

Zeitschrift:	Schweizerische mineralogische und petrographische Mitteilungen = Bulletin suisse de minéralogie et pétrographie
Band:	45 (1965)
Heft:	2
Artikel:	Programm in Fortran II für die Umrechnung chemischer Gesteins- und Mineralanalysen
Autor:	Schmid, Rolf
DOI:	https://doi.org/10.5169/seals-35209

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

Download PDF: 27.01.2026

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>

Programm in Fortran II für die Umrechnung chemischer Gesteins- und Mineralanalysen

Von *Rolf Schmid* (Basel)*)

Zusammenfassung

Das Programm bearbeitet chemische Gesteins- und Mineralanalysen nach den Methoden von P. NIGGLI und P. ESKOLA. Es hält sich an die Vorschriften von C. BURRI (1959) und P. ESKOLA (in BARTH et al., 1939) und berechnet aus den Gewichtsprozenten von maximal 20 vorgegebenen Oxyden die Kationenprozente, Niggliwerte, Basisverbindungen, die Quarzzahl, den Tonerdeüberschuss, den „Sulfizierungs“- und „Aziditäts“-Grad (A. RITTMANN, 1933), die QLM- und ACF-Werte sowie die Mengenverhältnisse von Kationendreiergruppen. Für das erleichterte Eintragen von Punkten in die Konzentrationsdreiecke werden rechtwinklige Koordinaten angegeben.

Die Ausgabe einer Analyse umfasst insgesamt 104 Zahlen. Zwei Programmvarianten lassen die Wahl zwischen zwei verschiedenen Darstellungsarten offen (S. 842 und S. 843).

Der totale Zeitaufwand für die Berechnung einer Analyse beträgt 3—10 Min. Das Programm ist für die Verarbeitung auf der IBM 1620 (60 000 Speicherpositionen) konzipiert und kann hier direkt verwendet werden.

Die Quellenprogramme der beiden Programmvarianten können auf Lochkarten vom Mineralogisch-Petrographischen Institut der Universität Basel, Bernoullianum, 4000 Basel, bezogen werden. Zwecks Platzersparnis werden sie hier nicht mitgedruckt.

Abstract

This Fortran-II program calculates chemical analyses of rocks and minerals after the methods of PAUL NIGGLI and of P. ESKOLA. It is based on the publications of C. BURRI (1959) and of P. ESKOLA (BARTH et al., 1939). The symbols for designating the calculated 104 values have been taken over from these authors.

*) Mineralogisch-Petrographisches Institut, Bernoullianum, 4000 Basel.

Two versions of the programm enable the reader to choose between two kinds of representation of the output (p. 842 and p. 843).

The programm is drawn up for the use on the IBM 1620 computer (60 000 core storage positions). It occupies 57 300 (second version 55 400) core storage positions.

Especially useful for the evaluation of a great number of analyses from igneous rock associations and of metamorphic rocks, the program also makes possible the classification of hypocrystalline, cryptocrystalline or glassy igneous rocks on a chemical basis (see C. BURRI and P. ESKOLA, op. cit.).

The two versions of the program can be obtained (on cards) from the Mineralogical-Petrographical Institute of Basel University, Bernoullianum, 4000 Basel, Switzerland.

Vorwort

Das vorliegende Programm entstand im Zusammenhang mit meiner Dissertation aus dem Bedürfnis, die über 200 bereits publizierten Gesteinsanalysen der Ivrea-Zone und der südlich daran anschliessenden Teile des Seegebirges einmal gesamthaft zu betrachten.

Herrn Prof. Dr. E. Wenk danke ich für die Mithilfe bei der Klärung einiger strittiger Punkte bei den Berechnungen sowie für die Durchsicht dieser Arbeit, ebenso Herrn Prof. Dr. P. Leepin, der mir während der Testzeit des Programms mehrmals zur Seite stand. Für freundliches Entgegenkommen und Ratschläge bei der Arbeit im Rechenzentrum der Universität Basel möchte ich auch Fräulein Haffner und Fräulein Frech bestens danken.

Zwecks Platzersparnis wird das Quellenprogramm selber hier nicht mitgedruckt. Wohl aber wird seine Arbeitsweise umschrieben und ein Rechenbeispiel gegeben. Es kann von der in der Zusammenfassung angeführten Adresse bezogen werden.

