfs+A-Cpx+Opx
II-ol	ab-or-ac-di-hd-en-fs-fo- fa	ab-or-ac-di-hd-en-fs-fo-fa- H <sub>2</sub> 0	Ab+Kfs+A-Cpx+Opx+Ol
III-ne	ab-or-ac-di-hd-fo-fa-ne	ab-or-ac-di-hd-fo-fa-ne- H <sub>2</sub> 0	Ab+Kfs+A-Cpx+Ol+Ne
IV-lc	or-ac-di-hd-fo-fa-ne-lc	or-ac-di-hd-fo-fa-ne-lc- H <sub>2</sub> 0	Kfs+A-Cpx+Ol+Ness+Lct
VI-ak	ac-di-hd-fo-fa-ne-lc-ak- Feak	ac-di-hd-fo-fa-ne-lc-ak- Feak- H <sub>2</sub> 0	A-Cpx+Ol+Ne+Lct+Mel
VII-kp	ac-fo-fa-ne-lc-ak- Feak-kp	ac-fo-fa-ne-lc-ak-Feak- kp- H <sub>2</sub> 0	Aeg+Ol+Ne+Lct+Mel+Kls
VIII-mo	ac-fo-fa-ne-ak-Feak-kp- mo-kir	ac-fo-fa-ne-ak-Feak- kp-mo-kir- H <sub>2</sub> 0	Aeg+Ol+Ne+Mel+Kls+Mo
		Са-уклон	
I-q	q-ab-or-ac-di-hd-wo	q-ab-or-ac-di-hd-wo- H <sub>2</sub> 0	Qtz+Ab+Kfs+A-Cpx+Wo
II-ne	ab-or-ac-di-hd-wo-ne	ab-or-ac-di-hd-wo-ne- H <sub>2</sub> 0	Ab+Kfs+A-Cpx+Wo+Ne
III-lk	or-ac-di-hd-wo-ne-lc	or-ac-di-hd-wo-ne- lc- H <sub>2</sub> 0	Kfs+A-Cpx+Wo+Ne+Lct
IV-gh	-	-	-
V-ak	ac-di-hd-wo-ne-lc-ak- Feak	ac-di-hd-wo-ne-lc-ak- Feak- H <sub>2</sub> 0	A-Cpx+Wo+Ne+Lct+Mel
VI-kp	ac-wo-ne-lc-ak-Feak-kp	ac-wo-ne-lc-ak-Feak-kp- H <sub>2</sub> 0	Aeg+Wo+Ne+Lct+Mel+KIs
VII-cs	ac-wo-ne-ak-Feak-kp-cs	1)ac-wo-ne-ak-Feak- kp-ran-H <sub>2</sub> 0; 2)ac-ne-ak-Feak-kp- ran-cs- H <sub>2</sub> 0	l)Aeg+Wo+Ne+Mel+Kls+ Ran; 2)Aeg+Ne+Mel+Kls+Ran+ Ln
VIII-mo	ac-ne-ak-Feak-kp-cs- mo-kir	1)ac-ne-ak-Feak-kp-cs- mer-Fe-mer-H <sub>2</sub> 0; 2)ac-ne-ak-Feak-kp-mer- Fe-mer-mo-kir-H <sub>2</sub> 0	l)Aeg+Ne+Mel+Kls+Ln+ Mer; 2)Aeg+Ne+Mel+Kls+Mer+ Mo

# Корреляция нормативно-минальных подсистем с наборами нормативных + модальных миналов и минералов системы *q-ac-ne-kp-mo-kir-per-wu-mt-H*<sub>2</sub>0 (Fe-Mg-уклон, ряд Д'), при высоких значениях Р <sub>H20</sub>

-				
ſ	Группы	Нормативно-миналь-	Набор нормативных и	Набор минералов конечной
l		ные подсистемы	модальных миналов	стадии кристаллизации
	1	2	3	4
Γ	I-q	q-ab-or-ac-di-hd-en-fs-mt	q, ab, or, ac, di, hd, en, fs, mt,	Qtz, Ab <sub>ss</sub> , Kfs, A-Cpx, Opx, Mt,
l			phi, arm, arf, rbk, Fe-arf,	Bt, A-Am (равн. 6 фаз)
L			Mg-rbk	
l	II-ol	ab-or-ac-di-hd-en-fs-mt-	ab, or, ac, di, hd, en.fs, mt,	Ab <sub>ss</sub> , Kfs, A-Cpx, Opx, Mt, Ol, Bt,
l		fr-fa	fo, fa, phi, arm, arf, rbk, Fe-	А-Ат фавн. 6 фаз)
L			amf, Mg-rbk	
l	III-ne	ab-or-ac-di-hd-mf-fo-fa-ne	ab, or, ac, di, hd, mt,fo, fa,	Ab, Kfs, A-Cpx, Mt, Ol, Ne <sub>ss</sub> , Bt,
l			ne, phi, arm, arf, rbk, anl, Fe	Anl, A-Am (равн. 6 фаз)
L			arf, Mg-rbk	
l	IV-lc	or-ac-di-hd-mt-fo-fa-ne-	or, ac, di, hd, mt,fo,fa, ne,	Kfs, A-Cpx, Mt, Ol, Ne <sub>ss</sub> , Lct <sup>1</sup>
l		lc	Ic, phi, ann, arf Fe-arf, rbk,	,Bt,A-Am (равн. 6 фаз)
l			Mg-rbk	
Ī	V-gh	-	-	-
	VI-ak	ac-di-hd-mt-fo-fa-ne-lc-ak-	ac, di, hd, mt,fo,fa, ne, Ic,	A-Cpx, Mt, Ol, Nfe, Lct <sup>1</sup> , Ak <sub>ss</sub> ,
		Feak	ak, Feak, phi, ann, arf, Fe-	Вt,А-Ат (равн. 6 фаз)
			arf, rbk, Mg-rbk	
	VII-kp	ac-mt-fo-fa-ne-lc-ak-Feak-	ac, mt,fo,fa, ne, lc, ak, Feak,	Aeg, Mt, Ol, Nfe, Lct <sup>1</sup> , Ak <sub>ss</sub> , Kls,
	- -	kp	kp, phi, ann, arf, Fe-arf, rbk,	Вt, A-Am (равн. 7 фаз)
		*	Mg-rbk	
			-	
	VIII-mo	ac-mt-fo-fa-ne-ak-Feak-kp	ac, mt,fo,fa, ne, ak, Feak,	Aeg, Mt, Ol, Ne <sub>SS</sub> , Ak <sub>ss</sub> , Kls, Mo,
		mo-kir	mo, kir, phi, ann, arf, Fe-arf	Bt, A-Am (равн. 6 фаз)
			rbk, Mg-rbk	
	IX-	ac-mt-fo-fa-ne-kp-mo-kir-	ac. mt.fo.fa. ne. kp. mo. kir.	Aeg. Mt. Ol. Ness, Kls. Mo.
	(per-wu)	per-wu	per. wu. phi. ann. arf. Fe-arf	(Per+Wu).Bt.A-Am (равн. 7
	(x	<b>r</b> · · · · ·	rbk, Mg-rbk	фаз)
			, U	1 /

#### Корреляция нормативно-минальных подсистем с наборами нормативных + модальных миналов и минералов системы *q-hm-ac-ne-kp-cs-mo-kir-per-wu-H*<sub>2</sub>O (Са-уклон, ряд Д'), при высоких значениях Р<sub>H2O</sub>

Группы Нормативно-миналь-		Нормативно-миналь-	Набор нормативных и	Набор минералов конечной
L		ные подсистемы	модальных миналов	стадии кристаллизации
	I-q	q-ab-or-ac-di-hd-wo-mt-hm	q, ab, or, ac, di, hd, wo, mt,	Qtz, Ab, Kfs, A-Cpx, Wo <sub>ss</sub> , Mt,
	_		adr,hm	Adr, Hm (равн.7 фаз) -
ſ	II-ne	ab-or-ac-di-hd-wo-mf-ne-	ab, or, ac, di, hd, wo, mt,	Ab,Kfs,A-Cpx,Wo <sub>ss</sub> ,Mt, Ne <sub>ss</sub> ,
		hm	en, adr, anl, hm	Adr, Hm (равн.7 фаз)
ſ	III-lc	or-ac-di-hd-wo-mf-ne-lc-hm	or, ac, di, hd, wo, mt, ne, lc,	Kfs, A-Cpx, Wo <sub>ss</sub> , Mt, Ne <sub>ss</sub> , Lct <sup>1</sup> ,
			adr, hm	Adr, Hm (равн. 7 фаз)
ſ	IV-gh	-	-	-
ſ	V-ak	ac-di-hd-wo-ne-lc-ak-Feak-	ac, wo, mt, ne, lc, ak, Feak,	A-Cpx, Wo <sub>ss</sub> , Mt, Ne, Lct <sup>1</sup> , Mel,
		hm	kp, adr, Na-mel, hm	Adr, Hm (равн. 7 фаз)
			-	
ſ	VI-kp	ac-wo-mt-ne-lc-ak-Feak-	ac, wo, mt, ne, lc, ak, Feak,	Aeg,Wo <sub>ss</sub> ,Mt,Ne,Lct <sup>1</sup> , Mel,
		kp-hm	kp, adr, Na-mel, hm	Kls, Adr, Hm (равн. 8 фаз)
ľ	VII-cs	ac-wo-mt-ne-ak-Feak-kp-	ac, wo, mt, ne, ak, Feak, kp,	Aeg,Wo,Mt,Ne,Mel,Kls, Ln,
		cs-hm	cs, ran, adr, Na-mel, hm	Ran, Adr, Hm (равн. 8 фаз)
ſ	VIII-mo	ac-mt-ne-ak-Feak-kp-cs-	ac, mt, ne, ak, Feak, kp, cs,	Aeg, Mt, Ne, Ak, Kls, Ln, Mo,
		mo-kir-hm	mo, kir, mer, Fe-mer, adr,	Mer, Adr, Hm (равн. 8 фаз)
			hm	
ľ	IX-	ac-mt-ne-kp-cs-mo-kir-per-	ac, mt, ne, kp, cs, mo, kir,	Aeg, Mt, Ne, Kls, Ln, Mo, (Per-
I	(per-wu)	wu-hm	per, wu, mer, Fe-mer, adk,	Wu), Mer, Adr, Hm (равн. 7
I			hm	фаз)
I				1 /

## Корреляция нормативно-минальных и модально-минальных подсистем с минеральными ассоциациями "нонвариантных" точек системы *q-ac-kp-ks-fo-fa-cs-H*<sub>2</sub>0 (ряд Д"), при низких значениях Р <sub>H20</sub>

Группы Нормативно-миналь-		Модально-миналь-	Минеральные ассоциации		
	ные подсистемы	ные подсистемы	"нонвариантных" точек		
	Fe-Mg-уклон				
1-q	q-or-dsk-ac-di-hd-en-fs	q-or-dsk-ac-di-hd-en-fs- H <sub>2</sub> 0	Qtz+Kfs+A-Cpx+Opx		
II-ol	or-dsk-ac-di-hd-en-fs-fo-fa	or-dsk-ac-di-hd-en-fs-fo- fa- H <sub>2</sub> 0	Kfs+A-Cpx+Opx+OI		
Ш-пе		-			
IV-lc	or-dsk-ac-di-hd-fo-fa-lc	or-dsk-ac-di-hd-fo-fa- lc- H <sub>2</sub> 0	Kfs+A-Cpx+Ol+Lct		
V-qh	-	-			
VI-ak	dsk-ac-di-hd-fo-fa-lc-ak-Feak	dsk-ac-di-hd-fo-fa-lc-ak- Feak- H <sub>2</sub> 0	A-Cpx+OI+Lct+Mel		
VII-kp	ks-ac-fo-fa-lc-ak-Feak-kp	ks-ac-fo-fa-lc-ak-Feak- kp- H <sub>2</sub> 0	Aeg+Ol+Lct+Mel+Kls		
VIII-mo	ks-ac-fo-fa-ak-Feak-kp-ino- kir	ks-ac-fo-fa-ak-Feak-kp- mo-kir- H <sub>2</sub> 0	Aeg+Ol+Mel+Kls+Mo		
		Са-уклон			
I-q	q-or-dsk-ac-di-hd-wo	q-or-dsk-ac-di-hd-wo- H <sub>2</sub> 0	Qtz+Kfs+A-Cpx+Wo		
II-ne	-	-			
III-lc	or-dsk-ac-di-hd-wo-lc	or-dsk-ac-di-hd-wo-lc- H <sub>2</sub> 0	Kfs+A-Cpx+Wo+Lct		
IV-gh	-	-	-		
V-ak	dsk-ac-di-hd-wo-lc-ak-Feak	dsk-ac-di-hd-wo-lc-ak- Feak- H20	A-Cpx+Wo+Lct+Mel		
VI-kp	ks-ac-wo-lc-ak-Feak-kp	Ks-ac-wo-lc-ak-Feak-kp- H <sub>2</sub> 0	Aeg+Wo+Lct+Mel+Kls		
VII-cs	ks-ac-wo-ak-Feak-kp-cs	1)ks-ac-wo-ak-Feak- kp-ran-H <sub>2</sub> 0; 2)ks-ac-ak-Feak-kp- ran-cs- H <sub>2</sub> 0	1)Aeg+Wo+Mel+Kls+Ran; 2)Aeg+Mel+Kls+Ran+Ln		
VIII-mo	ks-ac-ak-Feak-kp-cs-mo- kir	1)ks-ac-ak-Feak-kp-cs- mer-Fe-mer-H <sub>2</sub> 0; 2)ks-ac-ak-Feak-kp- mer-Fe-mer-mo-kir- H <sub>2</sub> 0	1)Aeg+Mel+Kls+Ln+Mer; 2)Aeg+Mel+Kls+Mer+Mo		

# Корреляция нормативно-минальных подсистем с наборами нормативных + модальных миналов и минералов системы *q-mt-ac-ks-kp-mo-kir-per-wu-H*<sub>2</sub>0 (Fe-Mg-уклон, ряд Д"), при высоких значениях Р <sub>H20</sub>

Группы	Нормативно-	Набор нормативных и	Набор минералов
	минальные	модальных миналов	конечной стадии
	подсистемы		кристаллизации
I-q	q-or-dsk-ac-di-hd-en-fs-mt	q, or, dsk, ac, di, hd, en,	Otz,Kfs,A-Cpx,Opx,Mt, Bt, K-
		fs, mt, phi, ami, K-am*	Ат (равн. 5 фаз)
II-ol	or-dsk-ac-di-hd-en-fs-	or, dsk, ac, di, hd, en,fs,	Kfs, A-Cpx, Opx, Mt, Ol, Bt,
	mt-fo-fa	mt,fo,fa, phi, arm, K-am	К-Ат (равн. 5 фаз)
III-ne	-	-	-
IV-lc	or-dsk-ac-di-hd-mt-fo-	or, dsk, ac, di, hd, mt,fo,	Kfs,A-Cpx,Mt,Ol,Lct',Bt, K-
	fa-lc	fa, Ic, phi, aim, K-am	Am (равн. 5 фаз)
V-gh	-	-	-
VI-ak	dsk-ac-di-hd-mf-fo-fa-lc-ak	dsk, ac, di, hd, mt,fo,fa, Ic,	A-Cpx,Mt,Ol,Lct <sup>1</sup> ,Ak,Bt,
	Feak	ak, Feak, phi, ann, K-am	К-Ат (равн. 5 фаз)
VII-kp	dsk-ac-mt-fo-fa-lc-ak-	dsk, ac, mt <u>,</u> fo <u>,</u> fa, Ic, ak,	Aeg,Mt,Ol,Lct <sup>1</sup> ,Ak,Kls, Bt, K-
	Feak-kp	Feak, kp, phi, ann, K-am	Ат (равн. 6 фаз)
VIII	he as we fe fe al Each	ha ao mtfofa ah Foah	A == Mt Ol Al- Kla Ma Dt K
v 111-mo	ks-ac-mt-fo-fa-ak-Feak-	ks, ac, mi,jo,ja, ak, reak,	Aeg, MI, OI, AK, KIS, MO, BI, K-
	кр-то-кіг	$\kappa p, mo, \kappa n, p n, u n, \kappa$ -	Аш (равн. 6 фаз)
IX-	ks-ac-mt-fo-fa-kn-mo-kir-	ks ac mt fo fa kn mo	Aeg Mt Ol Kls Mo
ner-	ner-wu	kir. per. wu. phi. ann K-	(Per+Wu) Bt K-Am (part 6
wu		am	(has)
1			φ <b>u</b> 3/

\* K-amf -калиевые амфиболовые миналы (arf Fe-arf, rbk, Mg-rbk).

