第 28卷 第 2 期

2008年6月

文章编号: 1000-4734(2008)02-0117-10

## 新疆东准噶尔黄羊山碱性花岗岩体的 锆石 U-Pb年龄和岩石成因

苏玉平12,唐红峰1,丛峰12

(1. 中国科学院 地球化学研究所 地球深部物质与流体作用地球化学研究室,贵州 贵阳 55002 2. 中国科学院研究生院,北京 100049)

摘要:新疆东准噶尔卡拉麦里构造带分布有多种类型花岗岩,主要包括花岗闪长岩、二长花岗岩、碱长花岗岩 和碱性花岗岩。对其中最大的碱性花岗岩体 (黄羊山岩体 )进行定年和地球化学组成研究,结果显示,岩体的 年龄约为 305 Ma岩石富含钠质角闪石 (钠闪石、钠铁闪石)和少量霓石,具低铝、富碱、贫钙镁及低铁的主量元 素特征,其微量元素明显富集 Rb TI等大离子亲石元素和 Zr H等高场强元素而强烈亏损元素 Ba Sr Ey稀 土元素配分模式呈典型的平坦 ' V'字型。这些矿物学和地球化学组成特征表明黄羊山碱性花岗岩属于典型的 A型花岗岩。认为幔源岩浆高度分异、麻粒岩相残留岩及 型英云闪长质 花岗闪长质岩石部分熔融等 A型花 岗岩成岩模式不能解释黄羊山碱性花岗岩的成因。根据岩石的  $\epsilon_{
m Nd}$ ( $\mathfrak{I}=+5.9$ ~+6.5比当时洋売的  $\epsilon_{
m Nd}$ ( $\mathfrak{I}$ ) 值低 3~4个 ε单位,认为形成该岩体的岩浆可能来源于花岗闪长质岩浆的分异结晶,而花岗闪长质岩浆则主 要是玄武质洋壳和少量大洋沉积物(约5%)部分熔融的产物。

关键词:锆石 U-Pt年龄:岩石成因:A型花岗岩:黄羊山岩体:东准噶尔:新疆

中图分类号: P578.94; P581; P597 文献标识码, A

作者简介,苏玉平,男,1981年生,博十生,研究方向为岩石地球化学。

以碱性、贫水、非造山为特征的 A型花岗岩 有独特的岩石学、矿物学和地球化学特征及重要 的经济价值<sup>[1-3]</sup>,这种花岗岩也对研究区域构造演 化、深部地质作用等问题具有重要意义。与形成 其它花岗岩的岩浆相比,A型花岗质岩浆常具有 高温、富碱、富 F富高场强元素、低水逸度、低氧 逸度和侵位较浅的特征<sup>[34]</sup>。这些共同特征促使 人们寻找一个统一的成岩模式来解释所有 A型 花岗岩的成因,但到目前为止,人们提出的成岩模 式已多种多样,主要包括:①幔源基性岩浆的高度 分异<sup>[56]</sup>:②壳幔相互作用的产物<sup>[7]</sup>:③中下地壳 特殊源岩的深熔作用<sup>[3 8]</sup>:④交代成因模式<sup>[9]</sup>。 考虑到 A型花岗岩分布的范围广,形成的时代跨 度大(从早元古代到白垩纪)<sup>[7:10]</sup>,产出的构造背 景多样化,与其伴生的岩石类型复杂(包括玄武 岩、型花岗岩、斜长岩及紫苏花岗岩 紫苏花岗质 片麻岩等)<sup>[3 5 11-12]</sup>,更为重要的是,不同 A型花岗 岩体的地球化学特征 (尤其是主量元素和 SrNd 同位素)差异较大,所以 A型花岗岩的成因可能 比较复杂、需结合区域地质特征具体分析。

A型花岗岩大面积成带分布于我国东部和东 北部,其中新疆北部准噶尔盆地两侧高  $\varepsilon_{Nd}$  ( )值 的 A型花岗岩近年来受到了地质学家们的高度 关注,他们试图通过对这些 A型花岗岩的研究来 探讨准噶尔盆地的基底性质和新疆北部显生宙的 地壳生长模式[13-14]。东准噶尔地区构造上位于 西伯利亚板块与哈萨克斯坦 准噶尔板块的结合 部位,是一个构造背景较为复杂、岩浆活动极其强 烈的地区。该区分布有三条 A型花岗岩带,从北 向南依次沿额尔齐斯 玛因鄂博断裂、乌伦古大断 裂和卡拉麦里大断裂呈北西向展布<sup>[13]</sup>。 忻建刚 等<sup>[13]</sup>和 Han等<sup>[6]</sup>分别对北带和中带的 A型花岗 岩开展了详细的研究工作,相比较而言,位于最南 端的卡拉麦里 A型花岗岩带的研究显得较为薄 弱。与其它地区的 A型花岗岩相比,卡拉麦里 A 型花岗岩有以下几个特征:① A型花岗岩的出露

收稿日期: 2007-09-06

基金项目: 国家自然科学基金项目(批准号: 40772044)

面积远比钙碱性的花岗闪长岩出露面积大(图 ?1994-2018 China Academic Journal Electronic Publ

1),而一般认为 A型花岗岩以小岩体的形式出 露;②不含碱性暗色矿物的铝质 A型花岗岩和含 有碱性暗色矿物的碱性 A型花岗岩在该区均大 面积发育,且两者紧邻分布<sup>[16]</sup>;③在 A型花岗岩 体的边缘处产出独立锡矿床(如贝勒库都克锡 矿,萨惹什克锡矿)<sup>[17]</sup>。因此,卡拉麦里 A型花 岗岩有其特殊意义,需要深入研究。本文报道了 我们最近对卡拉麦里构造带出露面积最大的碱性 花岗岩体(黄羊山岩体)开展锆石 LA- CPMS U-Pb定年和地球化学组成研究的结果,并以此为基 础探讨了该碱性花岗岩的成因。 们可能是小洋盆的洋壳残片<sup>[18]</sup>,但其形成时代目 前还存在较大争议,舒良树和王玉净<sup>[19]</sup>以及唐 红峰等<sup>[20]</sup>认为其形成时代为中晚泥盆世。区内 出露的地层以泥盆纪和石炭纪的凝灰质粉砂岩、 火山碎屑岩为主 (图 1)。花岗岩类岩浆活动在该 区大规模发育,岩石类型包括二长花岗岩、花岗闪 长岩、黑云母花岗岩、角闪石花岗岩和碱性花岗岩 等 (图 1)。区内与 A型花岗岩有关的锡矿主要为 锡石 石英脉型,其次有云英岩型,矿石矿物有锡 石、辉钼矿、磁铁矿、黄铜矿等,成矿时代为(305  $\pm 25$ ) $M^{[a^{21}]}$ 。