A. Umschreibung und allgemeine Erläuterungen

Das vorliegende Programm ist auf die Verarbeitung von Analysenresultaten mit Hilfe der IBM 1620 (60 000 Speicherplätze) zugeschnitten. In derselben Sprache kann es mit geringen Änderungen auf vielen anderen elektronischen Datenverarbeitern verwendet werden.

Bei den berechneten Normen handelt es sich um solche europäischen Musters, wie sie von P. NIGGLI, P. ESKOLA und A. RITTMANN (1933) vorgeschlagen wurden. Die Berechnungen folgen methodisch genau den Anleitungen, wie sie von C. BURRI auf den Seiten 47—50, 60—64, 76, 106—109, 181—187 und von P. ESKOLA (in BARTH et al., 1939) auf Seite 347 angeführt werden. Es wird stets von den atomaren Äquivalentzahlen ausgegangen. Eingegeben werden die gewichtsprozentigen Anteile von 20 Oxyden über zwei Lochkarten.

Die meist vierstelligen Resultate sind auf die letzte der angegebenen Stellen entsprechend ihrem absoluten Betrag auf- oder abgerundet. Sie werden auf 15 Lochkarten zu 80 Positionen mit den Kolonnenbezeichnungen 1 bis 15 gestanzt¹⁾. Für ihre Darstellung stehen zwei Möglichkeiten offen, je nachdem, welche der beiden dafür vorgesehenen Programmvarianten, die gekürzte oder ungekürzte Fassung, verwendet wird. Die beiden Varianten unterscheiden sich in der Stellung und Form ihrer Beschriftungsbefehle, nicht aber im Rechnungsgang.

B. Charakterisierung der beiden Programmformen

1. Das *ungekürzte Programm* ist für die Berechnung einzelner weniger Analysen pro Arbeitsgang vorgesehen. Die Platzbeanspruchung für die Darstellung der Ausgabe (siehe S. 842) und der Kartenverschleiss sind gross: pro Analyse $1\frac{1}{4}$ Seiten von A4-Format und 44 gelochte, 39 ungelöchte Karten. Dafür ist die Ausgabe bequem lesbar.

Rechenzeit²⁾: 50 sec., Speicherbedarf: 57 242 Speicherstellen.

2. Für grössere Serien verwendet man mit Vorteil das *gekürzte Programm*. Hier wird auf das Einlesen des Objektprogramms erst eine Beschriftungsliste herausgegeben, die als Leitfaden zum Lesen der in gedrängter Form folgenden Resultate beliebig vieler Analysen dient (siehe S. 843).

Rechenzeit: 20 sec., Speicherplatzbedarf: 55 332 Stellen. Lochkartenverbrauch: 15 gelochte Karten pro Analyse (exkl. Beschriftungsliste).

Zu Vergleichszwecken und zur Katalogisierung der Resultate empfiehlt es sich, die gesamte Ausgabe auf den Positionen 1 und 2 nach Kolonnen zu trennen, die Beschriftungskarten einmal pro Kolonne von Hand aufzulegen und sie so getrennt zu tabellieren.

¹⁾ Natürlich kann die Ein- und Ausgabe jederzeit auch über die Schreibmaschine oder Lochstreifen erfolgen, wenn die Einlese- und Ausgabebefehle entsprechend geändert werden.

Das Wort „Kolonnenbezeichnung“ mag als nicht sinngemäss erscheinen, da es sich dabei eher um eine Zeilennumerierung handelt (siehe Output des Analysenbeispiels auf S. 842). Es wurde für den häufigen Fall gewählt, wo die gleichartigen Rechenergebnisse mehrerer Analysen in Kolonnen untereinander dargestellt werden sollen (vgl. Abschnitt B 2).

²⁾ Die Angaben über Rechenzeit und Speicherbedarf gelten für normale Mantissenlänge (8 Stellen für Gleitkommazahlen).

C. Input, Format der Datenkarten

Die zwei einzulesenden Datenkarten einer Analyse werden von beiden Programmvarianten dupliziert. Sie erscheinen im Output ganz am Anfang mit den Kolonnenbezeichnungen 1 und 2 (siehe S. 842 und 843).