# Корреляция нормативно-минальных подсистем с наборами нормативных + модальных миналов и минералов системы *q-hm-ac-kp-ks-cs-mo-kir-per-wu-H*<sub>2</sub>0 (Са-уклон, ряд Д"), при высоких значениях Р <sub>H20</sub>

Группи	Цориотирио	Hafon Honyatupully	Набар
группы	Пормативно-	паоор нормативных	Паббр
	минальные	и модальных миналов	минералов
	подсистемы		конечной
1	2	3	4
I-q	q-or-dsk-ac-di-hd- wo-	q, or, dsk, ac, di, hd,	Qtz,Kfs,A-Cpx,Wo,Mt,
	mt-hm	wo, mt, adr, hm	Adr, Hm (равн. 6 фаз)
II-ne	-	-	-
III-lc	or-dsk-ac-di-hd-wo-	or, dsk, ac, di, hd,	Kfs.A-
	mf-Ic-hm	wo, mt, Ic, adr, hm	Cpx.Wo.Mt,Lct <sup>1</sup> ,
IV-gh	-	-	-
V-ak	dsk-ac-di-hd-wo-mt-lc-	dsk, ac, di, hd, wo, mt, lc,	A-Cpx, Wo, Mt, Let <sup>1</sup> ,
	ak-Feak-hm	ak, Feak, adr, hm	Ak <sub>ss</sub> , Adr, Hm (равн. 6
VI-kp	kds-ac-wo-mt-lc-ak-	kds, ac, wo, mt, lc, ak,	Aeg,Wo,Mt,Lct <sup>1</sup> ,
	Feak-kp-hm	Feak, kp, adr, hm	Ak <sub>ss</sub> ,Kls, Adr, Hm
VII-cs	ks-ac-wo-mt-ak-Feak-	ks, ac, wo, mt, ak, Feak,	Aeg, Wo, Mt, Kls, Ak <sub>ss</sub> ,
	kp-cs-hm	kp, cs, adr, ran, hm	Ran, Ln, Adr, Hm
VIII-mo	ks-ac-mt-ak-Feak-kp-ln-	ks, ac, mt, ak, Feak, kp,	Aeg, Mt, Kls, Ak, Ln,
	mo-kir-hm	ln, mo, kir, mer, Fe-mer,	Mo, Mer, Adr, Hm
		adr, hm	(равн. 7 фаз)
IX-	ks-ac-mt-kp-cs-mo-kir-	ks, ac, mt, kp, cs, mo, kir,	Aeg, Mt, Kls, Ln, Mo,
(per-wu)	per-wu-hm	mer, Fe-mer, adr, per,	Mer, Adr, Hm, (Per-
	-	wu, hm	Wu) (равн. 7 фаз)

#### ПРИЛОЖЕНИЕ III Таблицы 4.2-4.17 к разделу 4.2.1

Табтија 4.2

#### Корреляция петрохимических и петрографических семейств Fe-Mg (Орх+01)-отряда, А-ряда, низкой щелочности

Группы	Петрохими-	Петрографические рялы	
1 pymbi	петролими пеский рад	петрографи теские ряды	
	ческий ряд		<del>-</del>
	нормативно-	минеральные ассоциации	наоор минералов
	минальные	конечной стадии	гипергидробарических
	подсистемы -	кристаллизации в	условий кристаллизации -
	петрохимические	гипогидробарических	составляющие петро-
	семейства	условиях -петрографические	графических семейств
		семейства	
I-q	q-ab-an-or-en-fs-als	l)Qtz+Pl+Kfs+Opx+Crd	Qtz, PI, Kfs, Opx, Crd, Ms, Bt,
-	- ·	2)Qtz+Pl+Kfs+Crd+Als	Gr, Als (равн. 5 фаз)
II-ol	ab-an-or-en-fs-	l)PI+Kfs+Opx+Crd+Ol	Pl,Kfs,Opx,Spl, Ol,Ms,Bt, Gr,
	(als+c)-fa-fa	2)Pl+Kfs+Crd+Als+Spl	Als, Cor (равн. 5 фаз)
III-ne	ab-an-or-c-fo-fa-ne	1)Pl+Kfs+Crd+ Ol +Ne;	Pl,Kfs,01,Spl,Ne,Ms,Anl, Bt,
		2)Pl+Rfs+Crd(Als)+Spl+Ne	Gr, Cor (равн. 5 фаз)
IV-lc	an-or-c-fo-fa-ne-lc	1)Pl <sup>am</sup> +Kfs+Spl+Ol+No+Lct	Pl <sup>m</sup> ,bCfs,01,Spl,Ne,Lct', Ms,
		2) Pl <sup>am</sup> Kfs+Spl+Cor+Ne+Lct	Bt, Gr, Cor (равн. бфаз)
V-gh	an-c-fo-fa-ne-lc-gh	1) Pl <sup>am</sup> +01+Ne+Lct+Spl+Gh;	Pl <sup>am</sup> , Ol,Spl,Ne,Lcti,Gh, Ms,
Ũ		2) Pl <sup>am</sup> +Cor+Spl+Ne+Lct+Gh	Bt, Gr, Cor (равн. 6фаз)
VI-ak	-	-	-
VII-kp	c-fo-fa-ne-lc-gh-kp	1)Ol+Ne+Lct+Spl+Gh+Kls;	Ol,SpKNe,Lct',Gh,Kls,Ms, Bt,
-		2)Cor+Spl+Ne+Lct+Gh+Kls	Gr, Cor (равн. 6 фаз)
VIII-mo		-	-
IX-	c-fo-fa-ne-gh-kp-per-	I) Ol +Ne+Spl+Gh+Kls +	Ol,Spl,Ne,Gh,Kls,Ms,Bt, "Gr,
per-	wu	+(Per+Wu)	Cor, (Per+Wu) (равн. 6 фаз)
wu		2) Cor+Ne+Spl+Gh+Kls+	
		+(Per+Wu)	

Таблица 4.3

Корреляция петрохимических и петрографических семейств Fe-Mg (Орх-Ol)-отряда, ряда В, нормальной щелочности ( $K_{alk}^{Al} = 0 - 1.0$ ), f < 80

Группы Петрохими-Петрографические ряды ческии ряд нормативноминеральные ассоциации набор минералов минальные конеч-нои стадии гипергидробарических подсистемы условии кристаллизации кристаллизации в петрохимические составляющие петрогипогидросемейства графических семейств барических условиях петрографические семейства 4 1 2 3

I-q	q-ab-an-or-en-fs- di-lui	Qtz+Pl+Kfs+Opx+Cpx	Qtz, PI, Kfs, Cpx, Opx, Bt, Am (равн. 5 фаз)
II-ol	ab-an-or-en-fs-di- hd-fa-fa	Pl+Kfs+Opx+Cpx+Ol	РІ, Kfs, Opx, Cpx, 01, Bt, Am (равн. 5 фаз)
III-ne	ab-an-or-di-hd-fo-fa- ne	Pl+Kfs+Cp+Ol+Ne	Pl,Kfs,Cpx,01,Ne,Bt,Anl, Am (равн. 5 фаз)
IV-lc	an-or-di-hd-fo-fa-ne-lc	Pl <sup>am</sup> +Kfs+Cpx+Ol+Ne+Lct	Pl <sup>am</sup> ",Kfs,Cpx,01,Ne,Lct', Bt, Am (равн. 6 фаз)
V-gh	an-di-hd-fo-fa-ne-Ic-gh*	Pl <sup>am</sup> +Cpx+Ol+Ne+Lct+Gh	Pl <sup>am</sup> ,Cpx,01,Ne,Lct', Gh, Bt, Am (равн. 6 фаз)
VI-ak	di-hd-fo-fa-ne-lc-gh-ak- Feak	Cpx+Ol+Ne+Lc+Mel	Срх,Ol,Ne,Lct',Mel,Bt, Am (равн.5 фаз)
VII-kp	fo-fa-ne-lc-gh-ak-Feak - kp	Ol+Ne+Lct+Mel+Kls	01,Ne,Lct',Mel,Kls,Bt, Am (равн. 5 фаз)
VIII-mo	fo-fa-ne-gh-ak-Feak- kp-mo-kir	Ol+Ne+Mel+Kls+Mo	OI,Ne,Mel,Kls,Mo,Bt,Am (равн. 5 фаз)
IX- per-	fo-fa-ne-gh-kp-mo- kir-per-wu	Ol+Ne+Gl+Kls+Mo+( Per+Wu)	01,Ne,Gh,Kls,Mo,Bt,Am, (Per+Wu) (равн. 6 фаз)

\*Приведен вариант, когда *an* < (*di*+*hd*).

Таблица 4.4

Корреляция петрохимических и петрографических семейств Fe-Mg (Opx-01)-отряда, щелочного ряда Д' ( $K_{alk}^{Al}$ >1, K+Na > Al), f< 80

Группы Петрохими- Петрографические ряд ческий ряд		ческие ряды	
	нормативно- минальные	минеральные ассоциации конечной сталии кристал-	набор минералов гипфгидробарических.
	подсистемы -	лизации в гипогидро-	условий кристаллизации -
	петрохимиче-	барических условиях -	составляющие
	ские семейства	петрографические семейства	петрографических семейств
I-q	q-ab-or-ac-di-hd-	Qtz+№ <sup>b</sup> +Kfs+A-Cpx+Opx	Qtz, Pl <sup>ab</sup> ,Kfs,A-Cpx,Opx, Bt,
	en-fs		А-Ат (равн. 5 фаз)
II-ol	ab-or-ac-di-hd-	Pl <sup>ab</sup> +Kfs+A-Cpx+Opx+Ol	Pl <sup>ab</sup> ,Kfs,A-Cpx,Opx,01, Bt,
	en-fs-fo-fa		А-Ат (равн. 5 фаз)
III-ne	ab-or-ac-di-hd-	Pl <sup>ab</sup> +Kfs+A-Cpx+01+Ne	Pl <sup>ab</sup> ,Kfs,A-Cpx,OI,Ne, Bt,
	fo-fa-ne		Anl, А-Ат (равн. 5 фаз)
IV-lc	or-ac-di-hd-fo-fa-	Kfs+A-Cpx+Ol+Ne+Lct	Kfs,A-Cpx,01,Ne,Lct <sup>1</sup> , Bt,
	ne-lc		А-Ат (равн. 5 фаз)
V-gh	-	-	-
VI-ak	ac-di-hd-fo-fa-ne-lc-	A-Cpx+Ol+Ne+Lct+Mel	A-Cpx.Ol.Ne, Lct <sup>1</sup> , Mel, Bt,
	ak- Feak		А-Ат (равн. 5 фаз)
VII-kp	ns-fo-fa-ne-lc-ak-	Ol+Ne+Lct+Mel+Kls+Mt	Ol,Mt,Ne,Lct',Mel,Kls, Bt,
	Feak -kp-mt		А-Ат (равн. 6 фаз)

VIII-mo	ns-fo-fa-ne-ak-	Ol+Ne+Mel+Kls+Mo+Mt	Ol,Mt,Ne,Mel,Kls,Mo, Bt,
	Feak-kp-mo-kir-mt		А-Ат (равн. 6 фаз)
IX-	ns-fo-fa-ne-kp-mo-	Ol+Ne+Kls+Mo+(Per+Wu)+M	Ol,Mt,Ne,KIs,Mo,(Per+Wu),
per- wu	kir-per-wu-mt	t	Bt, A-Am (равн. 6 фаз)

Корреляция петрохимических и петрографических семейств

Fe-Mg (Орх+01)-отряда, щелочного ряда Д" ( $K^{Al}_{alk}>\!\!1,\!\!\mathrm{K}>\!\!\mathrm{Al}),f\!<\!80$ 

Группы	Петрохими-	Петрографические ряды	
	ческии ряд		
	нормативно-	минеральные ассоциации	набор минералов
	минальные	конечной стадии кристал-	гипергидробарических
	подсистемы -	лизации в гипогидро-	условии кристаллизации -
	петрохимичес-	барических условиях -	составляющие петро-
	кие семейства	петрографические семейства	графических семейств
I-q	1) q-or-dsk-ac-di-	Qtz+Kfs+A-Cpx+Opx	Qtz, Kfs, A-Cpx, Opx, Bt, K-
	hd-en-fs	Qtz+Kfs+Cpx+Opx	Ат (равн. 4 фазы)
	2) q-or-dsk-dsn-		
	di-hd-en-fs		
II-ol	1) or-dsk-ac-di-	Kfs+A-Cpx+Opx+Ol	Kfs,A-Cpx,Cpx,Opx,Ol,
	hd-fo-fa-en-fs	Kfs+Cpx+Opx+Ol	Вt, К-Ат (равн. 4 фазы)
	2) or-dsk-dsn-di-		
	hd-fo-fa-en-fs		
III-ne	-	-	-
IV-lc	1) or-dsk-ac-di-	Kfs+A-Cpx+Ol+Lct	Kfs.A-Cpx,Cpx,Ol,Lct <sup>1</sup> ,
	hd-fo-fa-lc	Kfs+Cpx+Ol+Lct	Вt, К-Ат (равн. 4 фазы)
	2) or-dsk-dsn-di-		
	hd-fo-fa-lc		
V-gh	-	-	-
VI-ak	dsk-ac-di-hd-fo-	A-Cpx+Ol+Lct+Mel	A-Cpx,Cpx,Ol,Lct <sup>1</sup> , Mel,
	fa-lc-ak-Feak		Вt, К-Ат (равн. 4 фазы)
VII-kp	dks-ns-fo-fa-lc-	Ol+Lct+Mel+Kls+Mt	Ol,Lct <sup>1</sup> ,Mel,Kls,Bt,K-
	ak-Feak-kp-mt		Am, Mt (равн. 5 фаз)
VIII-mo	ks-ns-fo-fa-ak-	Ol+Mel+Kls+Mo+Mt	Ol, Mel, Kls, Mo, Bt, K-Am,
	Feak-kp-mo-kir-		Мt (равн. 5 фаз)
	mt		
IX-	ks-m-fo-fa-kp-	Ol+Kls+Mo+(Per-Wu)+Mt	Ol, Kls, Mo, Bt, K-Am,
(per-wu)	mo-kir-per-wu-mt		(Per+Wu), Mt (равн. 5 фаз)

#### Корреляция петрохимических и петрографических семейств Fe-подотряда (f=80-90), Fe-Mg (Opx+01)-отряда, ряда нормальной щелочности ( $K_{alk}^{Al} = 0 - 1.0$ )

Группы	Петрохими-	Петрографи	ческие ряды
	ческий ряд		
	нормативно- минальные	минеральные ассоциации конечной стадии кристал-	набор минералов гипер- гидробарических условий
	подсистемы -	лизации в гипогидро-	кристаллизации - составля-
	ские семейства	петрографические семейства	семейств
1	2	3	4
I-q	q-ab-an-or-fo-fa- di-hd	Qtz+Pl+Kfs+Ol+Cpx	Qtz,Pl,Kfs,Ol,Cpx,±Bt, ± Ат (равн. 5 фаз)
II-ol	-	-	-
III-ne	ab-an-or-fo-fa- di-hd-ne	Pl+Kfs+Ol+Cpx+Ne	Pl,Kfs,Ol,Cpx,Ne,Anl, ± Bt, ± Am (pabh. 5 фa3)
IV-lc	an-or-fo-fa-di- hd-ne-lc	Pl <sup>an</sup> +Kfs+01+Cpx+Ne+Let	Pl <sup>an</sup> , Kfs,l,Cpx,Ne, Lct <sup>1</sup> ,±Bt,±Am (равн. 6 фаз)
V-gh	an-fo-fa-di-hd- ne-lc-gh*	Pl <sup>an</sup> +01+Cpx+Ne+Lct+Gh	Pl <sup>an</sup> , Ol.Cpx, Ne, Lct <sup>1</sup> .Gh, $\pm$ Bt, $\pm$ Am (paBH. 6 $\phi$ a3)
VI-ak	fo-fa-di-hd-ne-lc- gh-ak-Feak	Ol+Cpx+Ne+Lct+Mel	Ol,Cpx,Ne,Lct',Mel, ± Bt, ± Am (равн. 5 фаз)
VII-kp	fo-fa-ne-lc-gh- ak-Feak-kp	Ol+Ne+Lct+Mel+Kls	Ol, Ne, $Lct^1$ , Mel, Kls, $\pm$ Bt, $\pm$ Am (равн. 5 фаз)
VIII- mo	fo-fa-ne-gh-ak- Feak-kp-mo-kir	Ol+Ne+Mel+Kls+Mo	Ol,Ne,Mel,Kls,Mo ± Bt,± Am (равн. 5 фаз)
IX- (per-wu)	fo-fa-ne-gh-kp- mo-kir-per-wu	Ol+Ne+Gh+Mo+Kls+(Per+ Wu)	Ol,Ne,Gh,Kls,Mo,±Bt,±Am,(P er+Wu) (равн. 6 фаз)

\*Приведен вариант, когда *an* < (*di*+*hd*).

Таблица 4.7

Корреляция петрохимических и петрографических семейств Fe-подотряда (f=80-90), Fe-Mg (Орх+01)-отряда,

щелочного р	ояда ( $K^{Al}_{\mu}$ >1,	0; K+Na>Al)
	(	-,,

		cont	
Группы	Петрохими-	Петрографические ряды	
	ческий ряд		
	нормативно-	минеральные ассоциации	набор минералов гипер-
	минальные	конечной стадии кристал-	гидробарических условий
	подсистемы -	лизации в гипогидроба-	кристаллизации - составля-
	петрохимиче-	рических условиях -	ющие петрографических
	ские семейства	петрографические семейства	семейств
I-q	q-ab-or-ac-fo-fa-	Qtz+ Pl <sup>ab</sup> +Kfs+Ol+A-Cpx	Qtz,Pl <sup>ab</sup> ,Kfs,Ol,A-Cpx, ± Bt, ±
	di-hd		Ат (равн. 5 фаз)
II-ol	-	-	-

III-ne	ab-or-ac-fo-fa-di-	Pl <sup>ab</sup> +Kfs+Ol+A-Cpx+Ne	Pl <sup>ab</sup> , Kfs, Ol, A-Cpx, Ne, Anl, ±
	hd-ne		Вt,± Ат (равн. 5 фаз)
IV-lc	or-ac-fo-fa-di-hd-	Kfs+Ol+A-Cpx+Ne+ Let	Kfs,Ol.A-Cpx,cLct <sup>1</sup> , $\pm$ Bt, $\pm$ An
	ne-lc		(равн. 5 фаз)
V-gh	-	-	-
VI-ak	ac-fo-fa-di-hd-ne-	Ol+A-Cpx+Ne+Lct+Mel	$OI,A-Cpx.Ne.Lct^{1},Mel, \pm Bt,\pm$
	Ic-ak-Feak		Ат (равн. 5 фаз)
VII-kp	ns-fo-fa-ne-lc-ak-	Ol+Ne+Mel+Kls+ Lct+Mt	Ol,Ne,Mel,Kls,Lct, $\pm$ Bt, $\pm$ Am,
	Feak-kp-mt		Mt (равн. 6 фаз)
VIII-	ns-fo-fa-ne-ak-Fea	Ol+Ne+Mel+Kls+Mo+Mt	OI,Mt,Ne,Mel,Kls,Mo, ±Bt, ±
то	kp-mo-kir-mt		Ат (равн. 6 фаз)
IX-	ns-fo-fa-ne-kp-	Ol+Ne+Kls+Mo+Mt+(Per+	Ol,Mt,Ne,Kls,Mo,(Per++Wu),
(per-wu)	mo-kir-per-wu-	Wu)	±Bt,±Ат(равн. 6 фаз)
	mt		

# Корреляция петрохимических и петрографических семейств Fe-подотряда (f=80-90), Fe-Mg (Opx+01)-отряда, шелочного ряда ( $K_{alk}^{Al}$ >1,0; K>A1)

Группы	Петрохими-	Петрографич	Петрографические ряды	
	ческий ряд			
	нормативно-	минеральные ассоциации	набор минералов	
	минальные	конечной стадии кристал-	гипергидробарических	
	подсистемы -	лизации в гипогидро-	условий кристаллизации -	
	петрохимичес-	барических условиях -	составляющие петро-	
	кие семейства	петрографические семейства	графических семейств	
I-q	q-ac-or-dsk-fo-fa-	Qtz+Kfs+A-Cpx+Ol	Qtz, Kfs, A-Cpx, Ol, Bt, ± K-	
	di-hd		Ат (равн. 4 фазы)	
Ш-пе	-	-	-	
IV-lc	ac-or-dsk-fo-fa-	Kfs+A-Cpx+Ol+Lct	Kfs,A-Cpx,Ol,Lct <sup>1</sup> , Bt, $\pm$ K-	
	di-hd-lc		Ат (равн. 4 фазы)	
V-gh	-	-	-	
VI-ak	ac-dsk-fo-fa-di-	A-Cpx+Ol+Lct+Mel	A-Cpx,Ol,Lct <sup>1</sup> ,Mel,Bt, $\pm$ K-	
	hd-lc-ak- Feak		Ат (равн. 4 фазы)	
VII-kp	ns-ks-fo-fa-lc-	Ol+Lct+Mel+Kls+Mt	Ol, Mt, Let <sup>1</sup> , Mel,Kls, Bt,± K-	
	ak-Feak-kp-mt		Ат (равн. 5 фаз)	
VIII-	ns-ks-fo-fa-ak-	Ol+Mel+Kls+Mo+Mt	Ol,Mt,Mel,Kls,Mo, Bt,± K-	
то	Feak-kp-mo-kir-		Ат (равн.5 фаз)	
	mt		(T	
IX-	ns-ks-fo-fa-kp-	Ol+Kls+Mo+Mt+ (Per+Wu)	Ol, Mt, Kls, Mo, (Per+Wu), Bt,	
(per-wu)	mo-kir-per-wu-		±K-Ат (равн. 5 фаз)	
	mt			

