琉球大学学術リポジトリ

沖縄島に分布する基盤岩類の風化に伴う全岩化学組 成変化

メタデータ	言語:
	出版者: 琉球大学教育学部
	公開日: 2010-04-22
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者: 宮城, 直樹, 馬場, 壮太郎, 新城, 竜一, Miyagi,
	Naoki, Baba, Sotaro, Shinjo, Ryuichi
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/20.500.12000/16551

沖縄島に分布する基盤岩類の風化に伴う 全岩化学組成変化

宮城直樹¹,馬場壮太郎²,新城竜一³

Variation in whole rock chemical composition depending on rock weathering in Okinakwa-Jima

Naoki MIYAGI, Sotaro BABA, Ryuichi SHINJO

1. はじめに

岩石の風化は地球誕生以来繰り返されてきた物 質移動現象の一つであり、その過程を理解するこ とを目的として、数多くの研究がなされてきた。 一般に"岩石の風化"は環境要因(気温,降水量) や岩石を構成する鉱物の物理・化学的な安定性に 依存することが広く知られている。本邦では風化 と岩石の化学組成変化に注目した研究(千木良、 1988) や 風化と土壌の関係に着目した研究(飯 塚ほか、1978) などがその例として挙げられる。 これらの研究は岩石の表層領域における風化の過 程や、風化の生成物である土壌を対象としたもの であり、岩石の風化について原岩(新鮮岩)から 表層土壌までを対象とした研究は少ない. 沖縄島 においても土壌もしくは表層付近の地盤など、限 られた部分を対象とした研究がこれまでになされ ている(たとえば宮城(1982)など). これらは 赤土の性質に注目した研究であり、新鮮な岩石が どのような元素移動を経て、土壌化していくのか については明らかではない、そこで、本研究では 亜熱帯地域での物質循環を考察する際の基礎資料 を提供するため、沖縄島中北部に分布する異なる 地質体を対象として、風化に伴う元素移動の詳細 を地球化学的視点から明らかにすることを目的と した. これにより、沖縄島中北部に分布する赤土 土壌の化学組成の特徴と原岩との関係について理 解を深めることができると考えられる.

2. 地質概説

沖縄本島北部の基盤岩類は古生代(ペルム紀) から中生代(白亜紀)にかけて生成した本部層, 今帰仁層, 与那嶺層, 中生代(白亜紀) ~新生代 (第三紀)に生成したと考えられている名護層 (黒色頁岩〜千枚岩を主体とする泥質岩からなり 砂岩・片状砂岩・石灰岩・緑色岩のレンズを挟む). 新生代(古第三紀)に生成した嘉陽層(砂岩を主 として千枚岩・粘板岩・片状砂岩・礫質砂岩を挟 む千枚岩・砂岩泥岩互層)などから構成される. 一方. 中南部地域は新第三紀泥灰岩(島尻層群). 第四紀琉球石灰岩などから構成され、分布する地 質の特徴は大きく異なっている.図1に沖縄の基 盤岩の構成ならびに研究対象地域を示す、本研究 では、本島中北部に分布する千枚岩、砂岩、緑色 岩、石英斑岩ならびに砂岩泥岩互層をそれぞれ調 査・分析の対象とした.

3. 調查対象地域

沖縄本島中北部の概査によって調査地の選定を 行った. 岩石採取地点の選定に際しては単一の岩

² 琉球大学教育学部自然環境教育コース

^{&#}x27; 琉琉球大学大学院教育学研究科

³ 琉球大学理学部物質地球科学科

体・岩相から構成されていること、未風化の原岩 から土壌化した風化部までの遷移を観察できるこ とを重視した.その結果、千枚岩:恩納村仲泊、 石英斑岩:恩納村名嘉真、緑色岩:名護市川上、 砂岩:東村魚、砂岩泥岩互層:国頭村伊江の各露 頭を調査地として選定した(図1).それぞれの 調査地において採取した原岩、土壌試料の総数は、 千枚岩-21試料、石英斑岩-10試料、緑色岩-13 試料、砂岩-11試料、砂岩泥岩互層-18試料であ る. 試料の採取は,基本的に表土(O層)から未 風化原岩(R層)に至る鉛直方向で行った. 試料 は岩石ハンマーを用いて表土から15cm以上掘り 進め,土壌をブロック状に切り出し,中心部のみ を測定用試料として,チャック付きビニール袋に 入れ研究室に持ち帰った.以下にそれぞれの採取 地点の概要を示す.

千枚岩(恩納村仲泊):露頭写真および試料採 取地点を図2に示す.試料の採取に際しては可能



図1. 沖縄島中北部における基盤岩類の分布と研究対象地域(木崎ほか(1985)に基づく).