1 地质概况及岩石学特征

卡拉麦里蛇绿岩带沿深大断裂断续分布,它



图 1 东准噶尔卡拉麦里花岗岩类分布略图(据 1 20万库普幅地质图) Fg 1 Geological sketch map showing the distribution of Karamaili granitoids in East Junggar

碱性花岗岩呈浅灰白色肉红色,具细粒到中 粗粒花岗结构,块状构造。部分样品发育晶洞构 造,晶洞直径约为 0.1~0.2 <sup>cm</sup>。经镜下鉴定,暗 色矿物主要为钠闪石、钠铁闪石、霓石和少量黑云 母,它们大多呈不规则状嵌布于长石和石英的间 隙中,且常见霓石被钠闪石交代的现象。碱性花 岗岩的长石以碱性长石为主,少量斜长石。碱性 长石主要为正条纹长石,斜长石主要为钠长石,少 量更长石。石英与碱性长石相互交生的现象发 育,显微文象结构常见。副矿物主要有锆石(含 量较多,大多被包裹于暗色矿物和石英中)、绿帘 石及含铁氧化物。

## 2 锆石 U-Pb年龄

采用单颗粒锆石 U-Pb定年法来确定碱性花 岗岩的形成时代。锆石 IA-CPMS U-Pb同位素 分析在加拿大纽芬兰纪念大学完成 (MUN)。所 有用来分析的锆石具有透明、自形、无包裹体、发

# 育韵律环带结构等特征,显示它们都是岩浆成因的。年龄分析结果见表 1,谐和年龄图见图 2 大

多数分析测试点都投在谐和曲线上,仅有少量点 偏离。

表	1	黄羊	ミ山	碱性	ŧ花i	う 岩	的	皓石	U	Pb年間	铃分	忦析纼	課

Table 1. Zircon  $U_{-}P_{b}$  ages for the alkaline granites from the Huangyangshan body

ᄭᄠᅸ			同位素	表面年龄 (Ma)						
分析点	$^{206}\mathrm{Pb}/^{238}\mathrm{U}$	$\pm 1\sigma$	<sup>207</sup> Pb/ <sup>235</sup> U	$\pm 1\sigma$	<sup>207</sup> Pb/ <sup>206</sup> Pb	$\pm 1\sigma$	<sup>206</sup> Pb/ <sup>238</sup> U	$\pm 1\sigma$	<sup>207</sup> Pb/ <sup>235</sup> U	$\pm 1\sigma$
样品 HY13										
1. 1	0. 0478	0.0002	0. 3566	0. 0018	0. 0541	0. 0004	301	1	310	2
2. 1	0. 0493	0. 0003	0. 3492	0. 0025	0.0514	0. 0005	310	2	304	2
3. 1	0. 0474	0.0005	0. 3484	0. 0036	0. 0533	0. 0002	299	3	303	2
4. 1	0. 0483	0. 0006	0. 3527	0. 0056	0. 0529	0. 0012	304	3	307	4
5. 1	0. 0486	0. 0006	0. 3532	0. 0045	0. 0528	0. 0009	306	4	307	3
6. 1	0. 0485	0. 0006	0. 3464	0. 0049	0.0518	0. 0006	305	3	302	4
7.1	0. 0499	0.0004	0. 3577	0. 0045	0. 0520	0. 0005	314	3	311	4
8. 1	0. 0483	0. 0006	0. 3616	0. 0083	0. 0542	0. 0008	304	3	313	6
9.1	0. 0476	0. 0005	0. 3564	0. 0039	0. 0543	0. 0003	300	3	310	3
10. 1	0. 0482	0. 0003	0. 3572	0. 0095	0. 0537	0. 0010	303	1	310	7
11. 1	0. 0470	0. 0005	0. 3457	0. 0049	0. 0534	0. 0003	296	3	301	3
12. 1	0. 0481	0. 0005	0. 3558	0. 0069	0. 0537	0. 0007	303	3	309	5
13. 1	0. 0474	0.0004	0. 3502	0. 0035	0. 0535	0. 0005	299	2	305	3
14. 1	0. 0466	0.0004	0. 3403	0. 0042	0. 0530	0. 0005	293	2	297	3
15. 1	0. 0494	0.0004	0. 3590	0. 0030	0. 0527	0. 0008	311	3	311	2
16. 1	0. 0481	0. 0003	0. 3532	0. 0042	0. 0533	0. 0004	303	2	307	3
17. 1	0. 0482	0. 0003	0. 3690	0. 0025	0. 0555	0. 0004	303	2	319	2
18. 1	0. 0484	0. 0005	0. 3509	0. 0055	0. 0526	0. 0003	305	4	305	4
19. 1	0. 0468	0. 0006	0. 3389	0. 0099	0. 0526	0. 0017	295	4	296	7
20. 1	0. 0479	0. 0007	0. 3410	0. 0128	0. 0516	0. 0019	302	4	298	10
样品 HY32										
1. 1	0. 0487	0. 0003	0. 3570	0. 0163	0. 0532	0. 0023	306	1	310	12
2. 1	0. 0505	0. 0004	0. 3553	0. 0084	0.0510	0. 0010	318	3	309	7
3. 1	0. 0514	0. 0009	0. 3731	0. 0155	0. 0526	0. 0015	323	5	322	12
4. 1	0. 0509	0. 0004	0. 3554	0. 0052	0. 0507	0. 0009	320	2	309	4
5. 1	0. 0507	0.0004	0. 3737	0. 0056	0. 0535	0. 0010	319	3	322	4
6. 1	0. 0486	0. 0003	0. 3498	0. 0029	0. 0522	0. 0004	306	2	305	3
7.1	0. 0487	0.0004	0. 3472	0. 0158	0. 0517	0. 0022	307	3	303	12
8. 1	0. 0488	0.0011	0. 3407	0.0169	0. 0506	0. 0017	307	6	298	13
9. 1	0. 0485	0.0007	0. 3426	0. 0059	0. 0513	0. 0008	305	4	299	4
10. 1	0. 0509	0.0010	0. 3661	0.0136	0. 0522	0. 0014	320	6	317	10
11. 1	0. 0486	0.0004	0. 3640	0. 0132	0. 0543	0. 0021	306	3	315	10

