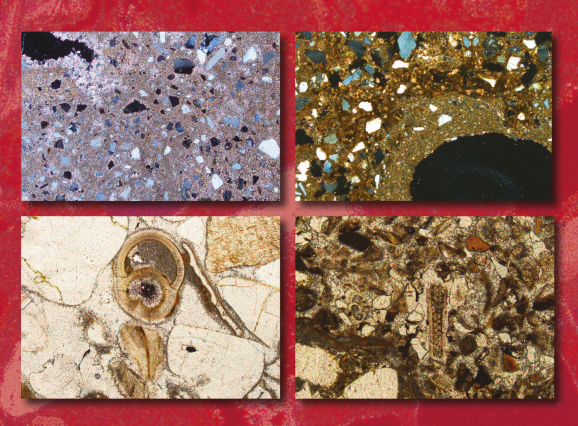
geodiversitas

2023 • 45 • 16

Nouvelles données géologiques et biostratigraphiques du gisement paléontologique à vertébrés de Mauvières, à Marcilly-sur-Maulne (Miocène inférieur et moyen; Indre-et-Loire, France)

Cyril GAGNAISON, Bastien MENNECART, Julien BAILLEUL,
Pascal BARRIER, Élise CHENOT, Renaud TOULLEC,
Sébastien POTEL, Honoré MARTIN,
Antoine MILLET & Didier MEMETEAU



art. 45 (16) — Publié le 14 septembre 2023 www.geodiversitas.com

PUBLICATIONS SCIENTIFICUES



DIRECTEUR DE LA PUBLICATION / PUBLICATION DIRECTOR : Gilles Bloch, Président du Muséum national d'Histoire naturelle

RÉDACTEUR EN CHEF / EDITOR-IN-CHIEF: Didier Merle

Assistant de Rédaction / Assistant Editor: Emmanuel Côtez (geodiv@mnhn.fr)

MISE EN PAGE / PAGE LAYOUT: Emmanuel Côtez

COMITÉ SCIENTIFIQUE / SCIENTIFIC BOARD:

Christine Argot (Muséum national d'Histoire naturelle, Paris)
Beatrix Azanza (Museo Nacional de Ciencias Naturales, Madrid)
Raymond L. Bernor (Howard University, Washington DC)
Henning Blom (Uppsala University)
Jean Broutin (Sorbonne Université, Paris, retraité)
Gaël Clément (Muséum national d'Histoire naturelle, Paris)
Ted Daeschler (Academy of Natural Sciences, Philadelphie)
Gregory D. Edgecombe (The Natural History Museum, Londres)
Ursula Göhlich (Natural History Museum Vienna)
Jin Meng (American Museum of Natural History, New York)
Brigitte Meyer-Berthaud (CIRAD, Montpellier)
Zhu Min (Chinese Academy of Sciences, Pékin)
Isabelle Rouget (Muséum national d'Histoire naturelle, Paris, retraité)
Sevket Sen (Muséum national d'Histoire naturelle, Paris, retraité)
Stanislav Štamberg (Museum of Eastern Bohemia, Hradec Králové)

Paul Taylor (The Natural History Museum, Londres, retraité)

COUVERTURE / COVER:

Réalisée à partir des Figures de l'article/Made from the Figures of the article.

Geodiversitas est indexé dans / Geodiversitas is indexed in:

- Science Citation Index Expanded (SciSearch®)
- ISI Alerting Services®
- Current Contents® / Physical, Chemical, and Earth Sciences®
- Scopus®

Geodiversitas est distribué en version électronique par / Geodiversitas is distributed electronically by:

- BioOne® (http://www.bioone.org)

Les articles ainsi que les nouveautés nomenclaturales publiés dans *Geodiversitas* sont référencés par / *Articles and nomenclatural novelties published in Geodiversitas are referenced by:*

- ZooBank® (http://zoobank.org)

Geodiversitas est une revue en flux continu publiée par les Publications scientifiques du Muséum, Paris Geodiversitas is a fast track journal published by the Museum Science Press, Paris

Les Publications scientifiques du Muséum publient aussi / The Museum Science Press also publish: Adansonia, Zoosystema, Anthropozoologica, European Journal of Taxonomy, Naturae, Cryptogamie sous-sections Algologie, Bryologie, Mycologie, Comptes Rendus Palevol

Diffusion – Publications scientifiques Muséum national d'Histoire naturelle CP 41 – 57 rue Cuvier F-75231 Paris cedex 05 (France) Tél.: 33 (0)1 40 79 48 05 / Fax: 33 (0)1 40 79 38 40 diff.pub@mnhn.fr / http://sciencepress.mnhn.fr

© Publications scientifiques du Muséum national d'Histoire naturelle, Paris, 2023 ISSN (imprimé / print): 1280-9659/ ISSN (électronique / electronic): 1638-9395

Nouvelles données géologiques et biostratigraphiques du gisement paléontologique à vertébrés de Mauvières, à Marcilly-sur-Maulne (Miocène inférieur et moyen; Indre-et-Loire, France)

Cyril GAGNAISON

Institut Polytechnique UniLaSalle Beauvais, Département Géosciences,
Unité Bassins-Réservoirs-Ressources (B2R – U2R 7511),
UniLaSalle-Université de Picardie Jules VERNE, 19 rue Pierre Waguet,
boîte postale 30313, F-60026 Beauvais cedex (France)
cyril.gagnaison@unilasalle.fr (auteur correspondant)

Bastien MENNECART

Naturhistorisches Museum Basel, Augustinergasse 2, 4001 Basel, (Suisse) mennecartbastien@gmail.com

Julien BAILLEUL
Pascal BARRIER
Élise CHENOT
Renaud TOULLEC
Sébastien POTEL
Honoré MARTIN
Antoine MILLET

Institut Polytechnique UniLaSalle Beauvais, Département Géosciences,
Unité Bassins-Réservoirs-Ressources (B2R – U2R 7511),
UniLaSalle-Université de Picardie Jules VERNE, 19 rue Pierre Waguet,
boîte postale 30313, F-60026 Beauvais cedex (France)
julien.bailleul@unilasalle.fr
pascal.barrier@unilasalle.fr
elise.chenot@unilasalle.fr
renaud.toullec@unilasalle.fr

Didier MEMETEAU

Le Bois, F-49460 Cantenay-Epinard (France) didier.memeteau@orange.fr

Soumis le 15 novembre 2022 | accepté le 6 mars 2023 | publié le 14 septembre 2023

urn:lsid:zoobank.org:pub:D769E3E4-4EAB-4B5B-8312-24F879151B3C

Gagnaison C., Mennecart B., Bailleul J., Barrier P., Chenot É., Toullec R., Potel S., Martin H., Millet A. & Memeteau D. 2023. — Nouvelles données géologiques et biostratigraphiques du gisement paléontologique à vertébrés de Mauvières, à Marcilly-sur-Maulne (Miocène inférieur et moyen; Indre-et-Loire, France). *Geodiversitas* 45 (16): 449-478. https://doi.org/10.5252/geodiversitas2023v45a16. http://geodiversitas.com/45/16

RÉSUMÉ

Le site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France) se situe dans le Sud-Ouest du Bassin parisien, à 55 kilomètres au Nord-Ouest de la ville de Tours. Ce site est une carrière périodiquement exploitée pour ses sables et ses faluns miocènes. En 2000, L. Ginsburg et son équipe signalent une riche faune de vertébrés continentaux de l'Orléanien inférieur (= Burdigalien inférieur-moyen,

biozone MN3). Dans cette première étude, les contextes géologique et taphonomique ne sont pas détaillés. En 2020, suite à de nouveaux travaux d'aménagement du site, une étude complémentaire axée sur les données contextuelles manquantes a été réalisée. La série géologique comporte plusieurs ensembles distincts comprenant des marnes du Paléogène, des sables continentaux du Miocène inférieur, des formations carbonatées marines du Miocène inférieur à moyen et des formations superficielles de la fin du Néogène. Leur description faciologique met en évidence une relation directe entre la sédimentation néogène et le canevas structural local polyphasé. En parallèle, de nouvelles données paléontologiques ont été recueillies dans les différents niveaux fossilifères dont: des dents de Chondrichthyes et d'Osteichthyes (Rupélien ou Miocène inférieur) remaniées dans les sables continentaux de l'Orléanien inférieur, vingt-et-un taxons supplémentaires dans l'assemblage de vertébrés de l'Orléanien inférieur (biozone mammalienne européenne du Néogène du MN3) et un assemblage de mammifères terrestres de l'Orléanien moyen-supérieur (MN4 à MN5) remanié dans le conglomérat marin langhien. De plus, les positions biostratigraphiques de vertébrés terrestres du Miocène inférieur ont pu être précisées (Ligerosaurus pouiti (Augé, Bailon & Malfay, 2003)) ou confirmées (Ballusia hareni (Ginsburg, 1989), Ursavus isori Ginsburg & Morales, 1998 et Hemicyon gargan Ginsburg & Morales, 1998). Toutes ces nouvelles données (géologiques, paléontologiques et taphonomiques) confirment que le site paléontologique de Mauvières devrait rentrer dans la liste nationale des sites géologiques patrimoniaux à conserver.

MOTS CLÉS Cénozoïque, Touraine, tectonique, assemblage faunique, taphonomie.

ABSTRACT

New geological and biostratigraphic data from the vertebrate paleontological site of Mauvières, near Marcilly-sur-Maulne (Early and Middle Miocene; Indre-et-Loire, France).

The paleontological locality of Mauvières (Indre-et-Loire, France) is located in the South-West part of the Paris Basin, 55 kilometers North-West of the city of Tours. This site is a quarry that is periodically exploited for Miocene sands and shelly sands. In 2000, L. Ginsburg and his collaborators identified a rich fauna of continental vertebrates from the early Orleanian (=early-middle Burdigalian, Orleanian European Land Mammal Age [ELMA] MN3 biozone). In this first study, the geological and taphonomic contexts were not precised. In 2020, following new excavation work in the quarry, a new study focusing on the missing contextual data started has been launched. The geological succession includes several distinct formations: Paleogene marls, Lower Miocene continental sands, Lower to Middle Miocene marine carbonates and Upper Neogene superficial deposits. Their faciological analysis highlights a direct relationship between the Neogene sedimentation and local tectonic controls. In parallel, new paleontological data from the different fossiliferous levels were collected, including: Chondrichthyes and Osteichthyes teeth (Rupelian or Early Miocene) reworked in the lower Orleanian continental sands, twenty-one additional taxa in the early Orleanian vertebrate assemblages (MN3) and a terrestrial mammal assemblage from the middle-late Orleanian (=Langhian standard age, biozone MN4 à MN5) reworked in the marine Langhian conglomerate. In addition, the biostratigraphic position of Early Miocene terrestrial vertebrates have been clarified (Ligerosaurus pouiti (Augé, Bailon & Malfay, 2003)) and confirmed (Ballusia hareni (Ginsburg, 1989), Ursavus isori Ginsburg & Morales, 1998 and Hemicyon gargan Ginsburg & Morales, 1998). All these new data (geological, paleontological and taphonomic) confirm that the paleontological site of Mauvières should be included in the national list of French geological heritage sites to be preserved.

KEY WORDS Cenozoic, Touraine, tectonics, faunal assemblage, taphonomy.

ABRIDGED ENGLISH VERSION

The paleontological site of Mauvières is located in the South-West part of the Paris Basin, on the northern border of the Ligerian Basin, 55 kilometers to the North-West of the city of Tours (Fig. 1). It is a small quarry, occasionally exploited by the Poirier family (the owner of the site and of the farm of La Brosse). In 2000, a first paleontological study reported the presence of a rich fauna of continental vertebrates from the Early Miocene (Orleanian European Land Mammal [ELMA], biozone MN3) (Ginsburg *et al.* 2000). Between 2020 and 2022, new excavations have been performed in these fossiliferous strata.

Our study complements previous works (Ginsburg et al. 2000) by adding detail concerning the geological and taphonomic contexts, as well by actualizing the faunal content. The sedimentary succession is divided into six formations: Eocene-Oligocene lacustrine marl, lower Miocene continental sand, upper Burdigalian-lower Langhian marine limestone, Langhian marine conglomerate, upper Miocene-Pliocene fluvial sand, and Quaternary superficial formations. The faciological analyses show a relation between Cenozoic tectonics (Pyreneo-Alpine orogenic phases) and the development of sedimentary architectural elements. During the Paleogene, the activation of normal faults - with a South Armorican Hercynian heritage direction – generated many small lacustrine basins. A shortening begins during the Early Miocene with a significant folding of the area and subsequent erosion of the "Château-la-Vallière anticline" (Fig. 2) as well

as the channeling of a fluvial system in the "Esvres syncline" valley (Gagnaison et al. 2020). At the end of the Burdigalian, the farfield westward progradation of alpine deformation is responsible for tectonic subsidence and the first transgressive pulse to the East of the Ligerian Basin. The marine sediments are channeled into pre-existing structures (Bouchet 2009). This tectonic activity occurres throughout the Middle Miocene (Temey 1996) forming submarine reliefs. At that time, the "Château-la-Vallière anticline" is still a structural high and blocks the marine transgression to the North-East (Fig. 2). This tectonic influence slows down at the end of the Neogene (Bouchet 2009).

The new paleontological and taphonomic data bring out two coherent Miocene vertebrate assemblages. The assemblage 1 consists of 53 taxa, including the 32 taxa of Ginsburg et al. (2000; Tableau 1) found in situ in the Lower Miocene fluvial deposits (*synonymy, **new attribution, ***new for the locality): Tinca sp., ***? Lates sp., *** Amphibia indet., Chelydropsis sp., Ptychogaster sp., Testudo promarginata Reinach, 1900, Trionyx sp., ***Ligerosaurus pouiti (Augé, Bailon & Malfay, 2003), ***Lacertidae indet., Diplocynodon styriacus (Hofmann, 1885), Diplocynodon sp., Tomistoma cf. lusitanica (Vianna & Morales, 1945), ***Aquilavus sp., Rallidae indet., ***Talpidae indet., ***Erinadeidae indet., ***Soricidae indet., Lagopsis cadeoti (Viret, 1930), Prolagus vascociensis (Viret, 1930), Amphilagus ulmensis (Tobien, 1963), ***Ochotonidae indet., Eucricetodon infralactorensis (Viret, 1930), Steneofiber depereti Mayet, 1908, *Megamphicyon carnutense (Antunes & Ginsburg, 1977) (synonym of Amphicyon lathanicus (Ginsburg, Cheneval, Janvier, Pouit & Sen, 2000) in Ginsburg et al. (2000), *** Amphicyon sp., Cynelos helbingi (Dehm, 1950), ***Ballusia hareni (Ginsburg, 1989), ***Phoberocyon aurelianensis (Mayet, 1908), ***Phoberocyon dehmi (Ginsburg, 1955), ***Plithocyon bruneti Ginsburg, 1980, ***Hemicyon gargan Ginsburg & Morales, 1998, *** Ursavus isori Ginsburg & Morales, 1998, *** Plesiogale angustifrons Pomel, 1854, Martes laevidens Dehm, 1950, ***Viverridae indet., ***Broiliana nobilis Dehm, 1950, ***Semigenetta elegans Dehm, 1950, ***Stromeriella franconica Dehm, 1950, *Styriofelis turnauensis Hoernes, 1882 (synonym of Pseudaelurus turnauensis in Ginsburg et al. 2000), ***Paratapirus intermedius (Filhol, 1885), ***Protaceratherium minutum (Cuvier, 1822), Diaceratherium aurelianense (Nouel, 1866), ***Plesiaceratherium sp., Aureliachoerus aurelianensis (Stehlin, 1899), ***Xenohyus venitor Ginsburg, 1980, Brachyodus intermedius Mayet, 1908, Cainotherium lintillae Baudelot & Grouzel, 1974, **Palaeomeryx kaupi Meyer, 1834 (synonym of Oriomeryx willii Ginsburg, 1985 in Ginsburg et al. 2000), **? Heterocemas sp. (synonym of Procervulus praelucidus (Obergfell, 1957) in Ginsburg et al. 2000), Ligeromeryx praestans (Stehlin, 1937), Andegameryx andegaviensis Ginsburg, 1971, **Andegameryx serum (Ginsburg, 1999), ***Amphimoschus cf. ponteleviensis Bourgeois, 1873.

Similar assemblages are already known in other paleontological localities of the region: Chitenay (Ginsburg et al. 2000), Les Beilleaux (Ginsburg 1989b), La Guimardière (Gagnaison 2013), and Pont-Boutard (Gagnaison 2017). It is a typical fauna of the MN3 biozone (early Orleanian = earlymiddle Burdigalian). The confirmation of the presence of five taxa (Ligerosaurus pouiti, Ballusia hareni, Hemicyon gargan, Ursavus isori and Paratapirus intermedius) in the Ligerian Basin during the biozone MN3 is to be noted.

The assemblage 2 includes three terrestrial mammal taxa (Prodeinotherium bavaricum Meyer, 1831, Plesiaceratherium sp., and Palaeomeryx kaupi) whose fossils have been found reworked at the base of the Langhian marine conglomerate. This fauna may come from an indeterminate continental interval of the Middle-Late Orleanian (biozone MN4-5; Steininger 1999) or has been transported from a nearby shore. This assemblage is already known in Anjou-Touraine (Ginsburg 2001) but is described here for the first time.

The Mauvières quarry presents a remarkable natural heritage combining geological, paleontological and taphonomic data that are key for the period and regional context. In our opinion, it deserves to be included in the French national inventory of the important geological sites to be preserved (project launched by the Paris Museum).

