论文 www.scichina.com csb.scichina.com

# 山东临朐新生代地幔捕虏体中的流体/熔体包裹体: 软流圈-岩石圈相互作用的信息

刘吉强,陈立辉\*,倪培\*

南京大学地球科学与工程学院,内生金属矿床成矿机制研究国家重点实验室,地质流体研究所,南京 210093 \* 联系人, E-mail: chenlh@nju.edu.cn, peini@nju.edu.cn

2009-06-11 收稿, 2009-08-24 接受

国家自然科学基金(批准号: 40772035)、国家重点基础研究发展计划(编号: 2006CB403500)和国家自然科学创新群体基金(批准号: 40221301) 资助项目

摘要 橄榄岩捕虏体中的流体(熔体)包裹体是研究地幔流体的最直接样品.应用流体包裹体显 微测温学和激光拉曼技术,研究了山东临朐乔山地幔橄榄岩捕虏体中的各类流体(熔体)包裹体 (早期富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体和碳酸盐熔体包裹体,晚期富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体和硅酸盐熔体包裹体). 其中早期富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体多为高密度纯 CO<sub>2</sub> 流体包裹体,部分含有石墨,CO,N<sub>2</sub>,菱镁矿等 多种杂质.两期流体包裹体的最小捕获压力分别为 1.42 GPa 和 0.80 GPa.由于碳酸盐熔体包裹 体的寄主矿物主要是斜方辉石,据此推测碳酸盐熔体的形成可能与 CO<sub>2</sub> 流体和橄榄石、单斜辉 石之间的反应有关.富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体中杂质组分的多样性说明橄榄岩曾经经历与流体/熔体 灌入有关的氧化还原反应.乔山地幔捕虏体的流体(熔体)包裹体证据说明该区陆下岩石圈地幔 曾经被软流圈来源的富 CO<sub>2</sub> 流体/熔体所改造.

关键词

地幔流体 碳酸盐熔体 流体包裹体 地幔捕虏体 华北克拉通

地幔流体不仅影响着地幔中矿物相的稳定性, 还影响着地幔的流变特征,控制着橄榄岩的部分熔 融行为<sup>[1,2]</sup>. 地幔橄榄岩捕虏体中的流体包裹体可以 提供关于地幔流体性质、物理化学条件的重要信息, 是研究地幔流体最直接的途径<sup>[3]</sup>.

华北克拉通东部在显生宙经历了大规模的岩石 圈转变(或减薄),中生代以来该地区广泛的壳-幔相 互作用和岩石圈-软流圈相互作用被认为与该过程有 关<sup>[4-9]</sup>.其中位于郯庐断裂附近的新生代碱性玄武岩 中的橄榄岩捕虏体具有较饱满的成分特征,代表新 生的岩石圈地幔<sup>[9]</sup>.由于岩石圈地幔介于地壳和软流 圈地幔之间,因此,来自岩石圈地幔的橄榄岩捕虏体 有可能记录着参与壳-幔相互作用和岩石圈-软流圈 相互作用的流体和(或)熔体的信息.激光拉曼原位分 析<sup>[10,11]</sup>和分步加热气体质谱分析<sup>[12-17]</sup>结果显示,中 国东部(包括华北克拉通)地幔捕虏体中的流体包裹 体与世界其他地区的地幔橄榄岩捕虏体中的流体包 裹体一样,主要由 CO<sub>2</sub>组成,并含有少量的 H<sub>2</sub>O, CO, H<sub>2</sub>, CH<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>S等组分; C, O 和稀有气体同位素组成表 明,这些地幔流体来自软流圈地幔,可能含有再循环 地壳物质的信息<sup>[12,15,17]</sup>. 但是,中国东部地幔流体的 研究还很有限,尤其是地幔捕虏体中流体成分特征 与岩石圈演化之间的关系还需要进行深入的探讨. 本文对山东临朐乔山的饱满型地幔捕虏体中的流体 (熔体)包裹体进行了详细的岩相学、显微测温学和激 光拉曼分析,以期获取包裹体所代表的地幔流体的 化学成分,了解不同类型包裹体的成因及其可能的 相互关系,探讨地幔流体的成分特征与华北克拉通

英文版见: Liu J Q, Chen L H, Ni P. Fluid/melt inclusions in Cenozoic mantle xenoliths from Linqu, Shandong Province, eastern China: Impli-cations for asthenospherelithosphere interactions. Chinese Sci Bull, 2010, 55, doi: 10.1007/s11434-009-0622-4 岩石圈演化过程之间的可能联系.

# 1 地质背景和样品描述

华北克拉通是世界上最古老的太古代克拉通之一,位于秦岭-大别-苏鲁超高压带和中亚造山带等显 生宙造山带之间.南北重力梯度带和郯庐断裂带是 穿越其中的两个关键的南北向构造带.地幔捕虏体 证据表明,南北重力梯度带以东地区在显生宙发生 了岩石圈地幔的巨量减薄,其中郯庐断裂位于岩石 圈减薄的中心<sup>[7,18]</sup>.

本文的研究区位于郯庐断裂山东段——沂沭断 裂带西侧的昌乐-临朐新生代火山断陷盆地内.在中 新世盆地内主要发育有两期碱性玄武质岩浆活动, 分别发生在21.7~15.8 Ma(牛山组)和14.3~10.6 Ma(尧 山组)<sup>[19]</sup>.火山岩中除含有大量地幔橄榄岩捕虏体外, 还发育有大量歪长石、辉石、钛磁铁矿巨晶.对该地 区的地幔橄榄岩捕虏体的岩石地球化学和同位素研 究显示,该地区陆下岩石圈地幔主要为新生的岩石 圈地幔<sup>[20,21]</sup>.张宏福等人<sup>[22]</sup>在该地区新生代玄武岩 中发现了大量的辉石捕虏晶,辉石捕虏晶中含有大 量与寄主岩无关的硅酸盐熔体包裹体,他们认为这 些辉石捕虏晶来自底侵辉石岩,可能与该区中生代 的壳幔相互作用有关.

