

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

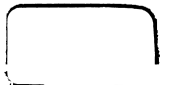
- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Per. 1933 e 325





Nenes

Journal

für

Chemie und Physik

mehreren Gelehrten

herausgegeben

V O M

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.

Neue Reihe.

Band 1. Heft 1. Mit 3 Kupfertafelm

Nürnberg, 1821.

Buren Google

Durch die Verlagshandlung dieses Journals ist zu beziehen:

Repertorium für die Pharmacie. Unter Mitwirkung des Apotheker-Vereins in Baiern herausgegeben von Dr. Joh. Andreas Buchner. Band IX. Heft 3. Nürnberg 1820.

Inhalts-Verzeichnifs.

Erster Abschnitt, Abhandlungen. Nene Bereitungsart des goldlarbenen Spiefsglanzschwefels unter Anwendung des sauren schwefelsauren Kalis, und Versuche zur Bestimmung der Mengeuverhältnisse seiner Bestandtheile. Von Dr. Ph. L. Geiger in Heidelberg. — Vortheilhafte Bereitungsmethode des pomeranzenfarbnen Spiefsglanzschwefels: von G. Abesser in Solothurn. — Untersuchung einer bei der Rectification des Terpentinöls erhaltenen krystallinischen Substanz, von A. Buchner. — Ucher eine besondere Substanz, welche bei der Destillation des Steinkohlentheers (Goudron de Charbon de terre) gefunden worden ist. — Versuche über das Bergöl von Tegernsee, Von A. Buchner. — Ueber die Zerzetzung des Calomels (Protochlorid des Quecksilbers) durch Blausäure. Von A. Buchner.

Zweiter Abschnitt, Kurze Bemerkungen und Nachrichten, Ueber den weißen Höllenstein und seine Bereitung in eisernen Gefälsen. Von Theodor W. C. Martiuse — Pharmaceutische Notizen, von R. Brandes. — Verhesserter Destillir-Helm. — Verhesserter Refrigerator. — Neuer pneumatischer Apparat für pharmaceutische Arbeiten. — Notizen für das Repertorium der Pharmacie, vom Apotheker Witting in Höxter. — Ueber die Zensetsung des Hydrargyrimuriatioi corrosivi durch Phosphor; als Beitrag zur Receptirkunst. Zufällig entdeckt bei der Vermischung des Aether sulphurie, phosphorat, mit Hydrargyrum muriatie, corrosiv, in Aether gelöst, Von F. Fengler in Culmbach. — Ueber die Auflösung des Phosphors in Alkohol, und über eine einfahe und zweckmäßige Form der medie. Anwendung derselbsnung

Sitaly and word of the original

 $A = \{ r \mid a \in \mathcal{A} \mid r \in \mathcal{A} \}$

Surface / Al

, ii 🛣

 $\sum_{i \in \mathcal{I}_{i}} \sum_{i \in \mathcal{I}_{i}} \sum_{i$

ing the second of the second

Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

J. J. Bernhardi, J. Berzelius, G. Bischof, R. Brandes, J. W. Döbereiner, Du Menil, J. N. Fuchs, L. Gmelin, Th. v. Grotthuss, J. P. Heinrich, S. F. Hermbstädt, C. W. F. Kastner, W. A. Lampadius, H. F. Link, W. Meissner, H. C. Oerstedt, C. H. Pfaff, T. I. Seebeck, T. H. Steffens, F. Stromeyer, A. Vogel, F. Wurzer,

herausgegeben

von

Dr. Schweigger u. Dr. Meinecke.

XXXI, Band. Mit 8 Kupfertafeln.

Nürnberg,
in der Schrageschen Buchhandlung.
1821.

Jahrbuch

d e r

Chemie und Physik.

I. Band.

Mit 8 Kupfertafeln.