注: 锆石 IA-ICPMS U-Pb年龄分析在加拿大纽芬兰纪念大学完成 (MUN)完成, 所用等离子质谱仪为 HP 4500 所列数据均参与了 <sup>206</sup> Pb/<sup>28</sup> U年龄的加权平均计算.



#### 图 2 碱性花岗岩单颗粒锆石 U-Pb年龄谐和图

Fig 2 Concordia age diagrams of single grain zircon U\_Pb analyses for the alkaline granites

?1994-2018 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

考虑到普通铅校正对<sup>207</sup> Pb/<sup>235</sup> U<sup>207</sup> Pb/<sup>206</sup> Pb比值 影响较大,本文采用<sup>206</sup> Pb/<sup>238</sup> U加权平均年龄。2 个黄羊山碱性花岗岩样品的<sup>206</sup> Pb/<sup>238</sup> U加权平均 年龄分别为: (302 ± 2) Ma (n= 20 MSWD= 4.1)  $(310 \pm 4)$  Ma (n=11, MSWD=7.5)。两 个年龄值比较接近,且误差范围小,数据质量高, 因此它们可以代表卡拉麦里碱性花岗岩的侵位年 龄 (大约为 305 Ma)。该年龄与前人报道的黄羊 山钠铁闪石 K-A 稀释法年龄 304 Ma接近,但与 黄羊山锆石 U-Pb年龄 318 Ma和萨北锆石 U-Pb 年龄 290 Ma有一定差距<sup>[22]</sup>,其具体原因尚不清 楚,可能与早期锆石 U-Pb定年的实验条件和技 术不成熟有关。苏玉平等[10]报道了苏吉泉铝质 A型花岗岩的成岩时代,为 $(304 \pm 2)$  Ma与本文 碱性花岗岩的成岩时代接近,反映两者可能是同 源岩浆不同演化阶段和不同岩浆条件的产物。

3 地球化学组成

3.1 主量元素

碱性花岗岩的主量元素含量见表 2 它们高 度富 SQ, W(SQ)变化范围为 74.31% ~ 79.83%。相比较而言, A<sub>2</sub>Q变化范围较大,为 7.68% ~11.65%,但总体上具低铝、富碱(N<sub>3</sub>O + K O=7.03% ~8.41% ).贫钙镁 (CeO=0.18% ~0.99%, MEO=0.10% ~0.26% ). 低铁 (FeO =1.79% ~3.15% )的地球化学特征, 与典型 A 型花岗岩的主量元素特征一致。岩石的 MrO= 0.10% ~0.17%, 明显高于典型 A型花岗岩的平 均值 0.06%<sup>[2]</sup>; FeO<sup>\*</sup>/MEO比值大 (9.52 ~ 31.5).大多高于分异的 S型和 型花岗岩<sup>[2]</sup>。在 A/NK-A/CNK图解中 (图 3).这些岩石基本落入 过碱性花岗岩区, 且大多数样品的 CIFW标准矿 物中出现 A 印 Ns与岩石高度富碱的特征一致。



图 3 黄羊山碱性花岗岩 A/NK-A/CNK图解 Fig 3 A/NK vs A/CNK Plot of the alkaline granites from the Huangyangshan body

Table 2 Major element composition of the alkaline granites from the Huangyangshan body

样品编号	HY <sub>1</sub>	HY5	HY <sub>6</sub>	HY9	HY13	HY29	HY32	HY39	HY41	HY42	HY43
$SO_2$	74.43	78.07	75. 23	76.17	76.30	77.04	79.83	75.74	74. 32	74.31	74.79
TiQ	0.50	0.47	0.45	0.47	0.56	0 46	0. 43	0.53	0.40	0 50	0.48
$A_2 O_3$	10.66	9.00	10.33	9.87	9. 28	8 74	7.68	9.80	11. 65	11. 39	10.59
$F_{2}^{e}O_{3}$	2.61	1.81	1.86	2.12	2.31	2 05	1. 32	1.80	1.79	1 77	2.04
F€O	0.80	0.71	0.80	0.75	0.95	0 75	0.60	0.80	0.65	0 97	0.90
MnO	0.13	0.10	0.12	0.17	0.12	0 15	0. 13	0.15	0.16	0 16	0.15
MgO	0.10	0.11	0.26	0.11	0.11	0 11	0. 11	0.15	0.19	0 19	0. 22
CaO	0. 23	0. 29	0.39	0.50	0.18	0 55	0.47	0.69	0.99	0 67	0.75
Na <sub>2</sub> O	4.15	3. 78	4.58	3. 73	3.66	3 98	3. 48	3.88	3. 45	3 99	3. 67
K <sub>2</sub> O	3.78	4.16	3.83	3.90	4.12	3 70	3. 55	4.06	4.70	4 29	4.21
$P_2O_5$	0.30	0. 27	0.20	0.28	0.24	0 24	0. 25	0.27	0.28	0 23	0.24
IOI	1.81	0.77	1.70	1. 37	1. 68	2 00	2. 01	2.02	1. 30	1 45	1.72
Total	99.50	99.54	99.75	99.44	99.51	99.77	99.86	99.89	99.88	99.92	99.76
A/CNK	0.94	0.80	0.83	0.88	0.86	0 76	0. 74	0.81	0.93	0 92	0.88
A/NK	0.98	0.84	0.88	0.95	0.88	0 83	0.80	0.91	1. 08	1 02	1. 00

注: 主量元素在中国科学院地球化学研究所用湿化学法分析; A/CNK=A<u>1</u>O<sub>3</sub>/(C<sup>a</sup>O+N<sup>a</sup><sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O), 分子比; A/NK=A<u>1</u>O<sub>3</sub>/(N<sup>a</sup><sub>2</sub>O+K<sub>2</sub>O), 分子比.

