PETROLOGIA DOS CORPOS MÁFICO-ULTRAMÁFICOS DE SANTA CRUZ, SANTA MARIA E LIBERDADE, MINAS GERAIS. INVESTIGAÇÕES PARAGENÉTICAS NO SISTEMA ULTRAMÁFICO

M.A.F.Candia¹ N.Angeli²

As ocorrências de rochas ultramáficas no território nacional mostram-se, praticamente em sua totalidade, submetidas, em maior ou menor grau, a processos metamórficos (sejam complexos máfico-ultramáficos, sequências greenstone belts, corpos serpentinizados, etc.). É fundamental para a interpretação da origem e significado tectônico destes corpos entender as modificações impostas por estes processos, de forma a controlar, não só as condições de temperatura e pressão dos processos, mas também a coerência dos dados envolvidos nas interpretações genético/evolutivas, particularmente no que concerne a se o sistema se manteve fechado ou aberto durante a atuação dos processos metamórficos.

Os estudos que estão sendo gradativamente desenvolvidos visam aprofundar vários pontos do sistema ultramáfico que ainda não se encontram bem estabelecidos, aproximando, destarte, o teórico ao observado em assembléias naturais. Os estudos são de detalhe, baseados em química mineral e de rocha total de corpos máfico-ultramáficos que se mostrem apropriados para este intuito. A par das informações extraídas da literatura específica, já se dispõe de dados químico-mineralógicos para os corpos de Mangabal I e II (CANDIA, 1983) e de Niquelândia (CANDIA et al., 1989) ambos correspondendo a corpos máfico-ultramáficos metamorfisados, com paragêneses de alto grau. Atualmente estamos procedendo ao estudo químico-mineralógico dos corpos de Santa Cruz, Santa Maria e Liberdade em Minas Gerais, que já foram alvo de pesquisas de um dos autores (ANGELI,

²UNESP, Rio Claro, São Paulo.

Departamento de Mineralogia e Petrologia, Instituto de Geociências/USP, São Paulo.

1988) e que mostram paragêneses apropriadas para o detalhamento de campos específicos do diagrama de fases de rochas ultramáficas que ainda não se encontram devidamente aprofundados. No momento ainda não se dispõe de dados de química mineral e portanto temse somente um modelo teórico, ainda a ser elaborado. Cabe ressaltar que as reações que marcam a transição de "assembléias ígneas" para "paragêneses" no campo metamórfico de alto grau, em presença de H₂O e/ou misturas de H₂O e CO₂ na fase fluida, ainda são problemáticas e é particularmente este campo que está sendo investigado inicialmente.

São tecidos a seguir alguns comentários a respeito dos dados existentes para sistemas ultramáficos que julgamos mais pertinentes ao tema, sem maiores digressões sobre os vários e pormenorizados estudos existentes na literatura, de forma a situar o contexto dos problemas que são alvo das investigações em andamento.

O diagrama de fases para rochas ultrabásicas é elaborado integrando-se os dados teórico/experimentais para os sistemas MgO-SiO₂-H₂O, MgO-CaO-SiO₂-H₂O e MgO-Al₂O₃-SiO₂-H₂O (no caso, em presença de fase fluida constituída por H₂O), sendo um diagrama básico para interpretações paragenéticas preliminares (EVANS, 1977; PFEIFER, 1987; JENKINS, 1981 e OBATA & THOMPSON, 1981). Cabe ressaltar que (a) o diagrama de fases, tal como elaborado, é válido para rochas de composições peridotíticas, isto é, com olivina em excesso, e (b) sendo resultante da integração de 3 sistemas investigados separadamente (e não de um sistema único com 5 componentes), não há informações quanto à interrelação dos elementos integradamente (influência de Al nas fases cálcicas, por exemplo).

Em sistemas naturais, as fases minerais são em sua maioria termos de soluções sólidas. As reações, assim, corresponderão a "sliding reactions" e podem se deslocar (discretamente) no campo PT, em função da composição química da(s) fase(s) considerada(s).

As fases aluminosas investigadas experimentalmente (sistema MgO-Al₂O₃-SiO₂-H₂O) envolvem essencialmente espinélio, clinocloro e cordierita (JENKINS & CHERNOSKY, 1986; OBATA & THOMPSON, 1981). Entretanto, a solubilidade do alumínio em outras fases (em piroxênios e anfibólios, como componente tchermakítico, e em outras fases minerais que o admitam) não é explícita. Em associações naturais o teor de Al nos minerais mostra variações em função do campo PT e também da paragênese estabelecida, porém a partição deste elemento nas várias fases não é ainda conhecida.