Unter besonderer Mitwirkung

Berzelius, Brandes, Buch, Döbereiner, du Menil, v. Giese, Gmelin, Grischow, Gronau, Heinrick, Hermbstädt, Lampadius, Meissner, Neef, Nordenskiöld, Pleischt, Schübler, Trautwein, u. Wurzer,

herausgegeben

VOR '

Dr. Schweigger u. Dr. Meinecke.

Nürnberg, in der Schragschen Buchhandlung. 1891.

• • • •



	and the state of t
	Inhaltsanzeige
•	des ersten Bandes
	Language Contraction of the Cont
	- Secretary of the second of the second of the second
	- Brown agreement or a morton of the state of
:	Erstes Heft.
	Legis Control County of Court and Court
	age of the and the Fig. December of the constitution of the second section of the constitution of the cons
re	rwork = == == = = == == == = = = = = = = =
Ŭ.	chen 16. Sept. 1820 vom B. L. B. C. Schweigger st 2 sept. Elektromagnetismus vom Br. Buch in Frankfurt. (Aus einem Schreiben vom g. November 1820.) - 18 achtelireiben an dem vorhergestenden vom Dr. Neef in
	Frankfurt, athurigalalland 52
	merkung über denselben Gegenstand vom Pref. Böck men at (Mus : eltiems Briefe.)
N	och einige Worte über diese neuen elektromagnetischen Phänomene vom Dr. I. S., C. Schweigger. – 35
U	eber die Zusammensetzung der schweiellieltigen blausenren. Salze, von Jac. Berzelius. Aus dem Schwedischen. Biberätzt von Meiaecker

					•			_	_
									eite
U			ltige Oel						
			ellung vo		sriger	Blausäu	re, von	Prof.	
	F. v. C	diese, i	Dorpat.		-	-	-	-	65
P	harmaze	utische	und tech	aischo	Benba	chtunge	n vom	I. B.	
	Traul	wein,	Apothe	ker in	Nurn	berg.		-	70
τ	erde v	on HAlo	Eisenble	n ode Lipp	r die	ogenan E () Von L	nte Blat dr. Rud	eisen-	
	Branc	les.	ता तेएक	,	144 d		-	-	77
ΰ	dern St	offen, w	ng der M enn solch cirt werd	ر عبيم ه	hren C	xyden	durch so	hwar-	
			b ti da C i r.				-	-	81
B	eschreib	ung ein	er sum c	hemisc	hen G	ebrauci	e sehr	beque-	
			изре топ			mbck	in Ha	mburg.	
I	(Mia	der Kup	fertasel I	l.).			- ,:	10-111	ù 👣
	tion vo	n Dr. C	er Drudkp Lincbe	ko in	Hamb	arg! :M	it 'der K	up fal o:	,
Ş	om ma	gnetisch scho Sa	on Zuster	ide in den,	den i	Körperi	rzeliu	he die	T)
			Ach de						
εĈ			CarlPa						
C	orrespe	ndoñs.	mor L	' '''	وه ((و	I-naelb	4. *ti	nerkneg	Леп
	-		iefo des						
	Prof	des Schw	eigger. ielspulve	(Ueb	er Sel	nium ,	Kobalt	Ana.	01
• •	Auszug	g eines	ielspulve Briefes vo	m Hr	a, Hof	r. ₩ u	rser,	المدان	•
			ofo: altio : b						
	Palin-	stede	r.h.	1.	Hos	1 · B · r	1	alze, ·	5
e 1			0 P				(i) v)		