#### 3.2 微量元素

微量元素分析结果列于表 3.碱性花岗岩明 显富集 Rb Th等大离子亲石元素及 Zr H等高场 强元素而强烈亏损 Ba Sr Eu及弱亏损 Nb等元 素。元素 Sn的含量较高,为 2.93~9.58×10<sup>6</sup>, ?1994-2018 China Academic Journal Electronic 平均 5.35×10<sup>6</sup>。10000×Ga/A比值大,变化于 3.78~6.43之间,明显高于型和 S型花岗岩的 平均值 (分别为 2.10和 2.28)<sup>[2]</sup>。在 Whalen 等<sup>[2]</sup>以 10000×Ga/A比值为标准的花岗岩分类 图上,碱性花岗岩全部落入 A型花岗岩区 (图 4)。 另外,碱性花岗岩的稀土元素含量较高 (HY6除 第 2期

外) HY5的稀土总量高达 343. 5×10<sup>6</sup>。与重稀 土相比,碱性花岗岩略富轻稀土元素,( $L^{a}/Yb$ )<sub>N</sub> =1. 23~4. 72,但轻、重稀土元素均无明显分馏,

(L<sup>a</sup>/S<sup>m</sup>)<sub>N</sub> = 1.33 ~ 2.66 (Gd/Yb)<sub>N</sub> = 0.95 ~ 1.66, E<sup>u</sup>负异常强烈(心<sup>Eu</sup>=0.01~0.07),稀土配 分模式呈典型的平坦'<sup>V</sup>字型(图 5)。

#### 表 3 黄羊山碱性花岗岩的微量元素组成(W<sub>B</sub>/10<sup>-6</sup>)

Table 3 Trace element composition of the alkaline granites from the Huangyangshan body

样品编号	HY1	HY5	HY6	HY9	HY13	HY29	HY32	HY39	HY42
Sc	0. 28	2. 82	3. 33	3 17	1. 90	2.33	1 49	3. 53	2. 32
V		0.47	8.62	8 62	17.4	6. 29	7.00	4.01	2.44
Cr	31. 2	9.74	37.4	148	28.7	15.5	10. 3	12.2	16.6
Со	0.78	0.84	0.70	2 15	1. 08	1. 01	0 75	1. 08	1.71
N i	12.8	5. 26	10. 2	70.9	16.4	4.89	3 80	3. 57	553
Zn	225	3230	116	94. 7	102	114	66.6	82.5	38.6
Ga	29. 0	21.8	29.6	22. 0	23. 4	29. 7	20. 8	24.8	22.8
Rb	207	150	212	122	126	135	122	159	112
Sr	2.62	4. 27	3. 79	9 08	8.99	4.15	2 60	18.9	30. 4
Υ	83. 7	131	38. 2	52. 0	58. 0	38. 6	34. 8	88. 2	47. 0
Zr	246	947	285	541	456	257	205	268	103
Nb	20. 2	29.6	8.14	11. 2	14.8	8. 25	6 65	9.93	5.47
Mo	1. 22	1. 56	1. 60	5 90	4. 00	1. 31	1 22	0.83	1. 34
Sn	7.78	9.58	4.86	4 50	5. 62	4.42	3 31	5.18	2.93
Cs	3. 68	4. 29	2.71	3 38	2. 65	1. 68	2 14	4.89	2. 68
Ba	2.86	13.3	3. 44	48. 8	20. 5	2.53	10. 4	106	120
Ηf	6.86	22.3	8.54	11. 8	11. 6	7.10	4 81	8.79	3. 51
Ta	1.46	2. 68	0.75	0 97	1. 20	0.56	0 41	0.71	0.55
$\operatorname{Pb}$	19. 0	52.2	3.86	11. 6	25.4	5.40	10. 2	19.1	15.7
Th	12.8	25. 5	6. 63	9 67	11. 5	6.79	4 29	11. 0	7.88
U	3. 43	5. 61	1. 55	2 32	2.90	1. 57	1 04	2.76	1. 98
La	25. 5	47.8	9.46	30. 5	36. 1	23. 4	22. 2	30. 7	20. 6
Ce	60. 4	1 14	23. 7	67. 1	74. 0	54.4	48. 4	75. 1	50. 2
Pr	8.78	14. 7	3. 29	8 30	9.59	7.07	6 03	9.96	6.42
Nd	39. 0	63. 1	14. 6	34. 8	39. 2	30. 2	25. 6	43. 0	27. 1
Sm	11.4	17.4	4.58	8 17	8.76	7.39	5 66	11. 7	6.89
Eu	0.06	0. 14	0. 03	0 11	0. 08	0.04	0 06	0.18	0.17
Gd	13. 6	22.9	6.35	9 04	9. 29	7.93	6 26	15. 6	8. 05
Tb	2.14	3. 76	1.11	1 44	1. 52	1. 23	0 98	2.52	1. 36
Dу	12.8	23.7	7.21	8 95	9.64	7.33	5 84	16. 0	8.16
Ho	2.78	5.06	1. 57	1 96	2.07	1. 57	1 23	3. 37	1.80
Er	7.93	14.4	4.81	5 70	6. 24	4.76	3 53	9.13	5.04
Tm	1. 21	2. 08	0.75	0 87	0. 93	0.75	0 51	1. 26	0.74
Yb	8.10	12.7	5. 51	5 91	6. 28	5. 55	3 38	7.79	4. 43
Lu	1. 25	1. 77	0.86	0 92	0. 92	0.96	0 52	1.11	0.64
Ga∕Aľ*	5.14	4. 58	5. 41	4 20	4.76	6. 43	5 12	4. 79	3. 78
δEu	0.02	0.02	0.02	0.04	0.03	0.02	0.03	0 04	0.07