INTRODUCTION

Tout au long de la Loire, les sites paléontologiques sont très nombreux dans les formations miocènes (Temey 1996). Plus d'une centaine d'articles existent sur les études taxonomiques et biostratigraphiques des faunes de vertébrés et d'invertébrés (Gagnaison 2020). Par contre, les descriptions des contextes géologiques et taphonomiques sont souvent réduites au minimum, entraînant parfois des erreurs de calage biostratigraphique. Le site paléontologique de Mauvières est situé sur la bordure nord du bassin sédimentaire de Savigné-sur-Lathan/Noyant-sous-le-Lude (Anjou-Touraine),

à 55 kilomètres au Nord-Ouest de la ville de Tours et à 4 kilomètres à l'ouest de Marcilly-sur-Maulne (Fig. 1), à la limite entre les départements de l'Indre-et-Loire et du Maine-et-Loire (47°32'05.3"N, 0°12'15.6"E). Le site fossilifère se trouve dans une petite carrière appartenant à la famille Poirier, propriétaire de la ferme du lieu-dit La Brosse. Dans le cadre de travaux d'aménagement et de voiries sur la propriété, cette sablière rectangulaire est exploitée épisodiquement pour le falun et les sables. Le plus grand front de taille (Sud) mesure environ 120 mètres de long sur une hauteur movenne de 4,5 mètres. Lors de missions de terrain, entre 2020 et 2022, la partie Ouest était recouverte par la végétation, à la différence de la partie Est, où notre étude s'est concentrée. Au Nord, un front de taille secondaire, d'une trentaine de mètres, présentait des faluns très altérés.

Dès les années 1980, les différentes petites carrières situées entre la ferme de la Brosse et du hameau de Mauvières ont livré de très nombreux fossiles de vertébrés terrestres miocènes. L. Ginsburg (MNHN) et ses collègues y ont effectué plusieurs fouilles permettant la constitution d'une collection paléontologique qui sera publiée en 2000. Depuis ces premiers travaux, les sites paléontologiques de Mauvières et La Brosse sont cités comme des sites paléontologiques de référence pour la biozone mammalienne MN3 (Orléanien inférieur, Miocène inférieur; Ginsburg 2002). En 2020, suite à l'initiative de D. Memeteau et avec l'autorisation de la famille Poirier, les fronts de taille Sud et Est de la carrière ont été dégagés et stabilisés. Ces travaux ont facilité les levés de nouvelles coupes géologiques effectuées dans le cadre de cette étude. Aujourd'hui, les fronts de taille de la partie orientale sont talutés et les fouilles paléontologiques sauvages sont interdites. En complément aux précédents travaux (Ginsburg et al. 2000), cet article va développer les contextes géologiques et taphonomiques du site de Mauvières. Dans cet objectif, trois campagnes de terrain ont été réalisées sur ce site entre 2020 et 2022. De nombreuses observations et des prélèvements d'échantillons (roches sédimentaires et fossiles) ont été effectués puis analysés au sein du laboratoire de Géosciences de l'ULB (Martin & Millet 2022). Toutes ces nouvelles données géologiques permettent de mieux comprendre l'agencement stratigraphique, sédimentologique et tectonique des corps sédimentaires observés sur le site de Mauvières. En parallèle, les données paléontologiques additionnelles permettent d'actualiser et de compléter la liste taxonomique de Ginsburg *et al.* (2000) et de mieux appréhender le contexte taphonomique local.

MATÉRIEL ET MÉTHODES

Entre 2020 et 2022, trois campagnes de relevés de terrain ont été effectuées sur le site de Mauvières (Martin & Millet 2022). Un volume total d'environ 30 m³ de couches fossilifères a été dégagé. Puis, l'ensemble du sédiment a été tamisé (mailles des tamis = 1 mm et 2 mm), lavé et trié. Ces fouilles ont permis de récupérer à la fois des données

géologiques (57 échantillons lithologiques, 75 mesures de courants, 235 photographies, 12 levers de coupes géologiques) et des échantillons paléontologiques (dont 30 spécimens de vertébrés identifiables) déposés au sein des collections paléontologiques de l'Institut polytechnique UniLaSalle (Beauvais, Oise) (Annexe 1). Pour compléter ce matériel paléontologique, plusieurs collections privées ont été consultées: D. Memeteau, F. Chevrier, J. Redois et L. Trotignon. Six fossiles de ces collections ont été moulés (en résine ou en plâtre) et déposés au sein des collections paléontologiques de l'ULB et du Musée du Savignéen à Savigné-sur-Lathan (Indre-et-Loire, France; Annexe 1). Les déterminations taxonomiques ont été réalisées par C. Gagnaison (insectivores, carnivores et périssodactyles), B. Mennecart (ruminants) et D. Memeteau (chondrichthyens, osteichthyens et sauropsides). Plusieurs fossiles d'anthracothériidés et de suoïdes ont été identifiés par M. Pickford (CNRS-MNHN-Sorbonne Université).

Le cadre biostratigraphique se réfère à Hilgen et al. (2012). Nous utilisons les biozones MN (Neogene Mammal-Zones) définies par Steininger (1999). Les observations faciologiques de détails ont nécessité plusieurs analyses réalisées au sein de la plateforme Géosciences de l'ULB, huit lames minces ont été fabriquées et analysées à partir d'un microscope optique Leica DM4500-P associé à une caméra Leica DFC450C au grossissement X5. Toutes les images ont été acquises et traitées avec le logiciel Leica Application Suite (LAS) v4.11.0. Les résultats des analyses pour chacune des lames sont résumés en Annexe 2. Afin d'étudier la nature et la morphoscopie des grains des roches sédimentaires meubles, H. Martin et A. Millet ont réalisé 13 lavages (1 kg par échantillon) par voie humide avec l'aide d'une colonne de tamis (> 2 mm, > 1 mm, > 63 μ m et < 63 μ m). Les refus ont été séchés à l'étuve à 30°C pendant 24H à 48H. Une fois complètement séchés, les échantillons ont été observés sous une loupe binoculaire. Des analyses morphoscopiques et géochimiques ont été réalisées sur une série de 4 cristaux de quartz automorphes ou bipyramidés provenant des sables de l'Orléanien inférieur. Les images des spécimens ont été obtenues avec un microscope électronique à balayage (TM 1000 Hitachi). Les analyses chimiques (qualitatives et semiquantitatives) des grains sur les sections polies ont, quant à elles, été réalisées sur un microscope électronique à balayage (SEM Hitachi S-3400N) équipé d'une sonde EDS (Energy Dispersive -ray Spectrometer) AZtecLive Lite Xplore 15. Les conditions analytiques consistaient en un courant de faisceau de 100 µA, une tension d'accélération de 15 kV et un temps d'acquisition de 20 s. Une procédure de correction de type Aztec_correction_absorption a été utilisée.

ABRÉVIATIONS

A arrondi des grains (Krumbein & Sloss 1963); S sphéricité des grains (Krumbein & Sloss 1963);

LPA observation microscopique en lumière polarisée analysée; LPNA observation microscopique en lumière polarisée non

BSSN bassin sédimentaire de Savigné-sur-Lathan/Noyant-sous-le-Lude (Nord-Ouest de la France).

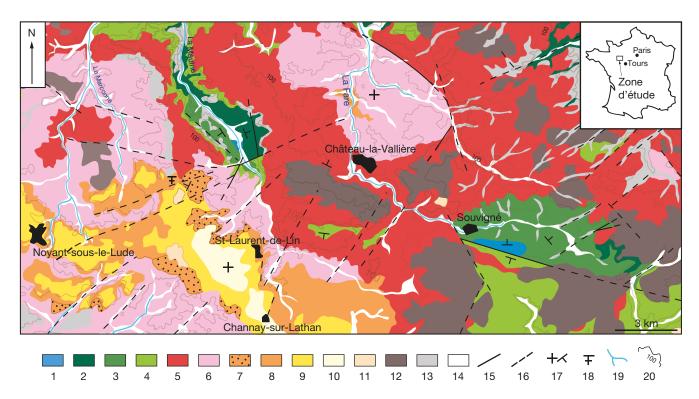


Fig. 1. — Carte géologique simplifiée de la zone entourant le site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France). Les cartes géologiques nommées «Le Lude » (Manivit et al. 1991), «Château-du-Loir » (Manivit 1998), «Noyant » (Brossé et al. 1984) et «Tours » (Alcaydé & Rasplus 1974) ont été adaptées et modifiées : 1, marnes de l'Oxfordien; 2, sables et grès du Cénomanien; 3, tuffeaux du Turonien; 4, argiles à spongiaires du Sénonien; 5, faciès siliceux (sables et grès) du Paléogène; 6, marnes et calcaires lacustres de l'Éocène-Oligocène; 7, sables continentaux du Miocène inférieur; 8, faluns marins du Burdigalien supérieur-Langhien inférieur; 9, faluns savignéens du Langhien-Serravallien; 10, calcarénite marine à Anadara turonica du Tortonien; 11, sables fluviatiles à bois fossiles (Miocène terminal-Pliocène); 12, limons des plateaux (Quaternaire-Actuel); 13, colluvions (Quaternaire-Actuel); 14, alluvions modernes; 15, failles reconnues sur le terrain; 16, failles supposées ou recouvertes par des formations superficielles; 17, indications de pendages des strates; 18, site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France): 19, réseau hydrographique: 20, courbe de niveau des 100 m d'altitude,

Abréviations dentaires

I/i incisive (supérieure/inférieure); C/c canine (supérieure/inférieure); P/p prémolaire (supérieure/inférieure); M/mmolaire (supérieure/inférieure); D/d dent déciduale (supérieure/inférieure); position dentaire indéterminée; d. droite:

gauche. g.

Abréviations institutionnelles

CNRS Centre national de la recherche scientifique;

Coll. DM collection D. Memeteau; Coll. FC collection F. Chevrier; Coll. JR collection J. Redois; Coll. LT collection L. Trotignon;

MNHN Muséum national d'Histoire naturelle, Paris; **ULB** Institut polytechnique UniLaSalle, Beauvais (Oise).

CONTEXTE GÉOLOGIQUE

Les affleurements naturels sont rares autour du hameau de Mauvières. Quelques petites carrières (falunières ou sablières) et affleurements de bords de route sont dispersés entre les villes de Château-la-Vallière, Savigné-sur-Lathan et Noyant-sous-le-Lude. Ce manque d'informations de terrain se ressent sur les quatre cartes géologiques au 1/50 000ème pour notre étude: «Le Lude» (Manivit et al. 1991), «Château-du-Loir» (Manivit

1998), «Noyant» (Brossé et al. 1984) et «Tours» (Alcaydé & Rasplus 1974). En effet, les contacts géologiques et les âges des formations sont différents d'une carte géologique à une autre. Les structures tectoniques (failles, plis et pendages structuraux) sont de plus indiquées de différentes façons. Un travail de mise en cohérence de toutes ces données géologiques a donc été réalisé sous la forme d'une carte géologique de synthèse (Fig. 1) en combinant les données existantes avec des données inédites de terrain recueillies pendant les différentes missions géologiques effectuées depuis les années 1990 dans le cadre des travaux de mémoires des élèves de l'Institut Géologique Albertde-Lapparent puis d'UniLaSalle (Temey 1996; Bouchet 2009). Au niveau du site de Mauvières, trois points d'amélioration ont été apportés: le changement d'âge du substratum des sables allant du hameau de Mauvières à la ferme des Forges de l'Éocène au Miocène inférieur; la mise en place d'un épandage sableux du Miocène supérieur-Pliocène au niveau de la ferme de La Brosse, inexistant sur les cartes géologiques; la mise en évidence de faisceaux de failles de direction Nord-Est/Sud-Ouest ayant permis la canalisation des flux sédimentaires. La zone d'étude comprend trois grandes structures dont les axes ont une direction sud-armoricaine (Nord-Ouest/Sud-Est) (Fig. 2):

– Au Sud-Ouest, le synclinal d'Esvres présente toute la série sédimentaire du Cénozoïque: les sables du Paléocène-Éocène, les formations carbonatées de l'Éocène-Oligocène et les formations continentales et marines du Néogène.

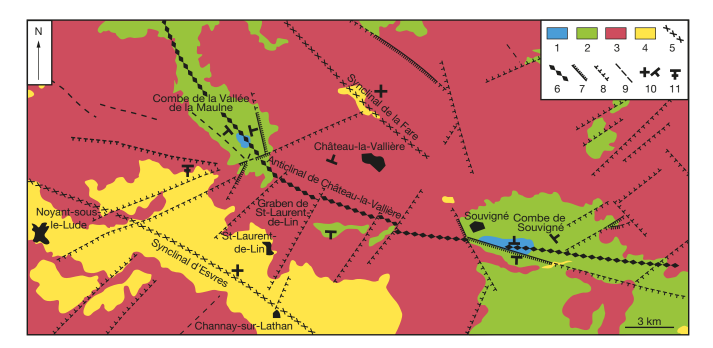


Fig. 2. — Schéma structural de la zone d'étude entourant le site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France): 1, formations du Jurassique; 2, formations du Crétacé; 3, formations du Paléogène; 4, formations du Néogène; 5, axes synclinaux; 6, axes anticlinaux; 7, failles à composante normale reconnues sur le terrain; 8, failles à composante normale supposées ou recouvertes par des formations superficielles; 9, failles supposées; 10, pendages des strates; 11, site paléontologique de Mauvières.

– Au Nord-Est, le synclinal de la Fare montre principalement des dépôts terrigènes et carbonatés du Paléogène et un pointement de faluns miocènes.

– Entre ces deux synclinaux se trouve l'anticlinal de Château-la-Vallière, dont l'histoire tectonique polyphasée est en relation directe avec la sédimentation cénozoïque. Cette grande structure est découpée en trois blocs principaux bordés par des failles à jeux normaux: la combe de la vallée de la Maulne au Nord-Ouest, le mont de la basse forêt de Château-la-Vallière au centre et la combe de Souvigné au Sud-Est (Fig. 2). Les deux combes permettent d'observer les séries du Jurassique supérieur (marnes et calcaires de l'Oxfordien) et du Crétacé supérieur (Cénomanien à Maastrichtien).

Le site paléontologique de Mauvières se situe dans la partie Nord-Est du synclinal d'Esvres, à proximité de la combe de la vallée de la Maulne (Fig. 2). Cette position géographique permet d'avoir un enregistrement précis de l'histoire géologique locale et de préciser les événements sédimentaires et tectoniques survenus pendant le Cénozoïque.

Les différentes formations sédimentaires

Le site paléontologique de Mauvières présente une série sédimentaire, rarement affleurante en Anjou-Touraine, allant du Paléogène au Miocène terminal-Pliocène. Seules les formations de l'Aquitanien et du Serravallien sont absentes. Même si Ginsburg *et al.* (2000) ont décrit différentes formations du Miocène continental de ce site, les nouvelles observations et les analyses faciologiques permettent d'être beaucoup plus précis (Fig. 3).

LA FORMATION DES MARNES GRISES (ÉOCÈNE-OLIGOCÈNE) La roche du plancher de la carrière correspond à une marne plastique de couleur grise à blanche. La surface supérieure de cette formation montre un léger pendage vers l'Est est visible sur la partie Est de la carrière. Cette marne est homogène, compacte, complètement azoïque et sans structure sédimentaire. Les lavages des échantillons ont montré une fraction silteuse importante, composée à 90% de grains de quartz (A = 0,1 et S = 0,3) et 10% de paillettes de muscovite. Cettemarne silteuse fait partie du cortège des différentes formations lacustres de la fin du Paléogène (Éocène supérieur-Oligocène) connues dans le BSSN (Yvard 1976; Manivit et al. 1991). Ces marnes bloquent les circulations d'eau des sables miocènes situés au-dessus. Les eaux de cette nappe sont ainsi stagnantes en fond de carrière; et elles empêchent d'effectuer des observations plus complètes.

La formation continentale de l'Orléanien inférieur (= Burdigalien inférieur-moyen)

La totalité de cette formation horizontale est visible dans la partie orientale du site de Mauvières sur une puissance variant de trois à quatre mètres (Fig. 3). En se déplaçant d'une dizaine de mètres vers l'Ouest et le Nord du site, elle disparaît complètement. La transgression marine du Burdigalien supérieur a érodé cette formation continentale (Fig. 4) qui est constituée de huit strates spécifiques (Fig. 3):

Une strate de sable très grossier à coquilles d'*Unio* (s1), en contact avec la marne grise (Éocène-Oligocène), amorce la formation continentale sur une puissance variable: entre 3 cm et 90 cm (Fig. 5). Ce sable est de couleur orange à gris clair.

Il est constitué principalement de grains de quartz roulés (A = 0,5 et S = 0,9), de caliches et pisolithes vadoses carbonatés (Fig. 5), de nombreux galets carbonatés et graviers de silex crétacés, de fossiles remaniés (des dents de Chondrichthyes et d'Osteichthyes de l'Oligocène et/ou du Miocène inférieur ainsi que des fragments de coquilles d'Exogyra columba Lamarck, 1819 et des spongiaires du Crétacé supérieur) et de fossiles en places (des vertébrés continentaux et des coquilles d'Unio toujours en connexion). L'analyse microfaciologique montre clairement des galets de silex riches en spicules d'éponges dans lesquels des foraminifères benthiques sont encore visibles (Fig. 6A, B et Annexe 2). Par ailleurs, les indices de présence de paléosols sont confirmés par des structure micro-globulaires micrométriques, d'origine possiblement bactérienne, dans un ensemble micritique présentant des microcracks, vacuoles millimétriques parfois interconnectés et traces de racines (Fig. 6D et Annexe 2). Dans ces niveaux, les traces d'oxydation sont ubiquistes, avec notamment des glauconies intensément altérées. Les autres galets remaniés du Cénomanien (Annexe 2) sont azoïques avec présence parfois de glauconie et grains phosphatés. Leur dissolution intense sous forme de tubes connectés puis partiellement recristallisés sont à mettre également en relation avec une tendance à l'exondation (Annexe 2). La remobilisation de la silice des éponges est visible sous la forme de calcédoine en gerbes. La partie sableuse miocène est essentiellement grésifiée avec des feldspaths cimentés par un ensemble argilo-carbonaté.

