(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.

SMP47-P01 会場:コンベンションホール



時間:5月24日13:45-15:15

東南極大陸ナピア岩体 Riiser Larsen に産する珪長質片麻岩中の oligoclase と ternary feldspar の成因 The formation process of the oligoclases and ternary feldspars in the felsic gneiss from

The formation process of the oligoclases and ternary feldspars in the felsic gneiss from Mt. Riiser-Larsen in Napier Com

兒玉 優^{1*}, 三宅 亮¹ KODAMA, Yu^{1*}, MIYAKE, Akira¹

¹ 京都大学大学院理学研究科 ¹Kyoto Univ.

東南極大陸 Riiser Larsen 山は超高温変成岩体であるナピア岩体に属し、そこに産する珪長質片麻岩に含まれる oligoclase(An29Ab70Or1; 以下 Olg) と orthoclase(An2Ab8Or90; 以下 Or) のラメラから構成されるアンチ-メソパーサイト (ternary feldspar; 以下 TF) のバルク組成での固溶可能温度から、変成温度は少なくとも 1070-1110 ℃以上であったと見積もられてい る (Hokada, 2001)。Riiser Larsen 山に産する珪長質片麻岩のうち、岩石のほとんどが長石類で構成される岩石 (TH97012006; 以下 12006) 中には、Olg 粒子および多様な組織を呈する TF 粒子が不均質に分布し、その多様な長石の組織解釈から超 高温変成作用後の冷却過程に関する多くの情報を引き出せることが期待される。

見玉他 (2010, 日本鉱物科学会年会) は 12006 に含まれる TF 粒子を離溶組織の産状に基づき分類を行い、典型的に見られた (-901)の界面方位を持つ Olg ラメラと Or ラメラからなる離溶組織の方位解析および透過型電子顕微鏡 (TEM) による観察から、その組織がスピノーダル分解によって形成されたものであると報告している。しかし TF 粒子中に上記の Olg ラメラと Or ラメラの安定界面 (-901) では説明できない組織も存在しているほか、さらに 12006 中には化学組成の異なる Olg 粒子と TF 粒子が共生している。

本研究では、(-901)とは異なる界面を持つ離溶組織、および Olg 粒子と初生的な TF 粒子について、走査型電子顕微鏡 (SEM) および波長分散型 X 線分析法 (WDX) による元素マッピングと cathodo luminescence(以下 CL 発光)の観察をおこ ない、その結果からそれらの成因について詳細な検討をおこなった。

今回観察をおこなった試料には Olg 粒子と TF 粒子が不均質に分布する。12006 に含まれる Olg の化学的特徴は粒子や ラメラを問わず変化がないとされていたが (Hokada, 2001; 兒玉他, 2010 日本鉱物科学会年会)、化学的特徴の異なる Olg 粒子を見出した。今回観察をおこなった複数の Olg 粒子に K の分布と CL 発光に明瞭な差が認められ、化学的特徴の異 なるこれらの Olg 粒子は形成時期が異なると考えられる。このことは、12006 が高温変成作用を被った際、Olg に近い組 成を持つ源岩が部分溶融により Olg-rich な組成の固相と Or-rich な組成の液相を発生し、その後の冷却過程において液相 からやや K-rich な Olg 粒子が晶出したことによると考えられる。

また、観察をおこなった TF 粒子の中に、バルク組成として An23Ab56Or21 の組成を持ち、100 µ m 程度の Olg ラメ ラと、その内部に (-901) の界面を持つ 10 µ m 以下の Olg と Or の分相組織を含む TF ラメラ状組織 (以下 TF ラメラ)を 持った粒子を見出した。この TF ラメラは界面方位だけでなく、バルク組成 (An17Ab43Or40) もこの岩石中に典型的に見 られる (-901) の界面方位で接する離溶組織を持つ TF 粒子のバルク組成 (An21Ab48Or31) と調和的であり、ラメラも周 期性を持つことから、TF の組成を持つ長石がスピノーダル分解によって形成された組織と考えられる。粗大な Olg ラメ ラと TF のラメラ状組織の界面方位は (-901) と異なる。組織のスケールを考慮すると、12006 に含まれる TF 粒子の離溶 組織は、まず高温で粗大な Olg ラメラと TF ラメラが分相したのち、より低温下で TF ラメラがスピノーダル分解により Olg ラメラと Or ラメラに分相して形成されたと考えられる。この岩石に含まれる長石粒子の化学組成はバルクとして先 に示した Olg および K-rich Olg から TF まで幅広い組成範囲を持っており、Olg 成分に乏しい TF 粒子では、Olg 粒子と TF ラメラに分相せず、低温下でのスピノーダル分解のみ発生し、(-901) の界面方位のみの離溶組織を形成する。この 2 回起こる分相のうち、より高温で起こる分相は現在多く用いられている相図では説明できないため、Olg 組成近傍の相関 係の検証が必要である。