本文研究的地幔橄榄岩捕虏体均采自尧山组的 乔山火山口,地理坐标为 36°33′23″N,118°47′45″E (采样点见图 1).地幔橄榄岩捕虏体主要为二辉橄榄 岩,并有少量方辉橄榄岩,多为原变粒结构、镶嵌粒 状结构及残碎斑结构.乔山橄榄岩捕虏体常含黑色 的辉石脉,在手标本上与寄主玄武岩较难区分.这种 辉石脉主要由黑色的单斜辉石组成,辉石中常含有 各种岩浆成因的金属氧化物,说明这种辉石岩脉可 能与寄主岩浆的反应或结晶有关.本文在岩石薄片 观察的基础上,选择没有辉石脉的捕虏体进行包裹 体薄片制备.

# 2 流体包裹体岩相学特征

从采集的数十个乔山捕虏体中选出 7 个新鲜样 品制备包裹体片,从中挑选出包裹体发育丰富的两 个样品进行包裹体测试研究.根据镜下观察、显微测 温学和激光拉曼光谱分析,乔山地幔岩捕虏体中的 流体包裹体可以分为两期4类:早期富CO<sub>2</sub>流体包裹 体和早期碳酸盐熔体包裹体,晚期熔体包裹体和晚 期富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体.本文中的早期包裹体是指随机(或孤立)分布的包裹体和晶内愈合裂隙中的包裹体,晚期包裹体是指发育在后期穿晶裂隙内的包裹体.下面对各类包裹体分别进行描述.

早期富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体在两种辉石和橄榄石中 都有发育,室温时多为单相(液相)(图 2(a)~(d)),有时 为两相,另一相为气相(图 2(e))或固相(图 2(f)).它们 在晶内随机分布,或分布在晶内愈合裂隙(图 2(a))或 矿物边缘生长环带上 (图 2(c)),呈球形(图 2(a)和 (b))、椭球形(图 2(f))、管状(图 2(e))或负晶形(图 2(d)). 包裹体直径在 1~20 µm 之间.

早期碳酸盐熔体包裹体与早期富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体共生(图 2(g)),在正交偏光下具有典型的极高双折射,呈球形(或液滴状)随机成群分布在辉石颗粒中,这种发育方式表明它们现在虽然是碳酸盐矿物,但在捕获时最初为碳酸盐熔体<sup>[23]</sup>.碳酸盐熔体包裹体有时被晚期流体包裹体切穿(图 2(g)).

晚期熔体包裹体多发育在橄榄石中, 辉石中也 有少量发育, 室温下为多相(或两相), 由玻璃质熔体 (Gl)±子晶(Dm)±液相 CO<sub>2</sub>(L)±气相 CO<sub>2</sub>(V)组成(图 2(h)), 沿矿物间的穿晶裂隙成群或串状分布(图 2(i)). 包裹体 形态不规则, 呈串状、树枝状、长管状、椭圆状发育, 大 小在 10~50 μm 之间.

晚期流体包裹体在橄榄石和辉石中都有发育, 室温下以暗色气/液单相或两相存在(图 2(h)),常与晚 期熔体包裹体共存在切穿矿物颗粒的愈合裂隙内, 有时发育在早期流体包裹体周围的微小愈合裂隙中 (图 2(j)),可能是由早期流体包裹体破裂并释放出的 流体形成的.包裹体形状发育不规则,呈蠕虫状、管 状、椭圆状等,大小多在 1~20 μm 之间.

## 3 分析方法

包裹体实验均在南京大学内生金属矿床成矿机 制研究国家重点实验室完成.在岩相学观察的基础 上,选取各类流体包裹体进行显微测温分析,获得包 裹体的相变温度,再根据相变温度确定包裹体中流 体的成分和捕获压力<sup>[24,25]</sup>.测试所用仪器为 Linkam THMS 600 型冷热台,测定温度范围为-196~600℃. 在<0℃和 0~40℃范围,测试精度分别为±0.2℃和 ±1.0℃.最后,根据测温数据,选择适当的状态方程, 使用 Flincor 程序<sup>[27]</sup>来计算每个包裹体密度,并获得 每组包裹体中的最高密度包裹体和最低密度包裹体

#### 论文



据罗丹等人[27]修改

的等容线.

对与流体包裹体共生的晚期多相熔体包裹体进 行了高温均一化实验,实验所用仪器是配有 LEICA 光学显微镜的 Linkam TS1500型高温热台,温度测定 范围为 25~1500℃.在<600℃,600~1000℃和 1000~ 1500℃的不同温度区间,精度分别为±2℃,±5℃和 ±8℃.

选择代表性包裹体进行激光拉曼光谱测试来分析包裹体气、液相和包裹体内矿物成分.实验仪器为 英国 Renishaw 公司 RM2000 型激光拉曼探针.实验 条件如下:温度 25℃,Ar<sup>+</sup>激光器(514 nm),风冷,狭 缝宽 50 µm,光栅 1800,积分时间 30~60 s,扫描次数 两次.利用气体的拉曼特征峰面积值和相应气体的 拉曼量化因子<sup>[28]</sup>计算出流体包裹体中挥发分的摩尔 相对百分含量.

### 4 结果

#### 4.1 包裹体显微测温学

(i)低温显微测温.对富 CO<sub>2</sub>流体包裹体进行 了低温显微测温,冷冻后的包裹体在加热回温过程 中出现两次相转变:一次是三相点温度(-56.6℃)附 近 CO<sub>2</sub> 固体的熔化消失,另一个是均一温度时 CO<sub>2</sub> 气相或液相消失.显微测温结果见图 3 和表 1.