図2. 恩納村仲泊に分布する千枚岩の露頭写真と試料採取地点.

な限り植生のある場所を避け,また走向と傾斜か ら単一の千枚岩が露出する場所を選定した.本露 頭は海岸の近くに位置するため,海水由来の成分 による汚染などが懸念される.そこで二次的な影 響を避けるために露出面より20cm近く掘り進め て採取を行った.

石英斑岩(恩納村名嘉真):調査地の露頭写真 および試料採取地点を図3に示す.本露頭は,名 嘉真集落から1km程東の林道脇に位置する.石 英斑岩は貫入岩であるが,露頭が少なく研究に適 した理想的な場所の選定は困難であった.本露頭 では原岩及び風化の程度が低い試料が採取できな かったため,この場所より約550m北の地点(通 信施設入り口)で試料(No.9)の採取を行った. 未風化な原岩として,名嘉真集落の海岸線に露出 する岩体から試料(No.10)を採取した.

緑色岩(名護市川上):調査地の露頭写真およ び試料採取地点を図4に示す.土壌化した層は5 m程度で他の岩体に比べ薄いことが特徴である. 本露頭では千枚岩や風化度の異なる緑色岩などが 部分的に観察された.そのため、緑色岩以外の岩 体を採取しないよう注意を払った.

砂岩(東村魚):調査地の露頭写真および試料 採取地点を図5に示す.本露頭は有機物層および



図3. 恩納村名嘉真に分布する石英斑岩の露頭写真と 試料採取地点.

溶脱層が明瞭であり,下層に行くに従って砂岩の 堆積構造が明瞭になる.この地点から未風化な原 岩を採取することが出来なかったものの,本地域 は沖縄本島北部地域において赤土流出が顕著な 「東村の農耕地」に近接した場所であることから 調査の対象とした.



図4. 名護市川上に分布する緑色岩の露頭写真と試料 採取地点.



図5. 東村魚に分布する砂岩の露頭写真と試料採取地点.

砂岩泥岩互層(国頭村伊江):調査地の露頭写 真および試料採取地点を図6に示す.本露頭は海 岸線に位置しているため,サンプリングは30cm 以上掘り進めた後に,試料を採取した.また,砂 岩泥岩互層のため部分的に砂岩と泥岩の層厚が異 なるため,採取に際してはそれぞれの層が同量に なるように努めた.

KV-S-1~18



図6. 国頭村伊江に分布する砂岩泥岩互層の露頭写真 と試料採取地点.

4. 全岩化学組成分析

採取したサンプルは約100℃で3時間加熱乾燥 させ、ステンレス製の乳鉢で粉砕した後、メノウ 式回転ミルを用いて粉末試料を作成した. この粉 末試料、約5gを秤量し約110℃で3時間程度乾 燥させ間隙水を脱水させた。放冷後、乾燥重量を 秤量した後、約1150℃で3時間赤熱した試料を秤 量し, 強熱減量 (Loss on ignition: L O I) を 測定した、強熱減量を測定した試料を用いてガラ スビードを作成した. ガラスビードの作成では試 料と融剤(LiB₄O₇:四ホウ酸リチウム)の重量 比を「試料:融剤=1:5]とした. それぞれの 秤量誤差は、[試料:1.0000±0.0005g, 融剤:5. 0000±0.0010g] である。この重量比は矢島ほか (2001) により主成分元素、微量元素の定量にお いて比較的よい測定結果が得られているため、本 研究においてもこの重量比を用いた. 作成したガ ラスビードは、琉球大学理学部物質地球学科の蛍 光X線分析装置(島津製作所製 波長分散型蛍光 X線分析装置 XRF-1800) を用いて分析を行っ た、測定条件および標準試料については新城・宮 本 (2007) に従った. 分析結果の一部を表1に示す.