as: " Seite
Chemical Verteichung einigen Linnen, geneilte Genenalle
Notice : Velikasumentiidest läidinei: 19. 325 intromassiidelt 19. 3
Jodin alm Arrasymiyel. And have a construction of the second of the seco
an Banditing idea i Wata it. At it drov tog the town in \$25mon and
Chemische Untermobung der Angelalliage einene Eiglichteten M.
Dr. Rewij Errauss,
Ver el con e Bertacht mont vou frotessar van Glean in
,tuqra(t
Zweites! Heft. dan den de Lind (t. 2001). Zweites!
Nachricht vom Vereinblur Gannettechlichtungen, mi auf (419
Ueber die Gewitter in der Gegend von Berlin von dem Prediger Dr. Gron auer in Berlin. Grod 1000 ber 2000 2000 2000 2000 2000 2000 2000 20
Peiträge nur (Mirophagi "Rielander, tebuland Mirophago de la constant de la const
Cil ordenskiöld - Mitgliede der K. Academie sur St. Peri
tersburg. par and i muz stelld nounz mondo cab numbnewnA. Ueber den Sordawalit. 15. Ueber einen Tafelspath von Tavastland.
111. Ueber einen Malacolit von Nylaud. 15 75 148 - 156
Beschreibung des in dem finländischen Gonvernement Wi-
borg gefallenen Meteorsteins, vom Bergmeister Nils Nordenskiöld, 160
Ein zweckmässiger Applaget pura Berejtung (fee Sauerstoffga- see vom Hofrath Wurzer in Marburg 163
We die Goer' ite der Ibreik en erforechen nert ein
Die einfache elektrochemische Kette stochiometrisch auge- ergen der der Gebore der der der der der der der der der d
Mitels glaterne Geräthe von dem'datch' Whichen Tempor (
rateine achesh Harania laten Rosspringun aus sichern j. verancht :- a -
The District Property of the Control

Seit S	•
Chemische Untersuchung einiger Pflanzen eus der Femilie der Colchiceen, und des in desselben wirksamen Bestand.	٠
theils von Pelletier und Caventou ; übere und mit	3
Chemische Untersuchung der Krystalllinse eines Bferdes, wer E Dr. Rudolph Brandes, 19	_
Verschiedene Beobachtungen vom Professor von Giese in Dorpat,	
2) Elektrochemische Bemerkungen, 772 2) Ueber die Flüchtigkeit des Schwefelblei's.	
3) Bezeitungs der befehrt. Arten, Schwefeleisent fact ich in der	
A) Phytochem, Bemerkungen, and Bemerkungen vom Dr. Du Menil, and and a plant of the state of the	3
a) Teber das Kornmangan.	Í
5) Bereitung der Baryterde, 🚓 🏗 🖅 😇 🕾 - 😩 - and	•
Verbesserung des Scherleinfärbens vom Gresen de la Boul off la land off la Boul off land to the land of the land o	
Anwendung des chromsauren Blei's sum Färben von Las- saigne. Saig	5
Gegengift wider den Sublimat, 5 7 7 1311 2017 7 1 228	ì
Monetafel. Februare Confession of manager of multi-safe William William William Confession William Confession William Confession Con	,
Yordenskield, = = = = = = = = = 165	
Lin zwecknäfsiger f elfor: Hæffer in die Mighten Gewert diesers von kloftet die die die klofter – – – – – – – – – – – – – –	
Wie die Geschichte der Physik sp. erforschen sey; eine Vorlesung in der öffentlichen Sitzung der naturforschen- den Gesellschaft zu Halle den 3. Juli 1820. gehalten vom	,
Dr. I. S. Cr., 94 hitte else fruit van entigen de entre en 23	
Fortsetzung des Berichts Aber chanksche und klichennämi- zusche-Briehrungen von W. A. Lump sie fürgen der dem 253	į

		Seito
Untersuchung über einige Verbindungen, welche auf s		
cheren Verwandtschaften beruhen, von Jac. Bersel		
Analyse einiger Hornblendearten, von W. Hisinger	. Mit	:
einem Zusatze von Jac. Berzelius	-	289
Ueber den Turmalin von Käringbricka in Schweden	von	
Dr. C. G. Gmelin in Tübingen	-	299
Beiträge zur Geschichte des Goldes von J. Pelletie	r	30 5
Eleber verschiedene neue Verbindungen des Platins	VOR	
Edmund Davy.	-	349
Vermistate Notizen.	٠.	
Notiz über Zink, = = = =	-	357
Dr. Coate's hydrostatische Waage	•.	358
Analyse des schwalheimer Mineralwassers vom H	ofrath	
Warzer	-	359
Experiment die Wärmeentwickelung beim Krieren zu	ı zei-	
· gen	-	36 o
Kampfersäure, erzeugt an einem in Terpenthinöl a	ufbe-	` `
alirten anatomischen Präparate,	-	56r
Leuchtender Duft einer Tuberose.	-	36 1
Fl is-Schwerspath, ein neues Mineral	-	362
Monatstafel. März,		
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
Printing and a state of the sta		
77'		•
Viertes Heft.		:
Beiträge zur Mineralogie Finlands von Nils Nor	den-	
skiold. Mit vier Kupfertafeln. (Fortsetzung)	-	367
IV. Der Tautalitbruch zu Kimitto	- .	567
V. Der Romanzowit.	-	58 o
TIT Day Day H. P.		80 -

