Zeitschrift:	Schweizerische mineralogische und petrographische Mitteilungen = Bulletin suisse de minéralogie et pétrographie
Band:	64 (1984)
Heft:	1-2
Artikel:	Geochemie der Veränderungen von Granit durch hydrothermale Lösungen (Zentraler Aaregranit)
Autor:	Mercolli, Ivan / Schenker, Franz / Stalder, Hans A.
DOI:	https://doi.org/10.5169/seals-49535

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. <u>Mehr erfahren</u>

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. <u>En savoir plus</u>

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. <u>Find out more</u>

Download PDF: 17.08.2025

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

Geochemie der Veränderungen von Granit durch hydrothermale Lösungen (Zentraler Aaregranit)

von Ivan Mercolli¹, Franz Schenker¹ und Hans A. Stalder²

Abstract

Using whole rock analyses, the effect of hydrothermal alteration of granite adjacent to fissures was examined in the granite of the central Aar Massif (a greenschist metamorphosed Hercynian granite).

Cations can be classified into four groups (BOC, TOC, TEC, ALC) depending on their crystalchemical properties. It was found that cations of the same group behave similarly during fluid/ rock interaction, this allowed to estimate the bahaviour of elements which were not measured. On the other hand the four groups show considerable differences in magnitude and in direction of transport.

BOC: nearly totally depleted in the altered granite

TOC, TEC: fairly depleted in the altered granite

ALC: varies between slight depletion and enrichment

The hydrothermal processes can be summarized as follows:

granite (unaltered) + fluid 1 \rightarrow granite (altered) + fluid 2 \rightarrow fissure minerals + fluid 3

Keywords: hydrothermal fluids, geochemistry, alteration, transport of cations, classification of cations, granite, fissures

1. Einleitung

Beim Eindringen von Lösungen bilden sich im Bereich von Klüften chemisch und mineralogisch veränderte Gesteine. Wir haben solche Phänomene am Zentralen Aaregranit im Querschnitt des Gotthardstrassentunnels untersucht. Ziel dieser Arbeit ist es, eine chemische Bilanz der Reaktion Lösung-Gestein ziehen zu können. Dazu haben wir Gesamtgesteinsanalysen von unveränderten und veränderten Graniten verwendet.

Nicht eingegangen wird im Rahmen dieser Arbeit auf die Austauschreaktionen zwischen Mineralphasen und Lösung.

¹ Mineralogisch-petrographisches Institut der Universität Bern, Baltzerstr. 1, CH-3012 Bern

² Naturhistorisches Museum Bern, Bernastr. 15, CH-3005 Bern

2. Geologischer Rahmen

Die untersuchten Proben stammen aus dem Gotthardstrassentunnel (STAL-DER et al., 1980). Lithologisch sind sie dem Zentralen Aaregranit zuzuordnen. Es handelt sich um einen herzynisch intrudierten Pluton (Rb-Sr-Gesamtgesteinsalter 281 \pm 11 my, FREY et al., 1976, nach WÜTHRICH, H., 1965), welcher alpidisch leicht deformiert und grünschieferfaziell überprägt wurde (FREY et al., 1976). Die im Folgenden beschriebene hydrothermale Veränderung des Granits um die Zerrklüfte ist ein alpidisches Ereignis.

Die ursprüngliche Probenbezeichnung nach der Metrierung wurde nach folgendem Schema vereinfacht:

Probenbezeichnung:

STAL	DER et al., 1980	Diese	e Arb	eit
GNS	102 UV	GO 1	1	
GNS	102 V	GO 1	2	
GNS	294 UV	GO 2	21	
GNS	294 V	GO 2	22	
GNS	1775 UV	GO 3	1	
GNS	1775 V	GO 3	2	
GNS	1783 UV	GO 4	1	
GNS	1783 V	GO 4	2	
GNS	1927 UV	GO 5	51	
GNS	1927 V	GO 5	52	
GNS	Gotthard Nord		GO	Gotthard Nord
	Sicherheitsstollen			Sicherheitsstollen
102	Metrierung ab		1	Kluftnummer
	Nordportal			
UV	unverändert		1	unverändert
v	verändert		2	verändert