	千枚岩			石英斑岩			緑色岩			砂岩泥岩互層			
Sample No.	表層 ONNA-1	中層 ONNA-6	原岩 ONNA-12	表層 NAKAM-1	中層 NAKAM-5	原岩 NAKAM-10	表層 NAGO-1	中層 NAGO-6	原岩 NAGO-13	表層 <u>KV-S-1</u>	中層 KV-S-9	原岩 KV-S-18	
	73.92 1.03 13.97 7.23 0.00 0.51 0.06 0.06 1.43 0.02 98.23	68.48 0.81 17.82 7.34 0.00 0.62 0.05 0.07 2.70 0.06 97.9	65.77 0.89 22.46 4.67 0.00 0.74 0.05 0.07 3.69 0.02 98.36	$\begin{array}{c} 71.45\\ 0.39\\ 23.60\\ 2.59\\ 0.00\\ 0.20\\ 0.06\\ 0.08\\ 0.22\\ 0.01\\ 98.61\end{array}$	72.35 0.33 22.83 2.10 0.01 0.62 0.10 0.13 0.49 0.02 98.97	$74.53 \\ 0.22 \\ 15.68 \\ 1.40 \\ 0.02 \\ 0.66 \\ 1.69 \\ 4.51 \\ 2.26 \\ 0.08 \\ 101.05$	$\begin{array}{c} 42.72\\ 2.08\\ 31.83\\ 13.57\\ 0.61\\ 3.14\\ 0.15\\ 0.09\\ 0.09\\ 0.09\\ 94.97\end{array}$	55.36 1.32 14.21 12.69 0.31 5.81 6.52 0.85 0.09 0.09 97.26	51.68 1.37 14.71 10.85 0.21 7.15 11.18 2.25 0.15 0.12 99.68	69.58 0.83 16.39 5.17 0.00 0.59 0.07 0.11 3.01 0.05 95.80	$\begin{array}{c} 67.91\\ 0.95\\ 15.42\\ 5.99\\ 0.02\\ 1.65\\ 0.06\\ 0.40\\ 2.11\\ 0.10\\ 94.62\\ \end{array}$	65.41 0.95 15.81 5.34 0.03 2.01 0.22 2.44 2.42 0.15 94.78	
LOI	6.28	5.90	6.00	8.55	7.90	0.95	14.31	5.45	2.20	5.25	4.69	2.83	
V (ppm) Rb Sr Ba Cr Vi Y Nb	170 66.9 32 278 114 12 21.1 17.7	141 108.2 71 542 117 21 21 15.4	111 157.6 45 684 74 38 16.4 20.8	41 16.7 28 20 48 27 13.8 7.7	32 42.1 33 41 29 27 14.6 6.4	25 71.8 359 243 255 150 16.3 5.7	462 16.8 20 124 490 131 52.9 4.6	303 6.7 99 48 255 43 35.9 2.9	296 6.3 130 15 329 133 31.8 2.6	95 139.2 34 544 100 29 24.9 17.8	101 107 31 448 86 56 28.4 21.2	103 120 57 504 339 176 43.2 22.6	
Zr	223	304	245	122	118	87	117	76	90	243	280	281	

表1.各露頭における表層、中層の風化岩及び原岩の化学組成

Fe₂O₃, Feは全鉄として;LOI, 強熱減量

5. 分析結果

風化に伴う元素の移動を評価するにあたり、い くつかの問題が指摘されている。岩石を構成する 鉱物は岩体中で不均一に存在し、同じ岩体から採 取された岩石であっても各元素の定量値に多少の 変動がある。そのため得られた主要9元素および 微量元素の分析値に対して補正を行う必要がある. その補正として、ある元素は風化に際して変動 しないと仮定する手法が用いられる(木村ほか、 1999). 不動元素としては Fe. Al. Ti. Zr など が一般的であるが、化学的風化が著しく進行する 環境(高温・多雨など)においては、岩石中の Al は溶脱されることが指摘されている(木村ほ か, 1999). また, Fe についても, 千枚岩の試料 には黄鉄鉱が層状に含まれ、Fe 含有量の変動が 顕著である、そこで、本研究では千枚岩、石英斑 岩、緑色岩、砂岩泥岩互層の各岩石について、最 も変動の少ない Ti の値を使い補正を行った.補 正には Ti の含有量を基に以下の式を用いて元素 変動率を求めた.

元素変動率(%)=[(風化物の元素含有量/ 風化物の Ti 量)/(原岩の元素含有量/原岩 の Ti 量)-1]×100

風化岩石の元素変動率が0のとき,元素の含有 量(重量%及びppm)は原岩と風化物で同じで ある.元素変動率がプラス(+)のとき原岩に対 し付加を,マイナス(-)のときに溶脱(枯渇) した元素であることを示す.

5.1 主成分元素の分析結果

一般に風化は地表面,地表,表層などで進行す ることから,試料の元素変動率を横軸に,深度 (表層から試料を採取した位置)を縦軸にとるこ とで,風化の程度と元素変動率の関係を知ること が可能である.以下に各岩体・岩相に認められた 結果を述べる.