キーワード: ternary feldspar, 離溶組織 Keywords: ternary feldspar, exsolution texture

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P02

会場:コンベンションホール

メスバウアー分光法による天然マグネタイトの空孔量測定 Measurements of the vacant sites in crystal structure of magnetite by Mossbauer spectroscopy

富田 千尋¹*, 篠田 圭司¹, 小林 康浩² TOMITA, Chihiro¹*, SHINODA, Keiji¹, Yasuhiro Kobayashi²

1大阪市立大学大学院理学研究科, 2京都大学原子炉研究所

¹Graduate school of Department of Geosciences, Faculty of Science, Osaka City University, ²Kyoto University Research Reactor Institute

マグネタイト ([Fe³⁺] [Fe³⁺ Fe²⁺] O₄) は,強い磁性をもつ鉄酸化鉱物であり,岩石中に多く分布する.また天然のマ グネタイトには主として Ti⁴⁺ や Al³⁺ が固溶原子として含まれ,ウルボスピネル ([Fe²⁺] [Fe²⁺ Ti⁴⁺] O₄) との間で の固溶体はチタノマグネタイト (Fe_{3-x} Ti_x 0₄) と称される.マグネタイトは 400 度以下の低温で酸化されると六配位席に 空孔が導入され,マグへマイト ([Fe³⁺] [Fe³⁺ Fe²⁺_{2/3} 1/3] O₄ (は空孔を示す)) となる.マグネタイトは空孔の 増加につれて,マグへマイトへ変化していくため,試料中のマグネタイトの空孔量を調べることにより,そのマグネタイト がどれだけ低温酸化を受けているかを推定することが可能となる. Nishitani and Kono(1982) によればチタノマグネタイト の低温酸化は粒子径が大きく影響するとされている。チタノマグネタイトを 1 µ m以下の粒径で加熱するとチタノマグ へマイトになり,1 µ m以上ではチタノマグネタイトとイルメナイト (Fe²⁺ Ti⁴⁺ O₃) の二層に分離することが分かって いる (Nishitani,T. and M.Kono.1982). Nishitani and Kono(1982) の研究ではX線回折法で求めた格子定数とキュリー温度か らチタノマグネタイトの酸化の程度を推定した。チタノマグネタイトの空孔量を求める方法としてメスバウアー分光法 がある。メスバウアー分光法を用いるとX線回折法より精密な酸化状態が測定出来ることが期待されている.本研究では メスバウアー分光法を用い,チタノマグネタイト中の空孔量を精密測定することを目的とした.

本研究で使用したのは,茨城県大洗で採取した砂鉄試料である.複数の粒子径を用意した試料を同じ温度・時間で加熱した.その後粉末X線回折法で加熱した試料を測定し,低温酸化,もしくは二層分離したか測定した.低温酸化を受けたと考えられる試料をメスバウアー分光法で測定し,酸化の程度を推定する.

メスバウアー分光法の場合, 磁鉄鉱の内部磁場により,6本の吸収ピークからなる磁気分裂スペクトルが2組観測される.1組の吸収スペクトルは6配位席にある Fe^{2+} と, その等量の Fe^{3+} による吸収ピークで,その面積をP2とする.もう1組の吸収スペクトルは4配位席の Fe^{3+} と6配位席の残りの Fe^{3+} によるピークで,その面積をP1とする.P1とP2の比から空孔を算出できる. 天然のマグネタイトには主として Ti^{4+} や Al^{3+} が固溶原子として含まれるが,メスバウアー分光法において固溶原子は空孔として測定される. このように固溶原子は空孔量の測定に影響を与えるが,空孔量算出の補正法は確立されていない. そのため独自に補正式を作り,空孔量の補正を行った. 補正に必要な固溶原子の測定にはSEM/EDSを用いて,試料に含まれる TiO_2 , Al_2O_3 量を測定し,その測定結果を用いた.

キーワード: メスバウアー分光法, 磁鉄鉱, チタン磁鉄鉱 Keywords: Mossbauer spectroscopy, Magnetite, TitanoMagnetite

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P03 会場:コンベンションホール

FeSの高圧下 X 線吸収スペクトル測定: Fe の K 吸収端近傍構造 High-pressure X-ray absorption measurement of FeS: K-edge absorption spectra of Fe

近藤 忠¹, 藤井 敦大 ^{1*}, 松本 成史¹, 田中 一徳¹, 中尾 裕則², 山崎 裕一 ² KONDO, Tadashi¹, FUJII, Atsuhiro^{1*}, Shigefumi matsumoto¹, KAZUNORI, Tanaka¹, Hironori Nakao², Yuichi Yamasaki²