Inhaltsanzeige.

•		Seite
Anhang: über Messung der Krystallwinkel.	:	395
VII. Der Pargasit und die Hornblenden zu Pargas.	-	404
VIII. Die Paranthinarten zu Pargas.	-	417
IX. Die Augite daselbst.	-	427
X. Der Frugardit zu Menzela.	-	436
Bemerkungen über das Nicotianin und seine Bigensc von Geh. Rathe' und Professor Dr. Hermbatä		u
Berlin.	-	443
Ueber die chemische Veränderung des Lustkreises	dure	b
das Gewächsleben von C. C. Grischow	4	449
Chemische Untersuchung einer hydropischen Flüss	igkei	t.
Von Dr. Rudolph Brandes	_	46 z
Ein merkwürdiger Rechtestreit in England, entschieden	naci	b
chemischen Grundsätzen.	-	474
Th. Thomsons analyse des gemeinen Harres vo	r un	đ
nach dem anhaltenden Schmelzen	-	48 o
Versuche über den Indigo von Dr. Th, Thomson.	-	482
The Thomson über des Morphiam.	- ,	486
Faraday's Untersuchung über drei neue Kohlenste	ffver	
bindungen	-	488
Zwei neue den Elektromagnetismus betreffende Thatse beobachtet von Theodor v. Grotthuis	ichen	493
Correspondenz. Aus einem Briefe des H. Geh. Hermbetädt — Aus einem Briefe des H. Dr. Bra		
Monatstafel, April.		

Vorwort

as Journal der Chemie und Physik wird vom neuen Jahr an unter doppeltem Titel erscheinen, theils darum, weil mit den wichtigen in dieser Zeitschrift zuerst mitgetheilten Entdeckungen Oersted's über den Zusammenhang des Magnetismus mit der Elektricität und dem chemischen Process eine neue Epoche der Chemie und Physik zu beginnen scheint, theils aber auch deswegen, weil es billig ist, neu eintretenden Lesern dieser Zeitschrift, welche sich nicht sogleich das ganze Werk anschaffen konnen, durch Zugabe eines neuen Titels gefällig zu werden. Der Plan unserer Zeitschrift bleibt jedoch dervelbe und sie soll fortgeführt werden in demselben Sinne wie bisher, der Wissenschaft geweiht nie Jem Streite, ausser dem rechten um Wahrheit. Die Herausgeber haben indess die Geschäfte in der Art vertheilt, dass Professor Meinecke wenigstens für die nächsten drei Jahre die eigentlichen Rei dactionsgeschäfte besorgt, während Professor · Schweigger die hiedurch gewonnene Zeit zu ihm eigenthümlichen Arbeiten für diese Zeitschrift

benutzen wird. Alle Beiträge sind daher an Professor Meinecke zu senden, welcher auch jede Correspondenz in dieser litterarischen Angelegenheit besorgen wird.