千枚岩:千枚岩の風化に伴う主要元素変動率と 深度の関係を図7に示した.一般に風化により 著しく溶脱する元素として CaO, Na₂O, K₂O, MgO, などが挙げられる(一國, 1989).SiO₂ や Al₂O₃の変動率は表層部(0~3m)を除い て変化していない.本露頭では風化による溶脱 ・付加の変動が一般に少ないと考えられている Fe₂O₃が全体として付加している. 同様の傾向は CaOやP₂O₅についても認められる. 特にP₂O₅ は深度7m付近で著しく付加している. Na₂O及 び MnO は深度20m付近で付加しており, CaO についても同深度で付加している. K₂O は原岩 から表層にかけて連続的に溶脱している.

石英斑岩:石英斑岩の風化に伴う主要元素変動 率と深度の関係を図8に示した。 $Al_2O_3 \ge Fe_2O_3$ の2つについては変動率に変化は認められない。 SiO_2 の溶脱率は-20%程度であり、地表面~5 mの深さ間でほぼ一定の値を示す。 MnO, CaO, Na₂O, P₂O₅, K₂O は溶脱が強く進行している ことがわかる。MgO の溶脱は原岩から表層にか けて連続的に進んでいる。なお、図8にみられる 線の不連続は他の試料と同一の垂線で採取を行っ ていないことを表し、菱形・四角の記号は別の露 頭から採取された試料を表している。

緑色岩:緑色岩の風化土壌の主要元素変動率と 深度との関係を、図9に示す。Fe₂O₃の変動率 は±20%の間であり、深度による変化の少ない。 Al₂O₃も同様に変化は少ないものの、表層で若干 の付加が認められる. SiO₂は表層から1m付近 まで溶脱が進んでいるが、それ以深では変動率に 変化は少ない。MgO, CaO についてもSiO2と同 様の傾向が認められる。Na₂Oは表層から2m付 近までは溶脱しており、それ以深では付加へと転 ずる.MnO については表層及び2~6mの間で 付加が認められ注目に値する. K2O については 変動率が著しく変化しているが,これは原岩の含 有量が低いため、わずかな差(0~1.0wt.%)が その変動に反映された結果である. P₂O₅につい ては、含有量が低いものの表層では溶脱の傾向が 現れている.

砂岩:砂岩の風化土壌については、本露頭にお いて原岩が認められず元素変動率による比較が行 えないため、今回は議論を差し控える.

砂岩泥岩互層:砂岩泥岩互層上の風化土壌の元 素変動率と深度の関係を図10に示す. Al_2O_3 SiO₂は変動率の変化が少ない元素で, 1.5m以深 ではほぼ一定の値を示す. 同様に Fe₂O₃および K_2O についても変化が少ない元素といえる. こ れら2つの元素は変動率の挙動が類似している.





図7. 千枚岩の風化に伴う土壌中の主要元素の変動率と深度との関係.



石英斑岩 - 恩納村名嘉真

図8. 石英斑岩の風化に伴う土壌中の主要元素の変動率と深度との関係.

緑色岩 - 名護市川上



図9. 緑色岩の風化に伴う土壌中の主要元素の変動率と深度との関係.

砂岩泥岩互層 - 国頭村伊江



図10. 砂岩泥岩互層の風化に伴う土壌中の主要元素の変動率と深度との関係.

CaOとNa₂Oは地下深部まで、高い溶脱率を示 している。MnOは深度6m付近で付加に転ずる ものの全体としては高い溶脱率を示す。MgOは 表層から1.5m付近までの間、高い溶脱率を示す が2.5m以深では溶脱は進んでいない。 P_2O_5 は全 体的に溶脱が進んでいる。

5.2 微量元素の分析結果

千枚岩:千枚岩に認められる微量元素の変動率 と深度の関係を図11に示す. Nb, Zr については 変動率に顕著な変化が認められない. V および Cr については表層付近で付加が認められる. Rb, Ba, Ni は原岩から表層に向って溶脱している. Sr, Yについては,表層付近で溶脱が認められる ものの,20m以深では付加を示す.

石英斑岩:石英斑岩の風化に伴う微量元素の変 動率と深度の関係を図12に示す. V, Nb, Zr に ついては変動率に変化が認められない. Sr, Ba, Cr, Ni については著しく溶脱が進んでいる. Rb, Yについても溶脱は進んでおり, 概ね一定の値を 示す.

緑色岩:緑色岩の微量元素の元素変動率と深度 の関係を図13に示す. V, Nb, Zr については溶 脱・付加が認められない. Yは1m付近で高い付 加率を示すものの全体として変化は少ない. Ba は表層付近で著しく高い付加(+500)を示し, 全体としても付加の傾向にある. Sr は表層付近 で高い溶脱率を示し, 2m以深では僅かながら付 加が認められる. Cr および Rb は変動率の変化 が著しく,溶脱・付加を繰り返しながら変動する. Rb の大きな変化は含有量が低いことによる (5.2~16.8ppm)と思われる Ni の変動率はほぼ 一定であるが,全体として溶脱している.