早期 CO<sub>2</sub> 流体包裹体的熔点温度(*T*<sub>m</sub>)在-61.1~ -56.6℃之间(图 3(a)),均一温度(*T*<sub>h</sub>)分布在-49.2~29.6℃ 之间; 而晚期 CO<sub>2</sub> 流体包裹体的熔点温度( $T_m$ )在 -60.3~-56.6 °C之间, 均一温度( $T_h$ )在-9.8~30.5 °C之间 (表 1). 早期流体包裹体  $T_m$ 的范围要比晚期流体包裹 体广. 在  $T_h$ 频率直方图中, 早期流体包裹体的均一 温度明显分为两个区间: <-40 °C 和>-20 °C (图 3(b)), 其中高温区间刚好与晚期包裹体的均一温度区间一 致. 两期包裹体对应计算得到的 CO<sub>2</sub> 密度分别为 0.66~ 1.15 和 0.22~0.98 g/cm<sup>3</sup>.

部分包裹体 CO<sub>2</sub> 熔点温度(-61.1~-56.6 $\degree$ )较之 纯 CO<sub>2</sub> 三相点温度(-56.6 $\degree$ )偏低,该现象说明包裹体 内除含有 CO<sub>2</sub>之外,还含有三相点温度低于-56.6 $\degree$ 的 组分,如 H<sub>2</sub>S, N<sub>2</sub>, CO 等气体.这在我们的激光拉曼光 谱测试中得到了进一步确认.

(ii)高温均一化实验. 对晚期多相熔体包裹体 的高温均一化实验显示,熔体包裹体在 600℃开始熔 融,大部分子晶在 900~1100℃开始熔融. 当温度达 到 1150~1250℃时,气泡和子矿物消失,熔体包裹体 达到完全均一. 由于熔体包裹体的均一温度(*T*<sub>h</sub>)可以 近似认为是其捕获温度<sup>[25,29]</sup>,因此我们认为晚期熔 体包裹体的形成温度在 1150~1250℃之间.

#### 4.2 激光拉曼光谱

分别对各类流体包裹体、碳酸盐熔体包裹体进行 了激光拉曼光谱测试.结果显示,乔山橄榄岩捕虏体 中的流体包裹体主要为纯 CO<sub>2</sub> 包裹体,并含有少量



图 2 辉石和橄榄石中流体和熔体包裹体的显微照片

(a) 发育在单斜辉石晶体内愈合裂隙中的早期富 CO<sub>2</sub>流体包裹体(黑色虚线为愈合裂隙的走向,白色虚线为矿物边界); (b) 高密度纯 CO<sub>2</sub>流体 包裹体; (c) 斜方辉石中沿矿物颗粒边缘生长环带(白色箭头所指)分布的早期流体包裹体; (d)和(e) 分别是(c)中黑色箭头所指的单相、两相 N<sub>2</sub>-CO-CO<sub>2</sub>流体包裹体的放大图; (f) 斜方辉石矿物中同一区域内发育有 C(石墨)-CO-CO<sub>2</sub>包裹体和 MgCO<sub>3</sub>(菱镁矿)-CO<sub>2</sub>包裹体; (g) 早期 CO<sub>2</sub> 流体包裹体(白色窄箭头所指)与碳酸盐熔体包裹体(黑色箭头所指)共生(白色宽箭头所指的是晚期沿愈合裂隙分布的流体包裹体); (h) 橄榄石 矿物颗粒边缘成群分布的晚期流体包裹体和熔体包裹体; (i) 穿晶裂隙内的晚期流体/熔体包裹体(黑色虚线指愈合裂隙边界痕迹); (j) 早期流体 包裹体(白色窄箭头所指)周围裂隙中的晚期包裹体(白色宽箭头所指). L, 液相 CO<sub>2</sub>; V, 气相 CO<sub>2</sub>; Gl, 玻璃熔体; Gr, 石墨; Mgs, 菱镁矿; Car, 碳酸盐熔体; Dm, 子晶; opx, 斜方辉石; cpx, 单斜辉石; ol, 橄榄石



图 3 早期和晚期富 CO<sub>2</sub>包裹体的 CO<sub>2</sub>固体熔点温度(*T*<sub>m</sub>)和均一温度(*T*<sub>h</sub>)频率分布直方图 (a) CO<sub>2</sub>包裹体的固体的熔化温度-频率分布直方图; (b) CO<sub>2</sub>包裹体的均一温度-频率分布直方图

_								
	包裹体类型	寄主矿物和产状	室温下包裹 体相组合	$T_{\rm m}^{\rm a}$ /°C	$T_{\rm h}$ <sup>b)</sup> /°C	$ ho^{c}$ / $g\cdot cm^{-3}$	$T^{d}$ /°C	P <sup>e)</sup> /GPa
	早期流体包裹	橄榄石、辉石中孤立、	多为单相	-61.1~-56.6	-49.2~29.6	0.66~1.15		0.29~1.42
	体(30 <sup>f)</sup> )	随机分布					1150 1050	
	晚期流体包裹	橄榄石、辉石中沿穿	单相或两相	-60.3~-56.6	-9.8~30.5	0.22~0.98	1150~1250	$0.07 \sim 0.80$
	体(16)	晶裂隙分布						
	晚期熔体包裹	橄榄石、辉石中沿穿	多相或两相	_	$1150 \sim 1250^{g}$	—	1150~1250	≥0.80
	体(12)	晶裂隙分布						

表1 包裹体显微测温数据

a) CO<sub>2</sub>包裹体的熔点温度; b) 均一温度; c) 包裹体内流体密度; d) 流体与矿物达到平衡的温度; e) 利用等容线法<sup>[24,25,32]</sup>估算的流体捕获 压力; f) 括弧内为包裹体测试个数; g) 熔体包裹体内气泡或子晶消失的温度