¹大阪大学大学院理学研究科,²KEK-IMSS

¹Graduate school of science, Osaka University, ²KEK-IMSS

Iron sulfide (FeS) is important material to consider the cores of terrestrial planets such as Earth and Mars. FeS has been known to undergo several structural and electro-magnetic phase transformations with increasing with pressure and temperature. FeS takes a troilite structure (FeS I) and antiferromagnetic insulator ($T_N = 598$ K) at ambient condition, and it undergoes three pressure-induced transitions from FeS I to FeS II (orthorhombic MnP related structure) above 3.4 GPa and then to FeS III (monoclinic phase), and further transition to FeS VI reported recently above 36 GPa. The structural transition from FeS II to III is accompanied by a loss of magnetic ordering induced by high-spin to low-spin transition of Fe. In this study, we observed electronic state of Fe in high pressure by X-ray absorption near edge structure (XANES) experiment combined with diamond anvil cell (DAC), for understanding the relation between structural transition up to FeS VI and electronic transition.

X-ray absorption experiments under high pressure were performed at the BL-3A in KEK-PF, Tsukuba, Japan. We compressed powdered FeS sample with NaCl and measured X-ray energy dependence of absorption in the range of X-ray absorption near edge structure (7.0-7.2 keV) until 47 GPa. It was irradiated in three different beam diameters 0.1 mm, 0.3 mm and over 0.5 mm. We analyzed the difference of spectral patterns caused by change of structure and beam size. Absorption edges did not show a significant difference in each structure. But the pre-edge of absorption edge became sharp with structural transformation to high pressure phase.

キーワード: FeS, XANES Keywords: FeS, XANES

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



会場:コンベンションホール

時間:5月24日13:45-15:15

高周波共振法によるガーネット単結晶弾性定数の測定 Measurements of Elastic Constants of Single-crystal Garnet by High Frequency Resonant Ultrasound Spectroscopy

小野 謙弥^{1*}, 米田 明², 山崎 大輔², 富岡 尚敬², 芳野 極², 渡辺 了¹ ONO, kenya^{1*}, YONEDA, Akira², YAMAZAKI, Daisuke², TOMIOKA, Naotaka², YOSHINO, Takashi², WATANABE, Tohru¹

1富山大学理学部 地球科,2岡山大学

¹Department of Earth Science, University of Toyama, ²Okayama University

Garnet is a major constituent mineral in the lower continental crust, upper mantle, and subducted slab. Gabbroic rock in slab transforms to denser elcogitic rock along with subduction. This larger density, which gives a negative buoyancy to slab, is attributed to the existence of garnet. The abundance of garnet is thus a key to understand the dynamics of subduction. Elastic property of garnet is critical to constrain its abundance in subducted slab from seismic observations. We thus have studied elastic constants of a single-crystal garnet using a resonance method.

We used a natural single-crystal garnet of composition Alm80Py16Sps4 (source unknown). It was selected in terms of the uniformity of crystallographic orientation examined by SEM-EBSD. The orientation of the single crystal was determined by the X-ray precession method. The crystal was shaped into a rectangular parallelepiped ($0.890x0.690x0.440 \text{ mm}^3$). Each face was polished flat (< 1 micrometer) in an orientation parallel or perpendicular to {100}. The density, which is calculated from the chemical composition analyzed with EPMA and the lattice parameter (a= 1.154(1) nm) measured by XRD, is 4.091(8) x 10³ kg/m³.

The resonance spectrum was obtained from 3 to 11 MHz by using a measurement system specially designed for such a small sample (Yoneda et al., 2007, JJAP). Elastic constants were determined by repeatedly comparing the obtained resonance spectrum with a theoretical one, which was calculated for trial values of elastic constants. C_{11} , C_{12} , and C_{44} are determined to be 296.0, 111.2, and 94.4 (GPa), respectively. These are quite close to values previously reported for garnet single crystals with similar compositions. We will also report the temperature dependence of elastic constants in this presentation.

キーワード:弾性定数, 共振法, ザクロ石, 電子線後方散乱回折, 走査型電子顕微鏡 Keywords: elastic constant, resonance method, garnet, EBSD, SEM

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P05

会場:コンベンションホール

フェリハイドライトの原子対分布関数 (PDF) 法による結晶構造精密化 Crystal structure refinement of ferrihydrite using atomic pair distribution function (PDF) method

興野 純^{1*}, 西宮 ゆき², 由上 優太郎¹ KYONO, Atsushi^{1*}, NISHIMIYA, Yuki², Yutaro Yoshigami¹

¹ 筑波大学大学院生命環境科学研究科地球進化科学専攻, ² 物質・材料研究機構電子顕微鏡ステーション ¹Earth Evolution Sciences, Graduate School of Life and Environment Sciences, University of Tsukuba, ²Transmission Electron Microscopy Station, National Institute for Materials Science