砂岩泥岩互層:砂岩泥岩互層の微量元素の元素 変動率と深度の関係を図14に示す.溶脱・付加が 認められないのは V, Nb, Zr である. Yは10m 付近で付加を除くと全体の傾向はSr, Cr, Ni に 類似しており,表層では溶脱を示す.

5.3 強熱減量(LOI)の変化

強熱減量(L O I)は乾燥状態の試料を強熱し た後の重量減少量であり. 試料中の腐植・有機物 の灰化か鉱物中の結晶水の脱水分解による減少量

を測定したものである。分析試料は腐食・有機物 を避けながら採取したため減少量のほとんどは粘 十鉱物の分解に由来する結晶水と考えられる。 す なわちL 〇 Ι から試料中に含まれる粘土鉱物の 含有量を推定することができる. 各試料のL O I 値と表層からの深度を図15に示す。千枚岩の L O I 値は表層(6.3%)から19m(4.8%)付近 にかけて約1%減少するが、25m付近から原岩に かけて再び上昇し6.2%を示す。石英斑岩のLOI 値は表層(8.5%)から深度約3m(7.5%)まで 顕著な変化は認められない。ただし、原岩は0.95 %であり極めて少ない。緑色岩のLOI値は分 析対象とした5つの露頭採取試料の中で最も高い 値を示す.表層では14.3%近くに達するが、深度 約1.5mでは急激に値が減少し約4.2%となる。そ れ以深では変動を繰り返しながら原岩では3.2% を示す。砂岩泥岩互層のLOI値は全体的に不 規則な変化を示す、表層で5.2%を示し、上昇し ながら深度約2mでは6.1%になる. さらに3.2m では3.8%になる、その後、減少しながら原岩で は約3%を示す.

5.4 化学的風化指標に基づく各露頭の評価

元素の移動度は岩石の鉱物組成,鉱物の風化抵 抗性に左右されるために絶対的な値に換算するこ とはできない(一國,1989).化学的風化指標は, 風化過程における元素の移動特性を考慮し,溶脱 されやすい元素(移動性元素)と溶脱されにくい 元素(不動性元素)の比較で風化の程度を示すも のである.Nesbitt and Young (1982)は風化 過程で最も安定な Al₂O₃と三種類の移動性元素 の陽イオンCa²⁺, Na⁺, K⁺の減少によって風化 度を表す指標 C I A (Chemical Index of Alter ation:化学的変質指標)を提唱した.

C I A = Al₂O₃/(Al₂O₃+CaO+ Na₂O+K₂O) ×100 (各酸化物は分子比)

本指標は、長石類と各種粘土鉱物の変化の割合 を反映しており、酸性~塩基性の珪酸岩石、堆積 岩、変成岩に適応可能であるとされている (Nesbitt and Young, 1982). CIA値と深度 の関係を図16に示す.石英斑岩のCIA値は表 層で97を示し、深度5m付近でも94程度であり変 化はわずかである.しかし、連続試料を採取した



図11. 千枚岩の風化に伴う土壌中の微量元素の変動率と深度との関係.



石英斑岩 - 恩納村名嘉真

図12. 石英斑岩の風化に伴う土壌中の微量元素の変動率と深度との関係.

緑色岩 - 名護市川上



図13. 緑色岩の風化に伴う土壌中の微量元素の変動率と深度との関係.



図14.砂岩泥岩互層の風化に伴う土壌中の微量元素の変動率と深度との関係.

露頭とは異なる場所の原岩は54を示す. このこと から露頭での風化は極めて強く進行していること がわかる.緑色岩のCIA値は,原岩から深度 3mまでは42-47を示し,それ以浅(特に2m付 近)では急激に上昇し84に達する.千枚岩と砂岩 泥岩互層の原岩のCIA値は75および68をそれ ぞれ示す.ともに表層に向かってCIA値は増加 していくが,その増加量はともに15程度である. これは緑色石や石英班岩の増加量と比べて極めて 小さい.