Корреляция петрохимических и петрографических семейств

Са-Fе-подотряда (f=90-100), Fe-Mg (Орх+01)-отряда,

ряда нормальной щелочности (  $K_{alk}^{Al} = 0 - 1.0$ )

Группы	Петрохимиче-	Петрографи	ческие ряды
	ский ряд		
	нормативно-	минеральные ассоциации	набор минералов
	минальные	конечной стадии кристал-	гипергидробарических
	подсистемы -	лизации в гипогидро-	условий кристаллизации -
	петрохимиче-	барических условиях -	составляющие петро-
	ские семейства	петрографические семейства	графических семейств
1	2	3	4
I-q	q-ab-an-or-fo-	Qtz+Pl+Kfs+Ol+Wo	Qtz, PI, Kfs, Ol, Wo, Grs,
	fa-wo		Вt, Am (равн. 5 фаз)
II-ol	-	-	-
III-ne	ab-an-or-fo-fa-	Pl+Kfs+Ol+Wo+Ne	Pl,Kfs,Ol,Wo,Ne,Anl, Grs,
	wo-ne		Вt, Am (равн.5 фаз)
IV-lc	an-or-fo-fa-wo-	Pl <sup>an</sup> +Kfs+Ol+Wo+Ne+ Let	Pl <sup>an</sup> ,Kfs,Ol,Wo,Ne, Let <sup>1</sup> ,
	ne-lc		Grs, Bt, Am (равн. 6 фаз)
V-gh	an-fo-fa-wo-ne-	Pl <sup>an</sup> +Ol+Wo+Ne+Lct+ Gh	Pl <sup>ab</sup> ,Ol,Wo,Ne,Lct <sup>1</sup> , Gh, Grs, Bt,
0	lc-gh *		Ат (равн. 6 фаз)
	-		
VI-ak	fo-fa-wo-ne-lc-	Ol+Wo+Ne+Lct+Mel	Ol, Wo, Ne, Let <sup>1</sup> , Mel, Grs, Bt,
	gh-ak-Feak		Ат (равн. 5 фаз)
VII-kp	fo-fa-ne-lc-gh-ak-	Ol+Ne+Lct+Mel+Kls	Ol,Ne,Lct>,Mel,Kls, Bt, Am
	Feak-kp		(равн. 5 фаз)
	1		
VIII-mo	fo-fa-ne-gh-ak-	Ol+Ne+Mel+Kls+Mo	Ol,Ne, Mel,Kls, Mo, Bt, Am
	Feak-kp-mo-kir		(равн. 5 фаз)
IX-	fo-fa-ne-gh-kp-	Ol+Ne+Gh+Kls+Mo+	Ol,Ne,Gh,Kls, Mo, (Per+Wu),
(per-	mo-kir-per-wu	(Per+Wu)	Вt, Am (равн. 6 фаз)
wu)	· ·		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		•	

Приведен вариант, когда *an < wo*.

## Корреляция петрохимических и петрографических семейств Са-Fe-подотряда (f=90-100), Fe-Mg (Opx+01)-отряда, щелочного ряда ( $K_{alk}^{Al}$ >1,0; Na+K > A1)

Группы	Петрохимиче- ский ряд	Петрографические ряды	
	нормативно- минальные подсистемы - петрохимиче- ские семейства	минеральные ассоциации конечной стадии кристал- лизации в гипогидро- барических условиях - петрографические семейства	набор минералов гипергидробарических условий кристаллизации - составляющие петро- графических семейств
I-q	q-ab-ac-or-fo-fa- wo	Qtz+Pl <sup>ab</sup> +Kf <sub>s</sub> +Aeg+Ol+Wo	Qtz, Pl <sup>ab</sup> , Kfs, Aeg, Ol, Wo, Bt, A-Am (равн. 6 фаз)
II-ol	-	-	-
III-ne	ab-ac-or-fo-fa- wo-ne	Pl <sup>ab</sup> +Aeg+Kfs+Ol+Wo+ Ne	Pl <sup>ab</sup> ,Aeg,Kfs, Ol,Wo, Ne, Anl, Bt, A-Am (равн. 6 фаз)
IV-lc	ac-or-fo-fa-wo- ne-lc	Aeg+Kfs+Ol+Wo+Ne+ Let	Aeg, Kfs, Ol, Wo, Ne, Let <sup>1</sup> , Bt, A-Am (равн. 6 фаз)
V-gh	-	-	-
VI-ak	ac-fo-fa-wo-ne- lc-ak-Feak	Aeg+Ol+Wo+Ne+Lct+ Mel	Aeg, Ol, Wo, Ne, Let <sup>1</sup> , Mel, Bt, A-Am (равн. 6 фаз)
VII-kp	ns-fo-fa-ne-lc-ak- Feak-kp-mt	Ol+Ne+Lct+Mel+ Kls+Mt	Ol,Mt,Ne, Let <sup>1</sup> , Mel, Kls, Bt, A-Am (равн. 6 фаз)
VIII- mo	ns-fo-fa-ne-ak- Feak-kp-mo-kir-mt	Ol+Ne+Mel+Kls+Mo+Mt	Ol, Ne, Mel, Kls, Mo, Bt, A-Am, Mt (равн. 6 фаз)
IX- (per-wu)	ns-fo-fa-ne-kp-mo- kir-per-wu-mt	Ol+Ne+Kls+Mo+Mt+(Per+ Wu)	Ol,Mt,Ne,Kls, Mo, (Per+Wu), Bt, A-Am (равн. 6 фаз)

Таблица 4.11

Корреляция петрохимических и петрографических семейств Са-Fe-подотряда (f=90-100), Fe-Mg (Орх+01)-отряда,

щелочного ряда ( $K_{alk}^{Al}$  >1,0; K > A1)

Группы	Петрохимиче-	Петрографические ряды	
1 9,5	ский ряд		
	нормативно-	минеральные ассоциации	набор минералов
	минальные	конечной стадии кристал-	гипергидробарических
	подсистемы -	лизации в гипогидро-	условий кристаллизации -
	петрохимиче-	барических условиях -	составляющие петро-
	ские семейства	петрографические семейства	графических семейств
I-q	q-ac-or-dsk-fo-	Qtz+Aeg+Kfs+Ol+Wo	Qtz,Aeg,Kfs,Ol,Wo, Bt, K-
-	fa-wo	-	Ат (равн. 5 фаз)

-			
II-ol	-	-	-
III-ne	-	-	-
IV-lc	ac-or-kds-fo-fa-	Aeg+Kfs+Ol+Wo+Lct	Aeg,Kfs, Ol, Wo, Lct <sup>1</sup> , Bt, K-
	wo-lc		Ат (равн. 5 фаз)
V-gh	-	-	-
VI-ak	ac-dsk-fo-fa-	Aeg+Ol+Wo+Lct+Mel	Aeg,Ol,Wo,Lct', Mel, Bt,
	wo-lc-ak-Feak		К-Ат (равн. 5 фаз)
VII-kp	ns-dsk-fo-fa-lc-	Ol+Lct+Mel+ Kls+Mt	Ol, Mt.Lct', Mel,KlsBt, K-
	ak-Feak-kp-mt		Ат (равн. 5 фаз)
VIII-	ns-ks-fo-fa-ak-	Ol+Mel+Kls+Mo+Mt	Ol,Mt,Mel,Kls, Mo,Bt, K-
то	Feak-kp-mo-kir-		Ат (равн. 5 фаз)
	mt		
IX-	ns-ks-fo-fa-kp-	Ol+Kls+Mo+Mt+ (Per+Wu)	Ol,Kls,Mo,(Per+Wu),Bt, K-
(per-wu)	mo-kir-per-wu-		Am, Mt (равн. 5 фаз)
	mt		

Корреляция петрохимических и петрографических семейств Са-(Wo+Ln)-отряда, ряда В - нормальной щелочности (  $K_{alk}^{Al} = 0 - 1.0$ ) ,f < 90

Группы	Петрохимиче-	Петрографические ряды	
	ский ряд нормативно- минальные подсистемы - петрохимиче- ские семейства	минеральные ассоциации конечной стадии кристал- лизации в гипогидро- барических условиях - петрографические семейства	набор минералов гипергидробарических условии кристаллизации - составляющие петро- графических семейств
1	2	3	4
I-q	q-ab-an-or-di- hd-wo	Qtz+Pl+Kfs+Cpx+Wo <sub>ss</sub>	Qtz,Pl,Kfs,Cpx,Wo <sub>ss</sub> ,Gr (равн. 5 фаз)
II-ne	ab-an-or-di-hd- wo-ne	Pl+Kfs+Cpx+Wo <sub>ss</sub> +Ne	Pl,Kfs,Cpx,Wo <sub>ss</sub> ,Ne,Gi- (равн. 5 фаз)
III-lc	an-or-di-hd-wo- ne-lc	Pl <sup>an</sup> +Kfs+Cpx+Wo <sub>ss</sub> +Ne+ Let	Pl <sup>an</sup> , Kfs, Cpx, Wo <sub>ss</sub> , Ne, Let <sup>1</sup> , Gr (равн. 6 фаз)
IV-gh	an-di-hd-wo-ne- lc-gh*	Pl <sup>an</sup> +Cpx+ Wo <sub>ss</sub> +Ne+Lct+ Gh	Pl <sup>an</sup> , Cpx, Wo, Ne, Let <sup>1</sup> , Gh, Gr (равн.6 фаз)
V-ak	1) di-hd-wo-ne- lc-gh-ak- Feak; 2) di-hd-ne-lc- gh-ak-Feak-fo-fa	1) Cpx+Wo+Ne+Lct+Mel 2) Cpx+Mel+Ne+Lct+Ol	l)Cpx,Wo,Ne, Lct <sup>1</sup> , Mel, Gr (равн. 5 фаз) 2)Cpx,Mel,Ne,Lct <sup>1</sup> ,01, Gr, Bt,Am (равн. 5 фаз)
VI-kp	1) wo-ne-lc-gh- ak-Feak-kp 2) ne-lc-kp-gh- ak-Feak-fo-fa	1) Wo+Ne+Lct+Mel+Kls 2) Kls+Ne+Lct+Mel+Ol	l)Wo,Ne, Lct,Mel,Kls, Gr, (равн. 5 фаз) 2)Kls,Ne,Lct,Mel,01, Gr, Bt, Am (равн. 5 фаз)

VII-cs	1) wa-ne-ah-	1)Wo+Ne+Mel+K1s+Ran	1)Wo Ne Mel Kls Ran
VIICS	ak-Feak-kp-cs	2) Ne+Mel+Kls+Ran+Ln	Gr (page, 5 dag)
	3) ne-gh-ak-	3) Ne+Mel+Ol+Kls+Mo	2)Ne, Mel,Kls, Ran,Ln,
	Feak-fo-fa-	,	Gr (равн. 5 фаз)
	kp-mo-kir		3) Ne, Mo, Mel, 01, Kls,
			Вt,Am, Gr (равн. 5 фаз)
VIII-	ne-gh-ak-Feak-	1) Ne+Mel+Kls+Ln+Mer	l)Ne, Mel, Kls, Ln, Mel,
то	kp-cs-mo-kir	2) Ne+Mel+Kls+Mer+Mo	Gr (равн. 5 фаз) 2) Ne, Mel,
	-		Kls, Mer, Mo, Gr, Bt, Am (равн.
			5 фаз)
IX-	ne-gh-kp-cs-	l)Ne+Kls+Ln+Mer+	l)Ne,Kls,Ln,Mer, (Per
(per-wu)	mo-kir-per-wu	(Per+Wu)	+Wu), Gr (равн. 5 фаз)
-	_	2) Ne+Kls+Mer+Mo+	2) Ne, Kls, Mer, Mo, (Per
		(Per+Wu)	+Wu), Gr, Bt, Am (равн. 5
			фаз)

\*Приведен вариант, когда *an < wo*.

Таблица 4.13

Корреляция петрохимических и петрографических семейств Са(Wo+Ln)-отряда, щелочного ряда Д' ( $K_{\it alk}^{\it Al}$ >1,0; K+Na > Al), f <90)

Группы	Петрохимиче-	Петрографические ряды	
	ский ряд		
	нормативно-	минеральные ассоциации	набор минералов
	минальные	конечной стадии кристал-	гипергидробарических
	подсистемы -	лизации в гипогидро-	условий кристаллизации -
	петрохимиче-	барических условиях -	составляющие петро-
	ские семейства	петрографические семейства	графических семейств
1	2	3	4
I-q	q-ab-or-ac-di-	Qtz+Ab+Kfs+A-Cpx+	Qtz,Ab, Kfs, A-Cpx, Wo,
	hd-wo-mt	Wo+Mt	Adr, Mt (равн. 6 фаз)
II-ne	ab-or-ac-di-hd-	Ab+Kfs+A-Cpx+Wo+	Ab, Kfs, A-Cpx, Wo, Ne, Anl,
	wo-ne-mt	Ne+Mt	Adr, Mt (равн. 6 фаз)
III-lc	or-ac-di-hd-wo-	Kfs+A-Cpx+Wo+Ne+	Kfs,A-Cpx,Wo,Ne,Lct <sup>1</sup> ,
	ne-lc-mt	Lct+Mt	Adr,Mt (равн. 6 фаз)
IV-gh	-	-	-

V-ak	1) ac-di-hd-wo- ne-lc-ak-Feak- mt; 2) ac-di-hd-ne- Ic-ak-Feak-fo-fa- mt	1)A-Cpx+Wo+Ne+Lct+Mel+Mt; 2)A-Cpx+Ne+Lct+Mel+Ol+ Mt	1)A-Cpx,Wo,Ne,Lct <sup>1</sup> ,Mt, Mel,Ol,Adr (равн.6 фаз) 2)A-Cpx,Ne,Lct <sup>1</sup> ,Mel, Ol, Bt,Am,Mt (равн. 6 фаз)
VI-kp	1) ns-wo-ne-lc- ak-Feak-kp-mt; 2) ns-ne-lc-ak- Feak-fo-fa-kp- mt	l)Wo+Ne+Lct+Mel+Kls+Mt; 2) Ne+Lct+Mel+Ol+Kls+ Mt	1)WcNe.Lct'.Mel, Kls,Adr,Mt (равн.6 фаз) 2) Kb, Ne, Lct', Mel, 01, Bt,Am (равн. 6 фаз)
VII-sc	1) ns-wo-ne-ak- Feak-kp-cs-mt; 2) ns-ne-ak- Feak-fo-fa- kp-mo-kir-mt	<ol> <li>Wo+Ne+Mel+Kls+Ran+ Mt;</li> <li>Ne+Mel+Kls+Ran+Ln+ Mt;</li> <li>Ne+Mel+Ol+Kls+Mo +Mt</li> </ol>	<ol> <li>Wo,Ne,Mel,Kls,Ran, Adr, Mt (равн. 6 фаз)</li> <li>Ne,Mel,Kls,Ran,Ln, Adr, Mt (равн. 6 фаз)</li> <li>Ne, Mel,Ol,Kls,Mo,Bt, A-Am (равн. 6 фаз)</li> </ol>
VIII- mo	ns-ne-ak-Feak- kp-cs-mo-kir- mt	1) Ne+Mel+Kls+Ln+Mer+ Mt; 2) Ne+Mel+Kls+Mer+Mo+ Mt	l)Ne,Mel,Kls,Ln,Mer,Adr, Mt (равн. 6 фаз) 2)Ne, Mel.Mer, Mo, Kls, Adr, Mt (равн. 6 фаз)
IX- (per-wu)	ns-ne-kp-mo-kir- cs-per-wu-mt	1) Ne+Kls+Ln+Mer+(Per+ Wu)+Mt; 2) Ne+Kls+Mer+Mo+(Per+ Wu)+Mt	<ol> <li>Ne, K1s, Ln, Mer, (Per +Wu), Adr, Mt(равн. 6 фаз);</li> <li>Ne, Kls, Mer, Mo, (Per +Wu), Adr, Mt (равн. 6 фаз)</li> </ol>

Корреляция петрохимических и петрографических семейств Са(Wo+Ln)-отряда, щелочного ряда Д" ( $K_{alk}^{Al}\!>\!\!1,\!0;K\!>\!{\rm Al}),f\!<\!\!90)$ 

Группы	Петрохимиче- ский ряд	Петрографические ряды	
	нормативно-	минеральные ассоциации	набор минералов
	минальные	конечной стадии кристал-	гипергидробарических
	подсистемы -	лизации в гипогидро-	условий кристаллизации -
	петрохимиче-	барических условиях -	составляющие петро-
	ские семейства	петрографические семейства	графических семейств
1	2	3	4
I-q	q-or-dsk-ac-di-	Qtz+Kfs+A-Cpx+Wo+Mt	Qtz, Kfs, A-Cpx, Adr,
	hd-wo-mt		Wo, Mt (равн. 5 фаз)
II-ne	-	-	_
III-lc	or-dsk-ac-di-hd-	Kfs+A-Cpx+Wo+Lct+Mt	Kfs,A-Cpx,Wo,Lct <sup>1</sup> , Mt,
	wo-lc-mt		Adr (равн. 5 фаз)

V-ak	1) dsk-ac-di- hd-wo-lc-ak- Feak-mt; 2) ac-dsk-lc-di- hd-ak-Feak- fo-fa-mt	l)A-Cpx+Wo+Lct+Mel+Mt; 2) A-Cpx+Lct+Mel+ Ol+Mt	<ol> <li>l)A-Cpx,Wo,Lct<sup>1</sup>, Mel, Mt, Adr (равн. 5 фаз);</li> <li>2) A-Cpx, Let, Mel, Bt, Ol,Mt,A-Am (равн.5 фаз)</li> </ol>
VI-kp	1) dsk-m-wo-lc- ak-Feak-kp- mt; 2) dsk-ns-ak- Feak-lc-fo-fa- kp-mt	l)Wo+Lct+Mel+Kls+Mt; 2) Mel+Lct+01+Kls+Mt	<ol> <li>Wo,Lct<sup>1</sup>,Mel,Kls,Mt,Adr (равн. 5 фаз);</li> <li>Mel,Lct<sup>1</sup>,Ol,Kls,A-Am, Bt, Mt (равн. 5 фаз)</li> </ol>
VII-cs	1) ks-ns-wo-ak- Feak-kp-cs- mt; 2) ks-ns-ak- Feak-fo-fa-kp- mo-kir-mt	1) Wo+Mel+Kls+Ran+Mt; 2) Mel+Kls+Ran+Ln+Mt; 3) Mel+01+Kls+Mo+Mt	<ol> <li>Wo,Mel,Kls,Ran,Adr, Mt (равн. 5 фаз);</li> <li>Mel,Kls,Ran,Ln,Adr, Mt(равн. 5 фаз);</li> <li>Mel,OI,Kls,Mo,Bt, A- Am, Mt (равн. 5 фаз)</li> </ol>
VIII- mo	ks-ns-ak-Feak- kp-cs-mo-kir-mt	1) Mel+Kls+Ln+ Mer+Mt; 2) Mel+Kls+Mer+ Mo+Mt	l)Mel,Kls,Ln,Mer,Adr, Mt (равн. 5 фаз); 2)Mel,Kls,Mer,Mo,Adr, Mt (равн. 5 фаз)
IX- (per-wu)	ks-ns-kp-mo-kir- cs-per-wu-mt	l)Kls+Mo+Ln+(Per+Wu)+ Mt; 2)Kls+Mo+Mer+(Per+Wu)+ Mt	l)Kls,Mo,Ln,(Per+Wu), Adr,Mt (равн. 5 фаз); 2) Kls, Mo, Mer,(Per+Wu), Adr, Mt (равн. 5 фаз)