Ferrihydrite is a short-range ordered nano-crystalline iron (III) oxyhydroxide that has been recognized to play an important role in iron cycling in environmental, biological, and geochemical processes. Despite intensive research for the two last decades, the exact atomic structure of ferrihydrite is not fully established and is still matter of debate. Atomic pair distribution function (PDF) analysis is a powerful technique to obtain structural information of nanoparticulate materials. Michel et al. (2007) have recently presented a structure for ferrihydrite that was determined using the PDF method and synchrotron X-ray scattering technique. In the study, the PDF analysis is used to investigate and compare the structure of 6-line ferrihydrite and dehydrated ferrihydrite with the results of Michel et al. (2007). Ferrihydrite was synthesized by the method of Schwertmann and Cornell (1991). TEM observations show that the particle size of the ferrihydrite is highly uniform with a size distribution between 3 nm and 5 nm. X-ray measurements were performed on a Rigaku RAXIS RAPID imaging plate area detector with sealed-tube X-ray source (Mo-Kalpha radiation, lambda = 0.71073 A, graphite monochromated) operating at 50 kV and 40 mA. The X-ray total scattering data were collected up to 2theta = 72.2 degree that corresponds to the value of Qmax = 10.4 A-1. The crystal structure of ferrihydrite was refined in space group P63mc, with a = 5.974(2), c = 9.130(2) A, V = 282.18 A3, spherical diameter = 2.09 (1) nm, and that of ferrihydrite heated was with a = 5.924(1), c = 9.130(2) A, V = 277.48 A3, spherical diameter = 2.002 (4) nm, respectively. The crystal structures are composed of edge-sharing FeO6 octahedra and corner-sharing FeO4 tetrahedra, which form a two-dimensional layer-like structure perpendicular to the c axis. The tetrahedra exhibit significantly distorted configuration such that three oxygen atoms are found at a distance of 1.96 A and the other at 2.08 A. The dehydration process causes a unit cell contraction accompanied by a shrinkage of the a lattice parameter. The release of water molecules enhances the bond length and angular distortions of the octahedra and tetrahedra in ferrihydrite.

キーワード: フェリハイドライト, ナノ鉱物, 透過型電子顕微鏡, 原子対分布関数 (PDF) 法, 結晶構造 Keywords: Ferryhidrite, Nano-mineral, Transmission electron microscope, Atomic pair distribution function (PDF) method, Crystal structure

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P06

会場:コンベンションホール

シュウ酸を含む溶液中における sodalite から cancrinite への相転移機構 Transformation mechanism of the sodalite-to-cancrinite phase transformation in oxalatebearing solution

越後 拓也¹*, 山田 裕久¹, 田村 堅志¹, 鈴木 達² ECHIGO, Takuya¹*, Hirohisa Yamada¹, Tamura Kenji¹, Tohru Suzuki²

¹物質・材料研究機構 ジオ機能材料グループ,²物質・材料研究機構 セラミック材料グループ ¹Functional Geomaterials Group, National Institute for Materials Science, ²Advanced Ceramics Group, National Institute for Materials Science

Cancrinite [Na₆Ca₂(AlSiO₄)₆(CO₃)₂(H₂O)₂] は 3 次元フレームワーク構造を持つ準長石族の一種で、ケージ内に陽イオ ンとして Na⁺、K⁺、Ca²⁺、陰イオンとして CO₃²⁻、Cl⁻、OH⁻、SO₄²⁻、NO₃⁻, C₂O₄²⁻を含むものが天然環境に産出 する (Gaines et al., 1996, Chukanov et al., 2010)。最近、ロシアのコラ半島において、シュウ酸イオンを含有した cancrinite 族鉱物 kyanoxalite [Na₇(AlSiO₄)₆(C₂O₄)_{0.5-1.0}(H₂O)₅] がアルカリ深成岩体中から報告された (Chukanov et al., 2010)。同 地域に産出する kyanoxalite は、sodalite [Na₄(AlSiO₄)₃Cl] を交代した産状を持つことから、シュウ酸を含む熱水の作用が あったと考えられるが、その生成機構については不明な点が多い。そこで本研究では、kyanoxalite の生成場を模した環 境でシュウ酸を含有した cancrinite を合成し、kyanoxalite の生成機構を考察することを目的とする。

Cancrinite の合成方法は古くから研究されており、カオリンあるいはコロイダルシリカを出発物質として用いる方法 が一般的である (Buhl, 1991; Linares et al., 2011)。本研究では、天然環境における kyanoxalite の産状を考慮し、sodalite を出発物質として用いた合成実験を行った。合成 sodalite 微結晶 (0.1 µ m) および単結晶 (0.5 mm) を 0.3 M シュウ酸ナ トリウム溶液で 473K、5 日間加熱したものに対し、粉末 X 線回折分析、粉末赤外線吸収分光分析 (ATR-FTIR)、熱分析 (TG-DTA)、 SEM 観察を行った。