Erste Lochkarte

Auf der ersten Lochkarte wird auf Position 2 die Kolonnenbezeichnung 1 gelocht. Das Feld der Positionen 5—18 darf durch irgendwelche Zeichen (Zahlen, Buchstaben, Operations- und Satzzeichen) besetzt werden. Es ist für die Bezeichnung der Analyse bestimmt. Die Felder 22—26, 28—32, 34—38, 40—44, 46—50, 52—56, 58—62, 64—68, 70—74, 76—80 nehmen die Gewichtsprozentzahlen der Oxyde SiO_2 bis H_2O^+ auf (siehe Beschriftung der Kolonne 1 des angeführten Beispiels auf S. 842). Die Kommapunkte der im Maximum vierstelligen Zahlen sitzen in den Positionen 24, 30, 36, 42, 48, 54, 60, 66, 72 und 78.

Zweite Lochkarte

Auf Position 2 wird hier eine 2 gelocht. Position 20 enthält eine 1 oder 2, wenn in den Basisverbindungen Ka als Calcit oder Dolomit berechnet und in ACF die Ca-Mg-Anteile dieser Minerale in Abzug gebracht werden sollen.

Die Positionen 22—80 werden wiederum wie oben mit 10 Gewichtsprozentzahlen belegt (Reihenfolge siehe Kolonnenbeschriftung auf S. 842).

D. Rechnungsablauf

Auf die Darstellung des Rechenablaufs in Form eines Blockschemas kann hier verzichtet werden. Im Detail richten sich die Berechnungen, wie bereits gesagt, genau nach den Vorschriften der erwähnten Autoren.

Im folgenden soll der Rechnungsgang nur kurz umrissen werden:

Die zwei Datenkarten einer Analyse werden eingelesen und die Oxyde durch Multiplikation mit dem 1000fachen reziproken Wert des ganzen oder halben Molekulargewichtes³⁾ in atomare Äquivalentzahlen umge-

³⁾ Die Atomgewichte für die Berechnung der Molekulargewichte wurden dem „Handbook for Chemistry and Physics“, 45th Edition, 1964/65, entnommen. Sie basieren auf dem C^{12} -Isotop (Stand 1961).

rechnet. Darauf werden die Mengenverhältnisse in den Konzentrationsdreiecken $\text{Fe}^{\text{II}} + \text{Mn} — \text{Mg} — \text{Ca}$, $\text{Fe}^{\text{II}} — \text{Mg} — \text{Ca}$ und $\text{Ca} — \text{Na} — \text{K}$ berechnet und die Kationenprozente ermittelt. Aus den atomaren Äquivalentzahlen leitet der Rechenvorgang in der Folge die Niggliwerte und die Basisverbindungen sowie die prozentuellen Anteile im *QLM*-Dreieck ab. Aus den ungerundeten Werten für die Basisverbindungen werden dann die Mengenverhältnisse in den Konzentrationsdreiecken $\text{Ca} (\text{Cal}) — \text{Na} (\text{Ne}) — \text{K} (\text{Kp})$ und $\text{Fe} (\text{Fa} + \text{Fs}) — \text{Mg} (\text{Fo}) — \text{Ca} (\text{Cs})$ bestimmt. Nun folgt die Errechnung der *ACF*-Werte, und schliesslich werden für eine erleichterte Projektion der Punkte in die insgesamt 7 Konzentrationsdreiecke rechtwinklige Koordinaten ausgegeben. Auf den letzten Lochbefehl hin wird automatisch mit der Umrechnung der nächstfolgenden Analyse begonnen.

E. Definition einzelner ausgegebener Grössen

Die Definition und die Bedeutung der im Textteil des Outputs verwendeten Symbole kann der zitierten Literatur entnommen werden. In diesem Abschnitt sollen nur eventuelle Unklarheiten für einen Benutzer der Programme beseitigt werden.

1. *Gewichtsprozente der Oxyde*: Die zwei eingelesenen Datenkarten einer Analyse werden unverändert im selben Format wieder ausgegeben.

2. *Kationenprozente von Kationen-Dreiergruppen*: In den Kolonnen 2 und 3 werden die Verhältnisse der Totalmengen einzelner Kationen in den Konzentrationsdreiecken

- a) $\text{Fe}^{\text{II}} + \text{Mn} — \text{Mg} — \text{Ca}$
- b) $(\text{Fe}^{\text{II}}) — (\text{Mg}) — (\text{Ca})$
- c) $\text{Ca} — \text{Na} — \text{K}$

herausgelocht.

(Mn) = Anteil des Mangans bezüglich der Berechnungsbasis von b).