Es ist Pflicht bei dem Anfange eines neuen Abschnittes dieses Journals den verehrten Mitarbeitern, welche bisher so thätig sich für dasselbe interessirten, öffentlich den Dank im Nasmen der Herausgeber und mehr noch im Namen der Wissenschaft auszudrücken. Während der ältere fortlaufende Titel wie bisher diese achtungswerthen Namen aufführen wird: so giebt der hinzugefügte neue Titel Gelegenheit vor jedem Bande vorzüglich die Namen derjenigen Gelehrten zu nennen, von welchen Beiträge in demselben vorkommen, auch solcher nämlich welche nicht unmittelbar mit dieser Zeitschrift als Mitarbeiter und Beförderer derselben in näherer Verbindung stehen.

Halle d. 1ten Januar 1821.

Schweigger, Mèinecke.

Zusätze

U

Oer'ste'ds

elektromagnetischen Versuchen.

Vorgelesen in der naturforschenden Gesellschaft zu Halle den 16. September 1820

YOM.

Dr. I. S. C. Schweigger.

der vorliegenden Zeitschrift sind die interessantesten; welche seit mehr als einem Jahrtausende hinsichtlich auf Magnetismus angestellt wurden. Da Derselbe zu diesen Versuchen eine kräftige Voltaische Säule verilangt, so wiederholte ich sie bei Gelegenheit meiner physikalischen Vorlesungen mit einer elektrischen Säule, die so stark war, dass ich noch am zweiten und dritten Tage nach ihrer Erbauung Kalimetall mit Leichtigkeit darstellen konnte. Jedoch ich sah bald, dass jene elektromagnetischen Wirkungen nicht der Säule, sondern der einsachen Hette angehören, durch welche letztere sich die Versuche mit grösserer Lebhaftigkeit darstellen lassen. Um also diese elektromagnen geste, f. Com. s. Phys. 31, Bd. 1. Heft.

 $\mathsf{Digitized}\,\mathsf{by}\,Google$

- netischen Erscheinungen der einfachen Kette zu verstärken, schien es mir nöthig einen andern Weg einzuschlauen als Volta betrat, um die elektrischen Phänomene derselben einfachen Kette, in einem höheren Grade zur Erscheinung zu bringen.
- 2. Daraus dase eine Umkehrung der Wirkung erfolgt, je nachdem der Polardraht unter der Nadel oder über der Nadel hing, und ebenso je nachdem vom positiven oder negativen Pol her der Draht geleitet wird, daraus, sage ieh, lässt sich, durch eine leichte Schlussfolge, eine Verdoppelung der Wirkung ableiten, die sich auch in der Erfahrung bewährt. Ich lege zunächst den einfachen Verdoppelungs-Apparat, wo die Boussole sich zwischen zwei umschlungenen Drähten befindet, der Gesellschaft vor. Leicht wird eine Vervielfachung der Wirkung sich erhalten lassen. wenn man den Draht nicht bloss einmal sondern mehrmals umschlingt. Jene einfache Umschlingung aber zeicht schon hin, um die Versuche Oerstede blose mit kleinen Streifen von Zink und Kupfer, die in Salmiakwasser getaucht werden, wiederholen zu können.
- 3. Im Momente, wo die Kette geschlossen wird, ist die Wirkung ein Größstes ganz so wie bei Glürhungsversuchen. Und damit nicht etwa jemand glaube, bloß die Oxydation wirke hier, schwächend, so führe ich an:
- a. Auch beim Gebrauch der Säule zu diesen Versuchen ist es besser den Draht zuerst über die Magnetnadel zu legen und dann die Kette zu schließen, und dann den Draht an die Magnetnadel zu bringen, und diese selbst bei unmittelbar nach einander wieden holten Versuchen.