La strate s2 n'excède pas 5 cm. Elle est composée d'un sable moyen roux constitué exclusivement de grains de quartz transparents ou laiteux (A = 0,5 et S = 0,9). De légères lamines obliques tangentielles sont visibles. Les fossiles sont principalement constitués de plaques de carapaces de chéloniens aquatiques (Trionyx sp. et Chelydropsis sp.). Les fossiles de mammifères sont relativement rares.

La strate de sable s3 se développe par-dessus sur une puissance pouvant dépasser le mètre. C'est un sable orangé, azoïque et à lamines obliques progradantes vers l'Ouest ou le Sud-Ouest (Fig. 5). Un granoclassement positif est bien visible entre les différentes lamines. Les grains sont principalement des quartz de la taille des sables moyens à fins (A = 0, 7 et S = 0,9). Quelques grains particuliers sont à citer tels que des paillettes de muscovite, de la limonite et des quartz automorphes dont les pointes pyramidales à 6 faces sont plus ou moins émoussées (Fig. 7). Ces derniers sont probablement issus de l'érosion d'un paléosol siliceux (Montenat et al. 2005) qui s'est implanté entre la fin du Crétacé et le début du Paléocène. Cela correspond à la formation des silicifications et conglomérats siliceux des perrons (Gagnaison 2017).

La strate s4 est un niveau d'argile grise compacte et homogène dont l'épaisseur varie de 10 cm à un mètre. Aucun fossile et aucune structure sédimentaire ne sont visibles. Cette argile correspond une période de décantation probablement lacustre.

Un sable gris (\$5), grossier et fossilifère, peut être présent sur une épaisseur maximale de 50 cm. Un granoclassement positif est visible depuis la base (graviers abondants associés à des oxydes de manganèse) jusqu'au sommet de ce niveau où les grains ont une granularité des sables moyens. Les sables

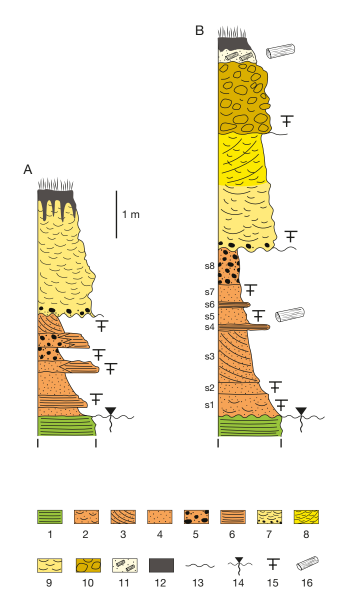


Fig. 3. — Colonnes lithostratigraphiques du site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France) d'après les données de Ginsburg et al. (2000) (A) et les relevés de terrains de 2020 à 2022 (B): Éocène-Oligocène: 1, marne grise. Orléanien inférieur; 2, sable grossier à Unio; 3, sables fluviatiles à lamines obliques; 4, passées de sables grossiers; 5, sables gris à graviers de silex; 6, argiles compactes; Burdigalien supérieur à Langhien: 7, calcarénite bioclastique $in diff\'erenci\'ee~;~\textbf{8},~calcar\'enite~bio clastique~\`a~grandes~strates~obliques~;~\textbf{9},~faluns~$ marins indifférenciés; 10, conglomérat marin du Langhien; Miocène terminal-Pliocène: 11. sables fluviatiles à bois fossiles: Quaternaire-Actuel: 12. terre végétale; 13, surfaces d'érosion; 14, niveau de la nappe phréatique en 2021; 15, niveaux riches en fossiles de vertébrés; 16, fragments de bois silicifiés.

sont constitués principalement de grains de quartz (A = 0,7 et S = 0,9) et de quelques grains de feldspaths altérés, de graviers de silex noirs et de débris de spongiaires remaniés du Crétacé. Les fossiles de vertébrés (Chéloniens et grands mammifères) sont pour la plupart peu roulés avec des cassures fraîches. Des bois fossiles silicifiés et fibreux non remaniés, pouvant atteindre 80 cm de long, sont présents à la base de ce niveau.

Une seconde strate argileuse azoïque (s6) de quelques centimètres chapote le précédent niveau sableux. Aucune structure sédimentaire n'est visible.



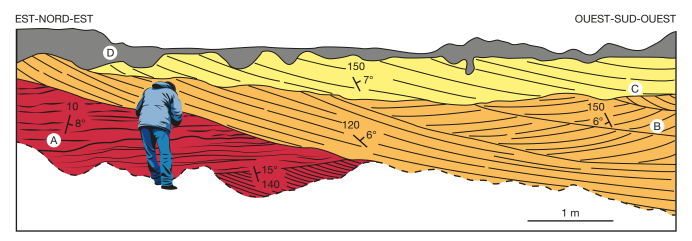


Fig. 4. — Coupe géologique du site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France): A, formations continentales de l'Orléanien inférieur; B, calcarénite marine du Burdigalien supérieur-Langhien inférieur; C, conglomérat marin du Langhien; D, formations superficielles (Quaternaire-Actuel).

La strate s7 a les mêmes caractéristiques lithologiques que la strate s4. Sa puissance n'excède pas les 40 cm. Les seuls fossiles observés sont des fragments d'os roulés et de rares dents de lagomorphes.

Finalement, le dernier niveau (s8) est un sable azoïque composé principalement de grains de quartz de la taille des sables grossiers (A = 0,7 et S = 0,9) associés à de nombreux graviers de silex noirs (Fig. 5).

Dans son ensemble, la formation continentale de l'Orléanien inférieur est composée d'une série sédimentaire principalement fluviatile à barres sableuses progradantes associées à des paléoenvironnements d'inondation lacustre et des paléosols (le sable à *Unio* et nodules pédogénétiques ainsi que les deux niveaux d'argiles de décantation).

LA FORMATION DES CALCARÉNITES (BURDIGALIEN SUPÉRIEUR-LANGHIEN INFÉRIEUR)

La première formation marine du site de Mauvières correspond à une calcarénite bioclastique jaune compacte. Ce faciès est visible sur les fronts de taille Sud et Nord de la carrière. Du fait de l'altération, la calcarénite a un aspect sableux sur le front de taille Sud. Sa puissance maximale est de 3,5 mètres dans la partie occidentale de la carrière. Cette formation est connue dans l'ensemble du BSSN et son âge

correspond au Burdigalien supérieur-Langhien inférieur (Mégnien et al. 1980).

De grands corps dunaires à lamines obliques tangentielles plurimétriques se superposent et montrent une progradation vers l'Est. Même si cet ensemble transgressif est érosif, une importante épaisseur de sédiments continentaux de l'Orléanien inférieur reste préservée dans la partie orientale de la carrière (Fig. 8). La grande quantité de grains de quartz (A = 0,7 et S = 0,9) de cette calcarénite provient directement de l'érosion de ces sables orléaniens sous-jacents. Latéralement, de petites structures sédimentaires (petites dunes sous-marines décimétriques, structures en auges, stratification entrecroisées) indiquent un environnement marin de faible profondeur (tidal à infralittoral supérieur). Le contenu paléontologique (dominance de coquilles de mollusques pectinidés et colonies de bryozoaires celleporiformes) indique aussi un environnement de type détritique côtier. L'analyse microfaciologique montre des passées resédimentées en masse sous la forme de micro-débrites (Fig. 6F et Annexe 2) dont les éléments très arrondis démontrent un transport préalable de grains silicoclastiques sur de grandes distances, avant d'être mélangés aux bioclastes in-situ dans une matrice micritique. Par ailleurs, la présence de quartz polycristallins à extinction ondulante, démontre un rem-

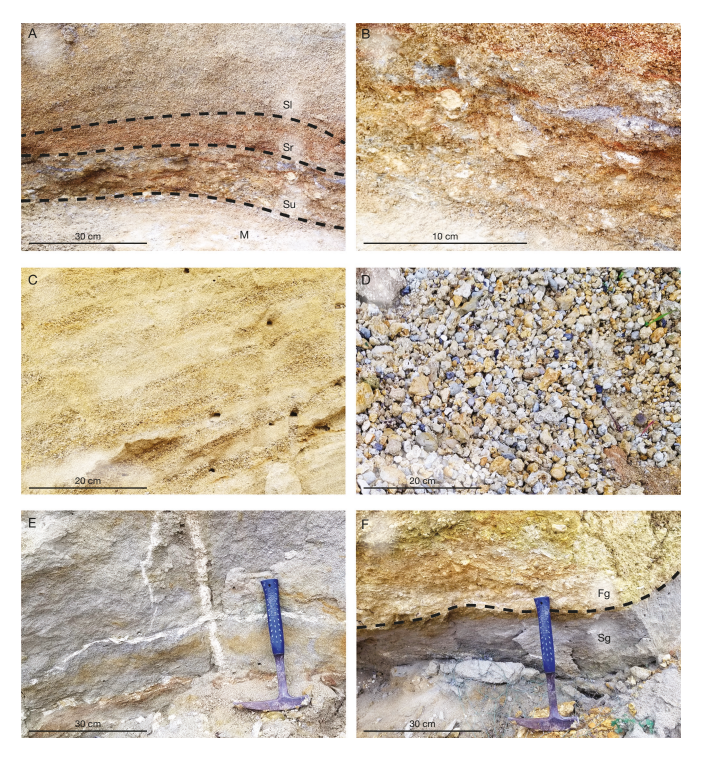


Fig. 5. — Faciès continentaux de l'Orléanien inférieur du site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France): A, vue du contact entre la marne grise (M) (Éocène-Oligocène) et les sables fluviatiles de l'Orléanien inférieur (Su, sable grossier à Unio; SI, sable roux à lamines obliques [Orléanien inférieur]; Sr, sable fluviatile rouge (Orléanien inférieur); B, détail du sable grossier à Unio (Su); D, nombreux nodules pédogénétiques calcaires et graviers de silex noirs visibles lors du tamisage du sable grossier à Unio; E, dernier faciès de l'Orléanien inférieur, le sable fluviatile gris (Sg); C, sables fluviatiles à lamines obliques et granoclassements normaux (SI); F, surface de contact entre le sable gris fluviatile (Sg) et le conglomérat transgressif langhien (Fg).

aniement du socle. Les niveaux moins grossiers (Fig. 6G et Annexe 2) présentent des bioclastes marins typiques de faibles profondeurs, alignés suivant de fines lamines, accompagnés de galets et de grains issus des calcaires crétacés et

oligocènes, indiquant une énergie importante de mise en place des dépôts. La cimentation est majoritairement tardive et héritée d'une télogenèse météorique, les ciments marins ayant été peu ou pas conservés.

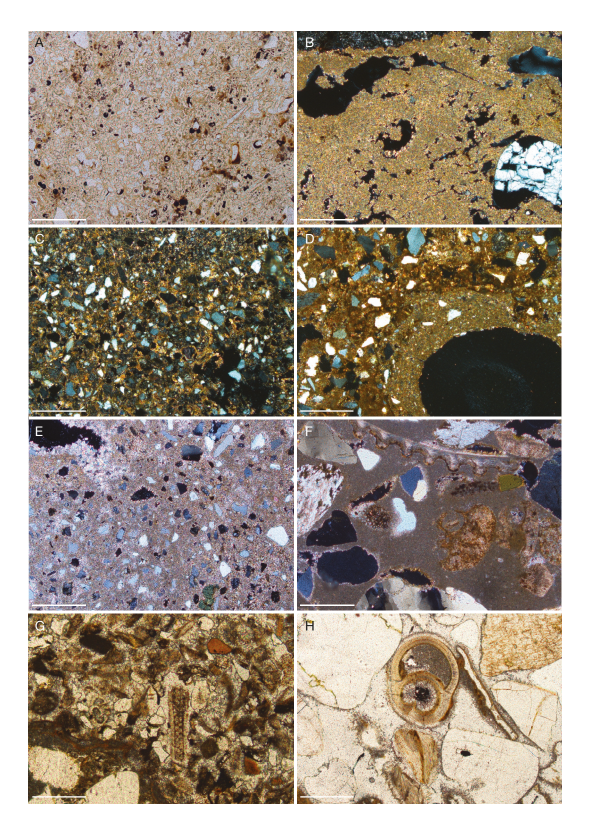


Fig. 6. — Microfaciès du site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France): **A**, échantillon *MIOC 1*, provenant d'un galet de spiculite-chert siliceux inclus dans les sables du Burdigalien inférieur-moyen (LPNA); **B**, échantillon *MIOC 2*, provenant d'un galet silicifié et traces pédogénétiques, inclus dans les sables du Burdigalien inférieur-moyen (LPA); **C**, échantillon *MIOC 3*, provenant des sables cimentés par une phase argilo-carbonatée du Miocène inférieur continental (LPA); **D**, échantillon *MIOC 4*, provenant des sables cimentés à traces de racines du Miocène inférieur continental (LPA); **E**, échantillon *ECH02* provenant d'un galet inclus dans les sables du Burdigalien inférieur-moyen avec traces pédogénétiques (LPA); **F**, échantillon *ECH06-1*, provenant des sables calcaréntitiques grossiers bioclastiques, à quartz et éléments lithiques du Burdigalien supérieur-Langhien inférieur (LPA); **G**, échantillon *ECH06-2* de grainstone sablo-gréseux à pélétoïdes et bioclastes, à traces de cimentation météorique vadose et provenant des sables chenalisant du Burdigalien supérieur-Langhien inférieur (LPNA); **H**, échantillon *ECH07*, Rudstone à éléments silicoclastiques grossiers, intensément dissous et recimenté en domaine météorique, provenant du conglomérat marin langhien (LPNA). Échelles: 500 µm.

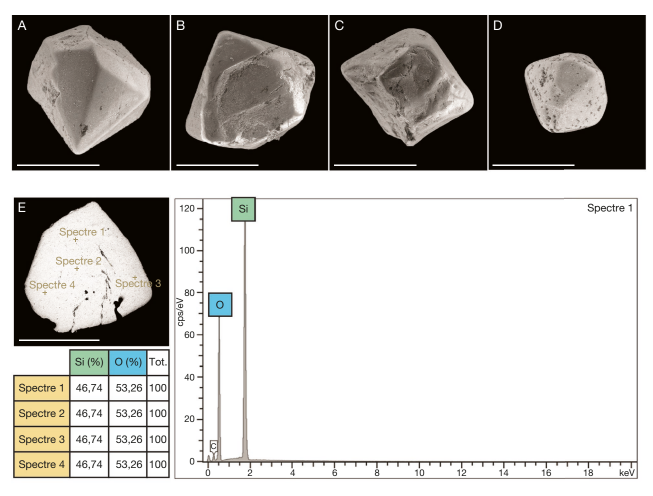


Fig. 7. — Quartz automorphes et/ou bipyramidés provenant des sables fluviatiles de l'Orléanien inférieur (strate s3) du site paléontologique de Mauvières (Indreet-Loire, France): A, spécimen peu usé; B, cassure conchoïdale bien visible sur la bordure d'un cristal; C, cristal bipyramidé présentant une usure notable de ses arêtes; D, spécimen fortement arrondi et recouvert d'impacts en étoiles; E, imagerie MEB du spécimen de la Fig. 7B en section polie, couplé et son analyse chimique ponctuelle semi-quantitative par sonde EDS. Échelles: 1 mm.

La formation du conglomérat marin du Langhien Cette seconde formation marine miocène recouvre en contact discordant la totalité des formations miocènes sous-jacentes dont les formations continentales (Fig. 4). Elle correspond au pulse transgressif majeur du Langhien, marqué par les faluns connus dans l'ensemble de la gouttière ligérienne (Gagnaison 2020). Sur le site de Mauvières, seule la base conglomératique de cette formation est visible sur une puissance maximale d'un mètre. Ce conglomérat peu cimenté passe latéralement à un sable bioclastique dans la partie orientale de la carrière (Fig. 8). Les galets calcaires, issus de l'érosion des formations jurassiques, crétacées et paléogènes, sont perforés par des bivalves lithophages. Ils sont mélangés avec un sable bioclastique contenant de nombreux débris de mollusques, majoritairement de grands pectinidés et des ostréidés, issus d'un milieu tidal à infralittoral supérieur (Courville & Bongrain 2003; Ossó et al. 2022). De grandes lamines obliques tangentielles sont visibles donnant un sens de courant globalement vers le Nord-Ouest. L'observation microfaciologique (Annexe 2 et Fig. 6) permet de mettre en évidence un *rudstone* très riche en éléments silicoclastiques remaniés, parfois sous la forme de lithoclastes siliceux polycristallins, indiquant une provenance du socle. Par ailleurs, la dissolution météorique généralisée affecte plus particulièrement les bivalves qui peuvent n'apparaitre plus que sous la forme de fantômes. Cette télogenèse ne laisse plus qu'une fine couche micrométrique de micrite héritée des stades éogénétiques en domaine marin. Enfin, la cimentation météoritique en « dent de chiens » est ubiquiste. Elle est représentée par des cristaux automorphes se développant dans l'espace intragranulaire, ainsi que sur le pourtour immédiat des allochems. Du sédiment interne sous forme de remplissage micritique vadose (geopetal structure) a aussi été observé. Quelques rares fossiles de vertébrés continentaux remaniés ont été trouvés à la base de cette formation marine.