3. Beschreibung der hydrothermal veränderten Zonen

Durch das alpidische Stressfeld öffneten sich ungefähr senkrecht zur Hauptschieferung Zerrklüfte. Entlang dieser Risssysteme drangen hydrothermale Lösungen ein. Nach Messungen von Flüssigkeitseinschlüssen in Kluftquarzen (STALDER et al., 1980, MULLIS, 1983) erwiesen sich die hydrothermalen Lösungen als CO_2 -arm (weniger als 2 Mol. %) und relativ salzreich (vorwiegend NaCl). Die Reaktion der Lösungen mit dem Granit ergaben rings um die Zerrklüfte Auslaugungszonen in Dezimeter-, ausnahmsweise in Meter-Breite (GO 1, 2, 3, 5). GO 4 stammt aus einer schlotförmigen Auslaugung von ca. 2 m Durchmesser, die nicht an eine Mineralkluft gebunden ist, mindestens nicht im Tunnelprofil. Einen besonderen Fall (GNT 2312) von hydrothermal verändertem Granit bildet eine überaus mächtige, schlotförmige Gesteinspartie, die im Tunnel 20 m weit durchfahren wurde (STALDER et al., 1980). Wir haben diesen Fall in unseren geochemischen Betrachtungen nicht berücksichtigt, aufgrund seiner besonderen Ausbildung, die zu stark von unserem Modell der Auslaugung um eine Zerrkluft abweicht. Die mineralogischen Veränderungen (siehe Tabelle 1) in dieser Zone folgen, mindestens qualitativ, den Tendenzen der Umwandlungen um die Zerrklüfte, die hier mit starkem Abbau von Quarz, Biotit und Albit und Neubildung von Adular und Laumontit verbunden sind. Die Umwandlungsbedingungen sollten ungefähr ähnlich sein wie in den anderen untersuchten Beispielen, anders hingegen der Entstehungsmechanismus (starke Fluid-Durchströmung entlang einer alten (?), schwach tektonisierten Zone).

Nr.	Mineralienabbau im veränderten Granit	Mineralienausscheidung im veränderten Granit	Kluftmineralien
G01	Qz, Bi	Ad	Qz, Chl, Bi, Ep, Py
602	Qz, Bi, Chl	Qz, Ad, Ab	Qz, Cc, Chl, Ap, All, Tit
G03	Qz, Chl	Ad, Ab, Hellg., Ap, Ep, Laumonit	Qz, Chl, Ep, Laumontit
G 0 4	Qz, Bi, Chl	Chl, Cc	-
605	Qz, Bi, K'feld.	Qz, Ab, Ep	Qz, Cc, Chl, Fl, Ap, Ep
G06	Qz, Ab, Bi	Ad, Laumontit	-

Tabelle 1 Zusammenstellung der Mineralogie für die untersuchten Beispiele.

Die Alterationszonen (Episyenit der französischen Literatur) sind charakterisiert durch eine intensive Ausbleichung und Vergrusung. Die Farbveränderung ist vorwiegend auf das Verschwinden von Biotit zurückzuführen. Auch der Quarzgehalt ist überall stark herabgesetzt, wogegen etwas Adular, Epidot und Chlorit, zuweilen auch Albit, in den veränderten Zonen neu ausgeschieden worden sind. In den Klufthohlräumen entstanden während und nach der Auslaugungsphase grössere Kluftmineralien, vorwiegend Quarz, Calcit, Chlorit, Titanit und Epidot (für die genaue Beschreibung verweisen wir auf STALDER et al., 1980).

4. Geochemie der hydrothermalen Veränderungen

4.1. ANALYTIK

Für die vorliegende Arbeit wurden fünf Beispiele von hydrothermaler Zersetzung geochemisch untersucht. Von jedem Vorkommen wurden je eine veränderte und eine unveränderte Granitprobe entnommen. Diese Art der Probennahme erlaubt keine Rückschlüsse auf die graduelle Veränderung des Gesteins. Aber die veränderte Probe repräsentiert das Endstadium des hydrothermalen Prozesses. Zusammen mit dem unveränderten Granit ergibt sich ein Vergleichspaar, das den maximalen Bereich der Veränderung abdeckt.

Die zehn Proben wurden mit der Röntgenfluoreszenz-Methode auf Hauptund Spurenelemente hin analysiert. CO_2 wurde coulometrisch, FeO spektralphotometrisch, Li flammenphotometrisch, F mit einer ionenselektiven Elektrode bestimmt. H₂O wurde aus dem restlichen Glühverlust berechnet.

Die Resultate sind in Tabelle 2 zusammengestellt, in welcher auch die durchschnittlichen Fehler (*) für die jeweiligen Konzentrationsbereiche angegeben sind (* Standardabweichung der linearen Regression).

Bei den Spurenelementen ist zusätzlich die untere Nachweisbarkeitsgrenze angegeben.

4.2. ZUM PROBLEM DER ANALYSENVERGLEICHE

Die hydrothermalen Prozesse verursachen eine Veränderung des Raumgewichtes des Gesteins. Das hat zur Folge, dass die Analysenwerte (in Gewichtsprozenten) der veränderten und unveränderten Proben nicht direkt vergleichbar sind. Wir haben deshalb drei Normierungsmöglichkeiten getestet, nämlich Volumen-, Aluminium- und Natriumkonstanz.

An allen Proben wurde das Raumgewicht (Auftrieb in Wasser und in Quecksilber) bestimmt. Damit werden von der Gesteinschemie unabhängige Vergleiche ermöglicht. Die Berechnung der Aluminiumkonstanz bietet sich an, weil Aluminium sich weitgehend immobil verhält. Da Natrium sich nach EUGSTER und GUNTER, 1981, bei hydrothermalen Prozessen zu den festen Phasen inkompatibel verhält und deshalb in der Lösung verbleiben sollte, haben wir auch die Na-Konstanz getestet.