粉末 X 線回折分析の結果、水熱処理後の sodalite 微結晶の結晶構造は、cancrinite 構造へと変化していることが明らかになった。また、ATR-FTIR 分析からは、1313cm⁻¹ にカルボン酸イオンの逆対称伸縮振動が観察され、シュウ酸を含有していることが示唆された。熱分析の結果、シュウ酸塩鉱物の分解過程において普遍的に見られる発熱反応 C₂O₄ CO + CO₃²⁻ が観測されたことから、シュウ酸イオンが cancrinite のケージ内に包摂されていることが示唆された。一方、sodalite 単結晶の変質実験では、結晶表面に溶脱が生じていたが、cancrinite 構造への変化は起きていなかった。以上の結果から、sodalite から kyanoxalite への変化はトポタキシャル反応ではなく、 $2Na_8(AlSiO_4)_6(OH)_2 + C_2O_4^{2-}Na_8(AlSiO_4)_6(C_2O_4)(H_2O)_5$ で表される分解・再結晶反応によるものと考えられる。

キーワード: カンクリナイト, ソーダライト, シュウ酸 Keywords: Cancrinite, Sodalite, Oxalate

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P07

会場:コンベンションホール

時間:5月24日13:45-15:15

モンモリロナイト粘土鉱物の膨潤状態の圧力依存性 Pressure dependance of swelling state of Na-montmorillonite

佐藤 毅^{1*}, 河村 雄行² SATOH, Takeshi^{1*}, KAWAMURA, Katsuyuki²

¹ 東京工業大学, ² 岡山大学 ¹Tokyo Institute of Technology, ²Okayama University

モンモリロナイト粘土鉱物は、層間陽イオンに水分子を吸着して膨潤する特性を持っている。

地球表層下に存在する粘土鉱物は、積層体からなる骨格構造を形成し、層間水と間隙水を保持している。層間と粒界 での水の相対的な存在度は、マクロでの透水性や動粘性に寄与することが検討されている。試料は次のように準備した。 山形県月布鉱山のモンモリロナイト(クニピアF,クニミネ工業株式会社)を用いて、モンモリロナイトの層間陽イオン をNaに置換したNaモンモリロナイトを使用する。乾燥Naモンモリロナイトと純水を目的の含水量で試料容器に入 れて密封する。含水量は実験終了後に測定される。含水量は30~50wt%の値をとり、この含水量でNaモンモリ ロナイトは乾燥固体と高粘性流体の中間の性質を示す。含水量と膨潤状態との関係が観察される。膨潤状態は、含水量 が30wt%のとき2分子層膨潤状態となり、50wt%では3分子層膨潤状態となる。その間での含水量では、2分 子層と3分子層が共存する。実験手法は次の通りである。Naモンモリロナイトの層間距離がその場X線回折法を用い て測定される。地球表層下(~1 k m)の温度圧力環境を再現するために、環境制御装置が用いられている。この環境 制御装置では、温度が30~80 (@10MPa)、圧力は10~50MPa(@30)で制御することが出来る。 温度圧力による膨潤状態の変化を観察することにより、層間水と粒界水の交換が解析される。結果、膨潤状態は含水量 によって大きく決定されるが、温度圧力に応じて膨潤状態にわずかな変化が観察された。温度を上昇させることで、膨 潤状態は3分子層から2分子層へと変化する傾向が見られた。水は層間からエントロピーがより大きい粒界へと移動し、 膨潤状態が3分子層から2分子層へと変化したと考えられる。圧力依存性はモル体積によって議論されるが、層間と粒 界では体積にほとんど差がないため、層間水と粒界水との交換は観察は困難であった。環境制御装置を改良しさらなる 高圧力にすることで、圧力依存性を観察している。

キーワード: モンモリロナイト, スメクタイト, 断層粘土, 放射性廃棄物地層処分 Keywords: Montmorillonite, Smectite, Fault gouge, Radioactive waste

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P08

会場:コンベンションホール

高圧力下における Na2O・3SiO2 メルトの分子動力学シミュレーション Molecular dynamics simulations of sodium tri-silicate melt under high pressure

則竹 史哉^{1*}, 河村 雄行¹ NORITAKE, Fumiya^{1*}, KAWAMURA, Katsuyuki¹

1 岡山大学大学院環境学研究科

¹Graduate school of environmental science, Okayama University

火成活動およびマグマの起源、さらに初期地球におけるマグマオーションを理解する上で高圧力下におけるシリケイ トメルトの物性を理解しなければならない。高圧力下におけるシリケイトメルトは特異な振る舞いをすることが知られ ている。代表的なものは粘性の圧力変化であり、シリカに富んだシリケイトメルトは通常の液体と異なり、圧力と共に 粘性が減少することが知られている (e.g. Scarfe et al 1979)。 それに加え、ネットワーク構成元素である酸素とシリコ ンの自己拡散係数も圧力と共に増加することが知られている (e.g. Rubie et al. 1993)。 これらはシリケイトメルトが高 圧力下で柔らかくなることを示している。本講演では、分子動力学シミュレーションを用いた Na₂O・3 SiO₂ メルトの 高圧力下における構造と物性の関係の研究について発表する。