Табтија 4.15

Корреляция петрохимических и петрографических семейств Са-Fe-подотряда (f=90-100), Ca(Wo+Ln)-отряда, ряда B, нормальной щелочности ( $K_{alk}^{Al} = 0 - 1.0$ )

Группы	Петрохимиче- ский ряд	Петрографические ряды	
	нормативно- минальные подсистемы - петрохимиче- ские семейства	минеральные ассоциации конечной стадии кристал- лизации в гипогидро- барических условиях - петрографические семейства	набор минералов гипергидробарических условий кристаллизации - составляющие петро- графических семейств
1	2	3	4
I-q	q-ab-an-or-fo-fa- wo	Qtz+Pl+Kfs+Ol+Wo	Qtz,Pl,Kfs,01,Wo,Gr, $\pm$ Bt, +AT(paper 5dba2)
II-ne	ab-an-or-fo-fa- wo-ne	Pl+Kfs+Ol+Wo+Ne	Pl,Kfs,Ol,Wo,Ne,Gr,Anl <sub>)</sub> $\pm$ Bt, $\pm$ AT (pabh. 5 da3)
III-lc	an-or-fo-fa-wo- ne-lc	Pl <sup>an</sup> +Kfs+Ol+Wo+Ne+Let	Pl <sup>an</sup> ,Kfs,01,Wo,Ne,Lct <sup>1</sup> , Gr, $\pm$ Bt, $\pm$ AT (равн. 6 фаз)
IV-gh	an-fo-fa-wo-ne- Ic-gh*'	Pl <sup>an</sup> +Ol+Wo+Ne+Lct+ Mel	Pl <sup>an</sup> ,Ol,Wo,Ne,Lct <sup>1</sup> , Mel, Gr, ±Bt, ±Am (равн. 6 фаз)
Окончание таблицы 4.15

1	2	3	4
V-ak	fo-fa-wo-ne-lc- gh-ak-Feak	Ol+Wo+Ne+Lct+Mel	Ol,Wo,Ne,Lct <sup>1</sup> , Mel,Gr, ±Bt, ±Am (равн. 5 фаз)
VI-kp	1)wo-ne-lc-gh- ak-Feak-kp; 2)fo-fa-ne-lc-gh- ak-Feak-kp	1)Wo+Ne+Lct+Mel+Kls; 2)Ol+Ne+Lct+Mel+Kp	l)Wo,Ne,Lct', Mel,Kls, Gr (равн. 5 фаз); 2)Ol,Ne, Lct <sup>1</sup> ,Mel,Kls, Gr, ±Bt, ±Am (равн. 5 фаз)
VII-cs	1)wo-ne-gh-ak- Feak-kp-cs; 2)fo-fa-ne-gh-ak- Feak-kp-mo-kir	1)Wo+Ne+Mel+Kls+Ran; 2)Ne+Mel+Kls+ Ran+Ln; 3)Ol+Ne+Mel+Kls+Mo	l)Wo,Ne,Mel,Kls,Ran, Gr (равн. 5 фаз) 2)Ne,Mel,Kls,Ran,Ln,Gr (равн. 5 фаз) 3)Ol,Ne,Mel,Kls,Mo, Gr, +Bt, +Am (равн. 5 фаз)
VIII- mo	ne-gh-ak-Feak- kp-cs-mo-kir	Ne+Mel+Kls+Ln+Mo	Ne,Mel,Kls,Ln,Mo,Gr (равн. 5 фаз)
IX- (per-wu)	ne-gh-kp-cs-mo- kir-per-wu	Ne+Gh+Kls+Ln+Mo+ (Per+Wu)	Ne,Gh,Kls,Ln,Mo,Gr, (Per+Wu) (равн. 6 фаз)

\*Приведен вариант, когда *an < wo*.

Таблица 4.16

Корреляция петрохимических и петрографических семейств Са-Fе-подотряда (*f*=90-100), щелочного ряда Д' (  $K_{alk}^{Al}$  >1,0; K+Na > A1)

-		<b>—</b> 1	
Группы	Петрохимиче-	Петрографич	неские ряды
	ский ряд		
	нормативно-	минеральные ассоциации	набор минералов
	минальные	конечной стадии кристал-	гипергидробарических
	подсистемы -	лизации в гипогидро-	условий кристаллизации -
	петрохимиче-	барических условиях -	составляющие петро-
	ские семейства	петрографические семейства	графических семейств
1	2	3	4
I-q	q-ab-ac-or-fo-	Qtz+Pl <sup>ab</sup> +Kfs+Aeg+Ol+	Qtz, Pl <sup>ab</sup> , Kfs, Aeg, Ol, ±Bt,
	fa-wo	Wo	Wo, ±А-Ат (равн. 6 фаз)
II-ne	ab-ac-or-fo-fa-	Pl <sup>ab</sup> +Kfs+Aeg+Ol+Wo+Ne	Pl <sup>ab</sup> ,Kfs,Aeg,Ol,Wo,Ne, Bt,A-
	wo-ne		Am, Anl (равн. 6 фаз)
III-lc	ac-or-fo-fa-wo-	Aeg+Kfs+Ol+Wo+Ne+ Let	Aeg, Kfs, Ol, Wo, Ne, Lct <sup>1</sup> ,
	ne-lc		±Вt, ±А-Ат (равн. 6 фаз)
IV-gh	-	-	-
V-ak	ac-fo-fa-wo-ne-	Aeg+Ol+Wo+Ne+Lct+ Mel	Aeg, Ol, Wo, Ne, Lct
	lc-ak-Feak	-	(Kfs+Kls), Mel, Adr (равн. 6
			фаз)

VI-kp	1)ns-wo-ne-lc-	1)Wo+Ne+Lct+Mel+	l)Wo,Ne,Lct <sup>1</sup> ,
	ak-Feak-kp-	Kls+	Mel.Kls,
	mt;	+Mt;	Mt (равн.6 фаз);
	2)ns-fo-fa-ne-lc-	2)Ol+Ne+Lct+Mel+Kl	2) Ol, Ne, Lct <sup>1</sup> ,
	ak-Feak-kp-mt	s+Mt	Mel.Kls,
VII-cs	1)ns-wo-ne-ak- Feak-kp-cs-mt; 2)wo-ns-fo-fa- ne-ak-Feak-kp- mo-kir-mt	1)Wo+Ne+Mel+Kls+ Ran+ Mt; 2)Ne+Mel+Kls+Ran+ Ln+Mt 1)Ol+Ne+Mel+Kls+M o+Mt	1)Wo, Ne, Mel, Kls, Ran,Mt (равн.6 фаз); 2)Ne, Mel, Kls, Ran, Ln,Mt (равн. 6 фаз); 3)Ol, Ne, Mel, Kls, Mo, ±Bt, ±A-Am, Mt (равн.6 фаз)
VIII-mo	ne-gh-ak-Feak-kp-cs-	Ne+Mel+Kls+Ln+Mo+	Ne, Mt, Mel, Kls, Ln,
	mo-kir-mt	Mt	Mo (равн.6 фаз)
IX- (per-wu)	ne-gh-kp-cs-mo- kir-per-wu-mt	Ne+Kls+Mo+Ln+Mt+ (Per +Wu)	Ne, Kls, Mo, Ln, Mt, (Per+Wu) (равн. 6 фаз)

# Корреляция петрохимических и петрографических семейств Са-Fе-подотряда (*f*=90-100), Са(Wo+Ln)-отряда, щелочного ряда Д" ( $K_{alk}^{Al}$ >1,0; K > A1)

Группы	Петрохимиче- ский ряд	Петрографиче	ские ряды
	нормативно- минальные подсистемы - петрохимиче- ские семейства	минеральные ассоциации конечной стадии кристал- лизации в гипогидро-барическ- их условиях -петрографические семейства	набор минералов гипергидробаричес- ких условий кристаллизации - составляющие петро- графических семейств
I-q	q-or-dsk-ac-fo- fa-wo	Qtz+Kfs+Aeg+Ol+Wo	Qtz,Kfs,Aeg,Ol,Wo, ±Bt, ±K-Am (равн. 5 фаз)
II-ne	-	-	-
III-lc	or-dsk-ac-fo-fa- wo-lc	Kfs+Aeg+01+Wo+Lct	Kfs,Aeg,Ol,Wo,Lct', ± Bt, ±K-Am (равн. 5 фаз)
IV-gh	-	-	-
V-ak	dsk-ac-fo-fa- wo-lc-ak-Feak	Aeg+Ol+Wo+Lct+Mel	Aeg, Ol, Wo, Lct <sup>1</sup> , Mel, ±Bt, ±K-Am (равн. 5 фаз)
Vl-kp	l)dsk-ns-wo-lc- ak-Feak-kp-mt; 2)dsk-ns-fo-fa- lc-ak- Feak-kp-mt	1)Wo+Lct+Mel+ Kls+ Mt 2)Ol+Lct+Mel+Kls+Mt	l)Mt,Wo,Lct <sup>1</sup> , Mel, Kls (равн. 5 фаз); 2)Ol,Mt, Lct <sup>1</sup> , Mel, Kls, ±Bt,±K-Am (равн. 5 фаз)

VII-cs	1)ks-ns-wo-ak- Feak-kp-cs-mt; 2)ks-ns-fo-fa- ak-Feak-kp-mo- kir-mt	1)Wo+Mel+KIs+ Ran+Mt; 2)Mel+KIs+Ran+ Ln+Mt; 3)Ol+Mel+KIs+Mo+Mt	<ol> <li>1)Mt,Wo,Mel,Kls, Ran (равн. 5 фаз);</li> <li>2) Mt, Mel, Kls, Ran, Ln (равн. 5 фаз);</li> <li>3)Ol, Mt, Mel, Kls, Mo, ±Bt, ±K-Am (равн.5 фаз)</li> </ol>
VIII-	ks-ns-ak-Feak-	Mel+Kls+Ln+Mo+Mt	Mel, Kls,Ln, Mo, Mt (равн.
mo	kp-cs-mo-kir-mt		5 фаз)
IX-	ks-ns-kp-cs-mo-	Kls+Ln+Mo+Mt+ (Per+Wu)	Kls, Mt. Ln, Mo, (Per+Wu),
(per-wu)	kir-per-wu -mt		(равн.5 фаз)

# ПРИЛОЖЕНИЕ IVa: Рисунки 4.7-4.54 – классификационные диаграммы, до уровня петрохимических родов, к разделу 4.2.2 (масс.%).



Рис. 4.7. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для кварцнормативных вулканических пород Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.8. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для кварцнормативных "плутонических" (гипо- и гипергидробарических) пород Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.9. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для оливиннормативных вулканических пород (n>66,6; an>50) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.10. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для оливиннормативных "плутонических" (гипо- и гипергидробарических) пород (n>66,6; an>50) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.11. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для оливиннормативных вулканических пород (n<66,6) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.12. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для оливиннормативных "плутонических" пород (33,3<n<66,6) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.13. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для оливиннормативных гипогидробарических пород (n<33,3; K>Al) (ортопироксеновые лампроиты) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.14. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для нефелиннормативных вулканических пород натрового уклона Fe-Mgотряда.



Рис. 4.15. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для нефелиннормативных "плутонических" пород Fe-Mg-отряда с использованием данных (Елисеев, 1957).



Рис. 4.16. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для лейцитнормативных вулканических пород Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.17. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для лейцитнормативных "плутонических" пород Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.18. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для лейцитнормативных вулканических и гипогидробарических пород (n<33,3; K>Al) (лейцитовые лампроиты) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.19. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для геленитнормативных вулканических пород Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.20. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для геленитнормативных "плутонических" пород Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.21. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для акерманитнормативных вулканических пород (n>50, ne>lc) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.22. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для акерманитнормативных "плутонических" пород (n>66,6) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.23. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для акерманитнормативных вулканических пород (n<50, ne<lc) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.24. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для калиофиллитнормативных вулканических пород (n>50, ne>lc+kp) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.25. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для калиофиллитнормативных вулканических пород (n<33,3, ne<lc+kp) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.26. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для монтичеллитнормативных вулканических пород (n<50, ne<kp) Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.27. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для монтичеллитнормативных "плутонических" пород Fe-Mg-отряда.



Рис. 4.28. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для кварцнормативных вулканических пород Са-отряда.



Рис. 4.29. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для нефелиннормативных вулканических пород (n>66,6) Са-отряда.



Рис. 4.30. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для нефелиннормативных "плутонических" пород Са-отряда.



Рис. 4.31. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для нефелиннормативных вулканических пород (33,3<n<66,6) Са-отряда.



Рис. 4.32. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для лейцитнормативных вулканических пород (n<66,6) Са-отряда.



Рис. 4.33. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для лейцитнормативных "плутонических" (n<66.6) пород Са-отряда.



Рис. 4.34а. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для геленитнормативных вулканических пород (n>50, ne>lc или ne<50, ne<lc) Са-отряда.



Рис. 4.34б. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для геленитнормативных "плутонических" пород (n>50, ne>lc или ne<50, ne<lc) Са-отряда.



Рис. 4.35. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для акерманитнормативных вулканических пород (n>50, ne>lc) Са-отряда.



# Рис. 4.36а. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для акерманитнормативных "плутонических" пород (n>66,6) Са-отряда с волластонитом.



Рис. 4.36б. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для акерманитнормативных "плутонических" пород (n>66,6) Са-отряда с оливином.



Рис. 4.37. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для акерманитнормативных вулканических пород (n<50, ne<lc) Са-отряда.



Рис. 4.38. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для акерманитнормативных вулканических пород (n>50, ne>lc, mel>20l в мол. кол.) Са-отряда.



Рис. 4.39. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для акерманитнормативных вулканических пород (n<50, ne<lc, mel>20l в мол. кол.) Са-отряда.



Рис. 4.40. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для калиофиллитнормативных вулканических пород (n>50, ne>lc+kp) Са-отряда.



Рис. 4.41. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для калиофиллитнормативных вулканических пород (n<50, ne<lc+kp) Са-отряда.



Рис. 4.42. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для сsнормативных вулканических пород (n>50, ne>kp) Са-отряда.



Рис. 4.43. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для сsнормативных вулканических пород (n<50, ne<kp) Са-отряда.



Рис. 4.44. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для монтичеллитнормативных вулканических пород (n>50, ne>kp) Са-отряда.



Рис. 4.45. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для монтичеллитнормативных вулканических пород (n<50, ne<kp) Са-отряда.

			$K_{amf} = \overline{C}$	Amf* px+Op	100 ox+Amf			
Amf	Amf-перидотиты	Ol-Amf	Amf	P <b>I</b> + Amf	A	mf-габброид	ы	Amf
-дунит	Рх-Amf-перидотиты	OI-Px-Amf	90- J m A - A - A - A - A - A - A - A - A - A -	-	р а в е	a – 0 8 – 1 9 – 1	а 1 0 в ы е	Рх-Атf озиты
Px-Amf	Amf-Px-перидотиты	Ol-Amf-Px	×40- d- fu V 20-	-	мел мелан С	α ν ο ο ο υ Σ	лейкокр	Amf-Px anop1
Px	Рх-перидотиты	Px-Amf	Px	Pl+ Px	F	х-габброиді		Ă
0	80 60 4	0 20	(	)	20	40 60	80	Fsp (PI+K

Рис. 4.46. Классификационная диаграмма уровня родов и индивидов для амфиболовых оливинсодержащих "плутонических" пород натрового уклона.



Рис. 4.47. Совмещённые корреляционные диаграммы  $pl^{an}$ - $F_{ar}$  и  $F_{ar}$ -SiO<sub>2</sub>, отражающие петрохимические уклоны (типы) пород;  $pl^{an} = an \times 100/(an+2ab)$  (мол.%);  $F_{ar} = (Fe^{3+}+Fe^{2+}) \times 100/(Fe^{3+}+Fe^{2+}+Mg)$  (атом.%).



Рис. 4.48. Совмещённые корреляционные диаграммы n-pl<sup>an</sup> и pl<sup>an</sup>-pl (вес.%);  $n = Na \times 100/(Na+K) = Na_2O \times 100/(Na_2O+K_2O)$  (атом.% и мол.%).



Рис. 4.49. Соотношение "железистых" параметров: F°-f-F<sub>ar</sub>; F° = Fe<sup>3+</sup>×100/(Fe<sup>3+</sup>+Fe<sup>2+</sup>) (атом.%), f =  $hd \times 100/(hd+di) = fs \times 100/(fs+en) = fa \times 100/(fa+fo) = Fe-ak \times 100/(Fe-ak+ak) = kir \times 100/(kir+mo) = per \times 100/(per+wu)$  (мол.%).







Ряд В (SiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O)

Ряд Д' (SiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O)



Ряд Д" (SiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O)



Рис. 4.53. Групповая устойчивость нормативных миналов и их групповые ассоциации в каждом ряду Fe-Mg отряда при f < 80. Заштрихованные группы отсутствуют в соответствующем ряду.

Ряд В (SiO <sub>2</sub> , Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , FeO, MgO, CaO, Na <sub>2</sub> O, K <sub>2</sub> O)														
	q	ab	ne	or	lc	an	gh	срх	mel	kp	wo	cs	то	per- wu
I q														
II ne														
III Ic														
IV gh														
V ak														
VI kp														
VII cs														
VIII mo														
IX <i>per-</i> wu														

Ряд Д' (SiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O)

	q	ac	ab	ne	or	lc	срх	mel	кp	wo	cs	то	per- wu
I q													
II ne													
III Ic													
IV gh						88							$\otimes$
V ak													
VI kp													
VII cs													
VIII mo													
IX per- wu													

Ряд Д" (SiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, FeO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O)



Рис. 4.54. Групповая устойчивость нормативных миналов и их групповые ассоциации в каждом ряду Са отряда при f < 90. Заштрихованные группы отсутствуют в соответствующем ряду.