注:微量元素在中国科学院广州地球化学研究所用 ICP-MS法分析; Ga/Al\*表示 10000× Ga/Al



图 4 碱性花岗岩 (K<sub>2</sub>O+N<sup>a</sup><sub>2</sub>O)/A<sup>1</sup><sub>2</sub>O<sub>3</sub>-G<sup>a</sup>/A 和 Z<sup>r</sup>-G<sup>a</sup>/A 图解(据 W h<sup>a</sup> l<sup>en</sup>等<sup>[2]</sup>)

Fig 4 (K O+ NaO) /AlO and Zr vs 10000× Ga/Alp bts of the alkaline granites ?1994-2018 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net



#### 图 5 碱性花岗岩的稀土元素配分模式图

Fig 5 Chondrite normalized REE patterns for the

akaline granites

#### 3.3 同位素

SrNd同位素分析结果列于表 4 本文用t = 305 M来计算初始同位素组成。碱性花岗岩 $的 <math>\epsilon_{Nd}$ (9值较高,变化范围为 + 5.9~+6.5 其  $T_{DM}$ =538~587 M<sup>a</sup> 样品的 L值似乎都不合理, 造成这一现象的主要原因可能是 A型花岗岩高 度富 Rb贫 Sr Rb/StL值大,这样在计算时会对 L产生巨大影响<sup>1.6</sup>。另外,还可能与本文没有用 同位素稀释法准确确定样品的 Rb Sr含量 和<sup>87</sup> Rb/<sup>36</sup> StL值有关。

		表 4	黄丰山碱性	化肉岩的	SENd同位	索组成	
Table₄	Sr and Nd	isotopic	compos itions	of the aka	aline granite	es from t	he Huangyangshan [

	样品	$S^{m} / 10^{-6}$	Nd/10 <sup>-6</sup>	<sup>147</sup> Sm/ <sup>144</sup> No	d 143 Nd/144 N	ld 2σ <sub>m</sub>	$\epsilon_{\rm Nd}$ ( )	$T_{2DM}$	87 Sr/86 Sr	$2\sigma_{\rm m}$	$I_{S^r}$
	HY9	8 42	36.46	0. 1396	0. 512853	0. 000006	6.4	545	0. 85397	0 00025	0. 68212
	HY13	9 13	41. 64	0. 1326	0. 512843	0. 000004	6. 5	538	1. 09221	0 00040	0. 90944
	HY42	6 62	26.51	0. 1510	0. 512849	0. 000006	5.9	587	0. 74592	0 00042	0. 69949
_											

注: SrN d同位素组成在加拿大纽芬兰纪念大学用 MAT262固体质谱仪测定; 计算 {所用的 <sup>sr</sup> Rb/<sup>86</sup> Sr是根据表 3中样品的 Rb Sr含 量和本表中的 <sup>sr</sup> Sr/<sup>86</sup> S计算的; T<sub>2DM</sub>为亏损地幔两阶段 Nd模式年龄, 计算公式为: T<sub>2IM</sub> = 1/λ× ln(1+[(<sup>143</sup> Nd/<sup>144</sup> Nd)<sub>sample</sub>) ((<sup>147</sup> Sn/<sup>144</sup> Nd)<sub>sample</sub>-(<sup>147</sup> Sn/<sup>144</sup> Nd)<sub>cc</sub>) × (<sup>e, t</sup>1)-(<sup>143</sup> Nd/<sup>144</sup> Nd)<sub>DM</sub>] /[(<sup>147</sup> Sn/<sup>144</sup> Nd)<sub>cc</sub>-(<sup>147</sup> Sn/<sup>144</sup> Nd)<sub>DM</sub>] , 其中 (<sup>147</sup> Sn /<sup>144</sup> Nd)<sub>cc</sub> = 0. 1180 (<sup>147</sup> Sn/<sup>144</sup> Nd)<sub>DM</sub> = 0. 2136 (<sup>143</sup> Nd/<sup>144</sup> Nd)<sub>DM</sub> = 0. 513151, 表示花岗岩的侵位年龄.

## 4 岩石成因讨论

Tume等<sup>[5]</sup>和 Han等<sup>[6]</sup>用幔源基性岩浆高 度分异的模式分别解释澳大利亚南部和新疆北部 高  $\varepsilon_{Nd}$  ( b值低 L值 A型花岗岩的岩石成因。同 位素特征显示,本区碱性花岗岩的  $\varepsilon_{Nd}$  ( t = +5.9~+6.5 远高干澳大利亚南部 A型花岗岩的  $\varepsilon_{Nd}$ ( )值(+2.0~3.0),这能否说明本区碱性花 岗岩也来源于亏损地幔源岩浆的高度分异?以下 一些地质事实排除了该可能性:①如果碱性花岗 岩是幔源基性岩浆直接的分异产物,花岗岩的周 围应有大量基性岩、闪长岩出露,但本区很少发现 这类岩石,当然也不排除有基性岩浆底侵的可能 性。事实上,多位地质学家早已注意到,与 A型 花岗岩时空关系密切的基性岩、中性岩往往缺乏, 因此他们都比较反对幔源岩浆分异的成因模 式<sup>[10 23]</sup>;②蛛网图中(该图省略)Nb表现为明显 亏损无法用幔源岩浆分异结晶的模式来得到合理 解释<sup>[6]</sup>;③花岗岩构造判别图 图 6)显示,碱性花 岗岩为后碰撞花岗岩,21,在成因类型上属。22型

Eb<sup>ý<sup>2</sup></sup>研究认为 A2型来源于大陆地壳或板下地 壳,且与陆 陆碰撞或岛弧岩浆作用有关;④碱性 花岗岩不同样品的两阶段模式年龄值(无m)非常 接近,且模式年龄明显比花岗岩的侵位年龄老。 可见,碱性花岗岩更可能是亏损地幔来的物质在 地壳演化一段时间后即年轻地壳的熔融产物,而 不是幔源岩浆直接高度分异形成的。