- b. Wird Zink, Kupjer und Salmiakwasser gebraucht: so kann Zink eine Zeitlang stehen bleiben in der Flüssigkeit, wenn nur Kupfer immer abgewischt und frisch eingetaucht wird; kehrt man den Versuch um, so ist die Wirkung viel sohwächer.
- 4. Schon hierdurch wird angedeutet, dass wohl vorzüglich vom negativen Pol die Wirkung ausgehe, während ich in den Briesen an Ritter durch eine Reihe galvanischer Combinationen zeigte, dass die eigentliche elektrische Spannung vom Zink ausgehe, an welchem die freie Elektricität austritt, während am Hupfer die durch Spannung gehaltene. Andere Gründe veranlassten mich aber einmal in Gehlens Journal zu der Aeusserung, dass wohl Hydrogenation hinsichtlich auf Magnetismus dieselbe Rolle spielen möge, wie Oxydation bei dem Galvanismus. Und solches scheint sich sich hier zu bestätigen. Darum wirkt
 - a. Zinh und Platina, wenn Salmiakwasser gebraucht wird, schwächer als Zink und Kupfer. Aber Kupfer wird vom Ammoniak bedeutend and gegriffen, und da Ammoniak aus Stickstoff und Wasserstoff besteht: so kann die Verbindung des Kupfers mit Ammoniak als Hydrogenation betrachtet werden. Eben darum kann,
 - b. während Ammoniak allein bei diesen Versuchen (zur Schlieseung der Hette gebraucht) nicht wirkt, doch die Wirkung bedeutend erhöht werden wenn man zum Salmiakwasser Ammoniak setzt. Auch zeigt selbst Kupfer, Zink und Schwefelkalt eich bedeutend wirksam zur Erregung dieser magnetiseiten Erscheinungen.
 - c. Gut ausgeglähte Hohle an einer Weingeistlamps

stark erhitzt und eingetaucht in eine wässrige Flüssigkeit wirkte indes nicht so stark als zu erwarten war, ja selbst achwächer als Zinkkupjer, was aber wohl vom Eindringen der Feuchtigkeit herrührt, wodurch der (in magnetischer Beziehung bekanntlich so wichtige) strenge Zusammenhang der Theile ausgehoben wird.

- 5. Da Schwefel, Phosphor, Kohle im eigenthumlichen Verhältnisse zum Magnetismus stehen sindem das Eisen durch Verbindung mit einem dieser brennbaren Stoffe zum Träger des Magnetismus wird: so versuchte ich auch den Schwefelungsprocese. Zufälligkeiten machten den Versuch misslingen, so dass ich noch kein Urtheil darüber habe. Uebrigens will ich bei dieser Gelegenheit überhaupt meine früheren Versuche über elektrische Säulen auf trocknem Wege wieder aufnehmen. Dies um so mehr, da durch Halfe des angegebenen Verdoppelungsapparats die Magnetnadel statt zur Erregung einer funkengebenden Säule zu bedürfen, vielmehr fast so empfindlich sich zeigt. Awie ein zuckender Nerve. Diess geht so weit, dass sogar die Polardrähte loss verschlungen seyn dürfen und es wird doch ein Seitenstrahl nicht selten die Magnetnadel afficiren.
 - 6. Ich stellte auch Versuche an mit einer an einem Faden aufgehängten Inclinationsnadel, die, wenn sich die verbundenen Polardrähte im magnetischen Meridian befanden, wohl stark nach Osten oder Westen getrieben wurde, jedoch ihre Inclination nicht zu ändern schien. Wenn indess die Polardrähte im magnetischen Aequator lagen, so konnte natürlich die Seitenwirkung derselben nur Bewegung im magnetischen Meridian (d. h. vermehrte oder verminderte In-

élination) hervorbringen, wie Oersted schon beobachtet hat.

- 7. Durch einen vom positiven zum negativen Leiter gespannten Draht an der Elektrisirmaschine schien die Nadel gar nicht afficirt zu werden. Recht eigenthümlich scheint sich diese Art der Wirkung auf den chemischen Process zu beziehen, und es wird daher von der sogenannten trocknen galvanischen Säule wenig zu hossen seyn.
- 8. Da es nach mechanischen Gesetzen zu erwarten, dass jegliches was bewegt, wenn es frei schwebt, schon durch Reaction sich selbst bewegen werde: so hing ich einen Platindraht an einen sehr seinen Seidensaden über der Boussole auf; und Kess die beiden Spitzen desselben zwei getrennte Schaalen voll Quecksilber berühren. Durch diese Quecksilberschaalen schlos ich dann die Kette. Die Magnetnadel wurde abgestosen von dem über ihr schwebenden Platinadraht; jedoch die Reibung desselben am Quecksilber war zu groß, als dass der Platinadraht selbst sich hätte bewegen können. Vielleicht gelipgt der Veräuch mit einem halb aus Platina halb aus Eisen oder Zink bestehenden Draht, der in Salmiakwasser oder Salzwasser rührt, oder mit einer Doppelnadel, welche durch die Spitzen, worauf jede Nadel schwebt, mit der Säule verbunden ist.