Ox. tot. = Summe aller eingegebenen Gewichtsprozente.

S. at. Äq. z.*1000 = Summe der 1000fachen atomaren Äquivalenzzahlen aller Oxyde ausser H_2O^- , H_2O^+ und S. Sie wird ausgegeben, damit in der Folge von Hand auch geringe Mengen anderer Oxyde als der im Programm vorgesehenen auf dieser Berechnungsbasis umgerechnet werden können.

3. *Kationenprozente* (siehe C. BURRI, 1959, S. 59): Berechnungsbasis: S. at. Äq. z. *1000.

BEISPIEL FÜR DEN OUTPUT DER UNGEKÜRZTEN PROGRAMM-
FASSUNG

Analyse: Diabas W-1.

Haupt- und Nebenkomponenten: M. FLEISCHER (1962, S. 562).

Spurenkomponenten: L. AHRENS (1960).

S⁻: W. RICKE (1960).

Gewichtsprozente der Oxyde

Ko	Analysen-Nr.	SiO ₂	Al ₂ O ₃	Fe ₂ O ₃	FeO	MnO	MgO	CaO	Na ₂ O	K ₂ O	H ₂ O ⁻
1	Diabas W-1	52.46	15.03	1.41	8.74	.16	6.62	10.96	2.07	.64	.53
Ko	Analysen-Nr.	H ₂ O ⁻	TiO ₂	P ₂ O ₅	BaO	SrO	NiO	Cr ₂ O ₃	ZrO ₂	CO ₂	S
2	Diabas W-1	.16	1.07	.14	.03	.02	.01	.02	.01	.05	.01

Kationen-Prozente von Kationen-Dreiergruppen

Ko	Analysen-Nr.	Ox. _{tot}	Fe ^{II} + Mn	(Fe ^{II})	+ Mg	(Mg)	+ Ca	(Ca) = 100	(Mn)
3	Diabas W-1	100.14	25.62	25.27	33.96	34.12	40.42	40.61	.47
Ko	Analysen-Nr.	Ca + Na + K = 100 Prozent						S. at. Aq. z. * 1000	
4	Diabas W-1	70.86	24.22	4.93					1767.

Kationen-Prozente

Ko	Analysen-Nr.	Si	Al	Fe ^{III}	Fe ^{II}	Mn	Mg	Ca	Na	K	(+ H)
5	Diabas W-1	49.41	16.69	1.00	6.88	.13	9.29	11.06	3.78	.77	3.33
Ko	Analysen-Nr.	(- H)	Ti	P	Ba	Sr	Ni	Cr	Zr	C	(S)
6	Diabas W-1	1.01	.76	.11	.01	.01	.01	.01	0.00	.06	.02

Niggli-Werte

Ko	Analysen-Nr.	si	al	fm	c	alk	h	ti	p	zr	s
7	Diabas W-1	126.6	21.4	44.4	28.3	5.9	4.3	1.9	.1	0.0	0.0
Ko	Analysen-Nr.	k	mg	c/fm	w	Qz-Zahl	Si°	Az°	T	t	
8	Diabas W-1	.17	.54	.64	.13	3.1	1.02	.56	15.5	-12.9	

Basisverbindungen Ka = nicht berechnet

Ko	Analysen-Nr.	Q	Kp	Ks	Ne	Ns	Cal	Cs	Sp	Fo	Hz
9	Diabas W-1	33.79	2.37	0.00	11.35	0.00	18.18	7.26	0.00	13.95	0.00
Ko	Analysen-Nr.	Fa	C	Fs	Ru	Z	Cp	Pr	Cm	Ka	λ
10	Diabas W-1	10.51	0.00	1.50	.76	.01	.28	.03	.02	0.00	1.9

QLM-Werte und Quotienten der Basisverbindungen

Ko	Analysen-Nr.	Q	L	M	α	β	π	γ	μ	k'	mg'
11	Diabas W-1	33.79	31.90	34.31	1.09	.59	.57	.22	.42	.17	.54
Ko	Analysen-Nr.	Ca(Cal) + Na(Ne) + K(Kp) = 100					Fe(Fa + Fs) + Mg(Fo) + Ca(Cs) = 100				
12	Diabas W-1	56.99	35.57	7.44			36.16	41.99	21.85		

Je 2 rechtwinklige Koordinaten der Konzentrationsdreiecke (untereinanderstehend)