#### ПРИЛОЖЕНИЕ V

### Таблицы 4.18-4.42 (петрографические роды) к разделу 4.2.2

Таблица 4.18

Петрографические роды Qtz-модального семейства (I-q-норм. группы), низкой щелочности (ряд A,  $K_{alk}^{Al} < 0$ ), Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипогидробарического класса

		Ν	Иинераль	ный соста	lB	
Роды	Qtz	Pl <sup>50-10</sup>	Fsp	Opx	Crd	Als (Sil,And)
Кордиеритовые диориты	До 5	До 95	До 10	До 25	+	
Кордиеритовые кварцевые	5-15	70-90	До 10	До 15	+	
диориты						
Кордиеритовые	До 5	60-80	10-35	До 25	+	
монцодиориты						
Кордиеритовые кварцевые	5-15	60-80	10-35	До 15	+	
монцодиориты						
Кордиеритовые монцониты	До 5	35-65	35-65	До 25	+	
Кордиеритовые кварцевые	5-15	35-65	35-65	До 15	+	
монцониты						
Кордиеритовые сиениты	До 5	10-35	65-80	До 25	+	
Кордиеритовые кварцевые	5-15	10-35	65-80	До 15	+	
сиениты						
Кордиеритовые	15-25	65-80	5-25	До 20	+	
гранодиориты						
Кордиеритовые граниты	25-45	10-60	35-70	До 10	+	
Силлиманит-кордиеритовые	До 5	До 95	+		+	+
диориты						
Силлиманит-кордиеритовые	5-15	80-90	+		+	+
кварцевые диориты						
Силлиманит-кордиеритовые	До 5	60-80	10-35		+	+
монцодиориты						
Силлиманит-кордиеритовые	5-15	60-80	10-35		+	+
кварцевые монцодиориты						
Силлиманит-кордиеритовые	До 5	35-65	35-65		+	+
монцониты						
Силлиманит-кордиеритовые	5-15	35-65	35-65		+	+
кварцевые монцониты						
Силлиманит-кордиеритовые	До 5	10-35	65-80		+	+
сиениты						
Силлиманит-кордиеритовые	5-15	10-35	65-80		+	+
кварцевые сиениты						
Силлиманит-кордиеритовые	15-25	65-80	5-25		+	+
гранодиориты						
Силлиманит-кордиеритовые	25-45	10-60	35-70		+	+
граниты						

Петрографические роды Qtz-модального семейства (I-g-норм. группы), низкой щелочности (ряд A,  $K_{alk}^{Al} < 0$ ), Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического

Воли	Минеральный состав										
годы	Qtz	Pl <sup>50-10</sup>	Kfs	Gr	Crd	Bt	Mu	Sil+Ky			
1	2	3	4	5	6	7	8	9			
Гранат-биотитовые диориты	До 5	55-80		До 5	+	5-40					
Силлиманит (кианит)- биотитовые диориты	До 5	55-80			+	5-40	+	До 5			
Гранат-биотитовые кварцевые диориты	5-15	55-80		До 5	+	5-30					
Силлиманит- биотитовые кварцевые диориты	5-15	55-80			+	5-30	+	До 5			
Гранат-биотитовые монцодиориты	До 5	50-70	10-30	До 5	+	5-40					
Силлиманит- биотитовые монцодиориты	До 5	50-70	10-30		+	5-40	+	До 5			
Гранат-биотитовые кварцевые монцодиориты	5-15	50-70	10-30	До 5	+	5-30					
Силлиманит- биотитовые кварцевые монцодиориты	5-15	50-70	10-30		+	5-30	+	До 5			
Гранат-биотитовые монцониты	До 5	35-65	35-65	До 5	+	5-25					
Силлиманит- биотитовые монцониты	До 5	35-65	35-65		+	5-25	+	До 5			
Гранат-биотитовые кварцевые монцониты	5-15	35-65	35-65	До 5	+	5-20					
Силлиманит- биотитовые кварцевые монцониты	5-15	35-65	35-65		+	5-20	+	До 5			
Гранат-биотитовые сиениты	До 5	10-30	60-80	До 5	+	5-15					
Силлиманит- биотитовые сиениты	До 5	10-30	60-80		+	5-15	+	До 5			

класса

Окончание таблицы 4.19

1	2	3	4	5	6	7	8	9
Гранат-биотитовые кварцевые сиениты	5-15	10-30	60-80	До 5	+	5-15		
Силлиманит- биотитовые кварцевые сиениты	5-15	10-30	60-80		+	5-15	+	До 5
Гранат-биотитовые гранодиориты	15-25	65-80	5-25	До 5	+	До 20		
Силлиманит- биотитовые гранодиориты	15-25	65-80	5-25		+	До 20	+	До 5
Гранат-биотитовые граниты	25-45	10-60	35-70	До 3	+	До 10		
Силлиманит- биотитовые граниты	25-45	10-60	35-70		+	До 10	+	До 3

Таблица 4.20

Петрографические роды Qtz-модального семейства (I-q-норм. группы), нормальной щелочности (ряд B,  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1,0$ ), Opx-Ol(Fe-Mg)-отряда, гипогидробарического класса (чарнокитоиды)

	Kildeed (-	арнокитои	ды)		
Роли		M	неральный	состав	
годы	Qtz	Pl <sup>50-10</sup>	Fsp	Срх	Opx
Диориты	< 5	70-90	+	< 20	< 5
Кварцевые диориты	5-15	70-80	+	< 15	+
Монцодиориты	<5	60-85	10-35	<40	+
Кварцевые монцодиориты	5-15	60-85	10-35	< 35	+
Монцониты	< 5	60-85	25-65	< 40	+
Кварцевые монцониты	5-15	35-65	25-65	< 35	+
Сиениты	< 5	10-35	65-90	0-30	0-30
Кварцевые сиениты	5-15	10-35	65-90	0-25	0-25
Двупироксеновые	15-25	65-80	10-35	< 10	< 10
гранодиориты					
Двупироксеновые	15-25	10-50	10-50	< 10	+
монцогранодиориты					
Двупироксеновые	15-25	< 10	> 80	< 10	+
граносиениты					
Граниты (чарнокиты)	25-45	10-60	35-80	<5	<5
Плагиограниты (эндербиты)	25-45	60-80	<10	<5	<5

		класса					
Dom		Mi	инераль	ный со	став		
РОДЫ	Qtz	P1	Kfs	Bt	Am	Срх	Opx
Bt-Am-диориты	<5	55-95	+	0-40	0-40	5-20	+
_		(an=25-50)					
Bt-Am-Qtz-диориты	5-15	55-90	+	0-35	0-35	+	+
Bt-Am-монцодиориты	<5	60-80	10-35	0-40	0-40	0-40	+
		(an=30-50)					
Bt-Am-Qtz-монцодиориты	5-15	60-85	5-20	0-35	0-35	0-35	+
Bt-Am-монцониты	<5	35-65	25-65	0-40	0-40	0-40	+
Bt-Am-Qtz-монцониты	5-15	35-65	25-65	0-35	0-35	0-35	+
Bt-Am-сиениты	<5	10-35	65-90	0-30	+	0-30	+
Bt-Am-Qtz-сиениты	5-15	10-35	65-90	0-20	+	0-20	+
Bt-Am-тоналиты	15-25	>80	< 10	+	+	+	
Bt-Am-гранодиориты	15-25	60-80	10-50	+	+	+	
Bt-Am-	15-25	10-15	60-80	+	+	+	
монцогранодиориты							
Bt-Am-граносиениты	15-25	< 10	>80	+	+	+	
Bt-Am-плагиограниты	25-45	60-75	< 10	+	+	+	
Mi-Pl-граниты	25-35	50-75	10-50	+	+	+	
Pl-Mi-граниты	25-35	10-50	50-75	+	+	+	
Лейкограниты	35-45	10-50	10-50	+	+	+	

Петрографические роды Qtz-модального семейства (I-q-норм. группы), нормальной щелочности (ряд B,  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1, 0$ ), Opx-Ol(Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического

#### Таблица 4.22

Петрографические роды Qtz-модального семейства (І-q-норм. группы), субщелочного (n<sub>cpx</sub><50) и щелочного (n<sub>cpx</sub>>50) рядов, Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипогидробарического кпасса

	Kildeed								
Воли	Минеральный состав								
годы	Qtz	$Pl^{>10}$	Fsp	A-Cpx	Opx				
Субщелочные и щелочные сиениты	До 5	10-90	0-65	1-35	+				
Пироксеновые тенсбергиты	До 5	0-10	60-90	1-25	+				
Пироксеновые нордмаркиты	5-15	<10	> 80	+	+				
Субщелочные и щелочные кварцевые	5-15	10-35	65-80	+	+				
сиениты									
Субщелочные и щелочные	15-25	10-25	55-70	+	+				
граносиениты									
Субщелочные и щелочные граниты	25-45	< 10	> 70	+	+				

Петрографические роды Qtz-модального семейства (I-q-норм. группы), субщелочного (n<sub>cpx</sub><50, n<sub>Am</sub>=50-66,6) и щелочного (n<sub>cpx</sub>>50, n<sub>Am</sub>>66,6) рядов, Opx-Ol (FO-Mg)-отряда, гипергидробарического класса

Роды		Минеральный состав									
	Qtz	$Pl^{>10}$	Kfs	A-Cpx	A-Am	Bt(Lep)					
Bt-Am-субщелочные и	До 5	10-90	0-65	1-30	+	+					
щелочные сиешны											
Bt-Am-тенсбергиты	До 5	0-10	60-85	1-25	+	+					
Bt-Am-нордмаркиты	5-15	0-10	> 80	+	+	+					
Bt-Am-субщелочные и	5-15	10-35	65-80	+	+	+					
щелочные кварцевые сиениты											
Bt-Am-субщелочные и	15-25	10-25	55-70	+	+	+					
щелочные граносиениты											
Bt-Am-субщелочные и	25-45	< 10	> 70	+	+	+					
щелочные граниты											

#### Таблица 4.24

Петрографические роды Ol-модального семейства (II-*ol*-норм. группы), низкой щелочности (ряд A,  $K_{alk}^{Al} < 0$ ), Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического класса (Shand, 1949)

Роды		Минеральный состав								
годы	Ol	OpX	P1	Kfs	Gr	Bt	Spl			
Корундовые сиениты	+	+	10-35	65-90	До 15	+	+			
Плюмазиты (дунганониты)	+		85		До 15	+	+			
Кыштымиты (корундовые			40-50		До 50	10	До 5			
анортозиты)			(an>90)							

#### Таблица 4.25

Петрографические роды Ol-модального семейства (II-ol-норм. группы), нормальной щелочности (ряд В,  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1,0$ ), Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипогидробарического

		КЛЯ	acca							
Dowy		Минеральный состав								
годы	Ol	OpX	Срх	Pl	Fsp	Mt	Chr			
1	2	3	4	5	6	7	8			
Оливиниты	90-100	<	10			5-10				
Дуниты	90-100	< 10					≅5			
Гарцбургиты	40-90	10-60	< 10							
Лерцолиты	40-80	10-50	10-50							
Верлиты	40-90	< 10	10-60							
Ортопироксениты	< 10	90-100	< 10							
О1-ортопироксениты	5-40	50-90	< 10							
Вебстериты	< 10	5-90	5-90							
Ol-вебстериты	10-40	10-80	10-80							

Клинопироксениты	< 10	< 10	90-100			
ОІ-клинопироксениты	10	+	90-95	an>50		
Габбро	<5	<5	35-65	35-65		
Ol-габбро	5-35	<5	10-60	35-65		
Нориты	<5	30-60	<5	35-65		
Ol-нориты	5-35	10-60	<5	35-65		
Габбронориты	<5	5-60	5-60	35-65		
Ol-габбронориты	5-35	10-50	10-50	35-65		
Троктолиты	35-60	<	:10	35-65		
Анортозиты	±	<	:10	90-100		
Ol-диориты	До 5	<10	<10	an<50	+	
				70-90		
Ol-монцодиориты	До 5	<10	<35	60-85	10-35	
О1-монцониты	До 5	<10	<40	35-65	40-70	
Ol-сиениты	До 5	0-30	0-30	10-35	65-90	

Петрографические роды Ol-модального семейства (II-*ol*-норм. группы), нормальной щелочности (ряд B,  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1,0$ ), Opx-Ol-отряда, гипергидробарического класса

Роли		Минеральный состав							
годы	Ol	Opx	Срх	Pl	Kfs	Am	Bt	Mt	Chr
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Оливиниты	90-100	<	10			+		5-10	
Дуниты	90-100	<	10			+			≅5
Am-гарцбургиты	40-90	10-60	< 10			<5			
Ат-лерцолиты	40-80	10-50	10-50			< 5			
Ат-верлиты	40-90	< 10	10-60			< 5			
Роговообманковые	40-70	10-	-50			10-40			
Am-	< 10	90-100	< 10			< 10			
ортопироксениты									
Am-Ol-ортопиро-	5-40	50-90	< 10			< 10			
ксениты									
Амфвебстериты	< 10	5-90	5-90			< 10			
Амф-ОІ-вебстериты	>30	5-80	5-80			<10			
Am-	< 10	< 10	90-100			< 10			
клинопироксениты									
Am-Ol-	5-40	< 10	50-90			< 10			
клинопироксениты									
Роговообманковые	< 10	45-	-90			5-50			
пироксениты	10.40	20	00			10.45			
Оливин-	10-40	30-	-80			10-45			
пироксениты									
Пироксеновые	< 10	5-	50			45-90			
горнблендиты									
Оливин-	10-40	10-	-45			30-80			

пироксеновые								
горнблендиты								
Горнблендиты	< 10	< 10			90-100			
Оливиновые	5-40	< 10			50-90			
горнблендиты								
Ат-габбро	< 5	<5	35-65	35-65		<5	+	
Am-Ol-габбро	5-35	<5	10-60	35-65		<5	+	
Ат-нориты	<5	30-60	< 5	35-65		< 5	+	
Am-Ol-нориты	5-35	10-60	<5	35-65		< 5	+	
Ат-габбронориты	< 5	5-60	5-60	35-65		<5	+	
Am-Ol-габбро-	5-35	10-50	10-50	35-65		<5	+	
нориты								
Am-троктолиты	35-60	< 10	35-65		< 5	+		
Ат-анортозиты	+	< 10	90-100		< 10	+		
Диориты			5-20	55-95		5-40	5-40	
Монцодиориты			0-40	60-80	10-35	0-40	0-40	
Монцониты			0-40	35-65	40-70	0-40	0-40	
Сиениты			-30	10-35	65-90	±	0-30	

Петрографические роды Ol-модального семейства (II-*ol*-норм.группы), субщелочного (n<sub>cpx</sub><50) и щелочного (n<sub>cpx</sub>>50) рядов, Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипогидробар. класса

Роли	Минеральный состав								
годы	Ol	Opx	A-Cpx	Pl <sup>&lt;10</sup>	Fsp				
Щелочные оливиниты	90-100	< 10	< 10						
Щелочные клинопиро-	< 10	< 10	90-100						
ксениты (якупирангиты)									
Щелочные сиениты	<5	0-30	0-30	10-50	10-50				
Тенсбергиты	<5	< 5	5-25	0-10	60-90				
Ортопироксеновые	<5	+	+		80-90				
лампроиты									

#### Таблица 4.28

Петрографические роды Ol-модального семейства (II-*ol*-норм. группы), субщелочного (n<sub>cpx</sub><50; n<sub>Am</sub>=50-66,6) и щелочного (n<sub>cpx</sub>>50, n<sub>Am</sub>>66,6) рядов, Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического кдасса

	Минеральный состав								
Роды	01	Omr	A-	<b>D1</b> <10	Kfs	A-	Dt(Lom)	K-	
1	OI	Орх	Срх	PI		Am	ы(Lep)	Am	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	
Щелочные оливиниты с	90-	< 10	< 10			+	+		
амфиболом и биотитом	100								
Щелочные клинопироксениты	< 10	< 10	90-			+	+		
с амфиболом и биотитом			100						
## Окончание таблицы 4.28

1	2	3	4	5	6	7	8	9
Амфибол-биотитовые	<5	0-30	0-30	10-	10-	+	+	
щелочные сиениты				50	50			
Амфибол-биотитовые	0-5	0-5	5-20	0-10	60-	+	+	
тенсбергиты					80			
Амфибол-биотитовые	<5	+	+		80-		+	+
лампроиты					90			

#### Таблица 4.29

Петрографические роды Ne-модального семейства (III-*ne*-норм.группы), низкой щелочности (ряд A,  $K_{alk}^{Al} < 0$ ), Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического класса (Shand, 1949)

Dorry		N	Іинеральн	ый состав		
РОДЫ	Ne	P1 <sup>&gt;10</sup>	Kfs	Cor	Bt	Ms
Двуслюдяные нефелиновые	25-40	10-20	30-60	До 0.5	До 30	До 8
сиениты с корундом						
Крейгмонтиты	65	30	+	+		5

Таблица 4.30

Петрографические роды Ne-модального семейства (III-*ne*-норм. группы), нормальной щелочности (ряд B,  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1,0$ ), Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипогидробарического

	KJIć	icca					
Darra		Ν	1инерали	ьный со	став		
Роды	Ne	Pl <sup>&gt;10</sup>	Fsp	Lct'	Sdl	Ol	Срх
Фельдшпатоидные пикриты	5-20		<10			>20	20-50
Полевошпатовые нефелиниты	40-50		5-15			0-5	20-40
Тефриты	10-25	20-50	0-10			0-20	10-40
Нефелиновые трахибазальты	15-20	30-50	10-30				10-30
Нефелиновые фонолиты	20-40	0-10	40-60			0-5	10-20
Нефелинитовые мелафонолиты	10-20	0-5	30-50			0-5	5-30
Тералиты	10-30	20-40				0-20	10-60
Эссекситы	5-20	30-40	20-30			0-5	20-50
Шонкиниты	5-10		10-40	5-30		0-20	30-70
Фельдшпатоидные сиениты	10-30	10-20	20-60			0-5	10-30
Фойяиты	25-40		30-40			+	5-20
Мариуполиты	0-30	50-80	0-15			+	15-30
Полевошпатовые йолиты	30-60		5-10			+	30-60
Полевошпатовые уртиты	70-90		5-10			+	5-20
Полевошпатовые мельтейгиты	10-30		5-10			+	70-90
Малиньиты	10-50		10-40			+	20-70
Ювиты	40-80		10-60			+	0-30
Тавиты			До 10	40-60		+	30-50
Псевдолейцитовые сиениты	0-10		20-60	25-80		+	2-5
Науяиты	5-20		20-40		30-50	+	5-10

_				M	инерал	тьный	сост	ав			
Роды	Ne	Anl	Pl <sup>&gt;10</sup>	Fsp	Срх	Am	Bt	Ccn	Sdl	Lct'	Ol
Am-Bt-мелафонолиты	10-	+	0-5	30-50	5-20	5-	10				0-5
-	20										
Вt-мелаанальцимиты и	+	10-			30-		0-				0-25
О1-мелаанальцимиты		30			70		10				
Анальцимиты	+	9-60		2-7	20-						0-8
					40						
Канкренитовые	15-			40-60	5-15			5-15			
сэрнеиты	25										
Амфиболовые	5-20			20-40	5-20	0-10			30-		
науяиты									50		
Амфиболовые	25-			30-60	5-20	До					
фойяиты	40					20					
Bt-Am-мариуполиты	0-30		50-	0-15	15-	+	+				
			80		30						
Миаскиты	20-		0-20	20-60		0-20	5-				
	30						20				
Вt-псевдолейцитовые		10-			30-		0-			25-	
сиениты		30			70		10			80	