Vários são os elementos presentes em sistemas naturais não englobados em estudos experimentais. Em muitos casos pode-se estimar sua influência e prever sua atuação (Cr, Ti, Fe...), porém a presença de álcalis, em especial do Na, modifica sensivelmente a natureza e o campo de estabilidade dos anfibólios, introduzindo fases e reações não

representadas no sistema ultrabásico simples (JENKINS & CLARE, 1990; JENKINS, 1983; SPEAR, 1981; SKIPPEN & McKINSTRY, 1985). A investigação experimental de sistemas ultramáficos envolvendo Na é extremamente complexa pois a atuação deste elemento é vinculada à do Al.

O diagrama teórico experimental básico é elaborado para rochas peridotíticas, faltando ainda para composições piroxeníticas. Nestas, a seqüência de reações deve ser modificada, pois olivina deixa de ser a fase em excesso.

As questões levantadas são de difícil resolução, seja a nível experimental (por exigirem sistemas com um maior número de componentes, de difícil controle), seja a nível teórico/termodinâmico, pois os coeficientes de partição dos elementos entre as fases minerais nos vários campos PT ainda não são conhecidos. Estes dados podem ser extraídos de paragêneses naturais, específicas e apropriadas, aprofundando o quadro que ainda se mostra bastante simplificado.

Estes estudos tornam-se particularmente importantes nas considerações referentes ao sistema permanecer aberto ou fechado durante a atuação dos processos metamórficos. É óbvio que os elementos são fixados na rocha retidos em alguma fase mineral própria, ou no retículo de outras fases que os incorporem. Se a fase é desestabilizada por alguma reação (ou o elemento incorporado em menor porcentagem em outra fase, em função do coeficiente de partição), o que sucede com este elemento? Quais os elementos que podem ser facilmente removidos? Qual o significado dos clorititos e dos rodingitos (muitas vezes observados nas bordas dos corpos máfico-ultramáficos) e das faixas monominerálicas que se desenvolvem o longo de zonas de cisalhamento? Há retirada seletiva de elementos em função da natureza da fase fluida? Até que ponto pode-se inferir a atuação de metassomatismo? São vários aspectos que na literatura específica atual são amplamente investigados e que somente estudos muito detalhados permitirão elucidar.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

ANGELI, N. (1988) Pesquisa dos jazimentos de níquel e geologia da Folha de Ipanema, Minas Gerais. São Paulo. 290p. (Tese de Doutorado, Instituto de Geociências/USP).

CANDIA, M.A.F. (1983) Petrologia dos complexos máfico-ultramáficos de Mangabal I e Mangabal II, Sanclerlândia, Goiás. São Paulo. 400p. (Tese de Doutorado, Instituto de

- CANDIA, M.A.F.; MAZZUCCHELLI, M.; SIENA, F. (1989) Sub-solidus reactions and corona structures in the Niquelândia Layered Complex (Central Goiás, Brazil). Mineralogy and Petrology, 40:17-37.
- EVANS, B.W. (1977) Metamorphism of alpine peridotite and serpentinite. Annual Review of Earth and Planetary Sciences, 5:397-447.
- JENKINS, D.M. (1981) Experimental phase relations of hydrous peridotites modelled in the system H₂O-CaO-MgO-Al₂O₃-SiO₂. Contributions to Mineralogy and Petrology, 77(2):166-176.
- JENKINS, D.M. (1983) Stability and composition relations of calcic amphiboles in ultramafic rocks. Contributions to Mineralogy and Petrology, 83(3-4):375-384.
- JENKINS, D.M. & CLARE, A.K. (1990) Comparison of the high-temperaure and high-pressure stability limits of synthetic and natural tremolite. American Mineralogist, 75(3-4):358-366.
- OBATA, M. & THOMPSON, A.B. (1981). Amphibole and chlorite in mafic and ultramafic rocks in the lower crust and upper mantle. A theoretical approach. Contributions to Mineralogy and Petrology, 77:74-81.
- PFEIFER, H.R. (1987) A model for fluids in metamorphosed ultramafic rocks: metassomatic veins in metaharzburgites of Cima di Gagnone, Valle Verzasca, Switzerland. In: HELGESON, H.C. (ed.) Chemical transport in metasomatic processes. Dordrecht., D.Reidel. p.591-632 (NATO ASI series. Serie C. Mathematical and Physical Sciences, V.218.
- SKIPPEN, G. & McKINSTRY, B.W. (1985) Synthetic and natural tremolite in equilibrium with forsterite, enstatite, diopside and fluid. Contributions to Mineralogy and Petrology, 89(2-3):256-262.

SPEAR, F.S. (1981) Amphibole-plagioclase equilibria. An empirical model for the relation albite: tremolite=edenite quartz. Contributions to Mineralogy and Petrology, 77(4):355-364.