6. 考察

6.1 元素の変化について

今回,研究対象とした岩石は火成岩(石英斑岩), 堆積岩(砂岩,砂岩泥岩互層),変成岩(千枚岩, 緑色岩)がそれぞれ風化した土壌〜風化岩である. これらの原岩はそれぞれ異なる化学組成を有する ものの,風化の進行に伴う元素含有量の変化は一 様であることが予想される.しかし,今回測定し た各元素の変化は異なっていた.未風化の原岩か ら強風化した表層に向って,全ての岩相で共通し て溶脱し、減少する元素は MgO, Na₂O, Sr, Ni である. MnO, CaO, K₂O, P₂O₅なども減少 する傾向を示すが、その変化は岩体・岩相によっ て異なっている. たとえば、 CaO の付加が千枚 岩の表層で、K₂O の付加が砂岩泥岩互層の表層 でそれぞれ確認されるが、他の岩石に認められる 傾向と一致しない. また、SiO₂については緑色 岩のみ表層で減少する. Al₂O₃は表層に向って千 枚岩で減少,砂岩泥岩互層・緑色岩で付加する. Fe₂O₃についても千枚岩、砂岩泥岩互層では付加 を示す. このような岩体・岩相の違いと元素の変 動率の相違について以下に考察を行う.

石英斑岩のCIA値(95~98)から判断する と、分析試料を採取した露頭の風化は強く進行し 溶脱が進んでいることが分かる.おそらく、これ らの風化岩は粘土鉱物により構成されることが予 想される.本露頭において、Al₂O₃およびFe₂O₃ は表層でもほとんど変化しない.粘土鉱物は Al₂O₃を主成分元素とするためAl₂O₃は粘土鉱 物中に固定されたと考えられ、また、Fe₂O₃は岩 石の風化に際し水酸化物として土壌中に残存して いる可能性が高い.一方、移動性元素のCaO,



図15.風化に伴う強熱減量(LOI)(wt.%)と深度との関係.

図16. 風化に伴うCIAと深度の関係.

Na₂O, K₂Oは完全に溶脱しており、これは石英 斑岩の主要構成鉱物である斜長石 (Ca, Na を多 く含有する)の分解が強く進んだ結果であろう. MgOの変化は他の元素とは異なり深度4m以深 では溶脱が認められない。下層において MgOの 溶脱がさほど進行していない理由として黒雲母の 存在が考えられる. 表層付近では黒雲母は分解が 進み観察することはできないが下層に行くにつれ 褐色に変質した黒雲母が確認される。黒雲母の化 学組成は K₂ (Fe²⁺, Mg)₆₋₄ (Fe³⁺, Al, Ti)₀₋₂ (Si₆₋₅Al₂₋₃O₂₀(OH, F) であることから, 黒雲 母中に含まれる MgO がこの変化を規制している と推察される. しかし K2O については、ほぼ完 全に溶脱していることから Mg-スメクタイトを 形成している可能性が高い. 微量元素のなかで Rb, Sr, Ba, Cr, Ni などは溶脱しているが、V. Nb, Zr などは変化が少ない. V, Nb, Zr は HFS 元素 (high field strength element) と呼 ばれ、一般に移動しにくい元素である (Nesbitt and Young, 1982). 一方, Cr については従来, 風化に際して難移動性の元素と考えられているが (一國, 1989)、本研究の結果はそれを支持しない。 また Rb は移動性の高い元素と考えられているが MgO と似た挙動を示す. これは Rb が黒雲母中 に含まれているためではないかと推察される。 Ba. Sr などの微量元素は斜長石に含まれる元素 であるが、分解により完全に溶脱している.

千枚岩および砂岩泥岩互層の構成鉱物は基本的 に同一であるが、元素の変化から見ると以下の点 で異なっている.砂岩泥岩互層でFe₂O₃、Al₂O₃、 K₂O は表層付近(深度 2 m)で付加しており、 千枚岩では Fe₂O₃、CaO は付加するものの、 Al₂O₃ と K₂O は溶脱している.砂岩泥岩互層、 千枚岩に共通して認められる Fe₂O₃の付加は水 酸化鉱物であるゲータイト [FeO(OH)]の形成 によると想起される.この形成に泥質岩中の黄鉄 鉱が関与した可能性が高い.黄鉄鉱の溶解によっ て以下のような酸化反応がおこることが知られて いる(Andrews et al., 1997).

 $FeS(S) + 7 / 2O_2 + H_2O = Fe^{2+} + 2SO_4^{2-} + 2H^{-}$

このとき鉄は溶存2価鉄として岩石中から溶脱 されるが,水酸化鉄が存在可能な条件であれば, 3価鉄として再び岩石中に固定され,溶脱による 移動を起こさないと考えられる.水酸化鉄の生成 反応は以下の式で示される.