Петрографические роды Ne-модального семейства (III-*ne*-норм. группы), нормальной щелочности (ряд B,  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1,0$ ), Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического класса (Shand, 1949)

Таблица 4.32

Петрографические роды Ne-модального семейства (Ш*-ne*-норм. группы), субщелочного (n<sub>cpx</sub><50) и щелочного (n<sub>cpx</sub>>50) рядов, Орх-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипогидробарического класса

Domy			Минера	альный	состав		
РОДЫ	Ne	P1 <sup>&lt;10</sup>	Fsp	Ol	A-Cpx	Sdl	Lct'
Фельдшпатоидные пикриты	5-20	+		> 25	20-50		
Нефелиновые мелафонолиты	10-20	0-5	30-50	0-5	5-20	5-15	
Нефелиновые фонолиты	20-40	0-10	40-60	0-5	10-20		
Полевошпатовые йолиты	30-65		5-10	+	30-60		
Полевошпатовые уртиты	70-90		5-10	+	30-60		
Полевошп. мельтейгиты	10-30		5-10	+	70-90		
Малиньиты	10-50		10-40	+	20-70		
Ювиты	40-80		10-60	+	0-30		
Тавиты			До 10	+	30-50		40-60
Фельдшпатоидные сиениты	10-30	10-20	20-60	0-5	10-30		
Фойяиты	25-40		30-60		5-20		
Луявриты	20-35	5-10	35-50		10-40		
Мариуполиты	0-30	50-80	0-15	+	15-30		

Псевдолейцитовые сиениты	0-10	20-60	+	2-5		25-80
Науяиты	5-20	20-40	+	5-10	30-50	

Петрографические роды Ne-модального семейства (III-*ne*-норм. группы), субщелочного (n<sub>cpx</sub><50, n<sub>Am</sub>=50-66.6) и щелочного (n<sub>cpx</sub>>50; n<sub>Am</sub>=50-66.6) рядов, Орх-Оl (Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического класса

	(		- <u>r</u>	,	r~r - ·						
Dowr		Минеральный состав									
Роды	Ne	Anl	Pl <sup>&lt;10</sup>	Kfs	A-Cpx	Ccn	Sdl	A-Am	Bt	Lct'	Ol
Am-Bt-	10-		0-5	30-	5-20		5-15	5-10			0-5
нефелиновые	20			50							
мелафонолиты											
Bt-		10-			30-70				0-20		0-25
мелаанальцимиты		30									
и Ol-											
мелаанальцимиты											
Канкринитовые	15-			40-	5-15	5-25		+			
сэрнеиты	20			50							
Bt-Am-	10-		5-10	40-	10-40			+	+		
фельдшпатоидные	40			80							
сиениты											
Амфиболовые	25-			30-	5-20			До 20			
фойяиты	40			60							
Амфиболовые	20-		5-10	35-	10-40			До 30			
луявриты	35			50							
Am-Bt-	0-30		50-	0-16	15-30			+	+		
мариуполиты			80								
Bt-	0-10			20-	5-20				До	25-80	
псевдолейцитовые				60					10		
сиениты											
Am-науяиты	5-20			20-	5-10		30-	0-20			
				40			50				

#### Таблица 4.34

Петрографические роды Lct-модального семейства (IV-lc-норм. группы), нормальной щелочности (ряд В,  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1,0$ ), Орх-Оl (Fe-Mg)-отряда, гипогидробарического

Роли		M	инеральны	ый состав		
годы	Lct	Ne	Fsp	Срх	Ol	Pl <sup>80-90</sup>
Фельдшпатоидные пикриты	5-	20		20-50	> 25	
Полевошпатовые лейцититы	30-60	+	5-15	20-40	0-5	
Лейцитовые мелафонолиты	30-40	0-10	10-30	10-20	0-5	0-5
Лейцитовые фонолиты	20-30		50-70	5-10	0-5	0-5
Миссуриты	10-30	0-10		40-60	0-15	

класса

			КЛа	acca							
Роли		Минеральный состав									
РОДЫ	Lct	Ne	Anl	Fsp	Срх	Ol	P1 <sup>80-90</sup>	Aı	n + Bt		
Bt-Am-	5-	20			20-50	> 25		Į	Lo 20		
фельдшпатоидные											
пикриты											
Биотит-	30-60	+		5-15	20-40	0-5			До 5		
полевошпатовый											
лейцитит											
Биотит-лейцитовые	20-30			30-70	5-10	До 5	До 5		До 5		
фонолиты											
Биотит-лейцитовые	30-40	0-10		10-30	10-20	До 5	До 5		До 5		
мелафонолиты											
Биотитовые	10-30	0-10	0-10		40-60	0-15			До 10		
миссуриты											

Петрографические роды Lct-модального семейства (IV-lc-норм. группы), нормальной щелочности (ряд B,  $K_{alk}^{Al} = 0 \div 1,0$ ), Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического

Таблица 4.36

Петрографические роды Lct-модального семейства (лампроитового), (IV-*lc*-норм. группы), субщелочного (n<sub>cpx</sub><50, n<sub>Am</sub>=50-66.6) и щелочного (n<sub>cpx</sub>>50; n<sub>Am</sub>>66.6) рядов (K>Al), Орх-ОІ (Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического класса (авторский вариант)

Dorr			Минерали	ьный состав		
РОДЫ	Lct	Kfs	Ol	Cpx+A-Cpx	Phl	K-Am
Kfs-Ol- лампроиты	0-10	15-65	15-65	0-10	+	+
Kfs-Ol-Cpx- лампроиты	0-10	15-65	10-40	10-40	+	+
Kfs-Cpx- лампроиты	0-10	15-65	0-10	15-65	+	+
Kfs-Lct-Ol- лампроиты	10-40	10-40	15-65	0-10	+	+
Лампроиты	10-40	10-40	10-40	10-40	+	+
Kfs-Lct-Cpx- лампроиты	10-40	10-40	0-10	15-65	+	+
Lct-Ol- лампроиты	15-65	0-10	15-65	0-10	+	+
Lct-Ol-Cpx- лампроиты	15-65	0-10	10-40	10-40	+	+
Lct-Cpx- лампроиты	15-65	0-10	0-10	15-65	+	+

Петрографические роды Mel-модального семейства (VI-*ak*-норм. группы), нормальной щелочности и субщелочного ( $K_{alk}^{Al} < 1,5$ ) ряда, Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипогидробарического класса

Роши		Мин	еральный сос	тав	
годы	Mel	Ol	(Cpx±Aeg)	Ne	Lct
Мелилит-пироксеновые пикриты	5-20	> 25	20-50	0-5	
Оливиновые мелилититы	До 30	До 20	10-60	0-	20
Оливиновые меланефелиниты	До 10	5-25	30-70	10-30	0-10
Меланефелиниты	До 5	До 5	50-70	10-40	0-10
Нефелиниты	0-5	0-50	30-50	40-60	0-20
Кугдиты	50	30	0-10	0-10	
Турьяиты	50	30	10-30	10-50	

Петрографические роды Mel-модального семейства (VI-*ak*-норм. группы), нормальной щелочности и субщелочного ( $K_{alk}^{Al} < 1,5$ ) ряда, Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипергилробарического класса

Down	-	* *	Минераль	ный сост	ав		
РОДЫ	Mel	Ol	(Cpx±Aeg)	Ne	Lct	Phl(Bt)	Am
Биотитовые мелилит-	5-20	> 25	20-50	0-5		0-10	
пироксеновые пикриты							
Bt-Am-Ol-мелилититы	10-30	5-25	10-60	0-2	0	0-	10
Bt-Ol-меланефелиниты	До 10	До 5	50-70	10-40	0-10	0-10	
Биотитовые	0-5	0-50	30-50	40-60	0-20	0-10	
нефелиниты							
Биотитовые кугдиты	До 50	30	0-10	0-10		0-10	
Биотитовые турьяиты	50	30	10-30	10-30		0-10	

Таблица 4.39

Петрографические роды KIs-модального семейства (VII-kp-норм.группы), нормальной щелочности и субщелочного (  $K_{alk}^{Al} < 1,5$  ) ряда, Opx-Ol (Fe-Mg)-отряда,

гипогилр	обарическог	о класса
типогидр	ooupmicertor	o macca

Роли	Минеральный состав								
годы		Lct	Ne	Ol	Mel	(Cpx±Aeg)			
Беспирокс. оливиновые мелилититы	0-30			>25	До 50				
Оливиновые мелалейцититы*	0-10	10-	0-10	5-25	0-10	30-70			
		30							
Мелалейцититы*	0-10	10-	0-10	0-5	0-10	50-70			
		40							
Оливиновые мелакальсилититы									
(мафуриты)*									

\* Гетероморфные породы (см. Yoder, 1986)

Петрографические роды Kls-модального семейства (VII-kp-норм. группы), нормальной щелочности и субщелочного ( $K_{alk}^{Al}$  < 1,5) ряда, Орх-Ol (Fe-Mg)-отряда,

FF											
Роли			Минер	оальный	й состав						
годы	Kls	Lct	Ne	Ol	(Cpx±Aeg)	Mel	Bt				
Биотитовые		0-30		< 25		30-40	0-15				
беспироксеновые											
мелалейцититы											
Биотит-оливиновые	0-10	10-30	0-10	5-25	30-70	0-10	0-10				
мелалейцититы*											
Венанциты <sup>*</sup>	+	+		+	+	+	+				
Коппаелиты*	+				+	+	+				

гипергидробарического класса

\* Гетероморфные породы. Венанциты и коппаелиты – по данным A.R. Woobley et al. (1996)

## Таблица 4.41

# Петрографические роды Мо-модального семейства (VIII-*mo*-норм. группы), нормальной щелочности, Орх-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипогидробарического класса

Роли	Минеральный состав							
РОДЫ	Мо	Ol	Mel	Ne	Cc			
Беспироксеновые "щелочные" пикриты	30-50	> 25	0-25	0-10	До 30			
(монтичеллитовые пикриты)								

## Таблица 4.42

# Петрографические роды Мо-модального семейства (VIII-*mo*-норм. группы), нормальной щелочности, Орх-Ol (Fe-Mg)-отряда, гипергидробарического класса

_		Минеральный состав								
Роды	Мо	Ol	Mel	Ne	Cc	Phl				
Биотитовые беспироксеновые	30-50	> 25	0-25	0-10	До 30	До 20				
"щелочные" пикриты (Bt-Mo-										
пикриты)										

## ПРИЛОЖЕНИЕ VI: Таблица 4.43 к разделу 4.2.3

Нормативно-минальный состав по CIPWD (по главным миналам приведенным к 100 вес. %) эталонных представителей магматических горных пород из работы О.А. Богатикова и др. (1987, табл.21 под первыми номерами) и положение их в классификации Петрокомитета (Классификация и номенклатура..., 1981; Магматические горные породы..., 1983) и предлагаемой автором

		M			]	Классифик	ация	
№ п.п.	Номенклатура пород (Богатиков и др., 1987)	(об.%), (Богатиков и др., 1987)	Нормативно-минальный состав (вес.%) по автору	Петроко АН С	митета ССР		автора	
		1987)		группа	ряд	отряд	группа	ряд
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Меймечит	Вк. Ol-60; Осн.мас. Mt, Cpx, Spr,Gls-40	lc-0.99; ne-1.57; an-1.96; gh- 1.64; cpx-27.31; ol-66,53	У	Н	Fe-Mg	V-gh	B(0.91)
2	Пикрит	Cpx-30;Opx-30;Ol-25;Pl-7; Phl-3;Rm-1;Ms-4	or-2.0; pl <sup>+3</sup> -22.9; cpx-11.1; ol <sup>13</sup> -39.7; opx-24.2	У	н	Fe-Mg	II-ol	B(0.45)
3	Коматиит	Spr-50; Am-40; Aug-5; Rm-5	or-0.07; pl <sup>99</sup> -21.8; cpx-10.4; ol <sup>0</sup> -28.2; opx-39.4	У	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.38)
4	Оливинит	Ol-93; Cpx-5.5;Ti-Mt-1.5	an-3.0; cpx-3.2; ol <sup>14</sup> -85.9; opx-7.8	У	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.57)
5	Дунит	Ol-65; Srp-37;Cr-Sp-l	or-0.13;pl <sup>85</sup> -0.17;ol <sup>3</sup> -88.8; opx-10.2; c-0.23	У	Н	Fe-Mg	II-ol	A(-1.16)
6	Гарцбургит	Ol-75; Opx-20; Cpx-3; Cr- Sp-2	or-0.9; pl <sup>88</sup> -3.5; cpx-0.94; ol <sup>0</sup> -59.4; opx-35.4	У	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.29)
7	Лерцолит	Ol-51 ;Opx-25;Cpx-11; Cr- Sp-1.5;Pl-1.5;Srp-10	or-0.13; pl <sup>74</sup> -10.3; cpx-6.24; ol <sup>7.4</sup> -60; opx-23.3	У	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.50)
8	Верлит	Cpx-43; Ol-55; Rm-2	pl <sup>88</sup> -8.3; cpx-35.7; ol <sup>13.3</sup> -53; opx-3.03	У	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.86)
9	Роговообманковый перидотит	Ol-50; Hbl-16;Cpx-15;Bt-7; Opx-7; Mt-5	or-2; pl <sup>65</sup> -30.4; cpx-10.1; ol <sup>21</sup> -44.8; opx-12.6	У	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.38)

1	2	3	4	5	6	7	8	9
10	Биотит-пироксеновый	Ol-40; Cpx-30; Bt-20; Am-7;	or-8; pl <sup>63</sup> -24.6; ol <sup>0</sup> -48.5; opx-	У	щ	Fe-Mg	II-ol	A(-2.37)
	пикрит	Mt-3	18.8;c-0.14					
11	Мелилит-пироксеновый	Вк. Ol-55;Срх-10;Осн.	lc-6.9; ne-2.7; cpx-34.5; mel-	У	Щ	Fe-Mg	VI-ak	B(0.84)
	пикрит	мас.Mel, Ol, Cpx, Phl, Ti,	19.1;ol <sup>13.5</sup> -35.8					
		Mt,Ne,Gls-35						
12	Фельдшпатоидный	Cpx-34; Ol-27; Bt-15; Ne-7;	or-14.5; pl <sup>79</sup> -2.7; ne-11.7;	У	Щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.996)
	пикрит	Am-7; Mt-10	$cpx-45; ol^0-26.1$					
13	Беспироксеновый	Ol-40; Bt-25; Ne-15; Ti-Mt-	or-8.9; pl <sup>61</sup> -15.6; ne-2.3; cpx-	У	Щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.82)
	щелочной пикрит	10; Cpx-5; Rm-3; MA-2	<i>36.3; ol<sup>1.1</sup>-37</i>			_		
14	Кимберлит	Вк. Ol-30; Phl-10;Ti-Mt-5;	or-6.5; ne-2.6; an-3.5; ol <sup>4.7</sup> -	у	с.щ.	Fe-Mg	IV-lc	A(-2.95)
	-	Осн. мас. СС-55	73.8; lc-9.9; c-3.7	•				
15	Оливиновый мелилитит	Mel-44; Ol-23; Aug-19; Gls-	lc-8.1; ne-15.7; cpx-20.5;	у	щ	Fe-Mg	VI-ak	B(0.93)
		6; Rm-4; MA-4	mel-26; ol <sup>1.8</sup> -27.2	•		Ū		. ,
16	Мелилитит	Ne-21.6; Mel-21.7; Lct-18.8;	<i>lc-24.4; ne-28.4; cpx-1.3;</i>	у	щ	(Fe-Mg)-	VI-V-ak	B(0.98)
		Cpx-6.7; Pl-1.4; Lm-14.0;	mel-36.1	·		Ca		
		Ap-4.7						
17	Беспироксеновый	Вк. Mel-40; Ol-20; Mt-5;	lc-2.17; ne-10.3; A-Cpx-4.3;	у	щ	Fe-Mg	VI-ak	Д(1.01)
	оливиновый мелилитит	Осн.мас. Phl, CC-35	ak-38;ol <sup>0</sup> -15.5;cc-30.32.	•				
18	Оливиновый	Вк. Ol-17;Срх-12;Ті-Мt-4;	or-6.5; lc-1.8; ne-12.8; an-	y	Щ	Fe-Mg	IV-lc	B(0.8)
	меланефелинит	Осн.мас. Срх, Ne; An; Rm-	16.4; cpx-51.3; ol <sup>9</sup> -11.92			Ũ		
	-	67	-					
19	Меланефелинит	Вк. Срх-36; Ne-15; Mt-7;	or-ll,9; pl <sup>7</sup> -25.9; ne-16.3;	y	ш	Fe-Mg	III-ne	B(0.75)
	1	Ol-2; Осн.мас.Mel, Mt, Cc,	$cpx-44.1; ol^{12}-l,8$	·		C C		
		Phl, Ap-60	-					
20	Нефелинит	Вк.Ne-38; Срх-20; Mel-2	lc-24.2; ne-32.8; wo-4.6;	у	щ	Ca	V-ak	Д(1-32)
	-	Осн.мас. Ne, Hbl, Cpx, Mt,	<i>cpx</i> <sup>48</sup> -41.3; <i>mel</i> -1.15	•				
		Ap,Phl,Cc-40	-					
21	Оливиновый	Aug-41; Fsp-17; Anc-13; Pl-	or-11; pl <sup>52</sup> -54.7; ne-3.9; cpx-	у	Щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.51)
	мелаанальцимит	9; Bt-8; Ol-6; Mt-4; Ap-2	$23.3; ol^0-7.1$	•				. ,