分子動力学シミュレーションプログラムは MXDORTO を用い、NPT アンサンブルで行った。圧力範囲は 0.1MPa から 6GPa まで1 GPa ごとに、温度範囲は 2073K から 1473K まで 200K ごとに、運動方程式の時間刻みは 0.5fs でシミュレーションを行った。原子間ポテンシャルモデルはクーロン相互作用、近接反発相互作用、双極子-誘起双極子相互作用、共有結合の効果を明示的に含むモデルで行った。

シミュレーションにおいて、0.1MPaから2GPaまでの範囲で密度の急激な上昇が確認され、またQ⁴種の増加が確認された。この結果は重合が密度の増加に影響を与えている事を示唆する。Si-Oネットワークの折りたたみはリングサイズ分布の大型化、Si-O-Si角の減少で構成されていると考えられる。小さなリングは小さな変形の自由度しか持たず、また大きなリングはより大きな変形の自由度を持つと考えられ、大きなリングほど変形しやすいと考えることができる。

シミュレーションにおいて、圧力の増加と共に小さなリングの存在度は減少し、大きなリングの存在度が増加することが確認された。それに加え Si-O-Si 角が圧力の増加と共に減少していくことが確認された。そのため、シミュレーションにおいて圧力と共に Si-O ネットワークの変形の自由度が増加し、Si-O ネットワークが折りたたまれることが起きていると考えることができる。シリケイトメルトの圧密化は、重合の増加と Si-O ネットワークの折りたたみによって起きていると考えることができる。

シミュレーションにおいて、酸素の自己拡散係数は 1GPa まで減少し、その後圧力の増加と共に増加していくことが 確認された。このことは 1GPa まで粘性が増加し、その後圧力の増加と共に粘性が減少していくことを示している。この ような特異的な粘性の振る舞いは、Si-O ネットワークの歪みによって起きていると考えることができる。Si-O-Si 角は圧 力の増加と共に減少していくことが確認されており、安定な角度から Si-O-Si 角は減少し、SiO4 四面体同士が接近する ことによって、Si-O 結合が弱体化することが考えられる。また O-Si-O 角が圧力の増加と共に減少していくこともシミュ レーションの結果から明らかになった。この構造変化は、正四面体の角度から小さくなる方向への変化であり、SiO4 四 面体が歪んでいくことを示している。SiO4 四面体が歪むことによって、酸素同士の反発が大きくなり、また sp³ 軌道も 歪むので、Si-O 結合が弱体化していくと考えることができる。

圧力の増加に伴い、シリケイトメルト中の Si-O ネットワークの変形の自由度が高くなり、折りたたまれて歪むことによって密度が上昇し、Si-O ネットワーク、及び SiO4 四面体が歪むことによって Si-O 結合が弱体化し酸素の自己拡散係数の増加、および粘性の低下が起きていると考えることができる。

キーワード: 分子動力学シミュレーション, 分子動力学計算, シリケイトメルト, 高圧 Keywords: Molecular dynamics simulation, silicate melt, high pressure

Japan Geoscience Union Meeting 2012 (May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P08 会場:コンベンションホール

時間:5月24日13:45-15:15



(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P09

会場:コンベンションホール

時間:5月24日13:45-15:15

岩石鉱物中における水の特性 Properties of water in rocks and minerals

福田 惇一^{1*} FUKUDA, Jun-ichi^{1*}

1 東北大学大学院理学研究科地学専攻

¹Department of Earth Sciences, Graduate School of Science, Tohoku University

地球内部において,水は普遍的に分布している.その形態は様々で,岩石中に水は H2O 分子が集合した H2O 流体として粒界に保持されているほか,鉱物結晶構造中には-OH として含まれている.また,鉱物結晶構造が作る開いた空洞内では H2O 分子は集合せず,孤立した H2O 分子として取り込まれている.このような水は鉱物の反応や変形など地球内部ダイナミクスに大きく関わっていることはよく知られている(最近では Dysthe & Wogelius, 2006, Chem Geol にまとめ).従って,岩石鉱物中に含まれる水の種類,量,分布,状態,移動速度などについて求めることは,地球科学において最重要課題の一つであり,古くから精力的に研究がなされている.