So viel scheint unverkennbar, dass eine neue Art der Polarität im Magnet angedeutet sey, so dass während die eine (die magnetische) nach der Länge der Nadel wirkt eine andere analoge (elektrische) Polarität perpendiculär auf der Nadel statt findet, ohngefehr wie bei Krystallen von doppelter Strahlenbrechung der Hauptschnitt und ein anderer perpendicu-

Tär darauf gerichteter in Betrachtung kommt. Dems wie sollte es sonst einen so wesentlichen Unterschied machen ob der schließende Draht der Säule über, oder unter der Nadel zu liegen kommt? Doch darüber werden künftige Versuche entschenden.

Eben so bis zu welcher Grenze auf dem Wege, den ich bei der Konstruktion des vorliegenden Verdoppelungsapparats betreten habe, sich durch Hülfnahme mehrerer Katten (d. h. Umschlingen des Drahts) die Verstärkung fortsetzen lasse, dies zu bestimmen bleibt künftigen Versuchen gleichfalls vorbehalten. Es sind nämlich kaum einige Tage, das ich angefangen mich mit diesem Gegenstande zu beschäftigen.

Uebrigens wird es wohl keinen bedeutenden Naturforscher gegeben haben, der nicht durch die mannigfachen Andeutungen der Natur aufgefordert sich bemühet hätte das Band zu finden, durch welches elektrische, magnetische und chemische Wirkung zusamenhängen. Auf mannigfachem Wege versuchte ich
mich schon diesem Ziele zu nähern und wiederholte
in dieser Beziehung auch mehrmals Cavallos Versuch
über die Einwirkung, welche auf Eisenfeile gegossene verdünnte Schwzefelsäure auf Bewegung der Magnetnadel haben soll (philos. Transact. Vol. 77.) jedoch ohne genügenden Erfolg. Auch dieser Versuch
welcher in der Art, wie ihn Cavallo erzählt, wenig
Werth hat, könnte nun unter anderen Gesichtspunkten wieder vorgenommen werden.

Fortsetzung dieser Vorlesung in der Versammlung der naturforschenden Gesellschaft zu Halle am 4. Nov. 1820.

Schon Oersted hat in einem noch im September hier eingetroffenen an Herrn Professor Meinecke gerichteten Briefe, welcher sogleich in Journ. der Chemie und Physik abgedruckt wurde, einen Apparat zur Umkehrung seiner höchst merkwürdigen elektromagnetischen Versuchen beschrieben. In eben derselben Zeit verfertigte mir der Herr Mechanikus Apel in Göttingen, bei meinem Aufenthalte daselbst während der Herbstferien, den in meiner letzten Vorlesung angegebenen Apparat. 1ch lege diesen der Gesellschaft por.

Der Gebrauch starker Säuren, den Oersted bei seinem Apparat verlangt, kenn bei dieser Verrichtung gänzlich enthehrt warden, was sehr wünschenswerth ist, um nicht durch beschwerliche Geserten, und Dünste gehindert zu werden bei Versuchen, die einer ruhigen vielseitigen Betrachtung so sehr hedürsen und ihrer so sehr würdig sind. Ein Zinkblech 4 bis 5 Zoll breit und 5 - ro Zoll lang, umschlungen von einer, (dasselbe an keiner Stelle berührenden) Kupferplatte) ist hinreichend alle elektromagnetische Phänomene mit der größten Lebhastigkeit zu zeigen, wenn es in Salmiakwasser getaucht wird.