Продолжение таблицы 4.43

1	2	3	4	5	6	7	8	9
22	Оливиновый мелалейцитит	Вк.Срх-45; Ol-18; Осн. мас. Lct-20; Срх, Glc, Ti, Mt, Anc-17	lc-13.86; ne-9.53; an- 4.03;gh-2.73; cpx-39.36; ol <sup>17</sup> -30.49	У	щ	Fe-Mg	V-gh	B(0.88)
23	Мелалейцитит	Вк.Срх-20; Lct-7;Ti-Mt-7; Осн.мас.Срх, Let, Ti, Mt-66	<i>or-12.2; lc-19.8; an-3.5; ne-</i> <i>17.6; cpx</i> <sup>21</sup> -46.9	У	Щ	(Fe-Mg)- Ca	IV-III-lc	B(0.94)
24	Оливиновый мелакальсилит (мафурит)	Bk.Ol-20; Cpx-20; Pf-5; Mt- 2 Осн.мас.Сpx, Kls, Mt, Mel - 53	A-cpx-30.1; kp-25.6; ne-2.00; mel-13.5; ol <sup>8.7</sup> -28.8	у	Щ	Fe-Mg	VI-VII-ak	Д(1.1)
25	Мелилитолит	Mel-76.6; Ti-Mt-12.7; Phl- 5.2; Срх-3.2; Ат-ед.зн.; Ol- 2.3	lc-1.98; ne-6.57; ac-0.55; mel-85.4; ol <sup>17</sup> -5.4	У	Щ	Са	V-ak	Д(1.001)
26	Кугдит	Mel-62; Ol-27.3; Pf-6.5; Mt- 3.3	kp-0.32; ne-5.64; ac-3.54; ak-47.2; mo-21.1; ol <sup>6</sup> -22.2	У	щ	Fe-Mg	VIII-mo	Д(1.02)
27	Ункомпагрит	Mel-70.0; Cpx-10.4; Ne-5.5; Ol-0.2; Ti-Mt-12.6; Phl-1.0; Pf-0.3	lc-0.12; ne-13.4; kp-3.2; mel- 70.08; ol <sup>17</sup> -11.2	У	Щ	Са	VI-kp	B(0.96)
28	Турьяит	Mel-38.4; Cpx-25.2; Ne- 20.1; Ti-Mt-14.8; Phl-0.5; Ol-1.0	lc-10.4; ne-21.8; cpx-25.11; mel-33.8; ol <sup>12</sup> -8.9	У	Щ	(Fe-Mg)- Ca	VI-V-ak	B(0.91)
29	Окаит	Mel-50.5; Ne-38.1; Ol-0.6; Ti-Mt-9.6; Phl-1.2	lc-9.3; kp-5.6; ne-37.7; mel- 43.7; ol-3.7	У	Щ	Ca	VI-kp	B(0.93)
30	Якупирангит	Cpx-80; Ne-10; Bt-5; Pf-2; Rm-3	lc-3.04; kp-4.76; ne-2.96; A- cpx-87.8	у	Щ	(Fe-Mg)- Ca	VII-VI-kp	Д(1.02)
31	Мельтейгит	Ne-26; Cpx-61; Ti-Mt-13	<i>lc-11.62; ne-27.92; an-0.52; gh-0.31; cpx-59.52; ol</i> <sup>0.1</sup>	У	Щ	(Fe-Mg)- Ca	V-IV-gh	B(0.99)
32	Ийолит	Ne-69; Cpx-20; Ti-Mt-8; Pf- 2; Hbl-1	<i>lc-1.3; kp-17.47; ne-53.8; A-cpx-27.1; ol<sup>2</sup>-0.33</i>	У	Щ	Fe-Mg	VI-VII-ak	<u>Д(1.04</u> )

1	2	3	4	5	6	7	8	9
33	Уртит	Ne-65;A b-15; Nat-15; Ap-3; Aeg-2; Aug-ед.зн.	or-20; ab-10.4; ne-68.8; an- 0.04;c-0.48;fo-0.27	У	щ	Fe-Mg	III-ne	A(-22.5)
34	Миссурит	Lct-37; Aug-54; Bt-5; Rm-2; Ap-2	lc-33.6; an-5.4; gh-1.65; ne- 9.7; cpx-48.3; ol <sup>5</sup> -l.l	У	щ	Fe-Mg	V-gh	B(0.9)
35	Пикробазальт (пикродолерит)	Ol-52.2; Cpx-20.4; Pl-15.2; Opx-1.1; Rm-2.6; Bt+Chl-8.4	or-0.7; pl <sup>84</sup> -25.8; cpx-6.1; ol <sup>9</sup> -10.3; opx-56.9	0	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.26)
36	Оливиновый базальт (долерит)	Cpx-40.3; Pl-40.5; Ol-13; Rm-5.8;	or-2.7; pl <sup>57</sup> -57.2; cpx-15; ol <sup>27</sup> -6.6; opx-18.4	0	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.35)
37	Базальт (долерит)	Вк.РІ-2.0; Срх-13.0 Осн. мас. Gls-85.0	or-2.3; pl <sup>57</sup> -52.9; cpx-11.6; opx <sup>26</sup> -24.1; q-9.1	0	Н	Fe-Mg	I-q	B(0.32)
38	Лейкобазальт (лейкодолерит)	Вк.Pl-3.9 Осн.мас.P1, Px, Chl, Rm-61	or-8.6; pl <sup>61</sup> -70.7; cpx-10.3; opx <sup>0</sup> -6.4; q-3.9	0	Н	Fc-Mg	I-q	B(0.23)
39	Гиперстеновый базальт	Вк <u>.Pl-</u> 18.5; Ol-2.5; Cpx-4.5; Орх-1.8; Ti-Mt-0.7 Осн. мае- 7.2	or-5.8; pl <sup>37</sup> -69.6; cpx-2.7; opx <sup>29</sup> -18; q-3.8	0	Н		I-q	B(0.05)
40	Субщелочной оливиновый базальт (долерит)	Вк.Ol-8.5; Срх-6.3; Rm-0.1; Hbl-0.1 Осн.мас. Срх, Pl, Fsp, Hbl, Rm-85	or-6; pl <sup>45</sup> -50; ne-6; cpx-20.5; ol <sup>18</sup> -17	0	сщ	Fe-Mg	III-ne	B(0.52)
41	Субщелочной оливиновый лейкобазальт (лейкодолерит)	Вк.Ol-5; Срх-3 Осн.мас. Pl, Fsp, Cpx, Rm-92	or-5.9; pl <sup>50</sup> -60; ne-2.7; cpx- 12.5; ol <sup>36</sup> -18.5	0	сщ	Fe-Mg	III-ne	B(0.33)
42	Субщелочной мегаплагиофировый лейкобазальт	Вк.Pl-8.3; Ol-0.6; Cpx-0.2 Осн.мас90.9	or-12.2; pl <sup>50</sup> -66.5; cpx-6.97; ol <sup>29</sup> -1.2; opx-13	0	сщ	Fe-Mg	II-ol	B(0.20)
43	Гавайит (андезиновый базальт)	Pl-58; Px-25; Ol-15; Rm-2	or-11; pl <sup>41</sup> -49.5; ne-2.9; cpx- 17.5; ol <sup>30</sup> -18.9	0	сщ	Fe-Mg	III-ne	B(0.50)

Продолжение таблицы 4.43

1	2	3	4	5	6	7	8	9
44	Муджиерит	Норма: Pl-58.8; Fsp-12.8;	$o_{7}-14.9; pl^{23}-65.5; ne-3.2;$	0	сщ	Fe-Mg	III-ne	B(0.30)
		Ap-3.7; Ne-2.6	срх-5.8, 61 -10.5					
45	Трахибазальт	Вк.ОІ-10; Срх-5; РІ-5	ог-25.8; pl <sup>59</sup> -28.3; ne-11.7;	0	сщ	Fe-Mg	III-ne	B(0.56)
		Осн.мас. Срх, Fsp, Ol, Mt, Ap-80	cpx-17.6; ol <sup>30</sup> -16.5					
46	Шошонит	Вк.Вt-10; Ol-9 Осн.мас. Рх,	or-43.6; $pl^{40}$ -25.3; ne-2.1;	0	сщ	Fe-Mg	III-ne	B(0.59)
47	0	OI, Bt, PI, F\$p, Ap, MI-81	cpx-12.1; ol -10.9	-		E.M.	TT /	D(0.54)
47	Ортопироксенит	Rm-0.8	or-0.4; pl -8.3; cpx-0.7; ol - 4.4; opx-80.1	0	Н	Fe-Mg	11-01	B(0.54)
48	Оливиновый	Opx-87; Ol-10.6; Pl-2.3; Rm-	or-0.4; pl <sup>72</sup> -8.5; cpx-2.3; ol <sup>10</sup> -	0	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.32)
	ортопироксенит	0.01	47.5; opx-41.2					
49	Вебстерит (оливиновый	Cpx-54; Opx-22; Ol-14; Ap-	or-2; pl <sup>75</sup> -14.1; cpx-40.8; ol <sup>7</sup> -	0	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.83)
	вебстерит)	0.5; Pl-0.5; Hbl-2; Srp-3.5; Rm-4	15.3; opx-27.6					
50	Клинопироксенит	Cpx-89.5; Ol-9.5; Rm-1	or-1.6; pl <sup>98</sup> -14.6; ne-3.4; cpx- 79.4; ol <sup>6</sup> -1.0	0	Н	Fe-Mg	III-ne	B(0.87)
51	Оливино-	Cpx-70; Hbl-16; Ol-12; Pl-2	or-1.2; pl <sup>3.6</sup> -9.5; ne-10.9;	0	Н	Fe-Mg	III-ne	B(0.99)
	роговообманковый пироксенит		$cpx-40.8; ol^{21}-37.5$					
52	Пироксеновый	Hbl-52.2; Cpx-35.3; Mt-0.4;	or-9.3; pl <sup>47</sup> -34.6; ne-3.6; cpx-	0	Н	Fe-Mg	III-ne	B(0.72)
	горнблендит	Cc-2.1	34.7; ol <sup>9</sup> -17.7					
53	Горнблендит	Hbl-81;Ep,Hbl-19(no P1)	<i>lc-2.4; ne-13.9; an-31.4; gh-</i>	0	Н	Fe-Mg	V-gh	B(0.50)
51	<b>F</b> =55==	DI 71, Cras 26, Drs 2, MS 1.	1.5; cpx-20; 01 - 24.8			E. Ma	II -1	D(0.24)
54	1 aoopo	МГ-ел.зн.	$or^{-2.0}$ ; pl -38.9; cpx-12.9; $ol^{42}$ -2.6; opx-22.7	0	Н	re-mg	11-01	<b>В</b> (0.34)
55	Оливиновое габбро	Pl-62; Ol-16; Cpx-21; Rm-1	or-1.5; pl <sup>68</sup> -64.1; cpx-21.7;	0	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.38)
			ol <sup>+*</sup> -11; opx-1.6					

1	2	3	4	5	6	7	8	9
56	Норит	Pl-60; Opx-40; VF-1	or-0.12; pl <sup>74</sup> -54.9; cpx-19.5; ol <sup>18</sup> -4.7; opx-20.7	0	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.37)
57	Оливиновый норит	Pl-56; Opx-20; Ol-16; Cpx-3; Am-3; Rm-2	or-3.3; pl <sup>78</sup> -59.3; cpx-6.6; ol <sup>25</sup> -6.2; opx-24.5	0	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.15)
58	Габбронорит	Pl-59; Cpx-18; Opx-22; Ap+Ilm-1	or-1.4; pl <sup>80</sup> -45.3; cpx-17.5; opx <sup>37</sup> -32.3; q-3.4	0	Н	Fe-Mg	I-q	B(0.37)
59	Оливиновый габбронорит	Pl-62; Opx-15; Ol-11;Cpx- 10.2; Rm-1.8	or-0.97; pl <sup>76</sup> -59.4; cpx-19.6; ol <sup>22</sup> -12.1;opx-7.8	0	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.35)
60	Троктолит	Pl-69.2; Ol-29.4;Ti-Mt-1.4	or-0.97;pl <sup>76</sup> -73; cpx-2.7; ol <sup>19</sup> - 23; opx-0.3	0	Н	Fe-Mg	II-ol	B(0.04)
61	Анортозит	Pl-92; Opx-3; Cpx-4; Ti-Mt- 1	or-1.4; pl <sup>68</sup> -92.2; cpx-1.5; opx-4.6; q-0.1	0	Н	Fe-Mg	I-q	B(0.02)
62	Анальцимит	Anl-51; Ti-Aug-28; Ol-8; Pl- 7; Rm+Ap-6	or-13.6; pl <sup>28</sup> -67.3; ne-5.2; cpx-8.9; ol <sup>28</sup> -4.9	0	Щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.36)
63	Полевошпатовый нефелинит	Вк.Рх-27; Fsp-11; Ne-1;Ap-1 Осн.мас60, гл. обр. Ne и Рх	or-62.2; ne-28.8; A-cpx-41.7; ol <sup>17</sup> -1.8; lc-1.3	0	щ	Fe-Mg	IV-lc	Д(1.58)
64	Полевошпатовый лейцитит	Px-49.1; Lct-30.7; Ol-7.1; Fsp-5.3; Mt-4.7; Phl-3.1	or-26.2; ne-10.6; an-10.6; cpx-27.6; ol <sup>5</sup> -11.8; lc-13.1;	0	Ш	Fe-Mg	IV-lc	B(0.77)
65	Тефрит (лейкотефрит- берешит)	Вк.Ne-43; Ti-Aug-2; Pl-10; Осн.мас. Ne, Px, Pl, Ap-50	or-13.2; pl <sup>32</sup> -40.3; ne-32.8; cpx-12.5; ol <sup>35</sup> -1.03	0	Щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.53)
66	Лейцитовый тефрит	Вк.Срх-19.3; Ol-3; Bt-4.3; Ар-0.6 Осн.мас. Pl-32.5; Lct-22; Ne-13.5; Gr-4.8	or-28.4; pl <sup>45</sup> -15.6; ne-26.8; cpx <sup>3</sup> -29	0	щ	(Fe-Mg)- Ca	II-III-ne	B(0.85)

1	2	3	4	5	6	7	8	9
67	Нефелиновый трахибазальт	Вк.Pl-20; Kfs-5; Ne-ед.зн. Осн.мас. Pl, Ne, Fsp, Chl, Mt, Ap-75	or-20; pl <sup>29</sup> -48.3; ne-3.7; cpx- 23; ol <sup>5</sup> -4.9	0	Ш	Fe-Mg	III-ne	B(0.67)
68	Лейцитовый трахибазальт	Вк.Срх-20; Pl-12; Ol-0.5; Lc+Ne-3; Bt-3; Am-1.5 Осн.Mac.Pl+Fsp, Px, Let, Mt-60	or-30; pl <sup>65</sup> -38.8; ne-4; cpx- 17.5; ol <sup>9</sup> -9.6	0	щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.46)
69	Нефелиновый мелафонолит	Вк40; Fsp-22; Ne-9; Cpx-6; Rm-3 Осн.мас. Fsp, Ne, Pl, Cpx, Rm- 60	or-31.5; pl <sup>22</sup> -27.2; ne-24.3; cpx <sup>43</sup> -16.3	0		(Fe-Mg)- Ca	III-II-ne	B(0.77)
70	Лейцитовый мелафонолит	Норма: San-30; Lc-26.2; Ne- 20.0; Nz-11.2; Aeg-8.3; Mel- 1,6; Mt-1.0; MA-1.0	or-57.5; pl <sup>91</sup> -8.1; ne-29.4; cpx <sup>0</sup> -4.1	0	Щ	(Fe-Mg)- Ca	III-II-ne	B(0.43)
71	Полевошпатовый ийолит	Ne-51.5; Cpx-29.5; Fsp-4.5; Hbl-6.9; Sph-5.6; MA-2.0	ns-3.6; kp-8.1; lc-13.5; ne- 37.7; A-cpx-37.1	0	щ	(Fe-Mg)- Ca	VII-VI-kp	Д(1.58)
72	Полевошпатовый уртит	Ne-72; Fsp-20; Cpx-7; Ti- Mt-1	or-38.1; ab-4.5; ns-0.5; A- cpx <sup>61</sup> -6.4; ne-49.6	0	ш	(Fe-Mg)- Ca	III-II-ne	Д(1.61)
73	Тавит	Sod-65; Aeg-30; Ne-5	or-9; ab-19; ne-54.2; A-cpx <sup>0</sup> - 16.3	0	ш	(Fe-Mg)- Ca	III-II-ne	Д(8.01)
74	Фергусит	Вк.Lct-36.4; Срх-28.1; Вt- 0.1; An-3.2; Fsp-0.2 Осн.мас32	or-57; pl <sup>48</sup> -10; ne-6.7; cpx- 22.1; ol <sup>2</sup> -4.1	0	Щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.85)
75	Тералит	Cpx-3.5; Pl-22; Ne-25; Ol- 16; Ti-Mt, Ap-l	or-16; pl <sup>53</sup> -21.9; ne-41.3; cpx-15.5; ol <sup>50</sup> -5.1	0	щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.62)
76	Тешенит	Pl-25; Fsp-10; Anl-20; Ti- Aug-25; Ne-15.5; Mt-3.5; Ap-1.0	or-21.4; pl <sup>27</sup> -52.5; ne-11.9; cpx-11.7;ol <sup>23</sup> -23	0	Щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.49)

1	2	3	4	5	6	7	8	9
77	Эссексит	Fsp-21; Pl-40.6; Cpx-20.4; Ol-3.0; Ne-15.0	or-20.9; pl <sup>44</sup> -65.5; ne-2.2; cpx-3.4;ol <sup>46</sup> -7.9	0	щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.12)
78	Шонкинит	Cpx-32; Fsp-27; Lct-28; Bt- 4; Ne-3; Mt-3; Ol-2; Ap-1	or-33.8; pl <sup>45</sup> -19.6; ne-8.9; cpx-35.4; ol <sup>11</sup> -2.2	0	щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.83)
79	Сэрнеит	Fsp-50;Cpx-18;Ne-15; Can- 14; Cc-2; Ap-1	or-26.7; ab-6.7; ns-0.4; ne- 34.7; A-cpx-29.1; ol <sup>44</sup> -2.3	0	щ	Fe-Mg	III-ne	Д(1.82)
80	Науяит	Fsp-30; Can-31; Ne-24; Am- 7; Sod-5; Cpx-3	or-22.4; ab-16.9; ns-1.54; tn- 3.3; A-cpx-13.3; ol <sup>0</sup> -1.2; ne- 41.2	0	Щ	Fe-Mg	III-ne	Д(4.9)
81	Рисчоррит	Aeg+Lep-7; Fsp-60; Ne+(Kls)-26; Sph-7; MA-7	or-17.7; ne-30.4; A-cpx-12; lc-39.7;ol <sup>30</sup> -0.16	0	щ	Fe-Mg	IV-lc	Д(1.69)
82	Андезитобазальт	Вк.Pl-5; Срх-1 Осн.мас. Pl, Срх, Mt, Gls-94	<i>or-9.4; pl</i> <sup>49</sup> -64.2; <i>cpx-1.3; opx</i> <sup>23</sup> -7.8; <i>q-17.2</i>	с	Н	Fe-Mg	I-q	B(0.33)
83	Андезит	Вк.Pl, Px, Rm-20 Осн. мас.Pl, Px, Rm-80	or-7.4; pl <sup>55</sup> -61.9; cpx-1.7; opx <sup>49</sup> -10.6; q-18.2	с	Н	Fe-Mg	I-q	B(0.04)
84	Диорит	Pl-54.3; Hbl-2.0; Qtz-18.1; Bt-6.0; Mt-1.6	or-7.1; pl <sup>60</sup> -63.8; cpx-2.7; opx <sup>8</sup> -9.9; q-16.5	с	Н	Fe-Mg	I-q	B(0.06)
85	Кварцевый диорит	Qtz-15.3;Fsp-6.3;Pl-55.2; Bt- 6.6; Am-12.8; Cpx-0.5; Ep+Chl-1.9; Mt-1.7	or-11.3; pl <sup>46</sup> -51.6; cpx-7.4; opx <sup>27</sup> -12.5; q-17.2	с	Н	Fe-Mg	I-q	B(0.27)
86	Трахиандезитобазальт	Вк Pl-20;Тi-Aug-2;Осн. мас78; Pl и Rm микрол	or-18.9; pl <sup>43</sup> -51.9; cpx-8.6; opx <sup>10</sup> -9.7; q-10.8	с	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.32)
87	Латит	Вк.Срх-13.5; Pl-11.2; Ol- 3.4; Ар-0.8; Mt-0.3; Осн. мас70.8	or-27.6; pl <sup>25</sup> -48.2; cpx-12.6; opx <sup>9</sup> -9.8; q-1.7	с	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.57)
88	Трахиандезит	Вк.РІ-33.7; Срх-5.8; Осн. мас. Fsp, Gls и др60.5	<i>or</i> -17.5; <i>pl</i> <sup>39</sup> -56.7; <i>cpx</i> -5; <i>opx</i> <sup>23</sup> -8.6; <i>q</i> -12	с	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.21)