LA FORMATION DU SABLE GRIS CONTINENTAL À BOIS FOSSILES (MIOCÈNE SUPÉRIEUR-PLIOCÈNE)

À la faveur de travaux de voirie autour de la ferme de La Brosse, il est possible d'observer des plaquages d'un sable grossier gris à galets polygéniques (silex crétacés, calcaires crétacés, calcarénite miocène) directement au-dessus du conglomérat langhien. Sa puissance ne dépasse pas les 50 cm. Les seuls



Fig. 8 . — Faciès du Miocène marin du site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France): **A**, calcarénite bioclastique à strates obliques et à fracturation oblique précoce (Burdigalien supérieur-Langhien inférieur); **B**, falun conglomératique et bioclastique (Langhien).

fossiles présents sont des fragments de troncs silicifiés bien conservés pouvant dépasser le mètre. Cette formation est déjà connue dans le BSSN mais aussi en Touraine du Sud au niveau des falunières de Paulmy (Lecointre 1947). Elle correspondrait à un équivalent de la formation des sables du Miocène supérieur-Pliocène de Sologne (Brossé et al. 1984).

LA FORMATION DES LIMONS DES PLATEAUX (QUATERNAIRE-ACTUEL)

Cette formation superficielle est visible au sommet des fronts de taille du site de Mauvières. Il s'agit d'un sable limoneux fin éolien, parfois mélangé avec la terre végétale, dont la puissance ne dépasse pas les 50 cm. Localement, il est possible d'en observer des accumulations dans les poches de décalcification situées au toit des faluns marins miocènes (Ossó & Gagnaison 2019).

TAPHONOMIE

L'ensemble des observations faites sur les fossiles de vertébrés du site de Mauvières fait ressortir quatre ensembles bien distincts, listés ci-après:

LES FOSSILES MARINS DANS LES SABLES CONTINENTAUX (Orléanien inférieur)

Une dizaine de dents de Chondrichthyes et d'Osteichthyes marins ont été trouvées dans la strate s1 de la formation des sables continentaux de l'Orléanien inférieur (Fig. 9). Ces fossiles sont de couleur noire à marron foncé. La plupart de ces dents sont fortement roulées et cassées. Cet état de conservation indique que ces fossiles proviennent d'un remaniement d'un niveau sous-jacent ou latéral par les courants fluviatiles. Six taxons ont pu être déterminés: Carcharias acutissima (Agassiz, 1843) ou Araloselachus cuspidata (Agassiz, 1843), Galeocerdo cf. aduncus (Agassiz, 1843), Carcharhinus elongatus (Leriche, 1910), Nebrius sp., Myliobatidae indet., Sparus sp. L'ensemble de ces fossiles est connu à la fois dans le Rupélien marin (Lozouet 2012; Baut et al. 2021) et dans le Miocène inférieur (Leriche 1957; Mornand 1978). Ginsburg & Janvier (1970) signalent aussi des dents de Chondrichthyes dans les sables continentaux de l'Orléanien inférieur du site de La Brosse (Maine-et-Loire, France). Ils les interprètent comme étant un apport marin synchrone des sables fluviatiles du Miocène inférieur d'affinité estuarienne. Le site de Mauvières montre très clairement que le premier épisode marin (Burdigalien supérieur-Langhien inférieur) est postérieur et érosif sur la formation continentale de l'Orléanien inférieur. De plus, la présence de mollusques bivalves d'eau douce (*Unio* sp.) en position de vie, va à l'encontre d'une influence marine lors du dépôt des sables fluviatiles de l'Orléanien inférieur. Donc, ces fossiles Chondrichthyes et d'Osteichthyes marins proviennent plus probablement d'un remaniement d'une strate antérieure au Burdigalien inférieur-moyen. L'Aquitanien marin est absent dans le BSSN (Mégnien et al. 1980). Par contre, une communication du bassin de Paris avec les mers méridionales par la basse vallée de la Loire semble être confirmée au Rupélien (Lozouet 2012). Pour le moment, sans fossile dateur, l'origine stratigraphique de ces fossiles remaniés est difficile à préciser.

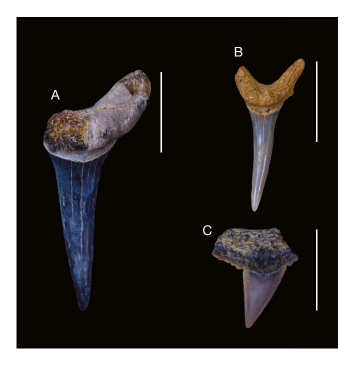


Fig. 9. - Fossiles de Chondrichthyens remaniés dans les sables fluviatiles de l'Orléanien (MN3) du site de Mauvières (Indre-et-Loire, France): A, dent d'Araloselachus cuspidata (Agassiz, 1843), ULB-MAUV-29 ; B, dent de Carcharias acutissima (Agassiz, 1843), ULB-MAUV-28; C, dent de Carcharhinus elongatus (Leriche, 1910), ULB-MAUV-30. Échelles: 0,5 cm.

LES FOSSILES CONTINENTAUX DANS LES SABLES CONTINENTAUX (ORLÉANIEN INFÉRIEUR)

La conservation des spécimens est homogène dans les quatre niveaux fossilifères de cette formation sableuse (s1, s2, s5 et s7). Les os sont de couleurs claires (blanc, gris, orange, beige) alors que les dents sont très souvent sombres (noir à marron foncé). Les fossiles sont rarement roulés (< 5% du matériel). La majorité des fossiles ont un aspect frais. Les cassures franches et nettes et l'absence de connexion anatomique des os impliquent un déplacement réduit.

LES FOSSILES MARINS ET CONTINENTAUX À LA BASE DE LA CALCARÉNITE MARINE (BURDIGALIEN SUPÉRIEUR À LANGHIEN INFÉRIEUR)

Dans le gravier de base de ce second épisode marin, les fossiles de vertébrés ne sont représentés que par quelques fragments centimétriques d'os et de dents très fortement émoussés, indéterminables avec une précision taxonomique, et de couleur noire. Il a cependant été possible de reconnaître des dents de Chondrichthyes ainsi qu'un fragment d'émail d'une dent de rhinocérotidé qui est probablement liés au remaniement des sables continentaux sous-jacents.

LES FOSSILES MARINS ET CONTINENTAUX DANS LE CONGLOMÉRAT MARIN (LANGHIEN)

Ce second faciès marin contient lui aussi quelques fossiles de vertébrés roulés et de couleurs sombres: noir, marron ou gris. Tous les fossiles présentent des cassures franches et émoussées, indiquant que les fossiles ont subi de forts chocs et une usure pendant leur sédimentation. Ces fossiles sont très souvent



Fig. 10. — Fossiles de reptiles sauropsides chéloniens des sables de l'Orléanien (MN3) du site de Mauvières (Indre-et-Loire, France): **A**, plaque nuchale de *Testudo promarginata* Reinach, 1900 (ULB-MAUV-5); **B**, entoplastron de *Ptychogaster* sp. (ULB-MAUV-3); **C**, fragment de hypoplastron de *Chelydropsis* sp. (ULB-MAUV-7); **D**, fragment de hypoplastron de *Trionyx* sp. (ULB-MAUV-7). Échelles: 1,0 cm.

recouverts d'animaux marins encroûtants: bryozoaires, annélides et balanes. Il a été possible de reconnaître quelques fossiles de Chondrichthyes (dents de requins et de raies), cependant trop fragmentaires pour obtenir une détermination précise. De rares dents isolées de mammifères terrestres roulées et cassées proviennent d'un sédiment (conglomérat ou sable) continental de l'Orléanien supérieur et remanié par la transgression langhienne comme déjà mentionné précédemment (Ginsburg 1989a).

ASSEMBLAGES FAUNIQUES

Deux assemblages cohérents de vertébrés continentaux ressortent de l'ensemble du matériel étudié: un assemblage avec des fossiles en place (n°1) et un autre avec des fossiles remaniés dans les faluns marins (n°2).

ASSEMBLAGE N°1: LES VERTÉBRÉS CONTINENTAUX EN PLACE DANS LES SABLES FLUVIATILES DE L'ORLÉANIEN INFÉRIEUR Cet assemblage est composé de 53 taxons de vertébrés, dont 32 taxons ont déjà été signalés par Ginsburg *et al.* (2000) (Tableau 1; Figs 10-15).

Nouvelles attributions taxonomiques et nouvelles occurrences taxonomiques

Lors des fouilles de 2020-2022, de nouveaux spécimens ont révélé la présence de taxons supplémentaires listés ci-après:

Trois hémimandibules d'un lacertidé à dents intermédiaires et postérieures élargies (amblyodontes) ont été identifiées (Fig. 11 et Annexe 1). Les fossiles de Mauvières présentent une série de 14 positions dentaires. Les dents présentent des apex ronds et hémisphériques; les plus larges se situent au milieu de la série dentaire. Les trois dernières dents sont



Fig. 11. — Mandibules droites du lacertidé Ligerosaurus pouiti (Augé, Bailon & Malfay, 2003) des sables de l'Orléanien (MN3) du site de Mauvières (Indre-et-Loire, France): A, ULB-MAUV-9; B, ULB-MAUV-10. Échelles: 0,5 cm.

moins développées (Fig. 11). Le bord ventral du dentaire est épais; la lame horizontale s'amincit peu et le sulcus Meckeli se réduit loin en arrière de la symphyse. La partie postérodorsale du dentaire est haut et épais. L'élargissement dorsal de la partie postérieure du dentaire est important. Ces caractères anatomiques permettent d'attribuer ces dentaires de lacertidé amblyodonte à Ligerosaurus pouiti (Augé, Bailon & Malfay, 2003) (Augé et al. 2003).

Un fossile peut être attribué avec certitude à un rapace. Il s'agit d'une phalange unguéale. La forme du processus flexorius est allongé dans le sens proximo-distal et comprimé dans le sens médio-latéral. Ce caractère rappelle Aquilavus de la famille des accipitradés, provenant des sites miocènes de Saint-Gérand-le-Puy (MN2) et de Contres (MN5) (Augé et al. 2002). Cependant, les dimensions du spécimen de Mauvières sont légèrement plus petites que celles du spécimen de Contres: longueur mésio-distale = 30,2 mm.

Les mammifères placentaires lipotyphles à Mauvières sont représentés par trois petites hémimandibules de tailles et de morphologies différentes. Malheureusement, deux des hémimandibules sont édentées. L'hémimandibule la plus grêle et

élancée peut faire penser à une petite forme de soricidé; à la différence de la seconde plus robuste et haute qui pourrait se rapprocher d'une forme de talpidé de la taille moyenne, déjà connu dans le Miocène de la Loire (Ginsburg 2001). La dernière hémimandibule de mammifère placentaire lipotyphle est robuste. La série dentaire (p4-m1: longueur p4-m1 = 5,0 mm; largeur m1 = 1,6 mm) présente des cuspides hautes et fortement usées. Ce fossile peut se rapporter à une forme d'érinadeidé, dont la présence est déjà connue dans le Miocène de la Loire (Augé et al. 2002). Pour le moment, la mauvaise conservation de ce matériel ne permet pas de confirmer une attribution taxonomique précise de ces trois formes de mammifères placentaires lipotyphles: un soricidé indéterminé, un talpidé indéterminé et un érinadeidé indéterminé.

Ginsburg et al. (2000) ont déjà signalé deux Hemicyoninae à Mauvières: *Phoberocyon dehmi* (Ginsburg, 1955) et *Plithocyon* bruneti Ginsburg, 1950. Une hémimandibule d'un individu âgé portant c, p4-m1 d'une grande forme d'Hemicyoninae a été trouvé lors des dernières fouilles. Sa p4 possède un deutéroconide renflé lingualement et un protoconide dominant. Le profil de la p4 est triangulaire et bas, la muraille externe,

Tableau 1. — Listes comparatives des taxons – provenant des sables fluviatiles de l'Orléanien inférieur (MN3) – décris par Ginsburg et al. (2000), avec les nouvelles données recueillies lors des fouilles modernes (2020-2022), sur le site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France). Les nouvelles attributions taxonomiques et les synonymies sont notées par le symbole «*».

CLASSE	ORDRE	Famille	Taxons reconnus par Ginsburg et al. (2000)	Taxons reconnus lors des dernière fouilles (2020-2022)
OSTEICHTHYES	CYPRINIFORMES	Cyprinidae	Tinca sp.	Tinca sp.
	PERCIFORMES	Latidae	-	?Lates sp.
AMPHIBIA	?	?	_	Incertae sedis
SAUROPSIDA	TESTUDINES	Chelydridae	Chelydropsis sp.	Chelydropsis sp.
	12010011120	Emydidae	Ptychogaster sp.	Ptychogaster sp.
		Testudinidae	Testudo promarginata	Testudo promarginata
		Trionychidae	Trionyx sp.	Trionyx sp.
	SQUAMATA	Lacertidae	-	Ligerosaurus pouiti
	OQUAINATA	Laccitidac	_	Lacertidae indet.
	CROCODILIA	Diplocynodontidae	Diplocynodon styriacus	Diplocynodon styriacus
	OHOOODILIA	Diplocyflodoffildac	Diplocynodon sp.	Diplocynodon sp.
		Crocodylidae	Tomistoma cf. lusitanica	Tomistoma cf. lusitanica
	ACCIPITRIFORMES	Accipitridae	TOTTISTOTTIA CI. IUSTIATIICA	
			- Dellides indet	Aquilavus sp.
MAMMALIA	GRUIFORMES	Rallidae	Rallidae indet.	— Talaidaa indat
	EULIPOTYPHLA	Talpidae	_	Talpidae indet.
		Erinadeidae	_	Erinadeidae indet.
		Soricidae	-	Soricidae indet.
	LAGOMORPHA	Ochotonidae	Lagopsis cadeoti	Lagopsis cadeoti
			Prolagus vascociensis	Prolagus vascociensis
			Amphilagus ulmensis	Amphilagus ulmensis
			Ochotonidae indet.	Ochotonidae indet.
	RODENTIA	Cricetidae	Eucricetodon infralactorensis	Eucricetodon infralactorensis
		Castoridae	Steneofiber depereti	Steneofiber depereti
	CARNIVORA	Amphicyonidae	Amphicyon (Megamphicyon) lathanicus	Megamphicyon carnutense*
			_	Amphicyon sp.
			Cynelos helbingi	Cynelos helbingi
		Ursidae	_	Phoberocyon aurelianensis
			Phoberocyon dehmi	_
			Plithocyon bruneti	Plithocyon bruneti
			-	Ballusia hareni
			_	Hemicyon gargan
			_	Ursavus isori
		Mustelidae	Martes laevidens	Martes laevidens
		Mustelluae	iviaries laevideris	
		Vi	_	Plesiogale angustifrons
		Viverridae	_	Semigenetta elegans
		Daniel and design	_	Viverridae indet.
		Procyonidae	_	Broiliana nobilis
			-	Stromeriella franconica
	DEDICOOR CT.	Felidae	Pseudaelurus turnauensis	Styriofelis turnauensis*
	PERISSODACTYLA	Tapiridae		Paratapirus intermedius
		Rhinocerotidae	Protaceratherium minutum	Protaceratherium minutum
			_	Plesiaceratherium sp.
			Diaceratherium aurelianense	_
			_	Rhinocerotidae indet.
	ARTIODACTYLA	Suidae	Aureliachoerus aurelianensis	Aureliachoerus aurelianensis
			Xenohyus venitor	Xenohyus venitor
		Anthracotheriidae	Brachyodus intermedius	Brachyodus intermedius
		Cainotheriidae	Cainotherium lintillae	Cainotherium lintillae
		inconnue	_	Amphimoschus cf. ponteleviensis
			Lagomeryx sp.	Andegameryx serum*
			Andegameryx andegaviensis	Andegameryx andegaviensis
		Cervidae	Ligeromeryx praestans	Ligeromeryx praestans
		- Si viduo	Procervulus praelucidus	?Heterocemas sp.*
			i i oooi valas bi aciaciadas	., 1010100011103 3D.