尽管多数人都赞同 A型花岗岩地壳源区深 熔作用的成因模式,但对地壳源区的深度和岩性 以及深熔作用的热量来源等问题的认识存在巨大 分歧。为此,众多地质学家从实验岩石学的角度, 通过对比不同地壳源区和不同温压条件的熔融产 物与实际 A型花岗岩的化学成分,提出了几种能 够很好解释 A型花岗岩的野外产状和地球化学 特征的地壳源区岩石,下面笔者依次阐述这些源 区对本区碱性花岗岩的可能性:

(1) Collins等<sup>[3]</sup>和 Clemens等<sup>[4]</sup>认为 A型花 岗岩来源于已亏损 型花岗质熔体的麻粒岩相残 留岩,这种成岩模式很好地解释了 A型花岗岩比 型花岗岩贫水且形成更晚的特征。但实验证明。



syn\_COLG 同碰撞型 postCOLG 后碰撞型 VAG 火山弧型 WPG 板块内部型 ORG 洋中脊型 图 6 Rb-Y+Nb (据 Pearce<sup>24</sup>)及 Nb-Y-Ce判别图 (据 Eb<sup>y 25</sup>) Fig 6 Rb vs Y + Nb (after Pearce<sup>24</sup>) and Nb-Y-Ce (after Eb<sup>y25</sup>) discriminant diagrams

残留岩比早期 型花岗岩的初始源岩更富集 Ca  $A_{1}M^{s}$ 而亏损 K S汲不相容元素<sup>[8]</sup>,这样的残留 岩作为源岩很难产生本区高硅富碱的 A型花岗 质熔体。另一方面,普通地壳岩石的部分熔融会 产生富含角闪石、单斜辉石、石榴石而不是富碱性 长石、石英的残留岩、这些残留岩的再次熔融不可 能形成高硅的花岗质熔体<sup>[26]</sup>。此外,A型花岗岩 可以含有少量水 (4.5% ~6.5%)<sup>[27]</sup>, 可见 A型 花岗岩可以来源于不亏损熔体的地壳岩石。

(2) Creaser等<sup>[8]</sup>和 Patino Douce<sup>28]</sup>认为 型 英云闪长质 花岗闪长质岩石部分熔融可以形成 A型花岗质熔体,但这种成因模式依然解释不了 本区碱性花岗岩独特的地质地球化学特征,主要 理由有:①图 7显示花岗闪长岩熔融产物的主量 元素特征与本区碱性花岗岩的主量元素特征有一 定差距:②本区碱性花岗岩与 型花岗闪长岩形 成时代接近,侵位于同样的构造环境,且古老型 花岗岩的熔融又不可能满足碱性花岗岩高  $\epsilon_{Nd}$  ( b值的同位素特征。

(3) Rajesh<sup>11</sup>和 Frost等<sup>[12]</sup>认为 A型花岗岩 往往与斜长岩 紫苏花岗岩共生,且它们的岩石成 因有密切联系,如 A型花岗岩来源于下地壳紫苏 花岗质岩石的部分熔融或斜长岩形成后残余闪长 质岩浆的分异。这些源岩很容易排除,尽管紫苏 花岗岩熔融产物的主量元素特征与本区碱性花岗 岩接近 图 7) 因为本区没有发现斜长岩 紫苏花 岗岩类岩石。

结合以上讨论,笔者认为本区碱性花岗岩最 可能来源于花岗闪长质初始岩浆的分异结晶。单 纯的岩浆部分熔融作用过程不可能解释碱性花岗Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

岩的地球化学特征。碱性花岗岩在微量元素特征 上亏损 Ba St Eu等元素,反映了岩浆演化过程中 斜长石和钾长石的分离结晶,斜长石的分异也导 致熔体具有高的  $10000 \times Ga/A$  馆; 主量元素 FeO、MSO及微量元素 Co Cr等含量较低,反映 了铁镁矿物如角闪石、黑云母的分离结晶。 随着 SQ 的递增,很多主量元素含量 (如 AJQ、Na O 等)及 NK/A 10000×Ga/A] K/Rb等比值都表现 出了明显有规律的线性变化趋势、表明分离结晶



花岗闪长岩和英云闪长岩的熔融实验数据来自 Patino  $D^{ouce[28]}$ : 紫苏花岗岩的熔融实验数据来自 Beard等<sup>[29]</sup>: 玄武岩或玄武质安山岩的熔融实验数据来自 Beard和 Logren 30];图中实线表示本区碱性花岗岩的投图区域,虚 线表示巴勒巴朵依岩体以北的花岗闪长岩的投图区域,花 岗闪长岩的主量元素数据据唐红峰(数据未正式发表) 图 7 不同地壳源区岩石部分熔融的实验产物和

本区碱性花岗岩和花岗闪长岩的 AFM图解

Fig 7. AFM plot of the alkaline granites and granodior. ites in this study Experimental products derived by partial melting from several crustal rocks are also shown for comparison

## 作用是碱性花岗岩形成过程的主导成岩作用。在

 $\varepsilon_{Nd}$ (  $\mathfrak{h}$ -Nd图 图 8 冲,碱性花岗岩具有比花岗闪 长岩更高的 Nd含量和一致的 Nd同位素特征,与 花岗闪长质岩浆分异结晶形成碱性花岗岩的成岩 模式相符。现在的问题是,花岗闪长质初始岩浆 是哪种地壳源区岩石部分熔融的产物?图7显示 玄武岩及玄武质安山岩 900~1000 ℃的熔融产物 与本区花岗闪长岩的化学成分接近, Rapp和 Wat soh<sup>32]</sup>的实验研究也表明玄武质岩石通过脱水熔 融可以产生中酸性的熔体,可见初始岩浆可能来 源于下地壳玄武质 安山质岩石。结合碱性花岗 岩高  $\varepsilon_{Nd}$  (划值的同位素特征,这些岩石最可能是 晚古生代俯冲 增生过程中被埋深到下地壳的玄 武质洋壳物质。众多研究结果显示[13-14\_19],准噶 尔盆地很可能不具有前寒武纪古老陆壳基底,而 可能是以早古生代期间形成的洋壳和岛弧建造组 成的年轻地壳为主。