Die auf Konstanz korrigierten Konzentrationen wurden folgendermassen berechnet:

1. Für Volumenkonstanz

$$\frac{RG_V}{RG_{UV}} = F_{RG} \qquad i_V * = i_V \cdot F_{RG}$$

2. Für Aluminium- und Natriumkonstanz

$\frac{Al_{UV}}{Al_{UV}} = F_{A1}$	$i_V^* = i_V \cdot F_{Al}$
Al _V	

resp.

$V = \Gamma_{Na}$ $V = V \cdot I$	F _{Na}
V	

RG:	Raumgewicht
F _{RG} , F _{Al} , F _{Na} :	Normierungsfaktoren
UV:	unveränderte Probe
V:	veränderte Probe
V*:	normierte, veränderte Probe
i:	Konz. des Elementes i

Jede der drei Berechnungsarten führte zu verschiedenen Resultaten. Der direkte Vergleich ist in Figur 1 dargestellt.

Für jede Kluft und jedes Element dienten die mit Volumenkonstanz ermittelten Werte als Basis für die Darstellung der prozentualen Abweichung jener Werte, welche mit den andern beiden Methoden berechnet wurden. Aus der Figur 1 geht deutlich hervor, dass bei den ersten drei Proben die Aluminium- mit



Fig. 1 Prozentuale Abweichung der mit Al-, resp. Na-Konstanz berechneten Werte von den mit Raumgewichtkonstanz ermittelten Werten für die fünf Probenpaare.

vnalysen und Raumgewichte (RG in g/cm^3) der fünf Probenpaare.
emische An
Tabelle 2 Ch

														Lower Det.	Limits(ppm	æ	4	4	4	7	4	ഹ	6	2	4	7	7	9	10	4	25	15	2	12	1		
Reg.Fehler (4⊄in%)	+ 0.60	± 0.01	+ 0.20	± 0.20		± 0.01	± 0.07	± 0.04	+ 0.08	+ 0.02	+ 0.01			± 0.70	(4¢'in ppm)	m +1	ى 1+1	۲ ۲	+ +	1	± 5	+ 2		+ 2	₩ +			m +		± 4			± 20		 +-		
6052	73.43	0.06	15.51	0.50	0.07	0.02	0.10	1.14	8.24	0.21	0.09	0.27	0.04	99.68	1.95	14	109	62	161	<7	2	19	ح 6	17	< 4	<7	<7	21	<10	47	< 25	< 15	77	<12	< 1	98	4
6051	75.23	0.16	12.49	0.99	0.60	0.05	0.39	1.31	3.58	3.55	0.05	0.57	0.05	99.02	2.66	21	126	35	110	< 7	146	14	< 6 <	18	34	< 7	< 7	31	< 10	6	< 25	< 15	500	<12	m	636	21
6042	63.47	0.19	19.23	0.61	0.60	0.03	0.28	0.91	5.75	7.26	0.05	0.43	0.09	98.90	1.48	26	149	39	114	<7	316	27	17	22	23	<7	<7	9 >	<10	15	< 25	<15	988	32	9	278	15
6041	72.97	0.16	14.34	0.83	0.75	0.05	0.35	1.31	3.95	4.72	0.05	0.49	0.05	100.02	2.66	20	115	31	124	< 7	212	18	23	17	36	< 7	< 7	18	<10	12	<25	<15	785	21	က 	670	29
6032	64.60	0.17	19.37	0.55	00.00	0.01	0.15	1.10	6.27	6.24	0.05	0.32	0.06	98.89	1.63	20	141	42	140	<7	263	21	2 6	20	4 4	<>>	<7	2	<10	7	< 25	< 15	792	21	ں ،	268	9
6031	73.65	0.17	12.09	0.77	0.66	0.05	0.28	1.12	3.28	3.86	0.05	3.83	0.04	99.85	2.64	16	129	30	112	< 7	143	10	< 6	14	31	< 7	< 7	17	<10	6	< 25	<15	597	<12	2	279	16
6022	66.72	0.41	18.10	0.53	0.21	0.01	0.27	0.70	5.60	5.79	0.11	0.47	0.05	98.97	2.07	22	216	36	118	<7	233	16	< 6	19	22	22	<7	< 6 2	<10	4 4	< 25	<15	1018	13	ו ת ו	455	10
6021	71.63	0.33	13.88	0.85	0.61	0.03	0.40	1.23	3.63	5.08	0.11	0.79	0.60	99.17	2.65	18	173	28	91	< 7	153	12	< 6	14	33	<7	< 7	12	<10	10	<25	<15	884	16	4	344	12
6012	64.12	0.51	19.06	0.57	0.06	0.01	0.15	1.41	5.75	6.98	0.16	0.46	0.04	99.28	2.01	21	249	32	212	<7	325	15	26	14	< 4	<7	<7	×6	<10	19	<25	<15	1141	38	5 5 5	333	4
6011	70.09	0.41	14.59	1.82	0.86	0.06	0.69	2.32	3.79	3.82	0.14	0.57	0.01	99.17	2.71	19	226	25	262	<>>	154	6	v 6	17	47	<2	<>	16	<10	34	< 25	< 15	927	21	4 4	592	15
	S102	T102	A1203	FE203	FEO	MNO	MGO	CAO	NA20	K20	P205	H20+	C02	TOTAL	R.G.	NB	ZR	≻	SR	n	RB	ТH	ЪВ	GA	ZN	сU	1 N	C 0	СR	>	СE	DN	ΒA	ΓA	sc	LL.	[]