relativement rectiligne, formant le grand côté, l'angle opposé se situant au niveau du deutéroconide. La m1 est une dent longue mesio-distalement (longueur = 34,5 mm; largeur = 13,8 mm). Le protoconide est haut et mince, le paraconide un peu plus bas, tandis que le métaconide est situé en arrière et n'est pas très développé. Le talonide est très bas et l'hypoconide est situé très en arrière. Cette série dentaire p4-m1 se rap-

porte au genre *Phoberocyon*. Les mêmes caractéristiques sont listées par Ginsburg & Morales (1998), dans la description du type de *Phoberocyon aurelianensis* (Mayet, 1908) du musée de Laval et de l'hémimandibule de Pont-Boutard (Indre-et-Loire). *Phoberocyon aurelianensis* diffère par ses dimensions plus grandes de *Phoberocyon dehmi* (longueur m1 = 29,8 mm; largeur = 11,4 mm) (Ginsburg & Morales 1998). Une petite

forme d'Hemicyon est représentée par un maxillaire portant M1-2 (Fig. 12). La M1 a un profil subcarré en vue occlusale; les tubercules labiaux sont hauts, le protocône est relié par une crête au métaconule plus petit, le cingulum labial est fort et gonflé en avant. Le fossile de Mauvières est identique en tous points (dimensions et morphologie) au type d'*Hemicyon* gargan Ginsburg & Morales, 1998 trouvé dans la falunière du Vaurouleau (Maine-et-Loire) (Ginsburg & Morales 1998). Les Ursinae sont représentés par deux dents isolées dont une M2 elliptique en vue occlusale (Fig. 12), le bord du cingulum labial formant une belle courbe régulière caractéristique du genre Ballusia (Baryshnikov & Lavrov 2015). La partie postérieure de cette première M2 d'Ursinae, comprenant le métacône et le métaconule, est réduite, tant en largeur qu'en longueur. Le fossile de Mauvières peut alors se raccrocher Ballusia hareni (Ginsburg, 1989) comme les spécimens déjà décrits d'Auverse (Maine-et-Loire) (Ginsburg & Morales 1998) et celui des Beilleaux (Indre-et-Loire) (Baryshnikov & Lavrov 2015). La seconde M2 d'Ursinae est rectangulaire en vue occlusale et très allongée (Fig. 12). Cette dent a la même morphologie que chez Ursavus brevirhinus (Hofmann, 1887) et Ursavus primaevus Gaillard, 1899 (Ginsburg & Morales 1998). Mais, ses dimensions sont plus petites, un tiers plus petit que l'espèce type *Ursavus primaevus* (Ginsburg & Morales 1998). La M2 de Mauvières est identique au spécimen d'*Ursavus isori* Ginsburg & Morales, 1998 de Dénezé-sous-le-Lude (Maineet-Loire) illustrée par Ginsburg & Morales (1998). Les procyonidés sont représentés par deux fossiles: une m1 gauche et un maxillaire gauche portant M1-2. La m1 présente une trigonide simple (longueur = 13,0 mm; largeur = 6,0 mm). Ses cuspides sont verticales et massives. Des arêtes bien nettes sont visibles sur les cuspides. Le bassin du talonide est bordé d'une ligne de crêtes homogène typique du genre Broiliana (Ginsburg & Mornand 1986). Le spécimen (m1 g.) de Mauvières présente un métaconide et un paraconide de même hauteur ainsi que des proportions permettant de le rapporter à Broiliana nobilis Dehm, 1950. Le second fossile de procyonidé présente une M1 à forme triangulaire en vue occlusale, plus large que longue (longueur = 14,0 mm; largeur = 14,5 mm) permettant de le rapprocher au genre Stromeriella (Ginsburg 2001). Le paracône et le métacône sont triangulaires et étroits transversalement. Le cingulum labial, très marqué et isolé, est typique de l'espèce Stromeriella franconica Dehm, 1950 (Ginsburg & Mornand 1986). La M2 du maxillaire de Mauvières est réduite et ovale en vue occlusale. Un fossile similaire (M1 d.) des sables orléaniens (MN3) du site de Pontigné est rapporté à Stromeriella franconica par Ginsburg (2001). Les deux procyonidés Broiliana nobilis et Stromeriella franconica sont déjà connus dans le Miocène inférieur (MN3) en Anjou-Touraine (Ginsburg 2001). Une petite m1 de viverridé présente des cuspides hautes ainsi qu'un talonide résiduel dont le contour en vue occlusale rappelle un demicercle (longueur = 8,0 mm; largeur = 5,9 mm). Ces caractères dentaires sont typiques au genre Semigenetta (Kargopoulos et al. 2021). Le fossile de Mauvières a les mêmes dimensions et les mêmes morphologies que le matériel rapporté à l'espèce Semigenetta elegans Dehm, 1950 du Miocène inférieur (MN3)

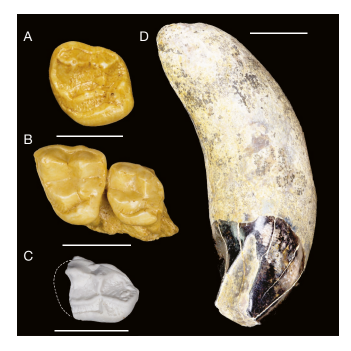


Fig. 12. — Fossiles de mammifères carnivores des sables de l'Orléanien (MN3) du site de Mauvières (Indre-et-Loire, France): A, moulage d'une M2 g. de Ballusia hareni (Ginsburg, 1989) (ULB-MAUV-17); B, moulage d'un maxillaire g. portant M1-2 d'Hemicyon gargan Ginsburg & Morales, 1998 (ULB-MAUV-18); C, moulage d'un M2 d. d'Ursavus isori Ginsburg & Morales, 1998 (ULB-MAUV-27): **D.** I1 d. de Megamphicvon carnutense (Antunes et Ginsburg, 1977) (ULB-MAUV-16. Échelles: 1,0 cm.

de l'Anjou-Touraine (Ginsburg 2001). Une petite forme de mustélidé est représentée par une hémimandibule grêle. Ses deux dents (p4 et m1 : longueur p4-m1 = 7,5 mm; largeur m1 = 4,0 mm) sont tranchantes. Le protoconide de la p4 est triangulaire et prononcé. La m1 n'a pas de métaconide et son talonide est coupant. Cette forme de m1 est typique du genre Plesiogale (Ginsburg & Mornand 1986). Les alvéoles dentaires indiquent une série composée par p1-m2. La m2 est résiduelle, ronde et uniradiculée. Cette petite forme de mustélidé peut être rapportée à Plesiogale angustifrons (Pomel, 1854) qui est connue dans le Miocène inférieur en Anjou-Touraine (MN3) ainsi qu'à Saint-Gérand-le-Puy (MN2) (Ginsburg 2001).

Les deux P4 de tapiridé de Mauvières sont massives et rectangulaires en vue occlusale (Fig. 13). Le protolophe est plus développé que le métalophe. Elles sont similaires au matériel attribué à Paratapirus intermedius (Filhol, 1885) du Miocène inférieur (MN2) de la Selles-sur-Cher (Loir-et-Cher) et de Pont-Boutard (Indre-et-Loire) (Cerdeño & Ginsburg 1988).

Le métapode de rhinocérotidé ULB-MAUV-20 (Fig. 13A) est long et gracile. Il ne peut se rapporter à un téléocératiné. Cette gracilité exacerbée rappelle celle des métapodes centraux de Plesiaceratherium pauliacense (Bonis, 1973) et il pourrait équiprobablement s'agir de «Plesiaceratherium» platyodon Mermier, 1895 ou de Plesiaceratherium aquitanicum (Repelin, 1917). En l'état actuel, le matériel de Mauvières doit être attribué à Plesiaceratherium sp. (communication personnelle de P.-O. Antoine, université de Montpellier, 20 février 2023). Ce genre de rhinocerothidé est déjà connu dans les sables de l'Orléanien (MN3) de l'Anjou-Touraine (Ginsburg 2001).



Fig. 13. — Fossiles de grands mammifères des sables de l'Orléanien (MN3) du site de Mauvières (Indre-et-Loire, France): **A**, métacarpe III d. de *Plesiaceratherium* sp. (ULB-MAUV-20); **B**, moulage d'une P3 d. de *Paratapirus intermedius* (Filhol, 1885) (ULB-MAUV-19); **C**, moulage d'une M3 d. de *Brachyodus intermedius* Mayet, 1908 (ULB-MAUV-21); **D**, phalange II du doigt latéral (III ou IV) de *Brachyodus intermedius* Mayet, 1908 (ULB-MAUV-21. Échelles: 1,0 cm.

La faune de ruminants de Mauvières étant très diversifiée fera l'objet d'une publication détaillée séparée illustrant les différentes espèces. Une liste préliminaire est ici présentée. Ginsburg *et al.* (2000) reconnaissent sur la base de squelette postcrânien (astragale, poulie articulaire distale de méta-

pode et phalange I distale) la présence du gros ruminant *Oriomeryx willii* Ginsburg, 1985. Cependant, ces éléments squelettiques ne sont pas diagnostiques. Comme l'indiquent Ginsburg *et al.* (2000), *Oriomeryx* diffère de *Palaeomeryx* par la rétention d'une p1, absente chez les représentants

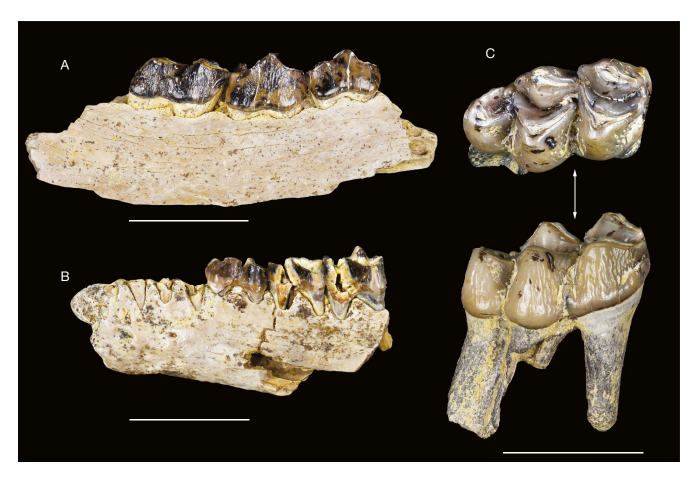


Fig. 14. — Fossiles de mammifères artiodactyles des sables de l'Orléanien (MN3) du site de Mauvières (Indre-et-Loire, France): A, hémimandibule d. portant p3-m1 de Ligeromeryx praestans (Stehlin, 1937) (ULB-MAUV-24); B, hémimandibule g. portant p4-m2 de Cainotherium lintillae Baudelot & Grouzel, 1974 (ULB-MAUV-22); C, m3 d. de Ligeromeryx praestans (Stehlin, 1937) (ULB-MAUV-26. Échelles: 1,0 cm.

du genre Palaeomeryx. La découverte d'un nouveau spécimen indique que ce gros ruminant ne possède pas de p1 et est donc synonyme du genre *Palaeomeryx*. Le spécimen de Mauvières est relativement petit pour un *Palaeomeryx*, mais sa taille tombe dans la variation des Palaeomeryx kaupi Meyer, 1834 des localités MN3 de Chilleurs-aux-Bois et Neuville-aux-Bois (Ginsburg 1999b). Ginsburg et al. (2000) mentionnent la présence des deux Cervidae Ligeromeryx praestans (Stehlin, 1937) (Fig. 14 et Fig. 15) et Procervulus praelucidus (Obergfell, 1957) à Mauvières sur la base de quelques restes dentaires et trois fragments postcrâniens. La présence de Ligeromeryx praestans est confirmée par la présence de nombreux bois et de matériel dentaire (Fig. 15). Cependant, aucun bois de *Procervulus* n'a été découvert dans cette localité. La présence de ce genre dans cette localité n'est donc pas confirmée. Il a néanmoins été trouvé un second type de bois, n'appartenant pas à Ligeromeryx. Bien que la taille soit similaire à celle observée chez Ligeromeryx et *Procervulus*, il en diffère par la présence de trois pointes, Procervulus ayant des proto-bois bifurqués et chez Ligeromeryx les pointes étant disposées sur une corolle terminale. Des spécimens ont déjà été décrits dans le Miocène de la vallée de la Loire sous le nom d'? Heterocemas sp. (Azanza & Ginsburg 1997). Un très petit ruminant a été découvert

récemment à Mauvières. Le troisième lobe sur la m3 ne possède pas d'entoconulide excluant donc une attribution à un Moschidae, famille connue en Europe de l'Ouest qu'à partir de MN5 (Aiglstorfer et al. 2023). Le ruminant est plus gros que les différentes espèces de petits Lagomerycidae Lagomeryx (Ginsburg & Chevrier 2003). Cette dent est cependant de taille similaire à Pomelomeryx boulangeri (Pomel, 1853) et Andegameryx serum (Ginsburg, 1999), tous deux connus pendant la MN3 (Rössner 1995; Rössner & Rümmel 2001). La morphologie de p4, possédant une crête linguale marquée partant postérieurement du conide mésolingual, est typique du genre Andegameryx (Ginsburg et al. 2000) confirmant une attribution à Andegameryx serum. Un ruminant de taille intermédiaire n'appartient pas aux Cervidae-Lagomerycidae: sa postprotocristide externe étant réduite à absente sur les molaires inférieures. De même, nous observons sur ces molaires inférieures une couronne chagrinée qui est relativement haute avec un ectostylide très développé. Il s'agit d'une combinaison de caractères typique d'Amphimoschus ponteleviensis Bourgeois, 1873 (Mennecart et al. 2021). Cependant, la présence d'une faible postprotocristide externe empêche une attribution spécifique définitive sur la base de ces spécimens que nous identifions Amphimoschus cf. ponteleviensis.



Fig. 15. — Moulage du bois d. de *Ligeromeryx praestans* (Stehlin, 1937) (ULB-MAUV-25) provenant du site paléontologique de Mauvières (Indre-et-Loire, France): **A**, vue dorsale; **B**, vue externe; **C**, vue antérieure; **D**, vue interne. Abréviations: **a**, appendice antérieur; **acc**, appendice accessoire; **Pe**, appendice postéro-externe; **Pi**, appendice postéro-interne. Échelle: 1,0 cm.

Commentaire

Le premier niveau fossilifère s1 (Fig. 3) de cette formation continentale contient la plus grande diversité de vertébrés continentaux. Pratiquement tous les taxons y ont été observés. Le rongeur Eucricetodon infralactorensis (Viret, 1930), les formes de chéloniens aquatiques et le petit crocodilien Diplocynodon styriacus (Hofmann, 1885) ont été observés dans tous les niveaux fossilifères de cette série fluviatile. Les grands mammifères (Protaceratherium minutum (Cuvier, 1822), Diaceratherium aurelianense (Nouel, 1866), Plesiaceratherium sp. et Brachyodus intermedius Mayet, 1908) ont été observés dans les niveaux sableux s1 et s5. Les deux dents de Paratapirus intermedius ont été trouvées dans la partie supérieure de cette formation sableuse (s5) à la dif-

férence des dentaires de *Ligerosaurus pouiti* qui proviennent de sa base (s1). Trente-et-un taxons de vertébrés avaient déjà été identifiés et décrits lors de la précédente étude paléontologique de ce site (Ginsburg et al. 2000). Il s'agit des premières mentions de *Ligerosaurus pouiti, Ballusia hareni, Hemicyon gargan, Ursavus isori* et *Paratapirus intermedius* dans les sables fluviatiles de l'Orléanien inférieur (MN3) de l'Anjou-Touraine.

ASSEMBLAGE N°2: LES VERTÉBRÉS CONTINENTAUX REMANIÉS DANS LE CONGLOMÉRAT MARIN (LANGHIEN) Trois taxons composent cet assemblage: Mammalia: *Prodeinotherium bavaricum* Meyer, 1831, rhinocérotidé indéterminé, *Palaeomeryx kaupi* Meyer, 1834.

Commentaire

Les trois fossiles (Fig. 16) proviennent du conglomérat marin de la base transgressive langhienne. Ils sont tous remaniés d'un faciès continental (sable ou conglomérat) inconnu à l'affleurement en Anjou-Touraine ou issu d'un transport terrigène pénécontemporain. Ces trois taxons sont connus dans de nombreux sites paléontologiques de l'Orléanien moyensupérieur (= Langhien; MN4 à MN5) du Nord-Ouest de la France: les falunières de l'Anjou-Touraine (Ginsburg 2001; Gagnaison 2017), les sablières de l'Orléanais (Ginsburg 2002) et les falunières du Blésois (Augé et al. 2002; Gagnaison et al. 2012). Même si ce matériel est pauvre, il peut être rapporté aux listes de mammifères terrestres de l'Orléanien moyen-supérieur (MN4 à MN5; Agusti et al. 2001) proposée par L. Ginsburg en 2001.

DISCUSSION

HISTOIRE GÉOLOGIQUE LOCALE

Le contexte géologique du site de Mauvières permet de détailler dix étapes de l'histoire géologique locale au cours du Cénozoïque:

- à partir du Paléocène et jusqu'à l'Éocène inférieur, un réseau fluviatile complexe se développe sur le grand plateau de la zone d'étude (Manivit 1998). Globalement, les apports sédimentaires proviennent du Massif Central. Ce réseau suit un sens d'écoulement du Sud-Est vers le Nord-Ouest correspondant à une direction de failles hercyniennes réactivées par le début de la tectonique pyrénéo-alpine au cours du Crétacé terminal-début du Paléogène (Debelmas 1974);

– entre la fin de l'Éocène et jusqu'à l'Oligocène, la tectonique plicative se caractérise par les prémisses du bombement de l'anticlinal de Château-la-Vallière associées à la formation des bassins lacustres des synclinaux d'Esvres et de la Fare (Hom & Moulin 2012). Les formations siliceuses et carbonatées du Turonien et du Crétacé terminal-début du Paléogène sont alors fortement érodées;

- les fossiles marins remaniés dans le niveau s1 des sables continentaux du Miocène inférieur indiquent un épisode transgressif très probablement rupélien (âge à confirmer ultérieurement);

- l'apport très important en éléments remaniés du Crétacé supérieur (sables, galets de grès, fossiles remaniés) dans la formation des sables fluviatiles du Miocène inférieur indiquent une érosion importante de la combe de la Maulne. Les failles normales de direction Nord-Est/Sud-Ouest sont actives. Des structures en horst et grabens s'amorcent au sein du synclinal d'Esvres et de l'anticlinal de Château-la-Vallière;

- la première transgression miocène (Burdigalien supérieur-Langhien inférieur) est marquée par des dépôts carbonatés marins (calcarénites et faluns). Cette transgression remanie les éléments lithologiques et paléontologiques des faciès sous-jacents. L'anticlinal de Château-la-Vallière empêche la mer miocène de s'étendre vers le Nord-Est. Seule une petite incursion marine arrive jusque dans la vallée de la Fare par l'intermédiaire du graben de Saint-Laurent-de-Lin (Fig. 2);

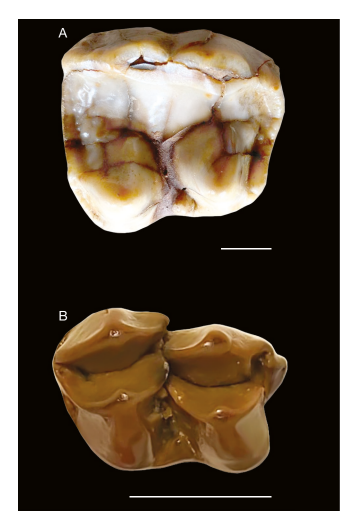


Fig. 16. — Fossiles de mammifères du falun conglomératique et bioclastique du Langhien (MN4 à MN5) du site de Mauvières (Indre-et-Loire, France): A, P3 d. de Prodeinotherium bavaricum Meyer, 1831 (Coll. LT); **B**, m3 g cassée de Palaeomeryx kaupi Meyer, 1834 (Coll. FC). Échelles: 1,0 cm.