上述したような岩石,鉱物中の水の特性について定量的に調べる分析手法として,赤外分光法が広く用いられている (様々な岩石鉱物の赤外スペクトルは Aines & Rossman, 1984, JGR; Keppler & Smith, 2006, RiMG を参照).本発表では, 赤外分光法の発展した分析として,著者がこれまで行ってきた研究を踏まえて高温その場測定と二次元マッピング分析 について紹介する.まず,微細な石英集合体からなる玉髄を用いる.玉髄は粒界に多量のH2O 流体と石英結晶構造中に 主として Si-OH を含み,赤外分光法分析で容易に水の特性測定が可能である.室温から 500 程度まで加熱し,水の温 度変化や脱水による状態変化や,その拡散性について議論する.次に結晶の開いた空洞にH2O 分子が集合せず孤立して 存在する緑柱石を用い,室温と高温で偏光赤外スペクトルを測定し,その水の状態変化について玉髄との結果と比較す る.最後に花崗岩質塑性変形岩(マイロナイト)について,赤外分光法面分析を行い,水の二次元分布を調べる.そして, 鉱物種と水の種類,量について議論し,先の状態分析,脱水拡散挙動による結果と合わせて,天然で起きている水の微 視的な挙動について,岩石変形機構とともに議論する.

キーワード: H₂O, -OH, 粒界, 結晶構造, 赤外分光法 Keywords: H₂O, -OH, grain boundary, crystal structure, infrared spectroscopy

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P10

会場:コンベンションホール

カンラン石 - 斜方輝石間の水の分配に与える Al 濃度および酸素雰囲気の効果 Effect of Al content and oxygen fugacity on water partitioning between olivine and orthopyroxene

櫻井 萌¹*, 辻野 典秀¹, 高橋 栄一¹, 河村 雄行² SAKURAI, Moe¹*, TSUJINO, Noriyoshi¹, TAKAHASHI, Eiichi¹, KAWAMURA, Katsuyuki²

1 東京工業大学院理工学研究科地球惑星科学専攻, 2 岡山大学院環境学研究科資源循環学専攻

¹Department of Earth and Planetary Sciences, Tokyo Institute of Technology, ²Graduate School of Environmental Science, Okayama University

Water affects physical property of minerals (e.g. elemental diffusion rates, melting points). Because small amount of water plays key roles in mantle rheology, precise knowledge on partitioning of water among mantle minerals is very important in understanding the earth dynamics. Rauch and Keppler (2002) investigated effect of Al content on water solubility in orthopyroxene. Al solubility of orthopyroxene decreases with increasing pressure above 3 GPa. Thus water partitioning coefficient may change significantly above 3 GPa. Moreover, Nishihara et al. (2008) indicated that substituting mechanism of OH in a mineral changes considerably with concentration of OH. Although water partitioning has been studied by many workers under water saturated conditions, experiments under low OH concentration are very limited.

In order to investigate the partitioning coefficient of water between olivine and orthopyroxene under low OH concentration (4~200 ppm), we performed high-temperature and high-pressure experiments using Kawai-type multi-anvil apparatus (SPI-1000) and piston-cylinder apparatus at the Magma Factory, Tokyo Institute of Technology, using starting materials of natural olivine (Ol; KLB-1) and synthetic orthopyroxene with various Al content (Opx; $(Mg,Fe)_{2-x}Al_{2x}Si_{2-x}O_6$ (x=0, 0.025, 0.05)). Powdered minerals were enclosed in metal foil capsule (Ni, Mo) to form monomineralic layers with more than 300 micron meters in thickness each and put it in a Au₇₅Pd₂₅ capsule at pressures of 1, 3 GPa and temperature of 1300 °C. Oxygen fugacity was controlled by Ni-NiO and Mo-MoO₂ buffers. Water contents were obtained with a vacuum type Fourier transform infrared spectrometer (FT-IR6100, IRT5000). Water content of minerals was calculated based on Paterson's (1982) calibration. Run products were polished down to doubly polished slab. After polishing and prior to FT-IR analysis, samples were stored in a vacuum oven at ~120 °C over night. Detection limit in the IR spectra at 3200-4000 cm⁻¹ is typically less than 1 ppm due to very low back ground of vacuum type FT-IR.

Water partitioning coefficient between Ol and Al free Opx are $D_{(Al \ free \ Opx/Ol)} = 1^2.3$. On the other hand, that between Al bearing Opx and Ol are $D_{(Al \ bearing \ Opx/Ol)} > 4.1$. Thus $D_{(Opx/Ol)}$ becomes larger with Al content of Opx. At constant temperatures, Al solubility of orthopyroxene stays nearly constant at 1°3 GPa but becomes smaller with increasing pressure above °3 GPa. Results of this study shows that amount of water in Opx is much larger than that in coexisting Ol below °3 GPa. On the other hand, water content of Ol would become much larger than that of Opx above °3 GPa. The IR spectra of Al bearing Opx show peaks broader than those of Al free Opx. Peak shapes of Al bearing Opx are similar to those of natural samples. The IR spectra of Ol in recovered samples under Ni-NiO buffer show additional OH band (3700 cm⁻¹) that are not seen in the spectra of run products under Mo-MoO₂ buffer. We are performing further high pressure experiments using Ol single crystal to avoid grain-boundary effects on adsorbing water.