72 Mercolli, I., F. Schenker und H. A. Stalder

der Volumenkonstanz gut übereinstimmt; Natriumkonstanz weicht deutlich ab. Kluft fünf zeigt die gleiche Tendenz, jedoch mit grösserer Abweichung. Das aberrante Bild von Probe 4 ist sehr wahrscheinlich auf eine fehlerhafte Bestimmung des Raumgewichts zurückzuführen. Die Abweichungen der mit Na-Konstanz berechneten Werte zeigen, dass Na doch an den Austauschreaktionen teilgenommen hat. Darum eignet sich diese Normierung nicht.

Sowohl Volumen- wie auch Aluminiumkonstanz erweisen sich als für unsere Zwecke geeignete Berechnungsmethoden. Die Messung des Raumgewichts ist jedoch besonders für kleine Proben mit relativ grossen Fehlern verbunden (Beispiel Probe 4).

Um alle fünf Probepaare vergleichen zu können, haben wir uns entschieden, alle weiteren Berechnungen mit Aluminiumkonstanz durchzuführen, wobei uns durchaus bewusst ist, dass ein gewisser Anteil Aluminium mobilisiert und in der Kluft als aluminiumhaltige Mineralien (Chlorit, Epidot, Adular) auskristallisiert ist. Da Aluminium konstant gehalten wird, sind damit Aussagen über sein Verhalten in den hydrothermalen Lösungen nicht mehr möglich.

4.3. DIE AN- UND ABREICHERUNGSPROZESSE

In Tabelle 3 sind die Elementkonzentrationen der unveränderten (UV) und der normierten, veränderten (V*, Al-konstant) Probenpaare aufgelistet. Die Werte sind atomar in ppm angegeben. Die Differenz $\Delta = UV-V^*$ und der prozentuale Unterschied $\Delta \% = \Delta \cdot 100/UV$ präsentieren Anreicherung (negatives Vorzeichen), respektive Verarmung (positives Vorzeichen) der betreffenden Elemente bezüglich des unveränderten Granits. Die Elemente wurden unterteilt in vier Kategorien von Kationen. Diese Art von Klassierung ermöglicht durch die Reduktion der Anzahl der Variablen (gemessene Elemente) eine übersichtlichere Behandlung der hydrothermalen Veränderungen. Gleichzeitig werden die Ähnlichkeiten im geochemischen Verhalten der verschiedenen Elemente innerhalb einer bestimmten Gruppe betont und erlauben Voraussagen über nicht gemessene Elemente.

Wie von EUGSTER 1983 vorgeschlagen wurde, sind

- BOC: bivalente, Oktaederplätze einnehmende Kationen, Grössen und Verhalten ähnlich wie Fe²⁺: 0,77 Å (VI)
- TOC: multivalente, Tetraeder- und Oktaederplätze einnehmende Kationen, Grössen und Verhalten ähnlich wie Fe³⁺: 0,49 Å (IV), 0,65 Å (VI)
- ALC: Kationen, welche fähig sind, Positionen von Alkalien einzunehmen

Um das Verhalten von Silicium und Phosphor (sowie S, B, Be) einer Kategorie zuzuordnen, haben wir die TEC eingeführt:

7	4

Mercolli, I., F. Schenker und H.A. Stalder

	F	<u>,</u>		.	· ·····						х.,				·				T							
	4	21.4	-45.0		-85.3	95.2	29.9	98.9	-17.9	87.6	- 9.3	-42.6	87.5			41.8	58.5	34.8		85.0	79.3	90.6	67.8	~ 100	32.5	
15	٩	75298	-87	2	-22702	28061	2787	141	- 19	438	7	-15	557			659	4057	4		18	1870	4197	232	34	11	
99	*7	276327	305	276632	49262	1411	6575	2	129	62	15	50	62	57586	66097	300	2868	82	69347	m	482	466	155	0	20	1126
	Δ	351625	210	351843	26560	27472	9363	143	110	500	14	315	636	66833	\$6095	959	6924	126	74106	21	2352	4664	387	34	16	7489
									_					•	•				•						A	
	• •	35.1	25.4		- 8.5	-14.7	48.2	-11.1	31.4	6.1	-11.8	6.2	69.0			11.4	45.2	9 .6		62.1	40.3	40.3	55.3	52.4	~ 100	
	⊲	19841	4		-2522	-5728	4503	-23	96 E	64	-2	2	463			120	2658	4		18	844	2332	232	19	18	
604	:	21220	175	21395	91828	4914	4860	235	85	736	20	54	207	\$1621	5887	839	3147	ī	9984	1	1267	3498	155	17	0	4948
	-	062 23	218	280 22	305 3	185	363	212	124	785	18	ĩ	670	693 B	887 7	959	805	511	7 99/	29	10	130	387	36	18	11
	-	341		341	29	б́Е	•							29	75				82.	<u> </u>	~	5				20
	-	~					 ~													-		· · · ·		. .	_	8
	4	45.2	37.6	1··	- 19.3	- 0.9	38.7	-14.8	22.0	17.2	-31.0	12.6	40.0			37.6	55.4	31.8		75.0	66.6	~ 100	87.5	~ 100	74.3	
	٩	15578-	81		-4674	-249	3073	-21	25	103	۳. -	•	112			360	3007	4		12	1146	5129	310	31	13	
603	*	188456	181	188587	29008	32295	4931	164	87	494	13	26	167	67185	63980	659	2378	89	67105	*	543	I	77	0	*	629
	M	344240	218	34458	24334	32046	8005	143	112	597	10	30	279	65556	63980	1019	5385	129	70513	16	1685	5130	387	31	17	7270
	* \	28.6	23.3		18.3	10.5	56.4	16.8	9.0	11.7	-2.2	1.4	1.1	•••		4.7	52.2	4.2		33.3	18.2	6.6	4.4	6.8	100	
	4	5677	131		4897 -	5313	4931	- 22 -	-	104	 1	1	4	Γ		120	3077	æ			146 4	1 86 2	155 7	17	~	
602	۲*	9122 9	349	9471	1626 -	686]	3850	178	06	780	12	28	349	3976	3453	858	868	175	1344	80	267	244	11	16	•	612
		99 23	08	79 23	31 3	74 3		 M			~		<u>.</u>	1 60	53 7:	78	42 42	£7	49 76	12	12	2	32	33	~	2 2 2
° 	10	3347		3352	269	421	879	12	·	88	-	~	36	794	734	19	59	-	815		24	47	2			741
	* \	29.9	12.5		16.1	39.9	53.5	61.5	38.1	5.8	27.6	2.0	56.9			4.8	76.0	15.7		0.08	63.4	94.7	87.2	, 100	- 100	
	٩	98201	87		4526 -	12619 -	6504	- 96 -	100	54	- 2 -	1	337	I		120	9652	35		12	3498	6296	387	47	10	• •
601	5	29400	524	29924	32644 -	44333	10077	248	162	873	11	24	255	86627	77210	2338	3077	161	82816	æ	663	389	11	0	•	1132
	٨N	127601	611	128212	28118	\$1714	16581	154	262	927	σ	25	592	78382	77210	2458	12729	226	92623	15	4161	6685	465	47	16	11389
		S i		R R	Na	<u>×</u>	°.	a R	Sr	8	4 L	~	<u>u</u>	м	¥.	1:	fe 3+	2r	R	t i	Б н	Fe ²⁺	Mn ²⁺	z u	°.	W
	L		TEC							ארכ	1						201						800			

.

Tabelle 3 Zusammenstellung der Elementkonzentrationen (atomar in ppm) der unveränderten (UV) und der normierten veränderten (V*) Probenpaare, der absoluten ($\Delta = UV - V^*$) und der prozentualen (Δ %) Differenz.

TEC: multivalente, Tetraederplätze einnehmende Kationen, mit Grösse und Verhalten ähnlich wie Si⁴⁺: 0,26 Å (IV)

Die graphische Darstellung (Fig. 2) der prozentualen An- und Abreicherung $(\pm \Delta \%)$ ermöglicht eine Visualisierung der Veränderung der einzelnen Elemente in den fünf untersuchten Fällen. Als Folgerungen drängen sich auf:

- 1. Alle jene Elemente, die ein positives Δ % aufweisen, müssen aus dem unveränderten Granit gelöst und wegtransportiert werden. Im Gegensatz dazu müssen die Elemente mit negativem Δ % dem veränderten Granit mit fluider Phase zugeführt werden.
- 2. Innerhalb einer bestimmten Gruppe verhalten sich die einzelnen Elemente ähnlich.
- Die vier Gruppen unterscheiden sich in der Richtung und im Ausmass des Veränderungsprozesses deutlich voneinander.
 BOC: sehr starke Auslaugung TOC: deutlich schwächere Auslaugung ALC: schwankend zwischen Anreicherung und Verarmung TEC: mittlere Auslaugung
- 4. Die geochemischen Veränderungen erfolgen nicht bei allen fünf untersuchten Beispielen auf die gleiche Art. Probe GO 5 weicht in ihrem Verhalten deutlich von den vier anderen ab.

Wenn man nun die Summen der Elemente der einzelnen Kationengruppen für jedes Probenpaar miteinander vergleicht (Fig. 3), folgt:



Fig. 2 Prozentuale Ab- (+), resp. Anreicherung (-) (Δ %) der Elemente für jedes Probenpaar, geordnet nach Kationengruppen, bei Al-Konstanz.



Fig. 3 Darstellung der Zusammenhänge zwischen den Summen der ALC, BOC und TOC bezüglich der Summe der TEC für jedes Probenpaar.