– au cours du Langhien (inférieur ou moyen), une période de régression marine dans le BSSN a été reconnue par la présence locale de sédiments fluvio-lacustres et de fossiles continentaux (MN4 à MN5) (Gagnaison 2020). Pendant cette période, les failles Nord-Est/Sud-Ouest continuent à canaliser les réseaux fluviatiles;

- une seconde transgression marine envahit le synclinal d'Esvres (Temey 1996) entre le Langhien et le Serravallien. Une forte épaisseur de dépôts de faluns, soumis à des courants tidaux se met en place. Cependant, l'anticlinal de Château-la-Vallière empêche toujours cette transgression d'aller vers le Nord-Est. Les horsts formés de calcaires lacustres paléogènes, parfois recouverts de sables miocènes, vont être érodés et remobilisés (Ossó & Gagnaison 2019). Ces éléments lithologiques sont associés dans les faluns et les conglomérats à ceux provenant de l'érosion des formations crétacées provenant des deux combes. Les variations de puissance des faciès marins dans le BSSN est un argument en faveur d'une continuité des phénomènes tectoniques pendant cette période de temps (Barrier & Goddÿn 1998);

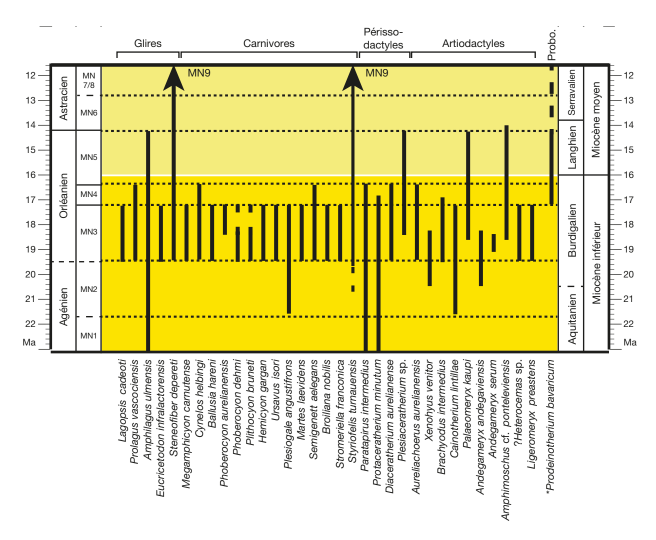


Fig. 17. — Répartition biostratigraphique des mammifères de Mauvières (Indre-et-Loire, France). Les données biostratigraphiques proviennent de la littérature. Lagomorpha, Lagopsis cadeoti (Viret, 1930): Hugueney & Bulot 2011; Prolagus vascociensis (Viret, 1930): Boon-Kristkoiz & Kristkoiz 1999; Amphilagus ulmensis (Tobien, 1963): Angelone 2009; Rodentia, Eucricetodon infralactorensis (Viret, 1930): Hugueney 1999a; Steneofiber depereti Mayet, 1908: Hugueney 1999b ; Carnivora, Megamphicyon carnutense (Antunes & Ginsburg, 1977): Solé et al. 2022 ; Cynelos helbingi (Dehm, 1950): Solé et al. 2022 ; Ballusia hareni (Ginsburg, 1989): Ginsburg & Morales 1998, Baryshnikov & Lavrov 2015; Phoberocyon aurelianensis (Mayet, 1908): Ginsburg & Morales 1998; Phoberocyon dehmi (Ginsburg, 1955): Ginsburg & Morales 1998; Plithocyon bruneti Ginsburg, 1980: Ginsburg & Morales 1998; Hemicyon gargan Ginsburg & Morales, 1998: Ginsburg & Morales 1998; Ursavus isori Ginsburg & Morales, 1998: Ginsburg & Morales 1998; Plesiogale angustifrons Pomel, 1854: Ginsburg 2001; Martes laevidens Dehm, 1950: Ginsburg et al. 2000, Ginsburg 2001; Semigenetta elegans Dehm, 1950: Kargopoulos et al. 2021; Broiliana nobilis Dehm, 1950: Ginsburg 2001; Stromeriella franconica Dehm, 1950: Ginsburg 2001; Styriofelis turnauensis Hoernes, 1882: Robles et al. 2013; Perissodactyla, Paratapirus intermedius (Filhol, 1885): Scherler et al. 2011; Protaceratherium minutum (Cuvier, 1822): Antoine & Becker 2013; Diaceratherium aurelianense (Nouel, 1866): Becker et al. 2009, Scherler et al. 2011; Plesiaceratherium sp. (Mermier, 1895): Antoine et al. 2000; Artiodactyla, Aureliachoerus aurelianensis (Stehlin, 1899): Scherler et al. 2013; Xenohyus venitor Ginsburg, 1980: Bouvrain & Bonis 1999; Brachyodus intermedius Mayet, 1908: Orliac et al. 2013; Cainotherium lintillae Baudelot & Grouzel, 1974: Berthet 2003; Palaeomeryx kaupi Meyer, 1834: Ginsburg 1985; Andegameryx andegaviensis Ginsburg, 1971: Ginsburg 1999a, Mennecart et al. 2016; Andegameryx serum (Ginsburg, 1999): Ginsburg 1999a; Amphimoschus cf. ponteleviensis Bourgeois, 1873: Mennecart et al. 2021; ?Heterocemas sp.: Azanza & Ginsburg 1997; Ligeromeryx praestans (Stehlin, 1937); Azanza & Ginsburg 1997, Ginsburg & Chevrier 2003; Proboscidea, Prodeinotherium bavaricum Meyer, 1831: Göhlich 1999. Symbole: *, espèce trouvée uniquement dans le conglomérat marin langhien. Le cadre biostratigraphique suit Hilgen et al. (2012).

– entre la fin du Miocène moyen et le Tortonien (Miocène supérieur), une courte succession de régression-transgression est connue sur les bordures du BSSN (Mégnien *et al.* 1980). Cette période est manquante sur le site de Mauvières;

 entre le Miocène terminal et le Pliocène, les affleurements sableux connus dans le synclinal d'Esvres indiquent qu'un réseau fluviatile suivait alors les directions structurales sud-armoricaines;

– enfin, la tectonique alpine moderne continue à influencer la géométrie du réseau fluviatile récent ainsi que les épandages des formations superficielles (alluvions, colluvions et limons des plateaux).

Nouvelles données biostratigraphiques pour les faunes de vertébrés de l'Orléanien

La faune de l'assemblage n°1 de Mauvières, dont les carnivores, est typique de la biozone MN3 (Fig. 17). La faune d'artiodactyles est composée de taxons du Miocène basal comme *Andegameryx*, mais également une faune composée de ruminants dérivés connus jusque dans le Miocène Moyen (*Palaeomeryx* et *Amphimoschus*; Fig. 17). À part quatre taxons discutés ci-après, cet assemblage est similaire à ceux connus dans les sites paléontologiques régionaux suivants: La Brosse (Maine-et-Loire) (Ginsburg *el al.* 2000), Chitenay (Loir-et-Cher) (Ginsburg *el al.* 2000), Les Beilleaux

(Indre-et-Loire) (Ginsburg 1989b), Pontigné (Maine-et-Loire) (Ginsburg & Bonneau 1995) et La Guimardière (Maine-et-Loire) (Gagnaison 2013). Les fossiles de Ligerosaurus pouiti, Ballusia hareni, Hemicyon gargan, Ursavus isori et Paratapirus intermedius apportent des données biostratigraphiques inédites à l'échelle locale et régionale.

Ainsi, c'est la première fois que des fossiles de Ligerosaurus pouiti sont signalés en place dans une formation continentale du Miocène (Fig. 11). En effet, les spécimens utilisés pour définir ce taxon proviennent des faluns marins des sites de Pontbrault-en-Lasse et de Pontigné dans le Maine-et-Loire (Augé et al. 2003) où les sables fluviatiles du Miocène inférieur (MN3) sont connus sous les faluns marins. Ces fossiles avaient été attribués par les auteurs au Miocène moyen (Orléanien supérieur, MN5). Le matériel de Mauvières suggère que le matériel type de Ligerosaurus pouiti n'était pas en place mais plutôt remanié des sables de l'Orléanien inférieur (MN3) dans les faluns marins par la transgression langhienne. De plus, aucun fossile de Ligerosaurus pouiti n'est connu dans les sables continentaux des biozones MN4-5 dans la gouttière ligérienne. Selon cette logique, ce lacertidé pourrait être restreint au Miocène inférieur (MN3).

Les spécimens des mammifères carnivores Ballusia hareni, Hemicyon gargan et Ursavus isori connus dans la bibliographie sont tous des fossiles remaniés dans les faluns marins du Miocène moyen (Ginsburg 2001). Dès 1998, L. Ginsburg et J. Morales avaient déjà attribué ces trois taxons d'Hemicyoninae au Miocène inférieur (Orléanien inférieur, MN3). Les fossiles de Mauvières confirment leur intuition. Dans le BSSN, le périssodactyle Paratapirus intermedius n'était connu que par des fossiles remaniés dans les faluns marins du Miocène moyen en région Centre-Val de Loire (Cerdeño & Ginsburg 1988; Gagnaison 2017). Ils étaient toujours interprétés comme étant des fossiles remaniés localement des formations lacustres du Miocène inférieur (MN2), équivalentes à celles du site paléontologique de Selles-sur-Cher dans le Loir-et-Cher (Ginsburg & Hugueney 1980). Les fossiles de Mauvières (Fig. 13) montrent clairement que Paratapirus intermedius était contemporain des faunes de l'Orléanien inférieur (MN3) comme c'est le cas sur le site suisse de Brüttelen 1 (Scherler et al. 2011). Cette espèce est connue jusqu'à la MN4 en Allemagne (Scherler et al. 2011).

Aucun fossile d'Anchitherium aurelianense (Cuvier, 1825) n'a été trouvé à Mauvières pendant les différentes campagnes de terrain. Il en va de même pour les localités proches de La Brosse, les Beilleaux et les Buissonneaux à Pontigné (Ginsburg et al. 2000). Son absence, déjà remarquée par Ginsburg et al. (2000), est étonnante étant donné qu'Anchitherium aurelianense est connu dans des niveaux de même âge à Chitenay dans le Loir-et-Cher (Alberdi et al. 2004). Anchitherium est également connu à Wintershof-West (MN3) en Allemagne (Daxner-Höck & Bernor 2009). Les environnements sont relativement homogènes d'Estrepouy à Wintershof-West, en passant par le synclinal d'Esvres, dominés par des environnements plutôt fermés et assez humides (Costeur 2005). Nous n'avons pour le moment aucune explication à son absence à l'échelle régionale.

Finalement, les fossiles de l'Orléanien moyen-supérieur (MN4 à MN5; Aguilar et al. 1997; Mein 1999) (assemblage n°2) sont peu nombreux sur le site de Mauvières. Ils sont tous remaniés d'un faciès continental inconnu à l'affleurement. Il faudra attendre de nouvelles découvertes de matériel pour pouvoir envisager des comparaisons avec des faunes en places d'autres sites paléontologiques. Par contre, il faut noter que cet assemblage paléontologique n'était pas signalé dans le travail de synthèse sur les faunes de mammifères des faluns de l'Anjou-Touraine de L. Ginsburg (2001).

CONCLUSION

Le site paléontologique de Mauvières présente des aspects patrimoniaux, stratigraphiques et environnementaux d'intérêt certain. Malgré la présence d'autres pointements de sables continentaux de l'Orléanien inférieur en Anjou-Touraine et dans le Blésois, ceux de Mauvières sont uniques car ce sont les seuls accessibles et où la formation est complète. En effet, les autres occurrences sont moins bien préservées et soit elles sont situées sous une nappe phréatique, soit les couches sédimentaires sus-jacentes sont trop puissantes. Les formations marines du Burdigalien supérieur-Langhien sont à Mauvières bien visibles et illustrent en détails ses paléoenvironnements. La carrière de Mauvières peut ainsi servir de site de référence pour ses faunes de vertébrés du Miocène inférieur (Orléanien inférieur, MN3) mais aussi pour son remarquable contexte géologique. Par conséquent, nous considérons que ce site mériterait de rentrer dans l'inventaire national des sites géologiques d'intérêt à conserver en France (inventaire national du patrimoine naturel, au titre de la géodiversité, projet lancé par le MNHN).

Remerciements

Les auteurs remercient chaleureusement Bertrand et Bernard Poirier (propriétaires de la carrière de Mauvières) pour l'accès au site pendant les différentes périodes de travaux sur le terrain. Martin Pickford et Dominique Gommery du laboratoire CR2P (CNRS-MNHN-Sorbonne Université) ont participé à l'identification d'une partie du matériel paléontologique. Bastien Mennecart remercie Danae Thivaiou pour son aide lors de l'étude des ruminants. Floréal Solé a participé dans la discussion sur les fossiles des Amphicyonidae de Mauvières. Merci pour leur aide. Nous remercions aussi Jules Redois, Laurent Trotignon et Mathieu Dechamps pour nous avoir permis de consulter leurs collections paléontologiques; ainsi que François Chevrier pour la réalisation des moulages en résine des fossiles de cette étude. Nous remercions aussi Anthony Seneque, Claire d'Annoville et Bruno Cossard pour leur aide dans l'élaboration de plusieurs figures. Merci aux rapporteurs Grégoire Métais (CNRS-MNHN) et Pierre-Olivier Antoine (Université de Montpellier) ; ainsi qu'à l'éditeur Didier Merle (MNHN), pour avoir relu et apporté des compléments à notre travail.

RÉFÉRENCES

- AGUILAR J.-P., LEGENDRE S. & MICHAUX J. 1997. *BiochroM'97:* Biochronologie mammalienne du Cénozoïque en Europe et domaines reliés. Mémoires et Travaux de l'École pratique des Hautes Études, Institut universitaire de Montpellier, 817 p.
- AGUSTI J., CABRERA L., GARCÈS M., KRIJGSMAN W., OMS O. & PARÈS J. M. 2001. A calibrated mammal scale for the Neogene of Western Europe. State of the art. *Earth-Science Reviews* 52: 247-260. https://doi.org/10.1016/S0012-8252(00)00025-8
- AIGLSTORFER M., MAYDA S., ŠÁNCHEZ I., WANG S., COSTEUR L., HEIZMANN E., MORALES J. & MENNECART B. 2023. Muskdeer on the run Dispersal of Moschidae in the context of environmental changes, in Casanovas-Vilari I., Van Den Hoek Ostende L.W., Janis C.M. & Saarinen J. (eds), Evolution of Cenozoic Land Mammal Faunas and Ecosystems: 25 Years of the Now Database of Fossil Mammals. Cham, Springer: 165-186. https://doi.org/10.1007/978-3-031-17491-9_11
- Alberdi M. T., Ginsburg L. & Rodríguez J. 2004. *Anchitherium aurelianense* (Mammalia, Equidae) (Cuvier, 1825) dans l'Orléanien (Miocène) de France. *Geodiversitas* 26 (1): 115-155.
- ALCAYDÉ G. & L. RASPLUS 1974. Carte géologique de la France a 1/50 000: feuille de Tours (n°457). Bureau de Recherches géologiques et minières, Orléans, 14 p., 1 carte.
- ANGELONE C. 2009. Lagomorphs from the Miocene of Sandelzhausen (southern Germany). *Paläontologische Zeitschrift* 83: 67-75. https://doi.org/10.1007/s12542-009-0010-z
- Antoine P.-O. & Becker D. 2013. A brief review of Agenian rhinocerotids in Western Europe. Swiss Journal of Geosciences 106: 135-146. https://doi.org/10.1007/s00015-013-0126-8
- Antoine P.-O., Bulot C. & Ginsburg L. 2000. Les rhinocérotidés (Mammalia, Perissodactyla) de l'Orléanien des bassins de la Garonne et de la Loire (France): intérêt biostratigraphique. Les Comptes rendus de l'Académie des Sciences de Paris, Sciences de la Terre et des Planètes 330: 571-576. https://doi.org/10.1016/S1251-8050(00)00174-9
- AUGÉ M., GINSBURG L., LAPPARENT DE BROIN F. DE, MAKINSKY M., MOURER C., POUIT D. & SEN S. 2002. — Les vertébrés du Miocène moyen de Contres (Loir-et-Cher, France). Revue de Paléobiologie 21 (2): 819-852.
- AUGÉ M., BAILON S. & MALFAY J.-P. 2003. Un nouveau genre de Lacertidae (Reptilia, Lacertilia) dans les faluns miocènes de l'Anjou-Touraine (Maine-et-Loire, France). *Geodiversitas* 25 (2): 289-295.
- AZANZA B. & GINSBURG L. 1997. A revision of the large lagomerycid artiodactyls of Europe. *Palaeontology* 40 (2): 461-485.
- BARRIER P. & GODDÝN X. 1998. Les faluns du Blésois et du Lochois: contrôle structural, environnements de dépôt, organisation séquentielle et reconstitution paléogéographique. *Bulletin d'Information des Géologues du Bassin de Paris* 35 (2): 13-32.
- BARYSHNIKOV G. F. & LAVROV A. V. 2015. Early Miocene bear *Ballusia* (Carnivora, Ursidae) from the locality Khirgis-nur-I in Mongolia. *Proceedings of the Zoological Institute RAS* 319 (3): 314-350.
- BAUT J.-P., MERLE D., LAPPARENT DE BROIN F. DE, BRISSWALTER G. & PROFICHET P. 2021. Stratigraphie, vertébrés marins et peuplements associés de gisements disparus du Stampien (Rupélien) du Nord du Hurepoix (Essonne, France). Bulletin d'Information des Géologues du Bassin de Paris 58 (2): 2-77.
- BECKER D., BÜRGIN T., OBERLI U. & SCHERLER L. 2009. A juvenile skull of *Diaceratherium lemanense* (Rhinocerotidae) from the Aquitanian of Eschenbach (eastern Switzerland). *Neues Jahrbuch für Geologie und Paläontologie Abhandlungen* 254: 5-39. https://doi.org/10.1127/0077-7749/2009/0002
- BERTHET D. 2003. Le genre Cainotherium (Mammalia, Artiodactyla): étude morphométrique, révision systématique, implications évolutives et paléogéographiques, extinction. Documents des Laboratoires de Géologie, Lyon 159: 1-205.