 $Fe^{2+} + 1 / 2O_2 + H^+ = Fe^{3+} + 1 / 2H_2O$

 $Fe^{3+} + 3H_2O = Fe(OH)_3(S) + 3H^+$

千枚岩及び砂岩泥岩互層に認められる Fe₂O₃ の局所的な付加率の上昇は原岩中の黄鉄鉱が不均 質な分布をしていたことに起因すると考えられる.

砂岩泥岩互層の $Al_2O_3 \ge K_2O$ の変動率は類似 した変化を示すが、その原因として土壌中の粘土 鉱物が関与した可能性が挙げられる.沖縄本島中 北部の土壌中に含まれる主要な粘土鉱物にはカオ リナイト $[Al_2Si_2O_5(OH)_4]$ 、イライト [K(AlSi_3) $Al_2O_{10}(OH)_2]$, バーミキュライト $[M_{0.86}^{-1}(Al_0.86Si_{3.14}) Al_2O_{10}(OH)_2 \cdot nH_2O]$ などが あり、イライトやバーミキュライトは Al とKを 構成元素として含む. $Al_2O_3 \ge K_2O$ の挙動が表 層で類似した傾向を示すのはそれらの粘土鉱物が 生成していることがその理由であろう. 微量元素 の Cr, Ni はその挙動が K₂O に類似しているが、 その原因について今後検討する必要がある.

一方, 千枚岩に認められる Al₂O₃ と K₂O の溶 脱は粘土鉱物の形成に否定的である.また, CaO が付加している点は他の岩層には認められない特 徴である.特に Ca は風化の進行とともに溶脱す る元素であるが,千枚岩では深度 5 m付近と20m 付近で付加している.この原因として地下水の流 入による二次的な Ca の付加が挙げられる. 試料 を採取した露頭上部に石灰岩を確認することはで きないが,周辺の海岸には琉球層群の石灰岩が各 所に認められる.沖縄島南部のような石灰岩分布 域の河川および地下水中の Ca 含有量は高いこと から,本露頭の上位にかつて石灰岩が累重してい たとすると,このような CaO の変化を説明する ことが可能である.

緑色岩の主要および微量元素でSiO₂の溶脱, MnOの付加は他の岩相に認められない特徴であ る. K₂Oの変化も著しいがこれは岩石中の含有 量が低いことに起因するのであろう. MnO は表 層で100%近くの付加率を示しており,表層にお いてマンガン団塊が発達している可能性が示唆さ れる.一般にマンガン団塊は太洋底に分布するが, 沖縄では陸上の風化残留土壌中にマンガン団塊が 産することが知られている(加藤・新城,1988). このマンガン団塊はマンガンの酸化物を主体とす るケイ素と鉄の酸化物の混合物である.石灰岩の 風化土壌中で形成されることが確認されているが, 緑色岩の MnO 含有量は他の試料に比べて多いこ とから,同一の気候条件下であれば陸上で形成し ても矛盾しない.しかし,土壌中からこの団塊は 直接確認することはできないので,ここでは可能 性を挙げるにとどめる.

各露頭にみられる微量元素の変化では含有量の 多少はあるもの原岩の違いを問わず1) Ba, Rb, $K_2O \ge 2$) Sr, CaO の挙動が類似する. これら の元素は全て可溶性元素である. また, V, Nb, Zr については風化による変化は極めて少ない元 素であることが再認識される結果を得た. 上記の 主要元素と微量元素挙動に関する詳細を明らかに するためには粘土鉱物の含有量, 土壌の pH 測定 などを行うことが重要である.

6.2 СІАの変化について

CIA値の全体的な変化の傾向として、石英 斑岩、千枚岩、砂岩泥岩互層、緑色岩において表 層から原岩にかけて多少の増減はあるものの、共 通してその値は減少する傾向が認められる.しか し、岩体・岩相によりその勾配は大きく異なって いる.特に緑色岩は深度2mを境にСІА値は 急激に値が低くなり原岩とほぼ変わらない値を示 す. この変化はLOI値でも同様である. 一方, 千枚岩、砂岩泥岩互層にはこのような急激な変化 は認められず、みかけ上、風化の程度が変化して も数値としてその違いを判断することはできない. このことから、千枚岩、砂岩泥岩互層などのよう な岩石について С І А 値を風化の指標として用 いることが不適であることが示される、これらの 岩石の主要構成鉱物に層状ケイ酸塩鉱物である絹 雲母や白雲母を含むため、風化により粘土鉱物が 直接形成され、K⁺などの陽イオンがそのまま残 存していることに起因する可能性もある.