含杂质的富 CO<sub>2</sub>包裹体,杂质成分主要为 CO, N<sub>2</sub>和 H<sub>2</sub>S,这与其熔点温度低于-56.6℃的结果一致.另外,在与碳酸盐包裹体共生的 CO-CO<sub>2</sub> 流体包裹体中发 现了石墨晶体.其中,早期流体包裹体除了高密度纯 CO<sub>2</sub>包裹体外,含杂质的包裹体可进一步分为 N<sub>2</sub>-CO-CO<sub>2</sub>组合、C(石墨)-CO-CO<sub>2</sub>组合、(Mg, Ca)CO<sub>3</sub>(碳酸盐)-CO<sub>2</sub>组合.晚期流体包裹体主要是纯 CO<sub>2</sub>包裹体,有时含少量 H<sub>2</sub>S 杂质.以下对各类流体(熔体)的激光 拉曼光谱特征分别进行描述.

(i)  $N_2$ -CO-CO<sub>2</sub> 流体包裹体. 此类包裹体的拉 曼光谱中,除在 1388 和 1285 cm<sup>-1</sup> 处有强烈的 CO<sub>2</sub> 振动峰外,还在 2140 cm<sup>-1</sup> 处检测到明显的 CO 峰(图 4(a)),在 2329 cm<sup>-1</sup> 位置处检测到  $N_2$ 峰.空气中大量 的  $N_2$  可能影响对流体包裹体中  $N_2$  的测定,采用 Andersen 等人<sup>[30]</sup>的方法直接测试空气中的  $N_2$ ,结果 显示空气中的  $N_2$ 信号远远低于激光拉曼探针在此条 件下的检测限,因此拉曼光谱中  $N_2$ 的信号来自于流 体包裹体.显微测温学结果显示,这些包裹体与共生 的纯 CO2 流体包裹体一样具有较高的密度.

激光拉曼定量分析(表 2)显示,这类包裹体含有 ~3.5 mol%的 CO 和~1.6 mol%的 N<sub>2</sub>. 个别包裹体内的 CO<sub>2</sub> 含量仅为 95.8 mol%,这与 CO<sub>2</sub> 固相熔点降低到 -61.1℃一致.

(ii) C(石墨)-CO-CO<sub>2</sub>流体包裹体. 此类流体包 裹体不仅有 CO 峰(2139 cm<sup>-1</sup>),而且还有 1590 cm<sup>-1</sup> 振动峰(图 4(b)),这表明存在高温石墨. 石墨的信号 不可能是包裹体外的物质引起的,因为当把激光束 移到周围的主矿物时,石墨的信号消失.同时,石墨

表 2 单个含 CO 流体包裹体的激光拉曼定量分	·析数据 ª	)
--------------------------	--------	---

句裏体编号	组成摩	$T_{\rm m}/^{\circ}{\rm C}$					
	CO	$N_2$	$CO_2$	S+V→L+V			
QS02X0102a2	3.2	—	96.8	-58.4			
QS02X0101c2	3.4	—	96.6	-59.1			
QS02X0101a3	3.5	—	96.5	-58.7			
QS0102	1.6	0.7	97.7	-60.1			
QS0104	2.6	1.6	95.8	-61.8			

a) 数据为相对百分含量



图 4 流体/熔体包裹体的激光拉曼光谱

(a) 斜方辉石中早期 N<sub>2</sub>-CO-CO<sub>2</sub> 流体包裹体的激光拉曼光谱; (b) C(石墨)-CO-CO<sub>2</sub>包裹体的激光拉曼光谱; (c) CO<sub>2</sub> 流体包裹体内菱镁矿的激光 拉曼光谱; (d) 流体包裹体内含 Mg碳酸钙矿物的激光拉曼光谱; (e) 白云质碳酸盐熔体包裹体的激光拉曼光谱; (f) 单斜辉石中含 H<sub>2</sub>S-CO<sub>2</sub> 流体 包裹体的激光拉曼光谱; 星号代表碳酸盐矿物的拉曼峰

信号也不可能来自样品上表面,因为样品未喷碳,而 且分析仪器的聚焦能力在垂直方向上的分辨率可以 达 10 μm 深度.

结晶完好的石墨晶体只在 1580 cm<sup>-1</sup> 附近有一个 非常强的拉曼峰,如果石墨晶体有一定程度的结晶 无序性,那么会在 1350 cm<sup>-1</sup> 附近有第二个振动峰<sup>[28]</sup>. 唯一的 1590 cm<sup>-1</sup>峰位(图 4(b))说明这种包裹体中所 包含的石墨为高温有序结晶石墨.

(iii) (Mg, Ca)CO<sub>3</sub>(碳酸盐)-CO<sub>2</sub>流体碳酸盐包裹 体和碳酸盐熔体包裹体. 含碳酸盐流体包裹体和碳 酸盐熔体包裹体多产于斜方辉石中. 如图 2(f)所示, 图中左下方含碳酸盐矿物的流体包裹体与 C(石墨)-CO-CO<sub>2</sub>流体包裹体(图 2(f)右上角)共生,它的拉曼光谱(图 4(c))在 1094,738,325 cm<sup>-1</sup>处的振动峰与菱镁矿的标准拉曼振动峰位相符,因此图 2(f)中包裹体内的球形矿物为菱镁矿.738 cm<sup>-1</sup>振动峰较宽的半高宽可能是由于微米尺度大小的菱镁矿结晶程度低,或是受到主矿物斜方辉石在736 cm<sup>-1</sup>附近 Si-O-Si 键振动峰<sup>[31]</sup>的影响.另外,我们根据在 1089,715,285 cm<sup>-1</sup> 处的拉曼特征峰在富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体中鉴定出含 Mg 碳酸钙(图 4(d)).单个碳酸盐熔体包裹体(图 2(g))在 1098,726,300 cm<sup>-1</sup>处的拉曼峰(图 4(e))是白

云石的特征峰,其在 329 cm<sup>-1</sup> 处的峰可能是熔体中 含有少量菱镁矿成分造成的.因此,早期富 CO<sub>2</sub>流体 包裹体中发现的碳酸盐矿物为菱镁矿和含 Mg 碳酸 钙,而碳酸盐熔体包裹体的原始成分介于白云石和 菱镁矿之间.