- BOON-KRISTKOIZ E. & KRISTKOIZ A. R. 1999. Order Lagomorpha, in RÖSSNER G. E. & HEISSIG K. (eds), *The Miocene Land Mammals of Europe*. Verlag Dr. Friedrich Pfeil, München: 259-266.
- BOUCHET E. 2009. Étude sédimentologique des faluns miocènes de l'Anjou-Touraine: Bassin de Savigné-sur-Lathan/Noyant. Mémoire d'Ingénieur géologue, Institut polytechnique UniLaSalle, Beauvais, 90 p.
- BOURGEOIS L.-A. 1873. Note sur l'*Amphimoschus ponteleviensis. Journal de Zoologie* 2: 235, 236. https://www.biodiversitylibrary.org/page/12329560
- BOUVRAIN G. & BONIS L. DE 1999. Suoidea du Miocène inférieur de Laugnac (Lot-et-Garonne, France). *Paläontologische Zeitschrift* 73 (1/2): 167-178. https://doi.org/10.1007/Bf02987990
- Brossé R., Desprez N., Étienne H.-P., Louail J., Manivit J. & Roux M. 1984. *Carte géologique de la France à 1/50 000: feuille de Noyant (n°456)*. Bureau de Recherches géologiques et minières, Orléans, 44 p. et 1 carte.
- CERDENO E. & GINSBURG L. 1988. Les Tapiridae (Perissodactyla, Mammalia) de l'Oligocène et du Miocène inférieur européens. Annales de Paléontologie (Vertébrés-Invertébrés) 74 (2): 71-96.
- COSTEUR L. 2005. Les communautés de mammifères d'Europe de l'Oligocène supérieur au Pliocène inférieur: palébiogéographie et paléobiodiversité des ongulés, paléoenvironnements de paléoécologie évolutive. Thèse de Doctorat de l'Université Claude Bernard Lyon 1, 124 p.
- COURVILLE P. & BONGRAIN M. 2003. Les Pectinidae miocènes des faluns (Ouest de la France). Intérêts biostratigraphiques des associations. *Annales de Paléontologie* 89: 125-151. https://doi.org/10.1016/S0753-3969(03)00022-3
- DAXNER-HÖCK G. & BERNOR R. L. 2009. The early Vallesian vertebrates of Atzelsdorf (Late Miocene, Austria) 8. Anchitherium, Suidae and Castoridae (Mammalia). Annalen des Naturhistorisches Museums in Wien 111 (A): 557-584.
- DEBELMAS J. 1974. *Géologie de la France*. Doin, Paris, volumes 1 & 2, 540 p.
- FAHLBUSCH V. 1991. The meaning of MN-zonation. Considerations for a subdivision of the European Tertiary. Newsletters on Stratigraphy 5: 160-167. https://doi.org/10.1127/nos/24/1991/159
- GAGNAISON C. 2013. Les assemblages de vertébrés dans deux sites paléontologiques du bassin miocène de Savigné-sur-Lathan/Noyant-sous-le-Lude: La Guimardière et Pelmer (Maine-et-Loire, France). *Geodiversitas* 35 (1): 67-103. https://doi.org/10.5252/g2013n1a5
- GAGNAISON C. 2017. Le site paléontologique du Grand Morier (Pont-Boutard, Indre-et-Loire, France): contexte géologique et détail biostratigraphique des formations cénozoïques à partir des assemblages de vertébrés fossiles. *Geodiversitas* 39 (2): 251-271. https://doi.org/10.5252/g2017n2a5
- GAGNAISON C. 2020. Le Miocène du Nord-Ouest de la France (Vallée de la Loire, Bretagne et Normandie): Révision du contexte taphonomique des fossiles des vertébrés, proposition d'un découpage stratigraphique et clarification des variations paléoenvironnementales. Revue française de Paléontologie, Fossiles 41: 5-31. https://doi.org/10.13140/Rg.2.2.10898.61120
- GAGNAISON C., CABIDOCHE M., RIERA R., DECHAMPS M. & GAGNAISON J.-C. 2020. Contexte géologique des sables continentaux de l'Orléanien inférieur du bassin sédimentaire de Savigné-sur-Lathan/Noyant-sous-le-Lude (Anjou-Touraine, France). Bulletin d'Informations des Géologues du Bassin de Paris 57 (1): 3-15.
- GAGNAISON C., GUEVEL B., XERRI S., SICOT J. L., VILLENEUVE J. M. & COSSARD B. 2012. La falunière du Tourrelet (Thenay, Loir-et-Cher, France): nouvelles données sur les vertébrés des sables continentaux du Miocène moyen (Orléanien supérieur: Mn5). Revue de Paléobiologie 31 (1): 219-234.
- GINSBURG L. 1985. Systématique et évolution du genre miocène Palaeomeryx (Artiodactyla, Giraffoidea) en Europe. Comptes rendus de l'Académie des sciences, série 2, Mécanique, Physique, Chimie,

- Sciences de l'Univers, Sciences de la Terre 301 (14): 1075-1078. https://gallica.bnf.fr/ark:/12148/bpt6k56537910/f1081.item
- GINSBURG L. 1989a. The faunas and stratigraphical subdivisions of the Orleanian in the Loire basin (France), in LINDSAY E. H., FAHLBUSCH V. & MEIN P. (eds), European Neogene Mammal Chronology. Nato Asi Series 180, Plenum Press, New York, London: 157-176.
- GINSBURG L. 1989b. Les mammifères des sables du Miocène inférieur des Beilleaux à Savigné-sur-Lathan (Indre-et-Loire). Bulletin de la Société d'Études scientifiques d'Anjou 13: 35-52.
- GINSBURG L. 1999a. Le genre Andegameryx (Artiodactyla, Mammalia). Évolution, position systématique et implications biostratigraphiques. Bulletin de la Société d'Histoire naturelle de Toulouse 135: 113-117.
- GINSBURG L. 1999b. Remarques sur ls systématique des Palaeomerycidae (Cervoidea, Artiodactyla, Mammalia) d'Europe. Comptes rendus de l'Académie des sciences, série 2a, Sciences de la Terre et des Planètes 329 (10): 757-762. https://doi.org/10.1016/ \$1251-8050(00)88496-7
- GINSBURG L. 2001. Les faunes de mammifères terrestres du Miocène moyen des Faluns du bassin de Savigné-sur-Lathan (France). Geodiversitas 23 (3): 381-394.
- GINSBURG L. 2002. Les carnivores fossiles des sables de l'Orléanais. Annales de Paléontologie 88: 115-146. https://doi.org/10.1016/ S0753-3969(02)01042-X
- GINSBURG L. 2011. Les Grands Mammifères du Burdigalien (MN3; Miocène) d'Estrepouy (Gers, France): liste faunique actualisée. Estudios Geológicos 67 (2): 411-417. https://doi. org/10.3989/egeol.40714.197
- GINSBURG L. & BONNEAU M. 1995. La succession des faunes de mammifères miocènes de Pontigné (Maine-et-Loire, France). Bulletin du Muséum national d'Histoire naturelle, 4º série, section C, Sciences de la Terre, Paléontologie, Géologie, Minéralogie 16 (2/4): 313-328. https://www.biodiversitylibrary.org/page/55848319
- GINSBURG L. & CHEVRIER F. 2003. Les Lagomerycidae (Artiodactyla, Mammalia) de France. Annales de Paléontologie 89: 253-268. https://doi.org/10.1016/j.annpal.2003.07.001
- GINSBURG L. & HUGUENEY M. 1980. La faune des mammifères du Miocène inférieur de Selles-sur-Cher (Loir-et-Cher). Bulletin du Muséum national d'Histoire naturelle, 4e série, section C, Sciences de la Terre, Paléontologie, Géologie, Minéralogie 2 (3): 271-276. https://www.biodiversitylibrary.org/page/55592182
- GINSBURG L. & JANVIER P. 1970. Présence de sables helvétiens d'origine fluviatile sous les faluns du bassin de Noyant-sous-le-Lude (Maine- et-Loire). Bulletin du Muséum national d'Histoire *naturelle*, 2^e série, 42: 435-439. https://www.biodiversitylibrary. org/page/56078600
- GINSBURG L. & MORALES J. 1998. Les Hemicyoninae (Ursidae, Carnivora, Mammalia) et les formes apparentées du Miocène inférieur et moyen d'Europe occidental. Annales de Paléontologie 84 (1): 71-123. https://doi.org/10.1016/S0753-3969(98)80003-7
- GINSBURG L. & MORNAND J. 1986. Les restes de mammifères des faluns de l'Anjou-Touraine. Société d'Études scientifiques de l'Anjou, Angers, 73 p.
- GINSBURG L., HUIN J. & LOCHER J.-P. 1981. Les Rhinocerotidae (Perissodactyla, Mammalia) du Miocène inférieur des Beilleaux à Savigné-sur-Lathan (Indre-et-Loire). Bulletin du Muséum national d'Histoire naturelle, 4^e série, section C, Sciences de la Terre, Paléontologie, Géologie, Minéralogie 3 (4): 345-361. https://www. biodiversitylibrary.org/page/55679880
- GINSBURG L., CHENEVAL J., JANVIER P., POUIT D. & SEN S. 2000. Les vertébrés des sables continentaux d'âge orléanien inférieur (Mn3) de Mauvières à Marcilly-sur-Maulne (Indre-et-Loire), La Brosse à Meigné-le-Vicomte (Maine-et-Loire) et Chitenay (Loir-et-Cher). Geodiversitas 22 (4): 597-631.
- GÖHLICH U. B. 1999. Order Proboscidea, in RÖSSNER G. E. & HEISSIG K. (eds), *The Miocene Land Mammals of Europe*. Verlag Dr. Friedrich Pfeil, München: 157-168.

- HILGEN F. J., LOURENS L. J. & VAN DAM J. A. 2012. The Neogene period, in GRADSTEIN F. M., OGG J. G., SCHMITZ M., OGG G. (eds), The Geologic Time Scale 2012. Elsevier Science, Amsterdam: 923-978. https://doi.org/10.1016/B978-0-444-59425-9.00029-9
- HOM L. & MOULIN M. 2012. Les séries sédimentaires du Paléogène-Miocène supérieur du bassin de Noyant-sous-le-Lude/Savigné-sur-Lathan (Touraine). Mémoire d'Ingénieur géologue, Institut Polytechnique UniLaSalle, Beauvais, 74 p.
- HUGUENEY M. 1999a. Genera Eucricetodon and Pseudocricetodon, in RÖSSNER G. E. & HEISSIG K. (eds), The Miocene Land Mammals of Europe. Verlag Dr. Friedrich Pfeil, München: 347-358.
- HUGUENEY M. 1999b. Family Castoridae, in RÖSSNER G. E. & HEISSIG K. (eds), The Miocene Land Mammals of Europe. Verlag Dr. Friedrich Pfeil, München: 281-300.
- HUGUENEY M. & BULOT C. 2011. Les petits Mammifères du Burdigalien (Mn3; Miocène) d'Estrepouy (Gers, France): liste faunique actualisée. Estudios Geológicos 67(2): 427-442. https:// doi.org/10.3989/egeol.40584.200
- Kargopoulos N., Kampouridis P., Lechner T. & Böhme M. 2021. — A review of Semigenetta (Viverridae, Carnivora) from the Miocene of Eurasia based on material from the hominid locality of Hammerschmiede (Germany). Geobios 69: 25-36. https://doi.org/10.1016/j.geobios.2021.07.001
- KRUMBEIN W. & SLOSS L. 1963. Stratigraphy and Sedimentation. W.H. Freeman and Co., San Francisco, 660 p.
- LECOINTRE G. 1947. Géologie régionale de la France. 4: La Touraine. Actualités scientifiques et industrielles 1027: 1-240.
- LERICHE M. 1957. Les poissons des faluns néogènes de l'Ouest de la France (Bretagne et Cotentin, Anjou, Touraine). Mémoire de la Société géologique de France N.S. t. XXXVI, 81: 1-64.
- LOZOUET P. (coord.) 2012. Stratotype Stampien. Muséum national d'Histoire naturelle, Paris; Biotope, Mèze, 464 p. (Patrimoine géologique; 4).
- MANIVIT J. 1998. Carte géologique de France (1/50 000), feuille Château-du-Loir (n°426). Bureau de Recherches géologiques et minières, Orléans, 63 p. et 1 carte.
- Manivit J., Debrand-Passard S., Brossé R. & Louail J. 1991. Carte géologique de France (1/50 000), feuille Le Lude (n°425). Bureau de Recherches géologiques et minières, Orléans, 40 p. et 1 carte.
- MARTIN H. & MILLET A. 2022. Étude géologique du site paléontologique de Mauvières (Miocène, Touraine). Mémoire d'Aptitude à la Géologie, Institut Polytechnique UniLaSalle, Beauvais, 48 p.
- MAYET L. 1908. Etude des mammifères miocènes des sables de l'Orléanais et des faluns de la Touraine. Annales de l'Université de Lyon N.S., 24 (I): 1-336.
- MÉGNIEN C., MÉGNIEN F. & DEBRAND-PASSARD S. 1980. Synthèse géologique du bassin de Paris, stratigraphie et paléogéographie (n°101, 466 p.), atlas (n°102), lexique des noms des formations (n°103, 467 p.). Mémoires du Bureau de Recherches géologiques et minières, Orléans.
- MEIN P. 1999. European Miocene Mammal Biochronology, in RÖSSNER G. E. & HEISSIG K. (eds), The Miocene Land Mammals of Europe. Verlag Dr. Friedrich Pfeil, München: 25-38.
- MENNECART B., YERLY B., MOJON P.-O., ANGELONE C., MARIDE O., BÖHME M. & PIRKENSEER C. 2016. — A new Late Agenian (MN2a, Early Miocene) fossil assemblage from Wallenried (Molasse Basin, Canton Fribourg, Switzerland). Paläontologische Zeitschrift 90(1): 101-123. https://doi.org/10.1007/s12542-015-0275-3
- MENNECART B., MÉTAIS G., COSTEUR L., GINSBURG L. & RÖSSNER G. E. 2021. — Reassessment of the enigmatic ruminant Miocene genus Amphimoschus Bourgeois, 1873 (Mammalia, Artiodactyla, Pecora). PloS One 16 (1): e0244661. https://doi.org/10.1371/ journal.pone.0244661
- MONTENAT C., BARRIER P. & HIBSCH C. 2005. Enregistrement des événements pyrénéo-provençaux dans les chaînes subalpines méridionales (Baronnies, France), Sédimentation continentale et tectonique éocènes. Géologie de la France: 23-73.