唐红峰等<sup>[20]</sup>得到卡拉麦里斜长花岗岩的 ε<sub>№</sub> ( ≒ 305 Ma)为 +9.5 该值代表了卡拉麦里地区 亏损地幔和洋壳的 Nd同位素特征。本区黄羊山 碱性花岗岩的  $\epsilon_{Nd}$ (  $\mathfrak{h} = +5.9 - +6.5$  苏吉泉铝 质 A型花岗岩的  $\varepsilon_{Nd}$ (  $\mathfrak{h} = +5.9 \sim +6.3^{[16]}$ ,均 比洋壳物质低 3~4个 ε单位,因此源区物质中可 能有少量大洋沉积物或其析出流体的参与。这些 大洋沉积物表现为高 Nd含量 (一般为  $30 \times 10^6$  ~ 50× 10<sup>6</sup> )低 ε Nd( り值的特征<sup>[31 33]</sup>, 从图 8中可 以看出,源区中少量大洋沉积物的加入对熔融产 物的 Nd含量影响不大,但会使其  $\varepsilon_{Nd}$  ( り值明显 降低。同时,大洋沉积物析出流体对玄武质洋壳 物质的交代作用,使其部分熔融和分异结晶形成 的酸性岩浆富集 K LLE等不相容元素。随着岩 浆分异作用的加强,熔体中的碱、F含量增大<sup>[4-5]</sup>, 高场强元素与 形成络合物在岩浆中迁移,而不 会以独立的矿物相结晶析出,造成 A型花岗质熔 体高场强元素的富集。



两端元混合模式中的洋壳以卡拉麦里大洋斜长花 岗岩为代表(据唐红峰等<sup>[20]</sup>),其  $\epsilon$ Nd(t=305 M<sup>a</sup>)= +9.5 Nd=8.95×10<sup>6</sup>,另一端元采用大西 洋的大洋沉积物(据White等<sup>[31]</sup>),32件样品平均 的  $\epsilon_{Nd}$ (9= -9.2 Nd=33.3×10<sup>-6</sup>;花岗闪长岩的  $\epsilon_{Nd}$ (5)= -9.2 Nd=33.3×10<sup>-6</sup>;花岗闪长岩的  $\epsilon_{Nd}$ (5)= -9.2 Nd=33.3×10<sup>-6</sup>;花岗闪长岩的

> 图 8  $\varepsilon_{Nd}$ (り-Nd**关**系图 Fig.8  $\varepsilon_{Nd}$ (り vs. Nd d agram

## 5 结 论

(1)2件碱性花岗岩样品的锆石<sup>206</sup> Pb/<sup>238</sup> U加 权平均年龄分别为:(302 ±2) M<sup>3</sup>和(310 ±4) M<sup>3</sup>反映黄羊山碱性花岗岩体的年龄约为 305 M<sup>3</sup>

(2)黄羊山碱性花岗岩富含碱性暗色矿物, 具低铝、富碱、贫钙镁、低铁的主量元素特征,其微 量元素上明显富集 Rb Th等大离子亲石元素及 Zr H等高场强元素而强烈亏损元素 Ba Sr Eu 在相关判别图上全部落入 A型花岗岩区。因此, 黄羊山岩体是典型的 A型花岗岩体。

(3)形成黄羊山碱性花岗岩的岩浆很可能来 源于花岗闪长质岩浆的分异结晶作用,而花岗闪 长质岩浆则主要是玄武质洋壳和少量大洋沉积物 (约 5%)部分熔融的产物。

#### 参考文献:

- [1] Loise lle M C Wones D R Characteristics and origin of anonogenic granites J. Geological Society of America 1979 11: 468.
- [2] Whalen J B, Currie K L, Chappell BW, A- type granites geochemical characteristics discrimination and petrogenesis J. Contrib Mineral Petrol 1987, 95 407-419.
- [3] Collins W J Beams SD White A JR Chappell BW Nature and Origin of A-type Granites with Particular Reference to Southeastern Australia J Contrib Mineral Petrol 1982 80 189-200
- [4] Clemens JD Holloway JR White A JR Orgin of an A-type granite Experimental constraints J. American Mineralogist 1986 71