(iv)晚期 H<sub>2</sub>S-CO<sub>2</sub>流体和熔体包裹体. 拉曼光 谱分析结果显示,晚期包裹体流体中绝大多数为纯 CO<sub>2</sub>,少量流体中除了 CO<sub>2</sub>外还存在少量的 H<sub>2</sub>S (图 4 (f)),这与显微测温学结果相符. 岩相学观察和高温 测温学结果显示,晚期熔体包裹体可能是与晚期流 体同时形成的,对此本文不做详细讨论.

综合结果显示,早期包裹体主要是高密度 CO<sub>2</sub> 流体包裹体和碳酸盐熔体包裹体,其中 CO<sub>2</sub> 流体中 含有 N<sub>2</sub>,CO,石墨和碳酸盐等杂质.晚期包裹体主要 是硅酸盐熔体和中低密度的 CO<sub>2</sub>流体,杂质仅有 H<sub>2</sub>S. 根据晚期熔体包裹体的均一温度推测,两期流体包 裹体的捕获温度在 1150~1250℃之间.

# 5 讨论

#### 5.1 富 CO<sub>2</sub> 流体捕获的温压限定

假定与晚期 CO<sub>2</sub> 包裹体共生的熔体包裹体的均 一温度代表两类 CO<sub>2</sub> 包裹体的捕获温度,即 1200℃ (取平均值),根据等容线法<sup>[3,32]</sup>利用流体包裹体的密 度计算出两类包裹体内部压力值分别为 0.29~1.42 GPa 和 0.07~0.80 GPa(表 1).由于地幔捕虏体中的流体包 裹体捕获后期可能在上升过程中受到不同过程(如包 裹体的泄漏或爆裂、流体与寄主矿物的反应等)的影 响<sup>[3]</sup>,因此根据一个流体包裹体组合测到的最大密度 计算的压力值仅代表流体捕获的最小压力.早期高 密度 CO<sub>2</sub>流体捕获的最小压力为 1.42 GPa(对应深度 为 47 km),晚期 CO<sub>2</sub>流体包裹体形成的最小压力为 0.80 GPa(对应深度为 26 km).这说明早期流体包裹 体捕获于岩石圈地幔,而晚期流体的捕获深度相对 较浅(比如莫霍面附近).

#### 5.2 流体包裹体中碳酸盐矿物的成因

地幔岩中 CO<sub>2</sub> 流体包裹体内的碳酸盐常被解释 为 CO<sub>2</sub> 流体与寄主矿物间相互反应而形成的一种次 生矿物组合<sup>[33]</sup>.这种反应生成的矿物与寄主矿物的 成分有关,如菱镁矿只在斜方辉石中发育,白云石 (或富 Mg 碳酸钙)只在单斜辉石中发育.在乔山橄榄 岩中,斜方辉石中的流体包裹体不仅有菱镁矿(图 4(c)),还有富 Mg 碳酸钙(图 4(d)),在单斜辉石中的 流体包裹体中也有这两种碳酸盐.因此,流体包裹体 中的碳酸盐矿物不是 CO<sub>2</sub> 流体与寄主矿物间相互反 应的产物,而可能是包裹体形成时被捕获的.

#### 5.3 碳酸盐包裹体的成因

地幔橄榄岩中的碳酸盐包裹体往往以白云质碳 酸盐或菱镁矿成分为主,通常认为这些包裹体代表 地幔条件下已存的碳酸盐熔体[3]. 乔山样品中碳酸盐 包裹体的球形(液滴状)(图 2(g))发育特征显示其最初 捕获的为碳酸盐液体,与其同期形成的高密度流体 包裹体说明其来源深度在47 km 以下.碳酸盐熔体常 被认为是地幔交代作用的重要介质[34-38]. 但是其易 于和地幔围岩反应<sup>[36]</sup>或发生脱碳作用<sup>[39]</sup>而很难在地 幔橄榄岩捕虏体中保存,因此关于地幔碳酸盐质熔 体的成因存在许多不同观点: (1) 含碳酸盐橄榄岩的 部分熔融<sup>[34]</sup>; (2) 地幔中富硅碳酸盐熔体的不混溶作 用<sup>[40,41]</sup>; (3) 硅酸盐-碳酸盐熔体/流体与橄榄岩之间 的交代作用<sup>[42]</sup>. 虽然晚期 CO<sub>2</sub> 流体包裹体与硅酸盐 熔体包裹体共生,但早期流体包裹体中未发现有硅 酸盐熔体的发育,说明早期未发生不混溶作用.另外, 交代作用形成的富硅碳酸盐熔体/流体以富碱为特 征<sup>[42]</sup>,与之相反,乔山碳酸盐熔体以 Ca, Mg 碳酸盐 为主. 含碳酸盐橄榄岩的部分熔融时会伴随富 Al, Na 质玻璃的发育<sup>[34]</sup>,而这种成分的玻璃却未在乔山橄 榄岩中发现,因此,乔山地幔中的碳酸盐熔体也可能 不是由含碳酸盐橄榄岩部分熔融产生的. 我们注意 到早期碳酸盐熔体包裹体多在斜方辉石中发育,说 明碳酸盐熔体在斜方辉石结晶之前或结晶时就存在. 在上地幔条件下, 与碳酸盐熔体和斜方辉石同时相 关的主要反应有[43,44]:

2Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>(橄榄石)+CaMgSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>(单斜辉石)+2CO<sub>2</sub>= 4Mg<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>6</sub>(斜方辉石)+CaMg(CO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>(碳酸盐), (1)

2Mg<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>(橄榄石)+2CO<sub>2</sub>=Mg<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>6</sub>(斜方辉石)+ 2MgCO<sub>3</sub>(碳酸盐). (2)

当 CO<sub>2</sub> 过剩时,反应向生成斜方辉石和碳酸盐熔体 的方向进行.部分早期富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体沿斜方辉 石生长环带发育(图 2(c))的现象说明 CO<sub>2</sub>参与了与斜 方辉石生长有关的反应.在这些反应中由于斜方辉 石和碳酸盐都在反应的一侧,所以碳酸盐是斜方辉 石生长过程中捕获的,这就解释了富 CO<sub>2</sub> 流体包裹

体中碳酸盐与寄主矿物成分解耦的现象.