- MORNAND J. 1978. Les restes de poissons des faluns de l'Anjou-Touraine. Mémoire de la Société d'Études scientifiques de l'Anjou, Angers, 23 p.
- Orliac M. J., Ântoine P.-O., Charruault A.-L., Hervet S., Prodeo F. & Duranthon F. 2013. Specialization for amphibiosis in *Brachyodus onoideus* (Artiodactyla, Hippopotamoidea) from the Early Miocene of France. *Swiss Journal of Geosciences* 106: 265-278. https://doi.org/10.1007/s00015-013-0121-0
- Ossó A. & Gagnaison C. 2019. An appraisal on the Middle-Late Miocene fossil decapod crustaceans of the «faluns» (Anjou-Touraine, France). *Geodiversitas*, 41 (9): 367-383. https://doi. org/10.5252/geodiversitas2019v41a9
- Ossó A., Gagnaison C. & Gain O. 2022. A re-appraisal of the Middle-Late Miocene fossil decapod crustaceans of the 'Faluns' (Anjou-Touraine, France). *Geodiversitas* 44 (6): 207-228. https://doi.org/10.5252/geodiversitas2022v44a6. http://geodiversitas.com/44/6
- ROBLES J. M., MADURELL-MALAPEIRA J., ABELLA J., ROTGERS C., CARMONA R., ALMÉCIJA S., BALAGUER J. & ALBA D. M. 2013. New *Pseudaelurus* and *Styriofelis* remains (Carnivora: Felidae) from the Middle Miocene of Abocador de Can Mata (Vallès-Penedès Basin). *Comptes Rendus Palevol* 12: 101-113. https://doi.org/10.1016/j.crpv.2013.02.001
- RÖSSNER G. E. 1995. Odontologische und schädelanatomische Untersuchungen an Procervulus (Cervidae. Mammalia). Münchner Geowissenschaftliche Abhandlungen Reihe A: Geologie und Paläontologie 29: 1-127.
- RÖSSNER G. E. & RUMMEL M. 2001. *Pomelomeryx gracilis* (Pomel, 1853) (Mammalia, Artiodactyla, Moschidae) from the

- Lower Miocene karstic fissure filling complex Rothenstein 10/14 (Germany, Bavaria), *in* HORACEK I. & MLIKOVSKY J. (eds), Papers in paleomammalogy honouring Prof. Dr. Oldrich Fejfar. *Lynx* (*Praha*), n.s., 32: 323-353.
- SCHERLER L., BECKER D. & BERGER J.-P. 2011. Tapiridae (Perissodactyla, Mammalia) of the Swiss Molasse Basin during the Oligocene-Miocene transition. *Journal of Vertebrate Paleontology* 31 (2): 479-496. https://doi.org/10.1080/02724634.2011.550360
- SCHERLER L., MENNECART B., HIARD F. & BECKER D. 2013. Evolution of terrestrial hoofed-mammals during the Oligocene-Miocene transition in Europe. Swiss Journal of Geosciences 106: 349-369. https://doi.org/10.1007/s00015-013-0140-x
- SOLÉ F., LESPORT J., HEITZ A. & MENNECART B. 2022. A new gigantic carnivore (Carnivora, Amphicyonidae) from the late middle Miocene of France. *PeerJ* 10: e13457. https://doi.org/10.7717/peerj.13457
- STEININGER F. 1999. Chronostratigraphy, Geochronology and Biochronology of the Miocene "European Land Mammal Megazones" (Elmmz) and the Miocene "Mammal-zones" (MNZ), in RÖSSNER G. E. & HEISSIG K. (eds), The Miocene Land Mammals of Europe. Verlag Dr. Friedrich Pfeil, München: 9-24.
- TEMEY I. 1996. Le Néogène de Touraine: approche environnementale et paléogéographique des faluns du bassin de Noyant-Savigné (Indre-et-Loire et Maine-et-Loire, France). Mémoire d'Ingénieur géologue, Institut géologique Albert-de-Lapparent, Cergy-Pontoise, 292 p.
- YVARD J.-C. 1976. Cĥronologie et sédimentation des calcaires lacustres du Sud-Ouest du Bassin de Paris dans leur environnement structural. *Norois* 92: 529-540.

Soumis le 15 novembre 2022; accepté le 6 mars 2023; publié le 14 septembre 2023.

ANNEXES

Annexe 1. — Liste du matériel consulté provenant de Mauvières.

Matériel provenant des sables fluviatiles du MIOCÈNE INFÉRIEUR (MN3):

Classe CHONDRICHTHYES Huxley, 1880 Ordre LAMNIFORMES Berg, 1958 Famille ODONTASPIDIDAE Müller & Henle, 1839

Carcharias acutissima (Agassiz, 1843) ou Araloselachus cuspidata (Agassiz, 1843): deux dents (ULB-MAUV-28 et ULB-MAUV-29; Fig. 9).

Ordre CARCHARINOFORMES Compagno, 1977 Famille CARCHARHINIDAE Jordan & Evermann, 1896

- Galeocerdo cf. aduncus (Agassiz, 1843): une dent (Coll. DM); - Carcharhinus elongatus (Leriche, 1910): une dent (ULB-MAUV-30; Fig. 9).

Ordre ORECTOLOBIMORPHES Applegate, 1972 Famille GINGLYMOSTOMATIDAE Gill, 1862

Nebrius sp.: une dent (Coll. DM).

Ordre MYLIOBATIFORMES Compagno, 1973 Famille MYLIOBATIDAE Bonaparte, 1838

Myliobatidae indet.: six dents (Coll. DM).

Super-classe OSTEICHTHYES Huxley, 1880 Ordre PERCIFORMES Bleeker, 1859 Famille Sparidae Rafinesque, 1818

Sparus sp.: huit dents (Coll. DM).

Famille LATIDAE Mooi & Gill 1995

?Lates sp.: une épine natatoire (Coll. JR).

Classe AMPHIBIA Linnaeus, 1758

Amphibia indet.: un fragment de scapula (?) (ULB-MAUV-1).

Classe SAUROPSIDA Huxley, 1864 Ordre TESTUDINES Batsch, 1788 Famille CHELYDRIDAE Gray, 1831

Chelydropsis sp.: un fragment de hyoplastron (ULB-MAUV-2; Fig. 10), une plaque nuchale (Coll. DM).

Famille EMYDIDAE Rafinesque, 1815

Ptychogaster sp.: un entoplastron (ULB-MAUV-3: Fig. 10), un fragment de plaque pleurale (ULB-MAUV-4).

Famille TESTUDINIDAE Batsch, 1788

Testudo promarginata Reinach, 1900: une plaque nuchale (ULB-MAUV-5; Fig. 10), une plaque pleurale (ULB-MAUV-6).

Famille TRIONYCHIDAE Gray, 1825

Trionyx sp.: un fragment de hypoplastron (ULB-MAUV-7; Fig. 10), un fragment de plaque pleurale (ULB-MAUV-8).

> Ordre SQUAMATA Oppel, 1811 Famille LACERTIDAE Oppel, 1811

- Ligerosaurus pouiti (Augé, Bailon & Malfay, 2003): hémimandibule d. (ULB-MAUV-9; Fig. 11), hémimandibule d. (ULB-MAUV-10; Fig. 11), une hémimandibule d. (Coll. DM); - Lacertidae indet.: une hémimandibule d. (ULB-MAUV-11).

> Ordre CROCODILIA Owen, 1842 Famille DIPLOCYNODONTIDAE Hua, 2004

- Diplocynodon styriacus (Hofmann, 1885): deux dents (ULB-MAUV-12);

- *Diplocynodon* sp.: une plaque dermique (ULB-MAUV-13).

Famille CROCODYLIDAE Cuvier, 1807

Tomistoma cf. lusitanica (Vianna & Morales, 1945): une dent (Coll. DM).

> Ordre ACCIPITRIFORMES Vieillot, 1816 Famille ACCIPITRIDAE Vigors, 1824

Aquilavus sp.: une phalange distale (Coll. JR).

Annexe 1. - Suite.

Classe MAMMALIA Linnaeus, 1758 Ordre EULIPOTYPHLA Waddell, Okada & Hasegawa, 1999 Famille TALPIDAE Gray, 1825

Talpidae indet.: hémimandibule d. édentée (Coll. DM).

Famille ERINACEIDAE Bonaparte, 1838

Erinaceidae indet.: hémimandibule d. portant p4-m1 (Coll. DM).

Famille SORICIDAE Gray, 1821

Soricidae indet.: hémimandibule d. édentée (Coll. DM).

Ordre RODENTIA Bowdich, 1821 Famille CASTORIDAE Gray, 1821

Steneofiber depereti Mayet, 1908: P4 d. (ULB-MAUV-14), p4 d. (ULB-MAUV-15).

Ordre CARNIVORA Bowdich, 1821 Famille AMPHICYONIDAE Trouessart, 1885

- Megamphicyon carnutense (Antunes & Ginsburg, 1977): I1 d. (ULB-MAUV-16; Fig. 12);
- Amphicyon sp.: m1 g. cassée (Coll. DM).

Famille URSIDAE Gray, 1825

- Ballusia hareni (Ginsburg, 1989): M2 g. (Coll. DM; moulage: ULB-MAUV-17; Fig. 12);
- *Phoberocyon aurelianensis* (Mayet, 1908) : hémimandibule g. portant c et p4-m1 (Coll. DM);
- Hemicyon gargan Ginsburg & Morales, 1998: maxillaire g. portant M1-2 (Coll. JR; moulage: ULB-MAUV-18; Fig. 12);
 Ursavus isori Ginsburg & Morales, 1998: M2 d. (Coll. DM; moulage: ULB-MAUV-27; Fig. 12).

Famille PROCYONIDAE Bonaparte, 1850

- Broiliana nobilis Dehm, 1950: m1 g. (Coll. DM; moulage: ULB-MAUV-28);
- *Stromeriella franconica* Dehm, 1950: maxillaire g. portant M1-2 (Coll. DM).

Famille VIVERRIDAE Gray, 1821

- Viverridae indet.: hémimandibule g. portant p4-m1 (Coll. DM);
- Semigenetta elegans Dehm, 1950: m1 d. (Coll. DM).

Famille MUSTELIDAE Swainson, 1835

- Martes laevidens Dehm, 1950 hémimandibule g. portant m1 (Coll. DM);
- Plesiogale angustifrons (Pomel, 1854): hémimandibule g. portant p4-m1 (Coll. DM).

Famille FELIDAE Gray, 1821

Styriofelis turnauensis Hoernes, 1882: P4 d. (Coll. DM).

Ordre PERISSODACTYLA Owen, 1848 Famille Tapiridae Burnett, 1830

Paratapirus intermedius (Filhol, 1885): P3 d. (Coll. FC; moulage: ULB-MAUV-19; Fig. 13), P3 d. (Coll. DM).

Famille RHINOCEROTIDAE Gill, 1872

- Protaceratherium minutum (Cuvier, 1822): m1 g. (Coll. DM);- Plesiaceratherium sp.: Métacarpe III ((ULB-MAUV-20;
- Fig. 13);
- Rhinocerotidae indet.: M2 d. (Coll. DM), P3 g. (Coll. DM).

Ordre ARTIODACTYLA Owen, 1841 Famille Anthracotheriidae Leidy,1821

Brachyodus intermedius Mayet, 1908: phalange II du doigt latéral (III ou IV) (ULB-MAUV-21; Fig. 13), maxillaire d. portant M1-2 (Coll. DM), M3 d. (Coll. LT; moulage: ULB-MAUV-31; Fig. 13).

Famille SUIDAE Gray, 1821

Aureliachoerus aurelianensis (Stehlin, 1899): hémimandibule d. portant d3-4-m1 (Coll. DM).

Famille CAINOTHERIIDAE Camp & VanderHoof, 1940

Cainotherium lintillae Baudelot & Grouzel, 1974: hémimandibule g. portant p4-m2 (ULB-MAUV-22; Fig. 14).

476

Annexe 1. - Suite.

Famille indet.

- Amphimoschus cf. ponteleviensis Bourgeois, 1873: m3 d. (Coll. DM), hémimandibule g. portant p4-m3 (Coll. DM); - Andegameryx serum (Ginsburg, 1999): astragale d. (ULB-MAUV-23);
- Andegameryx andegaviensis Ginsburg, 1971: hémimandibule d. portant p2-m3 (Coll. DM).

Famille CERVIDAE Goldfuss, 1820

- Ligeromeryx praestans (Stehlin, 1937): hémimandibule d. portant p3-m1 (ULB-MAUV-24; Fig. 14), bois d. (Coll. FC; moulage: ULB-MAUV-25; Fig. 15), m3 d. (ULB-MAUV-26; Fig. 14);
- ? Heterocemas sp.: bois d. ou g. (Coll. DM).

Famille PALAEOMERYCIDAE Lyddeker, 1883

Palaeomeryx kaupi Meyer, 1834: hémimandibule d. portant p2-m3 (Coll. DM).

Matériel provenant du conglomérat marin du Langhien (MN4 à MN5):

> Classe MAMMALIA Linnaeus, 1758 Ordre PERISSODACTYLA Owen, 1848 Famille RHINOCEROTIDAE Gill, 1872

Rhinocerotidae indet.: Px g. (Coll. FC).

Ordre des PROBOSCOIDEA Illiger, 1811 Famille Deinotheriidae Bonaparte, 1845

Prodeinotherium bavaricum Meyer, 1831: P3 d. (Coll. LT).

Ordre ARTIODACTYLA Owen, 1841 Famille PALAEOMERYCIDAE Lyddeker, 1883

Palaeomeryx kaupi Meyer, 1834: m3 g. (Coll. FC).

MIOC 1 (CLICHÉ A, LPNA; Fig. 6)

L'échantillon présente une accumulation importante de spicules d'éponges formant un chert siliceux secondaire. Les spicules sont de type *monaxone* avec sections circulaires et longitudinales clairement visibles. Les rares grains subangulaires mal triés sont représentés par des quartz de 100 à 500µm. Des opaques sont présents, ainsi que des grains phosphatés, concentrés sous forme de passées millimétriques. Quelques rares muscovites (< 1%) sont visibles.

MIOC 2 (CLICHÉ B, LPA; Fig. 6)

Ensemble hétérogène micritique, présentant une microstructure lâche et composé de petit globules (< 25 µm), nombreux spicules d'éponge de type *monaxone* (> 50%), fantômes de foraminifère benthiques (*textularidés*). Des silicifications secondaires sous forme de calcédoine en gerbes, ainsi que les passées oxydées sont ubiquistes.

MIOC 3 (CLICHÉ C, LPA; Fig. 6)

Cet échantillon est un grès très fin, voire une siltite, avec une phase de liaison argilo-carbonatée remplissant l'espace intergranulaire. Si les quartz sont dominants (> 60%), des feldspaths peuvent être parfois présents (< 1%).

MIOC 4 (CLICHÉ D, LPA; Fig. 6)

Calcimicrite-calcimicrosparite à grains de quartz subangulaires, fins à silteux, modérément bien triés. Les grains de glauconie sont partiellement, voire totalement oxydés. Des silicifications secondaires sporadiques ont également été observées. De nombreuses traces de racines affectent la structure de la roche, avec parfois des sections transversales de racines pouvant atteindre des diamètres millimétriques.

ECH02 (CLICHÉ E, LPA; Fig. 6)

Micrite vacuolaire à grains fins-moyens et éléments felspathiques présents (environ 2.5%). Les éléments figurés sont essentiellement des quartz subangulaires (100-250 μ m) modérément triés avec parfois des grains de glauconie cérébroïdes roulés, dont le pourtour est partiellement altéré sous forme d'oxydes de Fer. Des grains phosphatés très altérés sont présent (< 1%). La meso-macroporosité est représentée par des vacuoles remplies partiellement ou totalement par de la calcite prismatique. La structure de la roche est inhomogène avec parfois présence de « cracks ».

ECH06-1 (CLICHÉ F, LPA; Fig. 6)

L'échantillon est une calcarénite grossière et à éléments lithiques. Les bioclastes sont nombreux et forment environ 50% des éléments figurés, l'autre moitié étant représentée par des grains silicoclastiques. L'ensemble est mal trié avec des grains parfois supérieurs à 1cm (e.g., coquilles de bivalves), mais en général proches de 500 µm. Tous les éléments sont très arrondis (indice c. 0.9) et sphéricités variables (entre 0.9 et 0.3), essentiellement jointifs, avec une phase de liaison matricielle

de nature calcimicritique. Les éléments silicoclastiques se présentent sous la forme de quartz monocristallins ou polycristallins présentant parfois pour ces derniers une extinction roulante. Des feldspaths altérés, comme du microcline, sont présents (< 5%). La glauconie (< 1%) est observée sous forme isolée ou parfois dans l'espace intrasquelettique. Les bioclastes sont variés avec de nombreux fragments de bryozoaires, équinodermes et bivalves (dont des pectenidés). Enfin, environ 1% des grains sont des fragments phosphatés. D'un point de vue diagénétique, des vacuoles millimétriques de type moldique sont remplis par de la calcite drusique ou parfois uniquement bordés par de la calcite en dent de chien. Les fragments d'échinodermes présentent tous une cristallisation syntaxiale développée.

ECH06-2 (CLICHÉ G, LPNA; Fig. 6)

Calcaire grainstone à pélétoides et bioclastes, contenant environ 15% d'éléments silicoclastiques fins à très fins (100-150 μm), bien triés et orientés préférentiellement suivant de fines laminations millimétriques; De nombreux fragments micritisés (10-15%), foraminiferes (noniodidés, globorotalidés, textularidés), coquilles de bivalves transportées (jusqu'à 15%) avec parfois la structure mixte calcite/aragonite encore visible, forment la majorité des allochems. Des radioles d'oursin, entourées par de la calcite syntaxiale sont également présentes. Des grains phosphatés (3%) apparaissent sporadiquement. Flottant dans cet ensemble finement granulaire, de grains pluri millimétriques sont observés, eux même composés de nombreux quartz arrondis (entre 250 et 500 µm) à support de boue micritique; un des grains présente notamment un fragment d'organisme encroutant (bryozoaire celleporiforme) ainsi que des branches isolées de bryozoaires. D'un point de vue diagénétique, des ciments vadoses pendulaires de calcimicrite précèdent une phase de calcite microgranulaire. Lorsque l'espace intergranulaire le permet, les calcites « en dent de chien » se développent autour des bioclastes, ainsi que dans les intraclastes ou dans les vacuoles. Les ciments isopaques intergranulaires sont généralisés et sont suivis parfois par une phase de calcite de blocage plus tardive.

ECH07 (CLICHÉ H, LPNA; Fig. 6)

C'est une calcarénite (*rudstone*), très riche en éléments grossiers à très grossiers (500 µm à > 2 mm) à proportion égale d'éléments carbonatés et silicoclastiques. Les grains roulés et très arrondis (S = 0.9) sont caractérisés par des clastes carbonatés, quartz parfois polycristallins, feldspaths (*c*. 5%), bioclastes (échinodermes avec calcite syntaxiale, bryozoaires, gastéropodes). Des coquilles de bivalves altérées avec microperforation et remplissages glauconieux partiellement oxydés sont présents (*c*. 5%). La glauconie est généralement très altérée, en remplissage dans les bioclastes ou isolée. Des grains montrent notamment une association possible avec des phosphates. La dissolution est intense conduisant à une porosité moldique remarquable.