- 1. BOC, TOC und TEC werden *immer*, wenn auch in unterschiedlichen Mengen, gelöst und wegtransportiert.
- 2. ALC zeigen keine einheitliche Tendenz. Bei den Proben GO 1, GO 3 und GO 4 werden sie in den veränderten Proben angereichert, bei GO 2 und GO 5 zeigt sich ein gegenläufiges Verhalten.

Um das Abweichen der ALC besser zu verstehen, werden die Konzentrationen der Elemente einzeln gegen die Summe der anderen drei Gruppen (BOC, TOC, TEC) aufgetragen (Fig. 4).

Daraus folgt:

- 1. Die Veränderungen der Elementkonzentrationen für die Probenpaare GO 1, GO 2, GO 3, GO 4 zeigen einen gleichmässigen Trend. Probe GO 5 hingegen zeigt ein vollständig anderes Bild.
- 2. Beim Vergleich der ersten vier Paare stellt man folgendes fest:
 - a) Na, Rb und Th werden im veränderten Granit immer angereichert.
 - b) K wird im veränderten Granit sowohl angereichert (Proben GO 1, GO 3 und GO 4) wie auch vermindert (Probe GO 2).



Fig. 4 Darstellung der Zusammenhänge zwischen den einzelnen Elementen der ALC-Gruppe bezüglich der Summe der TEC, TOC und BOC.

- c) Ca, Ba, Sr, Y und F werden immer wegtransportiert.
- d) Das Ausmass der Konzentrationsveränderung der einzelnen Elemente kann stark variieren.

Innerhalb der ALC sind zwei sich entgegengesetzt verhaltende Untergruppen festzustellen. Die interne Gruppierung der ALC entspricht ihrer Position im periodischen System. Während sich die Alkalien in den veränderten Graniten anreichern, werden die Erdalkalien aus ihnen weggeführt und verhalten sich somit ähnlich wie die BOC, TOC und TEC.

- 3. Probe GO 5 gehorcht den oben beschriebenen Tendenzen nicht mehr. Sowohl die Richtung des Transportes wie auch seine Intensität unterscheiden sich grundlegend.
 - a) Na wird ebenfalls angereichert, jedoch in viel stärkerem Ausmass. In der gleichen Richtung bewegen sich auch Sr und Y, entgegengesetzt ihres Verhaltens in den Proben 1-4.
 - b) K und Rb zeigen eine Inversion der Transportrichtung und verschwinden fast vollständig aus der veränderten Zone. Ebenfalls fast vollständig sind F und Ba wegtransportiert worden.

Es ist also möglich, die untersuchten Beispiele von hydrothermaler Zersetzung folgendermassen zu gliedern:

- Proben GO 1, GO 2, GO 3 und GO 4, welche unter ähnlichen physikochemischen Bedingungen verändert wurden. Diese Proben entsprechen dem «normalen» Prozess.
- Probe GO 5, bei der diese «normalen» Bedingungen nicht mehr gespielt haben. Die naheliegendste Erklärung dieser Abweichung ist eine lokale Variation der chemischen Zusammensetzung der zuerst eindringenden Lösung.

5. Diskussion

Die hydrothermale Veränderung des Granits kann wie folgt dargestellt werden:

Unveränderter Granit + Fluid 1 → veränderter Granit + Fluid 2

Auf die Mineralien bezogen lautet die gleiche Reaktion:

 $Qz + Plag + Bi + Erze + Fluid 1 \rightarrow Ab + KF + Chl + Epi + Fluid 2$

(Die Variation der Mineralchemie ist Gegenstand laufender Arbeiten. Diese sollten genauere Angaben über die einzelnen Mineralreaktionen erbringen.)

Die Fortsetzung des hydrothermalen Prozesses ist dann in den Zerrklüften zu finden:

Fluid 2 \rightarrow Kluftmineralien + Fluid 3

Figur 5 zeigt schematisch diese Prozesse:

- 1. Eindringen des Fluid 1 in den leicht verschieferten Granit entlang dünner Spalten. Fluid 1 darf mit dem Granit nicht chemisch equilibriert sein.
- 2. Bildung von Mikrorissen im noch unveränderten Granit in unmittelbarer Nähe der sich öffnenden Zerrkluft (als Folge tektonischer Spannungen oder «Hydrofracturing»).
- 3. Zirkulation des Fluid 1 durch die Mikrorisse, welche zur Auslaugung des Granits führt. Bei der Reaktion von Fluid 1 mit dem sich zersetzenden Gestein bildet sich Fluid 2.
- 4. Die Zerrkluft öffnet sich weiter; Fluid 2 füllt den Hohlraum, und ein Teil der in Fluid 2 gelösten Stoffe kristallisieren zu Kluftmineralien aus.
- 5. Nach der Auskristallisation der Kluftmineralien aus Fluid 2 bleibt eine Restlösung (zum Teil in Flüssigkeitseinschlüssen konserviert) übrig. Diese Restlösung bezeichnen wir als Fluid 3.



Fig. 5 Schematische Darstellung der hydrothermalen Veränderung und der Kluftbildung. Erläuterungen im Text.