浅部地幔中的流体主要由 CO<sub>2</sub> 组成,这些 CO<sub>2</sub> 主要是来自上地幔深部的碳酸盐熔体/矿物的脱碳作 用<sup>[3]</sup>. 乔山橄榄岩中的部分斜方辉石同时含有早期富 CO<sub>2</sub>流体包裹体和碳酸盐熔体包裹体的现象说明,由 于 CO<sub>2</sub> 过剩,该区陆下岩石圈地幔中发生了消耗橄 榄石(和单斜辉石)生成斜方辉石和碳酸盐熔体的反 应. 如果这一推断正确的话,那么就意味着这些新生 饱满的尖晶石橄榄岩曾经经历软流圈来源的流体改 造,这一反应机制可能对华北克拉通中生代岩石圈 巨量减薄具有一定的指示意义.少量单斜辉石中碳 酸盐熔体包裹体的发育可以解释为反应(1)向左发生.

#### 5.4 复杂流体组分的成因及意义

世界范围内地幔捕虏体中的流体包裹体主要由 CO<sub>2</sub>组成<sup>[3]</sup>,虽然在这些富 CO<sub>2</sub>流体包裹体中发现了 很多种类的杂质,但很少有多种杂质在单个样品中 共存的现象.相对而言,乔山地幔捕虏体中的早期流 体组分比较复杂,碳元素在这些流体包裹体中以零 价(石墨)、二价(CO)和四价(CO<sub>2</sub>和碳酸盐)3种价态共 存.来自古生代金伯利岩中金刚石的流体包裹体证 据表明<sup>[45,46]</sup>,华北克拉通古生代岩石圈地幔中除了 CO<sub>2</sub>外,还含有较多还原性流体组分,如 CH<sub>4</sub>,H<sub>2</sub>S, NH<sub>3</sub>,H<sub>2</sub>等,说明古老的岩石圈地幔具有较低的氧逸 度.与古生代金刚石中流体包裹体的成分相比,乔山 地幔流体包裹体的成分(如 C-CO-CO<sub>2</sub>)所反应的氧逸 度明显增高,暗示该区岩石圈地幔在显生宙发生大 规模减薄的同时,岩石圈地幔中流体的氧逸度也发 生了明显的改变.这一过程可以通过以下方式实现:

$$CH_4 + 2CO_2 = 2H_2O + C + 2CO,$$
 (3)  
 $C + CO_2 = 2CO.$  (4)

华北地区发育有大量具有 OIB 地球化学特征的 新生代碱性玄武岩(一般认为来源于地幔软流圈),氧 逸度在 FMQ 附近<sup>[47]</sup>.软流圈地幔偏高的电导率说明 软流圈地幔中含有一定量的碳酸盐熔体<sup>[48]</sup>.在岩石 圈减薄过程中,必然伴随着软流圈地幔顶界的上升. 其中的碳酸盐将减压分解生成 CO<sub>2</sub><sup>[39]</sup>.因此在岩石 圈减薄背景下软流圈来源的流体以 CO<sub>2</sub> 为主,这种 高氧逸度流体的上升必然与岩石圈地幔中氧逸度相 对偏低的流体反应生成 C 和 CO 等杂质组分.

因此, 乔山橄榄岩捕虏体中早期碳酸盐熔体包 裹体的发育和早期富 CO<sub>2</sub> 流体包裹体组分的复杂性 都是软流圈来源的流体改造岩石圈地幔的结果, 是 岩石圈减薄背景下软流圈-岩石圈相互作用的反映. 晚期流体(熔体)由于捕获压力较低, 可能是橄榄岩捕 虏体被寄主岩浆捕获后生成的, 是寄主岩浆上升过 程中析出的流体(熔体)<sup>[49]</sup>.

## 6 结论

山东乔山的二辉橄榄岩捕虏体中存在两期流体 (熔体)包裹体:早期主要为高密度 CO<sub>2</sub>流体包裹体和 少量碳酸盐熔体包裹体,晚期主要为低密度 CO<sub>2</sub>流 体包裹体和少量硅酸盐熔体包裹体.根据显微测温学 数据推测,两期 CO<sub>2</sub>流体包裹体的捕获温度为 1150~ 1250℃,捕获最小压力分别为 1.42 和 0.80 GPa.

早期碳酸盐熔体包裹体与斜方辉石的发育关系 表明,碳酸盐熔体和斜方辉石可能是由富 CO<sub>2</sub> 流体 与地幔中其他硅酸盐矿物的反应形成的.早期富CO<sub>2</sub> 流体包裹体中杂质成分的复杂性亦说明寄主矿物的 成因可能与富 CO<sub>2</sub>流体的反应有关.总之,乔山地幔 捕虏体中流体/熔体包裹体的成分特征是该区近期软 流圈-岩石圈相互作用的结果.

致谢 丁俊英和张婷在激光拉曼分析测试中提供了帮助,曾罡参与了野外考察,在此一并表示感谢.