キーワード: FT-IR, 分配係数, 上部マントル, カンラン石, 斜方輝石 Keywords: FT-IR, partitioning coefficient, upper mantle, olivine, orthopyroxene

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



SMP47-P11

会場:コンベンションホール

時間:5月24日13:45-15:15

急激な温度勾配場におけるマントルオリビン中の鉄拡散 Iron diffusion in mantle olivine under steep temperature gradient

安居 俊紀^{1*}, 近藤 忠¹ YASUI, Toshinori^{1*}, KONDO, Tadashi¹

1 大阪大学大学院理学研究科

¹Graduate School of Science, Osaka Univ.

Laser-heated diamond anvil cell (LHDAC) has been generally used as a major method in which we can generate high temperature and pressure conditions of the Earth's interior. However, a strong temperature gradient is formed in the sample, because only a local region can be raised to high temperature by the laser heating technique. The Soret effect is known as a phenomenon of chemical diffusion induced by a temperature gradient, which causes a change of homogeneous material to heterogeneous chemistry. The Soret diffusion in liquids has popularly been studied and is fast, while that in solids and its pressure dependence have not been well examined because the Soret effect is relatively slow and more complex in solids than in liquids. Moreover, the investigation of Soret effect in solids under high temperature and pressure may be helpful to understand the possible diffusion in the Earth.

In this study, we studied the material experienced a steep temperature gradients using LHDAC and $(Mg_{0.89},Fe_{0.11})_2SiO_4$ San Carlos olivine as the starting material. The recovered samples were examined using a Field Emission-Scanning Electron Microscope (FE-SEM) and analyzed Mg-Fe interdiffusion. Chemical heterogeneity formation due to temperature gradient was observed in different experimental conditions such as temperature gradient, heating duration and phase transition. We will report the effect of these parameters on Soret diffusion in solid.

キーワード: レーザー加熱型ダイヤモンドアンビルセル, ソーレ効果, 固体内拡散 Keywords: LHDAC, Soret effect, diffusion in solid

(May 20-25 2012 at Makuhari, Chiba, Japan)

©2012. Japan Geoscience Union. All Rights Reserved.



時間:5月24日13:45-15:15

SMP47-P12 会場:コンベンションホール

DAC 多軸揺動 X 線回折装置の開発 Development of multi-axis DAC oscillation system for x-ray powder diffraction

遊佐 斉^{1*}, 平尾直久², 大石泰生², 森 嘉久³ YUSA, Hitoshi^{1*}, HIRAO Naohisa², OHISHI Yasuo², Mori Yoshihisa³

¹物質・材料研究機構,²高輝度光科学研究センター,³岡山理科大 ¹National Institute for Materials Science, ²Japan Synchrotron Radiation Research Institute, ³Okayama University of Science

ダイヤモンドアンビルセル(DAC)を使った高圧実験の進歩は、地球内部の温度圧力条件のほとんどをカバーするま でになってきている。とりわけ、放射光 X 線マイクロビームとレーザー加熱実験を組み合わせることにより、地球内部 の鉱物の状態をX線回折により直接シミュレートすることが可能となり、様々な成果を産み出している。しかしながら、 この高圧 X 線回折実験技術において、未だ解決すべき問題も生じている。それは、X 線回折強度の統計的な問題である。 つまり、低発散放射光光源の利用が試料の粉末条件を厳格化し、さらに、レーザー加熱による試料の粒成長が局所的反射 スポットを増加させ、均一なデバイリングを獲得することを困難にしている。このことは、構造因子の精密決定を困難に することにつながり、高圧下における結晶構造解析の信頼性に影響をおよぼしている。そこで我々は、ガンドルフィカメ ラ[1,2]における試料揺動機構をヒントに DAC を多軸揺動する装置を開発し、DAC 内の粗粒の試料から均一なデバイリ ングを獲得することを試みている。装置は、可搬式となっており SPring-8 の BL04B2 (38keV) もしくは BL10XU(30keV) に設置することができる。ゴニオメータは水平方向の揺動軸()) 垂直方向のスイベル型揺動軸(X線に対して)を有し、各々の軸は独立かつ同時に動作することが可能である。回折線はイメージングプレートで 垂直な回転軸(検出している。DACにおいては、回折X線が開口角で制限されるので、本研究では90度までの開口角を有するDACを 新たに導入した。揺動の結果、粗粒な試料からのスポット状のデバイリングはスムースなものに劇的に改善された。本 発表では、開発した装置と実際の実験例について、揺動の有無による比較に焦点をあて、その詳細を紹介する。

[1]G. Gandolfi, Miner. Petrogr. Acta, 13, 67-74 (1967)[2]H.H. Otto, W. Hofmann, K. Schroder, J. Appl. Cryst., 35, 13-16 (2002)

キーワード: 高圧, ダイヤモンドアンビルセル, X 線回折, ガンドルフィカメラ, 放射光 Keywords: high pressure, DAC, x-ray diffraction, Gandolfi camera, synchrotron radiation