- 6. Da sich das Wachstum der Kluftmineralien über lange Zeit hin erstreckt (Millionen von Jahren), ist es denkbar, dass Fluid 3 wieder im Granit zirkuliert. Daraus könnte sich eine konvektive Zelle entwickeln, welche über längere Zeit ohne neuen Fluidzufluss von aussen funktionieren kann (Bsp. EUGSTER und CHOU, 1979).
- 7. Es ist nicht notwendig, dass sich gleichzeitig mit der hydrothermalen Zersetzung eine Zerrkluft bildet. Probe GO 4 ist eine solche Situation, denn im Tunnelquerschnitt wurde keine Kluft, sondern nur veränderter Granit angefahren.

Das System Granit-Fluid kann:

- immer vollständig offen bleiben; d.h. Fluid 1 wird ständig zugeführt, verdünnt dabei kontinuierlich Fluid 2, welches dann die hydrothermal veränderte Zone wieder verlässt;
- nach der Injektion einer bestimmten Menge Fluid 1 vollkommen geschlossen bleiben und eine Konvektionszelle bilden;
- in einer ersten Phase offen sein (Eindringen von Fluid 1). Es folgt die Auslaugungsphase im geschlossenen System, und nach dem Auskristallisieren der Kluftmineralien können dann Restlösungen wieder offen zirkulieren.

Bei konstanter Granitchemie sind die Zusammensetzungen des Fluid 2, des veränderten Granits und der Kluftmineralien hauptsächlich eine Funktion des eindringenden Fluid 1.

Die ähnliche tektonische Lage (\pm senkrecht zur alpidischen Schieferung) der fünf untersuchten Beispiele (ausgenommen Beispiel GO 4, wo keine Zerrkluft vorhanden ist) deutet auf ein gleichzeitiges Öffnen (gleiches Stressfeld) des Spaltensystems hin, und deshalb kann angenommen werden, dass innerhalb des die Proben umfassenden Gesteinskörpers die PT-Bedingungen zur Zeit des Beginns der hydrothermalen Prozesse gleich waren (400 °C, 3 kb, FREY et al., 1976). Das System Gestein-Fluid evoluierte retrograd von der Grünschieferfazies bis in die Zeolithfazies (Bildung von Laumontit und Stilbit im zersetzten Granit und in der Kluft).

Die wichtigste Randbedingung für Fluid 1 ist sein chemisches Ungleichgewicht mit dem Granit, da sonst keine Reaktion stattfinden würde. Dies bedingt, dass die Lösung vor der Reaktion nicht lange Zeit mit dem Gestein im Kontakt war, sondern dass sie während der Spaltenöffnung schnell von aussen eingedrungen sein muss.

Als zentrales Problem für die Interpretation der hydrothermalen Veränderung bleibt die Frage nach der Menge und der Zusammensetzung der mit dem Granit in Kontakt gekommenen ersten Lösung.

Angaben über die minimale Zusammensetzung des Fluid 1 bekommt man nur für jene Elemente, welche im veränderten Granit angereichert wurden (fast ausnahmslos Alkalien). In Tabelle 3, unter Δ , sind diese Elemente mit einem Minuszeichen gekennzeichnet. Die Absolutwerte stellen die minimale Menge der im veränderten Granit zur Auskristallisation von Albit und K-Feldspat benötigten Kationen aus dem Fluid 1 dar. Über die Konzentrationen der anderen Elemente sind für das Fluid 1 keine Angaben möglich.

Umgekehrt liegen die Probleme für Fluid 2. Die in Tabelle 3 unter Δ mit positiven Vorzeichen angegebenen Werte stellen die minimale, zur Ausbalancierung des Konzentrationsgefälles innerhalb der Probenpaare erforderliche Zusammensetzung des Fluid 2 dar.

Diese Messwerte, gepaart mit geeigneten Modellen, sollten eine wesentlich bessere Charakterisierung der beiden Fluids und des Reaktionsverlaufes ermöglichen. Für vollständige Angaben fehlen uns jedoch noch grundlegende Daten über pH der Lösungen, Totalchlorinität (pCl), Art der Komplexe der verschiedenen Metallkationen in der Lösung (Hydroxi-, Chlorid-Komplexe), Grad der Dissoziation dieser Komplexe, Gleichgewichtskonstanten der einzelnen Mineralauflösungsreaktionen. Versuche um quantitative Aussagen über die Lösungszusammensetzungen zu erhalten, scheitern immer an der fehlenden Kenntnis dieser Parameter.