#### 参考文献

- 1 Dasgupta R, Hirschmann M M. Melting in the Earth's deep upper mantle caused by carbon dioxide. Nature, 2006, 440: 659–662
- 2 Mierdel K, Keppler H, Smyth J R, et al. Water solubility in aluminous orthopyroxene and the origin of Earth's asthenosphere. Science, 2007, 315: 364–368
- 3 Andersen T, Neumann E R. Fluid inclusions in mantle xenoliths. Lithos, 2001, 55: 301-320
- 4 Zhang H F, Sun M, Zhou X H, et al. Mesozoic lithosphere destruction beneath the North China Craton: Evidence from major-, trace-element and Sr-Nd-Pb isotope studies of Fangcheng basalts. Contrib Mineral Petrol, 2002, 144: 241-253
- 5 周新华. 中国东部中、新生代岩石圈转型与减薄研究若干问题. 地学前缘, 2006, 13: 50-64

- 6 Menzies M A, Fan W M, Zhang M. Palaeozoic and Cenozoic lithoprobes and the loss of >120 km of Archaean lithosphere, Sino-Korean craton, China. In: Prichard H M, Alabaster T, Harris N B W, eds. Magmatic Processes and Plate Tectonics. Geol Soc London Spec Pub, 1993, 76: 71-81
- 7 Xu Y G. Thermo-tectonic destruction of the Archaean lithospheric keel beneath the Sino-Korean Craton in China: Evidence, timing and mechanism. Phys Chem Earth Part A-Solid Earth Geod, 2001, 26: 747-757
- 8 Xu Y G, Ma J L, Frey F A, et al. Role of lithosphere-asthenosphere interaction in the genesis of Quaternary alkali and tholeiitic basalts from Datong, western North China Craton. Chem Geol, 2005, 224: 247–271
- 9 Zheng J P, Griffin W L, O'Reilly S Y, et al. Mineral chemistry of peridotites from Paleozoic, Mesozoic and Cenozoic lithosphere: Constraints on mantle evolution beneath eastern China. J Petrol, 2006, 47: 2233—2256
- 10 Xia L Q, Xia Z C, Xu X Y. Fluids and melts in the upper mantle. Acta Geol Sin, 1999, 73: 330–340
- 11 樊祺诚,刘若新,彭礼贵. 我国东南沿海地区地幔流体性质及其意义. 科学通报, 1992, 27: 1584—1587
- 12 Zhang M J, Hu P Q, Niu Y L, et al. Chemical and stable isotopic constraints on the nature and origin of volatiles in the sub-continental lithospheric mantle beneath eastern China. Lithos, 2007, 96: 55–66
- 13 樊祺诚, 刘若新, 林卓然, 等. 中国东部地幔 CO2 流体包裹体的碳同位素初步研究. 地球化学, 1996, 25: 264-269
- 14 刘刚, 王先彬, 文启彬. 张家口大麻坪碱性玄武岩内深源岩包体流体的碳同位素组成. 科学通报, 1998, 43: 2098—2101
- 15 Yang X Y, Zheng Y F, Liu D, et al. Chemical and carbon isotope composition of fluid inclusions on peridotite xenoliths and eclogite from eastern China: Geodynamic implication. Phs Chem Earth, 2001, 26: 705-718
- 17 李延河,李金城,宋鹤壁,等.中国东部新生代玄武岩中幔源包体和高压巨晶的氦同位素研究.中国科学D辑:地球科学,2001,31: 641--647
- 18 Zheng J P, Griffin W L, O'Reilly S Y, et al. Mechanism and timing of lithospheric modification and replacement beneath the eastern North China Craton: Peridotitic xenoliths from the 100 Ma Fuxin basalts and a regional synthesis. Geochim Cosmochim Acta, 2007, 71: 5203—5225
- 19 刘若新,陈文寄,孙建中,等.中国新生代火山岩年代学与地球化学.北京:地震出版社,1992.1-43
- 20 Zheng J P, O'Reilly S Y, Griffin W L, et al. Nature and evolution of Cenozoic lithospheric mantle beneath Shandong peninsula, Sino-Korean craton, eastern China. Int Geol Rev, 1998, 40: 471-499
- 21 Zheng J P, Sun M, Zhou M F, et al. Trace elemental and PGE geochemical constraints of Mesozoic and Cenozoic peridotitic xenoliths on lithospheric evolution of the North China Craton. Geochim Cosmochim Acta, 2005, 69: 3401—3418
- 22 张宏福, Nakamura E, 张瑾, 等. 山东临朐新生代玄武岩携带的单斜辉石晶体中玻璃质熔体包裹体. 科学通报, 2006, 51: 1558— 1564
- 23 Frezzotti M L, Peccerillo A. Diamond-bearing COHS fluids in the mantle beneath Hawaii. Earth Planet Sci Lett, 2007, 262: 273-283
- 24 Hollister L S, Crawford M L. Short course in fluid inclusions: Applications to petrology. In: Mineralogical Association of Canada Short Course Handbook, Vol.6, 1981. 304
- 25 Roedder E. Fluid Inclusions. In: Ribbe P H. Mineralogical Society of America. Washington D C: Book Crafters Inc, 1984. 644
- 26 Brown P E. FLINCOR: A microcomputer program for the reduction and investigation of fluid-inclusion data. Am Mineral, 1989, 74: 1390 —1393
- 27 罗丹,陈立辉,曾罡.陆内强碱性火山岩的成因:以山东无棣大山霞石岩为例.岩石学报,2009,25:311-319
- 28 Burke E A J. Raman microspectrometry of fluid inclusions. Lithos, 2001, 55: 139-158
- 29 Roedder E. Geobarometry of ultramafic xenoliths from Loihi Seamount, Hawaii, on the basis of CO<sub>2</sub> inclusions in olivine. Earth Planet Sci Lett, 1983, 66: 369—379
- 30 Andersen T, Burke E A J, Neumann E R. Nitrogen-rich fluid in the upper mantle: Fluid inclusions in spinel dunite from Lanzarote, Canary Islands. Contrib Mineral Petrol, 1995, 120: 20–28
- 31 Huang E, Chen C H, Huang T, et al. Raman spectroscopic characteristics of Mg-Fe-Ca pyroxenes. Am Mineral, 2000, 85: 473-479
- 32 刘吉强, 倪培, 丁俊英, 等. 江苏六合地区上地幔流体 P-T 条件的限定: 流体包裹体证据. 岩石学报, 2007, 23: 2069-2078
- 33 Frezzotti M L, Andersen T, Neumann E R, et al. Carbonatite melt-CO<sub>2</sub> fluid inclusions in mantle xenoliths from Tenerife, Canary Islands: A story of trapping, immiscibility and fluid-rock interaction in the upper mantle. Lithos, 2002, 64: 77–96
- 34 Ionov D A, Dupuy C, O'Reilly S Y, et al. Carbonated peridotite xenoliths from Spitsbergen: Implications for trace element signature of mantle carbonate metasomatism. Earth Planet Sci Lett, 1993, 119: 283–297
- 36 Green D H, Wallace M E. Mantle metasomatism by ephemeral carbonatite melts. Nature, 1988, 336: 459-462
- 37 Hauri E H, Shimizu N, Dieu J J, et al. Evidence for hotspot-related carbonatite metasomatism in the oceanic upper mantle. Nature, 1993,