?1994-2018 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

- [5] Turner S.P. Foden JD, Morrison R.S. Derivation of some A. open agenas by fractionation of basaltic magina an example from the Padtha. way Ridge South Australia J. Lithos 1992 28 151-179.
- [6] Han B F Wang S G Jahn B M, Hong D W, Kagam i H. Sun Y L. Depleted mantle source for the Ulungur River A- type granites from North Xin jiang China geochem is try and Nd-Sr isotopic evidence and implications for Phanerozoic crustal grow the J. Chemical Geology 1997 138 135-159.
- [7] Kerr A. Fryer B.J. Nd isotope evidence for crustmantle interaction in the generation of A-type granitoid suites in Labrador Canada J. Chemical Geo 1989, 1993, 104, 39-60.
- [8] Creaser R A Price R C Worm and R J A-type granites revisited assessment of a residual source modal J. Geology 1991, 19 163-166.
- [9] Taylor R P Strong D F Fryer B J Volatile control of contrasting trace element distributions in peralkaline granitic and volcanic rocks J Contrib Mineral Petrol 1981, 77 267-271.
- [10] WUFY SUNDY LiHM Jahn BM Wilde S A type granites in northeastern China age and geochemical constraints on their petro. genesis J. Chemical Geology 2002, 187, 143-173.
- [11] Rajesh H M. Characterization and origin of a compositionally zoned alum incus A- type granite from South India J. Geo Mag 2000 137 (3): 291-318.
- [12] FROST C.D. FROST B.R. Bell J.M. Chamberlain K.R. The relationship between A. ope granites and residual magmas from anorthosite evidence from the northern Sherman batholith Laramie Mountains W yoming USA J. Precambrian Research 2002 119 45-71.
- [13] Chen B, Arakawa Y. Elemental and Nd-Sr isotopic geochemistry of granitoids from the West Junggar foldbelt (NW China), with implications for Phanerozoic continental grow the J. Geochimica et Cosmochimica Acta 2005 69 (5): 1307-1320.
- [14] Chen B Jahn BM Genesis of post collisional granitoids and basement nature of the Junggar Terrane NW China Nd-Sr isotope and trace element evidence J Journal of Asian Earth Sciences 2004 23: 691-703.
- [15] 忻建刚,袁奎荣,刘家远,新疆东准噶尔北部碱性花岗岩的特征、成因及构造意义[].大地构造与成矿学,1995,19(3),214-226.
- [16] 苏玉平, 唐红峰, 刘丛强, 侯广顺, 梁莉莉. 新疆东准噶尔苏吉泉铝质 A型花岗岩的确立及其初步研究[J]. 岩石矿物学杂志, 2006 25 (3): 175-184.
- [17] 喻亨祥,吴郭泉,刘家远.新疆东准噶尔地区两类花岗岩与两个成矿系列[3].大地构造与成矿学,1998.22(2):119-127.
- [18] 李锦轶,肖序常,汤耀庆,赵民,朱宝清,冯益民.新疆东准噶尔卡拉麦里地区晚古生代板块构造的基本特征[J].地质论评,1990 36(4):305-316.
- [19] 舒良树,王玉净.新疆卡拉麦里蛇绿岩带中硅质岩的放射虫化石[].地质论评,2003,49(4),408-413.
- [20] 唐红峰, 苏玉平, 刘丛强, 侯广顺, 王彦斌. 新疆北部卡拉麦里斜长花岗岩的锆石 U-Pb年龄及其构造意义[j]. 大地构造与成矿 学, 2007 31(1), 110-117.
- [21] 陈富文,李华芹,蔡红,刘群,常海亮.新疆干梁子锡矿田成岩成矿作用同位素年代学研究及矿床成因探讨[J].矿床地质,1999 18(1):91-97.
- [22] 刘家远,袁奎荣,吴郭泉,忻建刚,刘生、新疆东准噶尔富碱花岗岩类及其成矿作用[M]、长沙,中南工业大学出版社,1996,17-22
- [23] Sylvester P J Post collisional alkaline granites J. Journal of Geology 1989 97: 261-280.
- [24] Pearce JA Sources and settings of granitic rocks J. Episodes 1996 19(4). 120-125.
- [25] Eby G N Chemical subdivision of the A-type granitoids Petrogenetic and tectonic implications J. Geology 1992 20, 641-644.
- [26] Jung S. Hoemes S. Mezger K. Geochionology and petrogenesis of Pan-A frican, syn\_tectonic S. type and post tectonic A. type granite (Na. m bia). products of melting of crustal sources, fractional crystal lization and wall tock entrainment J. Lithys 2000 50 259-287.
- [27] Dall Agnol B. Scaillet B. Pichavant M. An experimental study of a lower Protenozoic A-type granite from the eastern Am azonian cration. Brazil J. Journal of Petrology 1999, 40, 1673-1698.
- [28] Patino Douce A E. Generation of metalum inous A. type granites by low pressure melting of calcalkaline granitoids J. Geology 1997 25, 743-746.
- [29] Beard J S Loßren G E Sinha A K, Tollo R P Partial melting of apatite bearing charnockite granulite and diorite melt compositions restitem ineralogy and petrologic implications J. Journal of Geophysical Research 1994 99(21): 591-603.
- [30] Beard J S Logren G E Dehydration melting and water saturated melting of basaltic and andesitic greenstones and amphibolites at 1, 3 and 6.9 kl J. Journal of Petrology 1991 32 365-401.
- [31] White W M Dupre B Vidal P Isotope and trace geochem is two of sediments from the Barbados R idge-Demenana Plain region, Atlantic Ocean J. Geochimica et Cosmochimica Acta 1985 49, 1875-1886.
- [32] Rapp R P Watson E B Dehydration melting of metabasalt at 8-32 kbar in plications for continental growth and crustmantle recycling [J. Journal of Petrology 1995 36 891-931.
- [33] 魏春生,郑永飞,赵子福.中国东部 A型花岗岩形成时代及物质来源的 Nd-St-O同位素地球化学制约[J.岩石学报, 2001 17 (1):95-111 ?1994-2018 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

## Z IRCON U-Pb AGE AND PETROGENESIS OF THE HUANGYANG SHAN ALKAL NEGRANITE BODY IN EAST JUNGGAR, XINJIANG

SU Yuping<sup>2</sup>, TANG Hong feng, CONG Feng<sup>2</sup>

(1. Laboratory for Study of the Earth s Interior and Geofluids Institute of Geothem istry CAS Gulyang 550002 China,
 2. Graduate School of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China)

Ab stract Several where of granites mainly including granodiorites monzogranites alkali feldspar granites and alkaline granites are distributed in the Karamaili tectonic belt of East Junggar. X injiang In this paper, the geochronological and geochemical results for the largest alkaline granite body (the Huangyangshan body) are reported. Zircon U-Pb dating by IA-ICPMS shows that the alkaline granites from Huangyangshan body were emplaced at about 305 Ma. These alkaline granites contain sodic amphibole (riebeckite and/ or arfvedsonite) and minor acgirine, have high contents of alkalis but low abundances of Al Q. CaQ M&Q FeO, are characterized by significant enrichment in LIE (such as Rb Th), HFSE (such as Zr Hf) and strong depletion in Ba. Sr. Eu with flatV-shaped REE patterns All these mineralogical and geochemical features indicate that the alkaline granites from the Huangyangshan body are actually typical A-type granites. However, the A-type granites here cannot be explained by previous petro. genetic models including extensive fractional crystallization from mantle-derived magnas, and partialmelting of granultic residue or Ltype tonalitic to granodioritic tocks. On the basis of the  $\varepsilon_{\rm Nd}$  (by values of +5.9 to +6.5 for the alkaline granites 3 ~4 epsiph units lower than that of the oceanic crust at 305 Ma in the studied region, it is sugges ted that the alkaline granites were likely formed by fractional crystallization of granodioritic magmas, which were probably produced by partialmelting of the remnant basaltic oceanic crust plus a few ( about5% ) marine sediments K ey words zircon UP b age perogenes A -type granite Huangyangshan body.