風化の程度を示す化学指標にはCIA以外に も数十種が提案されている(例えば, Duzgoren-Aydin et al. (2002), Table 5参照). Price and Velbel (2003) はこれら数種の指標を珪長質で均 質な変堆積岩類の風化に適応し, それぞれの指 標の有効性について検討した.彼らの試料では "Weathering Index of Parker (W I P)"が最 もよく風化程度を反映しているらしい.このよう に、本研究の試料についても今後 C I A 以外の 指標を適応し評価する必要がある.また、これら 化学指標を独立に計測できる isovolumetric 法 (Millot, 1970) に基づく値の検討も必要である.

7.まとめ

- 沖縄本島北部に分布する火成岩(石英斑岩), 堆積岩(砂岩,砂岩泥岩互層),変成岩(千 枚岩,緑色岩)の風化の進行に伴う元素含有 量の変化は一様であると予想されたが,測定 した各元素の変化は多様であった.その要因 として,構成鉱物の分解と粘土鉱物の形成, 地下水の流入、マンガン団塊の形成,酸化還 元条件の差異が関与した可能性を考察した.
- 2) L O I 値とC I A 値はその変化が概ね類似 しており、風化の程度を知る上で有効と考えられる。しかし、千枚岩や砂岩泥岩互層などのような岩石についてはC I A 値の変化は小さく、風化の指標として用いることが不適である可能性も示唆される。
- 3)各露頭にみられる微量元素の変化では含有量の差異はあるもの、原岩の違いを問わず可溶性元素(Ba, Rb, K₂Oの変化とSr, CaOの変化)の挙動がそれぞれ類似する.また、HFS元素(V, Nb, Zr)については風化による変化は極めて少ないことが再認識された.

8. 謝辞

本研究を進めるにあたり.渡久山章名誉教授 (琉球大学理学部),伊藤彰英教授(琉球大学教育 学部),渡嘉敷義浩名誉教授(琉球大学農学部) には土壌の分析に関して貴重なご意見をいただい た.また,城間吉主氏,宮城裕次氏,仲村芳人氏 には野外調査に際しご助力をいただいた.上記の 方々に厚くお礼申し上げる.本研究を進めるにあ たり科学研究費補助金(課題番号:20300261代表: 松田伸也,課題番号:17253005代表:小山内康人) の一部を使用した.ここに心より感謝申し上げる.

9. 引用文献

- Andrews, J.A., Brimblecombe, P., Jickells, T.M. and Liss, P. S. (渡辺正 訳) (1997) 地球環境化学入門. シュプリンガー・フェア ラーク東京, 264p
- 千木良雅弘(1988) 泥岩の化学的風化-新潟県更新統灰爪層の例-. 地質学雑誌 94, 419-431.
- Duzgoren-Aydin, N.S., Aydin, A. and Malpas, J. (2002) Re-assessment of chemical weathering indeces : case study on pyroclastic rocks of Hong Kong. Engineering Geology, 63, 99-119.
- ー國雅巳(1989)ケイ酸塩の風化とその生成物. 季刊化学総説4土の化学, 7-18.
- 飯塚文雄・佐久間敏雄・岡島秀夫(1978)畑土壌 における水分と無機塩類の挙動(第3報)表 層添加中性塩の溶脱経過と陽イオンの挙動. 日本土壌肥料学会誌49,75-81.
- 加藤祐三・新城竜一(1988)沖縄産陸成マンガン 団塊の成因. 岩鉱, 83, 121-122.
- 木村進一・鹿園直建・野原昌人・岩井修平(1999)
 化学的風化に伴う微量・希土類元素の挙動–
 男鹿半島、女川層堆積岩の例–.応用地質40, 281-294.

- 木崎甲子郎編 (1985) 琉球弧の地質史,沖縄タイ ムス社,93p
- Millot, G. (1970) Geology of Clay. Springer, New York, 429p.
- 宮城調勝(1982)国頭まあじ.九州・沖縄におけ る特殊土,土質工学会九州支部. 209-219.
- Losbitt, H. W. and Young, G. M. (1982) Early Proterozoic climates and plate motions inferred from major element chemistry of lutites. Nature 299, 715-717.
- Price, J. R. and Velbel, M. A. (2003) Chemical weathering indices applied to weathering profiles developed on heterogeneous felsic metamorphic parent rocks. Chemical Geology, 202, 397-416.
- 新城竜一・宮本正雪(2007) 蛍光X線分析装置 (XRF)による1:5希釈ガラスビードを用 いた全岩主成分・微量成分元素の定量分析. 琉球大学理学部紀要 84, 5-13.
- 矢島一仁・小野勝・藤巻宏和(2001) XRF による1:5希釈ガラスビードを用いた全岩主要成分・微量成分の分析精確度および精密度. 岩石鉱物科学30,28-32.