365: 221-227

- 38 Kamenetsky M B, Sobolev A V, Kamenetsky V S, et al. Kimberlite melts rich in alkali chlorides and carbonates: A potent metasomatic agent in the mantle. Geology, 2004, 32: 845-848
- 39 Canil D. Experimental study bearing on the absence of carbonate in mantle-derived xenoliths. Geology, 1990, 18: 1011-1013
- 40 Schiano P, Clocchiatti R, Shimizu N, et al. Cogenetic silica-rich and carbonate-rich melts trapped in mantle minerals in Kergulen ultramafic xenoliths: Implications for metasomatism in the oceanic upper mantle. Earth Planet Sci Lett, 1994, 123: 167–178
- 41 Frezzotti M L, Touret J L R, Lustenhouwer W J, et al. Melt and fluid inclusions in dunite xenoliths from La Gomera, Canary Islands: Tracking the mantle metasomatic fluids. Eur J Mineral, 1994, 6: 805–817
- 42 Schrauder M, Navon O. Hydrous and carbonatitic mantle fluids in fibrous diamonds from Jwaneng, Botswana. Geochim Cosmochim Acta, 1994, 58: 761-771
- 43 Yaxley G M, Green D H. Experimental reconstruction of sodic dolomitic carbonatite melts from metasomatised lithosphere. Contrib Mineral Petrol, 1996, 124: 359-369
- 44 Yaxley G M, Crawford A J. Green D H. Evidence for carbonatite metasomatism in spinel peridotite xenoliths from western Victoria, Australia. Earth Planet Sci Lett, 1991, 107: 305–317
- 45 郑建平. 金刚石中流体包裹体的研究. 科学通报, 1994, 39: 253-253
- 46 杜乐天. 地幔流体与软流层(体)地球化学. 北京: 地质出版社, 1996. 466
- 47 张毅刚, 鄂莫岚. 中国东部新生代玄武岩及其地幔包体的氧逸度. 岩石学报, 1994, 10: 161-170
- 48 Gaillard F, Malki M, Iacono-Marziano G, et al. Carbonatite melts and electrical conductivity in the asthenosphere. Science, 2008, 322: 1363–1365
- 49 Ertan I E, Leeman W P. Fluid inclusions in mantle and lower crustal xenoliths from the Simcoe volcanic field, Washington. Chem Geol, 1999, 154: 83–95

・动态・

# 利用三齿吡啶脲全或半包夹硫酸根离子

阴离子在生命科学、医药、催化及环境化学等领域具 有重要作用,对阴离子的识别、检测和分离研究越来越引 起人们的关注.但相对阳离子而言,阴离子配位化学的认 识还处于起步阶段.中国科学院兰州化学物理研究所羰基 合成与选择氧化国家重点实验室吴彪研究组与合作者,设 计了系列含脲基团的阴离子受体,其中三齿吡啶脲可通过 氢键饱和状态的模式 2:1 包夹硫酸根离子.他们又通过调 节阳离子尺寸及形成氢键的能力并利用二级配位效应,实 现了受体与硫酸根的 1:1 结合. 阴离子竞争实验证明硫酸 根可选择性析出. 他们并应用固体堆积方式和氢键作用方 式对阴离子配位模式给出了合理解释, 对于深刻理解硫酸 根离子的结合模式和选择性分离具有重要的意义. 相关研 究论文发表在 2009 年 11 月 2 日 *Inorganic Chemistry*, 48(21): 9959—10476 上.

(信息来源:科学技术部《基础科学研究快报》)

# 碳纳米管/聚二炔纳米复合纤维的简易合成方法

有色材料如聚二炔可以响应温度、pH、化学信号或压 力等广泛的环境刺激而改变颜色,已被用于开发传感设备. 复旦大学聚合物分子工程教育部重点实验室彭慧胜研究组 与合作者,发明了一种合成碳纳米管/聚二炔纳米复合纤 维的简易方法.新合成的纤维可以迅速而可逆地应答电流 变化,产生的颜色变化可以被裸眼观察到.这些复合纤维 还可响应其他刺激并发生颜色变化,如可在很小拉伸导致的应力诱导下产生色差.这种电色纳米复合纤维在传感领域将有广泛的应用.相关研究论文发表在 2009 年 11 月 *Nature Nanotechnology*, 4(11): 38—741 上.

(信息来源:科学技术部《基础科学研究快报》)