Trotzdem versuchen wir, einige qualitative Überlegungen anzustellen:

- Alkalien (Na, K, Rb) sind bezüglich dem Granit im Fluid 1 übersättigt. Fluid 1 ist also mit grosser Wahrscheinlichkeit eine Alkalichlorid-Lösung, wie es häufig bei metamorphen Fluids der Fall ist. Überschlagsrechnungen mit den Daten von Tabelle 2 zeigen, dass sich die Konzentrationen von NaCl und KCl durchaus im Rahmen von bekannten metamorphen Fluids (z. B. Daten aus Flüssigkeitseinschlüssen) bewegen (EUGSTER, 1981; POTY et al., 1974).
- Mit Ausnahme von Probe GO 5 stellt sich das Gleichgewicht zwischen Granit und Fluid f
 ür die Alkalien rasch ein. Dies erkl
 ärt die geringe prozentuale An- respektive Abreicherung.
- Alle anderen Elemente scheinen hingegen in Fluid 1 untersättigt zu sein. Die TOC, TEC und die Erdalkalien zeigen eine schwächere Untersättigung als die BOC, welche fast quantitativ weggeführt werden. Im veränderten Granit werden also keine Mineralien neugebildet, welche diese Kationen in grösseren Mengen einbauen.
- Die sehr starke Verarmung an K, Ba und Rb in Probe GO 5 wird eindeutig vom Verschwinden des K-Feldspates aus der veränderten Zone verursacht. Entsprechend zeigt die Anreicherung an Na und Sr die Neubildung von Albit an.
- Fluor wird in allen Proben abgereichert, wobei die Abreicherung in Probe GO 5 sehr viel stärker ist als in den «normalen» Fällen. Diese starke Abreicherung ist mineralogisch schwierig zu erklären. Als fluorhaltige Mineralien im Granit treten Biotit und Apatit auf. Da BOC und TOC (mit Biotit als Hauptlieferant dieser Kationen) sich sehr ähnlich wie in Proben 1-4 verhal-

ten, kann man annehmen, dass Biotit in allen Proben in gleichem Masse abgebaut wird. Dies hätte eine «normale» Fluorabreicherung zur Folge. Normativer Apatit wird in Probe GO 5V sogar angereichert. Folglich sollte auch Fluor angereichert werden. Im weiteren ist bekannt, dass Fluor bei Fluid-Festkörperreaktionen eine ausgeprägte Tendenz aufweist, in die festen Phasen eingebaut zu werden (MUNOZ und EUGSTER, 1969).

Das «anomale» Verhalten von GO 5 könnte mit einer wesentlichen Änderung des HF-Gehalts in Fluid 1 erklärt werden. Als Folge der starken Fluorverarmung des veränderten Granits bildete sich in der Kluft 5 Fluorit.

 Das Auskristallisieren der Kluftmineralien aus Fluid 2 führt zur Entstehung von Fluid 3. Flüssigkeitseinschlüsseanalysen an Kluftquarzen (STALDER, 1980, POTY et al., 1974) zeigen, dass Fluid 3 im wesentlichen wiederum eine schwach konzentrierte Alkalichloridlösung ist.

Die Stofftransportphänomene bei der hydrothermalen Veränderung des Zentralen Aaregranits sind schematisch in Figur 6 dargestellt.



Fig. 6 Schematische Darstellung der Richtung und Intensität des Transports der einzelnen Kationengruppen bei der hydrothermalen Veränderung von Granit um eine alpine Zerrkluft.

Verdankung

Wir danken Ruth Mäder für die Fluor-Bestimmungen und Christine Paust für die Reinschrift des Manuskripts.

Literaturverzeichnis

EUGSTER, H.P. (1981): Metamorphic solutions and reactions. In: chemistry and geochemistry of solutions at high temperatures and pressures. (Rickard and Wickman ed.) Physics and Chemistry of the earth, Vol. 13-14, p. 461-507, Pergamon Press.

EUGSTER, H.P. (1983): Granites and hydrothermal ore deposits. In press (Min. Mag., March 1985).

- EUGSTER, H.P. and CHOU, I-MING (1979): A model for the deposition of cornwall-type magnetite deposits: Econ. Geol. 74, p. 763-774.
- EUGSTER, H.P. and GUNTER, W.D. (1981): The compositions of supercritical metamorphic solutions. Bull. Minéral. 104, p. 817-826.
- FREY, M., JAEGER, E. und NIGGLI, E. (1976): Gesteinsmetamorphose im Bereich der Geotraverse Basel-Chiasso, SMPM 56, p. 649-659.
- MULLIS, J. (1983): Einschlüsse in Quarzkristallen der Schweizer Alpen und ihre mineralogisch- geologische Bedeutung. Bull. Soc. Frib. Sc. Nat. 72 (1/2), p. 5-19.
- MUNOZ, J.C. and EUGSTER, H.P. (1969): Experimental Control of fluorine reactions in hydrothermal systems. Am. Min. 54, p. 943-959.
- POTY, B.P., STALDER, H.A. und WEISBROD, A.M. (1974): Fluid Inclusions studies in Quartz from Fissures of Western and Central Alps, Schweiz. mineral. petrogr. Mitt. 54, 2/3, p. 717-752.
- STALDER et al. (1980): Die Mineralien des Gotthardbahntunnels und des Gotthardstrassentunnels N2, Repof AG, Gurtnellen.
- WÜTHRICH, H. (1965): Rb-Sr-Altersbestimmungen am alpin überprägten Aarmassiv. Schweiz. mineral. petrogr. Mitt. 45, p. 875–971.

Manuskript eingegangen: 22. Mai 1984.