Ko	Analysen-Nr.	Mg	(Mg)	K	Q	K(Kp)	Mg(Fo)	A
13	Diabas W-1	33.96	34.12	4.93	33.79	7.44	41.99	19.46
Ko	Analysen-Nr.	Ca	(Ca)	Ca	L	Ca(Cal)	Ca(Cs)	F
14	Diabas W-1	66.28	66.58	84.66	56.34	70.10	49.47	67.03
Ko	Analysen-Nr.	A	C	F			(nach ESKOLA, 1939)	
15	Diabas W-1	19.46	32.22	48.32				

BEISPIEL FÜR DEN OUTPUT DER GEKÜRZTEN PROGRAMMFASSUNG

Analyse: Diabas W-1.

Quellen der Daten wie über dem Beispiel der ungekürzten Fassung angegeben.

Gewichtsprozente der Oxyde											
Kolonne 1	SiO ₂	Al ₂ O ₃	Fe ₂ O ₃	FeO	MnO	MgO	CaO	Na ₂ O	K ₂ O	H ₂ O ⁻	
Kolonne 2	H ₂ O ⁻	TiO ₂	P ₂ O ₅	BaO	SrO	NiO	Cr ₂ O ₃	ZrO ₂	CO ₂	S	
Kationen-Prozente von Kationen-Dreiergruppen											
Kolonne 3	Ox. _{tot}	Fe ^{II} + Mn	(Fe ^{II})	+ Mg	(Mg)	+ Ca	(Ca)	= 100		(Mn)	
Kolonne 4	Ca	+ Na	+ K	= 100 Prozent			S. at. Aq. z. * 1000				
Kationen-Prozente											
Kolonne 5	Si	Al	Fe ^{III}	Fe ^{II}	Mn	Mg	Ca	Na	K	(+ H)	
Kolonne 6	(- H)	Ti	P	Ba	Sr	Ni	Cr	Zr	C	(S)	
Niggli-Werte											
Kolonne 7	si	al	fm	c	alk	h	ti	p	zr	s	
Kolonne 8	k	mg	c/fm	w	Qz-Zahl	Si°	Az°	T	t		
Basisverbindungen Ka = nicht berechnet											
Kolonne 9	Q	Kp	Ks	Ne	Ns	Cal	Cs	Sp	Fo	Hz	
Kolonne 10	Fa	C	Fs	Ru	Z	Cp	Pr	Cm	Ka	λ	
QLM-Werte und Quotienten der Basisverbindungen											
Kolonne 11	Q	L	M	α	β	π	γ	μ	k'	mg'	
Kolonne 12	Ca(Cal) + Na(Ne) + K(Kp)	= 100			Fe(Fa + Fs) + Mg(Fo) + Ca(Cs)	= 100					
Jc 2 rechtwinklige Koordinaten der Konzentrationsdreiecke (untereinanderstehend)											
Kolonne 13	Mg	(Mg)	K	Q	K(Kp)	Mg(To)			A		
Kolonne 14	Ca	(Ca)	Ca	L	Ca(Cal)	Ca(Cs)			F		
Kolonne 15	A	C	F	(nach ESKOLA, 1939)							
1	Diabas W-1	52.46	15.03	1.41	8.74	.16	6.62	10.96	2.07	.64	.53
2	Diabas W-1	.16	1.07	.14	.03	.02	.01	.02	.01	.05	.01
3	Diabas W-1	100.14	25.62		25.27		33.96	34.12	40.42	40.61	
4	Diabas W-1	70.86	24.22		4.93						1767.
5	Diabas W-1	49.41	16.69	1.00	6.88	.13	9.29	11.06	3.78	.77	3.33
6	Diabas W-1	1.01	.76	.11	.01	.01	.01	.01	0.00	.06	.02
7	Diabas W-1	126.6	21.4	44.4	28.3	5.9	4.3	1.9	.1	0.0	0.0
8	Diabas W-1	.17	.54	.64	.13	3.1	1.02	.56	15.5	-12.9	
9	Diabas W-1	33.79	2.37	0.00	11.35	0.00	18.18	7.26	0.00	13.95	0.00
10	Diabas W-1	10.51	0.00	1.50	.76	.01	.28	.03	.02	0.00	1.9
11	Diabas W-1	33.79	31.90	34.31	1.09	.59	.57	.22	.42	.17	.54
12	Diabas W-1	56.99	35.57		7.44		36.16	41.99	21.85		
13	Diabas W-1	33.96	34.12	4.93	33.79	7.44	41.99				19.46
14	Diabas W-1	66.28	66.58	84.66	56.34	70.10	49.47				67.03
15	Diabas W-1	19.46	32.22		48.32						