1	2	3	4	5	6	7	8	9
89	Кварцевый латит	Вк. Pl-15.4; Px-6.8; Rm-1.8	or-31.3; pl <sup>18</sup> -49; opx <sup>11</sup> -4.3;	с	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-0.69)
		Осн.мас76; Pl, Rm, Ab,	als-1.8; q-13.4					
		Fsp						
90	Трахит	<u>Вк.Pl-</u> 17.4 Осн.мас 82.6;	or-47.4; pl <sup>16</sup> -46.4; opx <sup>0</sup> -l;	с	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-0.94)
		микрол. Fsp в Gls	als-2.2; q-3.3					
91	Субщелочной диорит	Pl-55; Hbl-20; Bt-15; Qtz-6;	or-18.3; pl <sup>30</sup> -44.4; opx <sup>42</sup> -	с	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-1.21)
		Fsp-4	20.3; als-4.9; q-12.1					
92	Монцодиорит	Pl-44.6; Fsp-28.4; Cpx-13.6;	or-25.3; pl <sup>42</sup> -55; cpx-3.6;	с	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.16)
		Qtz-7.8; Mt-5.6; Ар-ед.зн.	$opx^{21}$ -10.7; q-5.3					
93	Монцонит	Pl-33.9; Fsp-28; Cpx-12.8;	or-17; pl <sup>33</sup> -46.3; cpx-11.2;	с	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.46)
		Rm-3.7; Opx-8.5; Qtz-3; Bt-	opx <sup>47</sup> -13.5; q-11.9					
		2.3; Am-2.0; Ap-2.1;						
		вторичные 3.7						
94	Субщелочной	Pl-54; Qtz-10; Hbl-9; Fsp-16;	or-14.1; pl <sup>44</sup> -60.1;cpx-2.7;	с	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.11)
	кварцевый диорит	Px-9	$opx^{36}$ -10; q-13					
95	Кварцевый	Pl-36.8; Fsp-29.0; Qtz-17.2;	or-20.4; pl <sup>28</sup> -46.8; cpx-3.7;	с	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.25)
	монцодиорит	Bt-2.4; Hbl-10.5; MA-4.1	$opx^{36}$ -5.9; q-23.2					
96	Кварцевый монцонит	Pl-48; Fsp-25; Qtz-17; Bt-10	or-30.2; pl <sup>37</sup> -44.1;cpx-2.9;	с	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.18)
			$opx^{3}$ -4.9; q-17.9					
97	Сиенит	Fsp-61; Pl-9; Cpx-25; Bt-3;	or-34; pl <sup>17</sup> -49.6; cpx-14.9;	с	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.66)
		Rm-2	$opx^{65}$ -0.16; q-1.3					
98	Щелочнополево-	Fsp-78.1; Pl-16.5; Sph-4.9;	or-46.1; pl <sup>15</sup> -43.5; opx-9.1;	с	сщ	Fe-Mg	II-ol	A(-0.2)
	шпатовый сиенит	Qtz-0.5	ol <sup>31</sup> -0.8; c-0.52					
99	Щелочной трахит	Вк.Fsp-22.5; Срх, Ат-1.0;	or-40.2; ab-48.4; ne-5.2; A-	с	щ	Ca	II-ne	Д(1.1)
		Pl-0.5; Ol-0.7; Mt-0.3	cpx-4.4; wo-0.9					
		Осн.мас 75						

1	2	3	4	5	6	7	8	9
100	Нефелиновый фонолит	Вк.Fsp-5.3; Ne-4.0; An-2.7	or-23.3; pl <sup>6</sup> -47.7; ne-24.2;	с	щ	Fe-Mg	III-ne	A(-0.16)
		Рх-1.3 Осн. Mac. Fsp-86.7	ol <sup>70</sup> -4.6;c-0.2					
101	Лейцитовый фонолит	Вк.Lct-31.5; Ne-4.5; Or-3.6;	or-83.9; pl <sup>51</sup> -9.9; ne-3.9;	с	щ	Fe-Mg	III-ne	A(-0.28)
		Aug-3.2; Phl-2.2 Осн.мас-	ol <sup>10</sup> -1.6; c-0.55					
		5.5; псевдо-морф.по Lct,						
		Cpx, Bt, Ap, Mt						
102	Щелочной сиенит	Mpt-87.1; Aeg-Aug-8.8;	or-39.5; ab-55.5; ne-0.8; A-	с	щ	Са	II-ne	Д(1.1)
		Sph-1.6; Ap-1.5; Chl-1.0	$cpx^{64}$ -3.9; wo+					
103	Тенсбергит	Fsp-92.0; Pl-5.2; Bt-2.1; Ti-	or-43.7; pl <sup>14</sup> -52.5; opx <sup>24</sup> -3;	с	щ	Fe-Mg	I-q	A(-0.18)
		Mt-0.5; Sph-0.2	als-0.4; q-0.4					
104	Фойяит	Ne-38; Mpt-56; Aeg-3; Lep-	or-34.2; pl <sup>7</sup> -35.4; ne-24.3;	с	щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.58)
		1; Sph-1; Ар-1; Rm-ед.зн.	<i>cpx-3.1;ol</i> <sup>89</sup> -3					
105	Луяврит	Aeg-35;Fsp-28;Ne-20; Ntr-	or-28.7; ab-19.3; ne-23.4; A-	с	щ	Fe-Mg	III-ne	Д(2.8)
		15; Sdl-2	<i>cpx-30.1; ol</i> <sup>20</sup> -0.46			_		
106	Мариупалит	Pl-54.0; Aeg-34.0; Ne-7.5;	or-23.1;pl <sup>11</sup> -55.7;ne-18.2;	с	щ	Са	II-ne	B(0.43)
		Fsp-3.0; MA-1.5	$cpx^{100}$ -2.7; wo+					
107	Миаскит	Fsp-41; Ne-26; Ab-18; Bt-6;	or-47.5; pl <sup>14</sup> -19.8; ne-27.7;	с	щ	Fe-Mg	III-ne	B(0.65)
		Ilm-1.5 Spn-0.5;Cc-2	$cpx-4.3; ol^{47}-0.7$					
108	Псевдолейцитовый	Lct'-25; Ne-15; Fsp-59; Bt-1	or-39.3; an-1.2; ne-11. 7;	с	щ	Fe-Mg	IV-lc	B(0.65)
	сиенит		cpx-1.9; ol <sup>36</sup> -0.73; lc-45.1					
109	Дацит	Вк.Pl-37; Bt-2; Mt-0.6;	or-14.8; pl <sup>22</sup> -55.5; opx <sup>11</sup> -3;	к	Н	Fe-Mg	I-q	A(-0.69)
		Осн.мас60.4; Gls с Pl и Bt	als-5.2; q-21.2					
110	Плагиориодацит	Вк16.5; Осн.мас83.5;	or-13.3; ab-45; opx <sup>26</sup> -2; als-	к	Н	Fe-Mg	I-q	A(-00)
		Qtz-An-cocтав.c Bt и Rm	2.9; q-36.8					
111	Низкощелочной	Вк.РІ-21; Рх-ед.зн. Осн.	$or-12.7; pl^{31}-50; opx^{11}-1.5;$	К	Н	Fe-Mg	I-q	Б(0)
	риодацит	мас79; Psp, Qtz, Rn- агр.	c+; q-35.7			-	-	

Продолжение таблицы 4.43

1	2	3	4	5	6	7	8	9
112	Риодацит	Вк.Pl-17.2; Qtz-4.7;Hbl-1.0	or-18.2; pl <sup>25</sup> -40.5; opx <sup>8</sup> -2.9;	К	Н	Fe-Mg	I-q	A(-0.36)
		Осн.мас.Chl, Src, Bt, Mt,	als-1.1; q-37.3					
		Cc-77						
113	Риолит	Вк.Pl-12.8; Qtz-9.8; Bt-0.1;	or-28.3; pl <sup>13</sup> -32.7; opx <sup>0</sup> -0.2;	К	Н	Fe-Mg	I-q	A(-0.93)
		Осн.мас.Pl в Glc-17.3	als-1.2; q-37.7					
114	Гранодиорит	Pl-50.8; Fsp-9.0; Qtz-21.8;	or-16.7; pl <sup>28</sup> -57.3; opx <sup>24</sup> -4.8;	К	Н	Fe-Mg	I-q	A(-0.02)
		Am-10.2	als-0.15; q-21.1					
115	Тоналит	Pl-58.4; Qtz-28.9; Bt-8.3;	or-19; pl <sup>28</sup> -45.7; opx <sup>53</sup> -6.3;	К	Н	Fe-Mg	I-q	A(-0.52)
		Fsp-4.4	als-2.1; q-26.9					
116	Плагиогранит	Pl-59.4; Fsp-1.0; Qtz-25.5;	or-7.7; pl <sup>21</sup> -60.1; opx <sup>25</sup> -1.9;	К	Н	Fe-Mg	I-q	A(-0.30)
		Mus-6.2; Bt-2.4; Ep-4.5	als-1.3; q-29					
117	Низкощелочной гранит	Fsp-31; Pl-33;Qtz-25/4; Bt-	or-21.2; pl <sup>40</sup> -43.9; opx <sup>35</sup> -4.3;	К	Н	Fe-Mg	I-q	A(-8.34)
		10; Mus-0.6	als-0.44; q-30.2					
118	Гранит	Fsp-42.5; Qtz-31.6; Pl-22.6;	or-28.9; pl <sup>15</sup> -35.1; opx <sup>47</sup> -5.3;	К	Н	Fe-Mg	I-q	A(-1.57)
		Bt-3.3	als-2.55;q-28.1					
119	Лейкогранит	Qtz-38.6; Pl-20.1; Fsp-39.5;	or-26.3; pl <sup>8</sup> -29.8; opx <sup>73</sup> -1.3;	К	Н	Fe-Mg	I-q	A(-3.12)
		Bt-1.0; Mus-0.8	als-2.4; q-40.1					
120	Трахидацит	Вк.Pl-13; Px-3; Rm-1.0	or-25.12; pl <sup>17</sup> -56.2; cpx-2.4;	К	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.26)
		Осн.Mac.Gls-83	$opx^0$ -1.3; q-14.4					
121	Щелочнополево-	Вк.Fsp-1.5; Осн.Mac.Fsp,	or-33.8; pl <sup>9</sup> -31.1; cpx-0.4;	К	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.14)
	шпатовый	Qtz, Pl-85	opx <sup>100</sup> -0.5; q-34.3					
	трахириодацит							
122	Онгонит	Вк.Ab-24.2; Qtz-9.6; Fsp-	or-23.4; ab-49.1; opx <sup>48</sup> -2.3;	к	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-00)
		8.8; Ms-1.4 Осн.мас. Аb,	als-6.2; q-27					
		Qtz, Fsp, Ms+Toz-56						
123	Трахириодацит	Вк.Fsp-32;Qtz-1.0OcH.	or-32.3; pl <sup>10</sup> -31.7; opx <sup>39</sup> -1.3;	К	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-0.71)
		мас.Chl, Fsp, Qtz, Gls-67	als-0.7; q-34					

Продолжение таблицы 4.43

1	2	3	4	5	6	7	8	9
124	Щелочнополево- шпатовый трахириодацит	Вк.Fsp-6 Осн.Mac.Glc-94	or-28.3; pl <sup>0.4</sup> -41; opx <sup>5</sup> -0.5; als-1.14; q-29	к	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-22.98)
125	Онгориолит	Вк.Qtz-15; Fsp-14.7; Ab-18; Mc-0.2 Осн.Mac.Qtz, Fsp, Ab, Mc-52.1	or-24.3; ab-41.8; opx <sup>88</sup> -2.2; als-2; q-31.7	К	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-00)
126	Трахириолит	Вк.Pl-6; Bt-1; Lm-0.5 Осн.Mac.Qtz, Fsp, Pl, Rm, Gls-92	or-27.8;pl <sup>7</sup> -35; opx <sup>57</sup> -1.6; als-1.5; q-34	К	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-1.82)
127	Кварцевый сиенит	Fsp-61.5; Qtz-13.8; Pl-10.6; Hbl-11.5; MA-2.6	or-31.4; pl <sup>10</sup> -54.8; opx <sup>0</sup> -0.6; als-0.3; q-12.8	К	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-0.18)
128	Щелочнополево- шпатовый гранит	Qtz-32; Fsp-66; Rl-1; Bt-1	or-25.9; pl <sup>11</sup> -44.4; opx <sup>38</sup> -3.3; als-0.8; q-25.5	К	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-0.53)
129	Микроклин-альбитовый гранит	Qtz-34; Pl-33; Fsp-30; Bt- 2.5; MA-0.5	<i>or-38.1; pl</i> <sup>24</sup> <i>-33.5; opx</i> <sup>62</sup> <i>-2.2; als-0.8; q-25.3</i>	К	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-0.32)
130	Субщелочной двуполевошпатовый гранит	Fsp-32; Pl-31.2; Qtz-33.5; Bt-1.8; Rm-1.0; MA-0.5	or-25.6; pl <sup>16</sup> -42.9; opx <sup>34</sup> -1.9; als-0.75; q-28.7	К	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-0.35)
131	Аляскит	Fsp-63.9; Qtz-31.6; Pl-4.3; Bt-0.2	<i>or-28.9; pl<sup>4</sup>-34.3; cpx-0.5;</i> <i>opx</i> <sup>65</sup> -1.6; <i>q-34.7</i>	К	сщ	Fe-Mg	I-q	B(0.28)
132	Микроклин-альбитовый лейкогранит	Qtz-34; Pl-33; Fsp-32; Bt- 0.7; MA-0.3	<i>or-27.5; pl<sup>9</sup>-36.3; opx<sup>52</sup>-0.37;</i> <i>als-0.46; q-35.3</i>	К	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-0.46)
133	Субщелочной двуполевошпатовый лейкогранит	Fsp-51.1; Qtz-34.2; Pl-12.8; Bt-1.2; MA+Rm-0.7	or-29.9; pf-33.6; opx <sup>75</sup> -2.0; als-1.5; q-33	к	сщ	Fe-Mg	I-q	A(-1.38)
134	Щелочной трахидацит	Вк.Fsp, Ol, Mt, Cpx-10 OcH.Mac.Fsp, Ol, Mt, Qtz- 90	or-33.7; pl <sup>3</sup> -45.4; opx <sup>25</sup> -3.2; als-0.27; q-17.4	К	щ	Fe-Mg	I-q	A(-0.11)

1	2	3	4	5	6	7	8	9
135	Пантеллерит	Вк.Fsp-7; A-Cpx-2; Qtz-1 Осн.Mac.Fsp, Qtz, Cpx-90	<i>or-25.1; ab-33; A-cpx-14.1;</i> <i>opx</i> <sup>58</sup> -1.0; <i>q-25.7</i>	К	Щ	Fe-Mg	I-q	Д(2.94)
136	Комендит	Fsp+Qtz-92.3; Aeg+A-Am- 7.7	<i>or-19.9; ab-38.1; A-cpx-7.9;</i> <i>opx</i> <sup>94</sup> -2.9; <i>q-31.2</i>	К	щ	Fe-Mg	I-q	Д(9.98)
137	Нордмаркит	Fsp-89.7; Cpx-3.6; Bt-0.8; Spn-0.6; Qtz-5.3	or-39.5; pl <sup>6</sup> -57.8; cpx-0.9; opx <sup>24</sup> -0.13; q-1.7	К	щ	Fe-Mg	I-q	B(0.24)
138	Щелочной кварцевый сиенит	Fsp-45.8; Pl-24; Qtz-20.2; Chl-7.4; Mt-1.8; Cpx-0.8	or-26.4; pl <sup>21</sup> -45; opx <sup>77</sup> -5.5; als-1.6; q-21.5	К	Щ	Fe-Mg	I-q	A(-0.56)
139	Щелочной щелочно- полевошпатовый гранит	Fsp-54.1; A-Am-16.1; Qtz- 21.1; Pl-3.4; MA-0.3	<i>or-26.7; ab-30.5; A-cpx-5.3;</i> <i>opx</i> <sup>80</sup> -2.5; <i>q-35</i>	К	щ	Fe-Mg	I-q	Д(13.36)
140	Щелочной микроклинальбитовый гранит	Fsp-27.3; Pl-34.4; Qtz-26.3; Arf-11.2; MA-1.9	<i>or</i> -28.4; <i>ab</i> -37.8; <i>A</i> - <i>cpx</i> -4.9; <i>opx</i> <sup>98</sup> -3.36; <i>q</i> -25.5	К	щ	Fe-Mg	I-q	Д(1.24)
141	Щелочной аляскит	Fsp-60; Qtz-35; A-Am-5	<i>or-23.9; ab-40; ac-2.7;</i> <i>opx</i> <sup>98</sup> -0.64; <i>q</i> -32.7	К	Щ	Fe-Mg	I-q	Д(+00)
142	Щелочной микроклинальбитовый лейкогранит	Fsp+Ab-56; Aeg-4; Qtz-40	or-28.5; ab-32.7; opx <sup>0</sup> -0.24; als-0.63; q-37.9	К	Щ	Fe-Mg	I-q	A(-00)
143	Лампроит <sup>*</sup>	San, Lct, Phl, Opx, Ol, Cpx, K-Am <sup>**</sup>	or-25.71; dsk-1.26; A-cpx- 17.95; en-15.85; fo-39.11	У	щ	Fe-Mg	II-ol	Д"(1.27)

<sup>\*</sup> Из работы О.А.Богатикова и др. (1987, табл.42.)

<sup>\*\*</sup> Минеральный состав обобщенный.

ПРИМЕЧАНИЕ, у– ультраосновная группа; о – основная группа; с – средняя группа; к – кислая группа; н – ряд нормальной щелочности; сщ – субщелочной ряд; щ – щелочной ряд; А – ряд низкой щелочности; В – ряд нормальной щелочности; Д – щелочной ряд: Вк – вкрапленники; Осн. мас. – основная масса; в скобках ряда указано значение  $K_{alk}^{Al}$ .