4. *Niggliwerte* (siehe C. BURRI, 1959, S. 47—50): Für die Berechnung der Niggliwerte der Kolonne 7 und des Quotienten c/m wurden Ba und Sr zu alk , Mn, Ni und Cr zu f/m geschlagen. Bei den Quotienten k , mg und w wurde dies unterlassen⁴⁾.

Falls $al > (alk + c)$ ist, so wird bei der Berechnung der Quarzzahl Sillimanit (und nicht Korund) in Rechnung gesetzt.

Über die Bedeutung von T und t orientieren die Seiten 63, 64 und über den Silifizierungsgrad Si° und Aziditätsgrad Az° die Seite 76 in C. BURRI 1959).

5. *Basisverbindungen* (siehe C. BURRI, 1959, S. 106—109): Die Summe der Basisverbindungen ergibt, mit Berücksichtigung ihres Vorzeichens, stets 100%. Steht auf der zweiten Datenkarte der Eingabe auf Position 20 eine 0 oder ein blank, so wird Ka nicht berechnet. Steht hingegen eine 1 beziehungsweise eine 2 dort, so wird, entsprechend der eingegebenen Menge CO_2 , Calcit beziehungsweise Dolomit als Basisverbindung verrechnet.

Wie bei den Niggliwerten wird auch hier Mn und Ni zu FeII und Ba und Sr zu K geschlagen ($1 Ba^{++} = 1 Sr^{++} = 1 K^+$). Cr geht in Chromit (Cm) über⁴⁾.

6. *QLM-Werte und Quotienten der Basisverbindungen* (siehe C. BURRI, 1959, S. 181—187): Zu M werden ausser Q , Kp , Ne und Cal der Reihe nach sämtliche Basisverbindungen bis Cm geschlagen. In der Kolonne 12 sind die Mengenverhältnisse des an Al gebundenen K, Na und Ca sowie des nicht an Al gebundenen Fe, Mg und Ca (exkl. Cp , Pr , Cm , Ka) herausgeschrieben.

7. *Je 2 rechtwinklige Koordinaten der Konzentrationsdreiecke*: Auf der ersten Zeile (Ko 13) sind die Ordinatenwerte, auf der zweiten (Ko 14) die entsprechenden Abszissenwerte angeführt. Der Koordinatennullpunkt liegt in einer Ecke des gleichseitigen Konzentrationsdreiecks, und die Abszisse wird durch eine Dreiecksseite dargestellt⁵⁾.

Die Umrechnung der alten 120° -Koordinaten in die neuen 90° -Koordinaten erfolgt nach den Transformationsformeln:

$$x_{\text{neu}} = (x_{\text{alt}} + y_{\text{alt}} * \cos 60^\circ) / \sin 60^\circ.$$

$$y_{\text{neu}} = y_{\text{alt}}.$$

8. *ACF* (siehe ESKOLA, 1939, S. 347): Die Korrekturen für die Akzessorien Ilmenit, Magnetit und Titanit werden weggelassen. Nur der Ca-Anteil wird auf Grund der P-Konzentration für den Apatit subtrahiert. Falls eine 1 oder 2 auf Position 20 der zweiten eingegebenen Lochkarte steht, wird auch Ca und Mg für das Karbonat subtrahiert.

Die ACF-Werte basieren nur auf den Anteilen der Komponenten Al, FeIII, FeII, Mn, Mg, Ca, Na und K. Die Spurenkomponenten sind nicht einbezogen.

⁴⁾ Falls ein Benutzer dieses Programms die Spurenkomponenten keinen beziehungsweise andern Hauptelementen zuteilen will, werden sie ganz einfach nicht eingegeben, oder es wird eine Programmänderung vorgenommen.

⁵⁾ Koordinaten der Eckpunkte des Konzentrationsdreiecks: (0/0), (57.74/100), (115.47/0).

F. Überschreitungen der Ausgabeformate

Nur in seltenen Fällen, etwa wenn in gewissen Konzentrationsdreiecken eine Komponente 100% erreicht oder wenn, entsprechend dem CO₂-Gehalt, ungebühr-
rend grosse Ca- oder Mg-Anteile bei der Karbonatbildung vom Total dieser Ele-
mente abgezogen werden müssen, werden AusgabefORMATfehler gemeldet. Es
handelt sich dabei meist um Gesteine oder Minerale mit extremer chemischer
Zusammensetzung.

G. Verwendung des Programms

Die im Programm vorgenommenen Berechnungen erleichtern in erster Linie die Auswertung von chemischen Analysen aus Eruptiv-
gesteinsprovinzen und erlauben eine Klassifikation hypo- und krypto-
kristalliner Eruptivgesteine auf chemischer Basis. Sie dienen aber auch
dem Vergleich und der Ableitung normativer Mineralbestände von
metamorphen Gesteinen.

Das programmierte Rechnen erlaubt die mühelose und zeitsparende
Verarbeitung einer grossen Anzahl von Analysen sowie eine übersicht-
liche und praktische Katalogisierung der Analysen und ihrer Rechen-
resultate, dies besonders im Hinblick auf eine spätere Überarbeitung
bestimmter Analysengruppen. Das Lochen einer Analyse mit Programm-
karte benötigt maximal 3 min., das einmalige Einlesen des Objekt-
programms ab Lochkarten etwa 5 min.

Eine grosse Erleichterung bei der Auswertung der Resultate ergibt
sich, wenn diese maschinell graphisch aufgetragen werden können, zum
Beispiel mit Hilfe des IBM-1620-Autoplotters. Programme für die Pro-
jektion der Analysenpunkte in die 7 Konzentrationsdreiecke und für
die Ausführung von Variationsdiagrammen mit diesem bequemen Hilfs-
mittel können ebenfalls von der in der Zusammenfassung angegebenen
Adresse bezogen werden.

Literaturverzeichnis

- AHRENS, L. H. and FLEISCHER, M. (1960): Report on trace constituents in G-1 and
W-1. U.S. Geol. Surv. Bull. 1113, 83—111.
BARTH, T., CORRENS, C. und ESKOLA, P. (1939): Die Entstehung der Gesteine.
Springer-Verlag, Berlin.
BURRI, C. (1959): Petrochemische Berechnungsmethoden auf äquivalenter Grund-
lage. Birkhäuser-Verlag, Basel.
FLEISCHER, M. and STEVENS, R. E. (1962): Summary of new data on rock samples
G-1 and W-1. Geochim. et Cosmochim. Acta 26, 525—543.

IBM 1620 PROGRAMM BIBLIOTHEK:

- IBM 1620 Autoplotter. Programmbeschreibung (1962).
- IBM 1620 Fortran II Specifications (1962).

RICKE, W. (1960): Ein Beitrag zur Geochemie des Schwefels. Geochim. et Cosmochim. Acta 21, 35—80.

RITTMANN, A. (1933): Die geologisch bedingte Evolution und Differentiation des Somma-Vesuvmagmas. Z. Vulk. 15, 8—94.

Manuskript eingegangen am 26. Mai 1965.

Nachtrag

Während der Drucklegung dieser Arbeit ist in die beiden Programmformen, in Ergänzung zu den *ACF*-Konzentrationsverhältnissen, noch die Errechnung der *A'FK*-Werte nach den Vorschriften von P. ESKOLA miteinbezogen worden (zur Definition und Beurteilung dieser Werte siehe H. WINKLER, 1965, S. 44—50: Die Genese der metamorphen Gesteine, Springer-Verlag, Berlin). Diese Werte werden zusammen mit ihren rechtwinkligen Koordinaten für die Dreiecksprojektion auf einer Lochkarte mit der Kolonnenbezeichnung 16 ausgegeben (der *A'*-Wert wird hier mit dem Synonym A-Ca für *A'* überschrieben).

Weiterhin werden nun neben den Kationenprozenten auch noch die Molekularprozente ermittelt (Umrechnungsbasis: Summe der molekularen Äquivalenzzahlen aller eingegebenen Komponenten ausser H₂O- und S). Sie werden auf zwei Lochkarten mit den Kolonnenbezeichnungen 17 und 18 herausgestanzt.

Mit diesen Zusätzen erhöht sich der Bedarf an Speicherplätzen. Dieser hält sich aber in beiden Programmvarianten immer noch unter 60 000 Positionen.