^{*)} Vergl. Cebless Journal der Chemie und Physik Bd. 7.
Taf. 5. Fig. 18 und was hiebei über die beste Kinrichtung elektrochemisch wirksamer Ketten gesagt.

Wenn ab und od Taf, 1. Fig. 1. die Nadela von Messing vorstellen, welche im magnetischen Meridian auf scharfzugespitzten Messingdrähten schweben: so wird, soferne der Messingdraht m mit dem Zinke der Messingdraht m' mit dem Kupfer in Verbindung gesetzt wurde *), die Magnetnadel SN, nach Osten schwingen, während sich die doppelten durch einen feinen Draht db verbundenen Nadeln, nach der entgegengesetzten Richtung bewegen. Uebrigens hangt natürlich die Grosse der Schwingung von der ver--hältnismässigen Beweglichkeit ab. Das am meisten Bewegliche wird am stärksten bewegt, und der Unterschied kann selbst unendlich werden, so daß entweder die Magnetnadel (wenn sie sehr empfindlich und dagegen jene Doppelnadel von Messing sehr träg ist) ganz allein schwingt, oder der umgekehrte Fall eintritt, wenn man ein Magnetstäbchen als schwebende Nadel anwendet, das ruhen oder eich doch kaum merklich bewegen wird, während die Doppelnadel vinen bedeutenden Ausschlag giebti

Der Draht m ist als Erreger der Contaktelektricität anzusehen. Wenn daher der feine Draht db, welcher die
Messingnadeln verbindet, abgenommen und a.sse Nadeln cd und ab, in salzsaures Wasser geleitet werden:
so wird sich an der Nadel cd Hydrogen entbinden und
die Nadel ab wird oxydirt werden. Der elektrische
Strom, im Sinne der Voltaischen Theorie zu reden,
geht daher von m' nach m. Ich habe bei allen folgenden Versuchen stets diese einfache Kette im Sinn, und
habe die erregenden Glieder z und k belgeschrieben an
ihren Stellen.

Am besten ist es also, die schwebende Magnetnadel SN ganz zu entfernen und dafür einen kräftigen Magnetetab iu die Hand zu nehmen. Hierbei werden sich folgende Gegensätze offenbaren. Wir wollen annehmen, dass die Doppelnadeln im Meridian liegen und bd nach Norden gerichtet sey: so wird vorausgesetzt, dass m mit dem Zunk und m' mit dem Kupfer in Berührung sey, bei Annaherung des magnetischen Nordpols gegen die Mitte der Doppelnadel (wo zuvor SN lag) dieselbe gegen Westen schwingen, während sie wenn derselbe Nordpol des Magnets in gleicher Richtung ausserhalb des elektrischen Halbkreises idby genähert wird nach Osten sich bewegen wird. In der Mitte liegt die Indifferenzzone; die Messingnadeln nämlich bleiben ganz unbewegt, wenn der magnetische Nordpol von Osten her unmittelbar der Peripherie des magnetischen Halbkreises idbv perpendikulär genähert wird.

So dünn übrigens der Draht db seyn mag so findet in ihm ein magnetischer Gegensatz Statt, so bald er zur Sohliessung der elektrischen Kette dient. Solches wurde angedeutet in der Figur 1 unter der angegebenen Veraussetzung, das m mit dem Zink und m' mit dem Hupfer in Verbindung gesetzt sey. Unter dieser Voraussetzung also, wird die Doppelnardel, von dem Nordpol des Magnets abgestossen wenn er von Osten her so genähert wird dass er in den elektrischen Halbkreis idbv eintritt und angezogen, wenn er in derselben Richtung so genähert wird, dass er außerhalb des Halbkreises zu liegen kommt.

Die Anziehung verwandelt sich in Abstossung, so dass in der Figur an die Stelle von nnn..., welches die megnetische Nordpolarität bezeichnet, see, ... nad umgekehrt zu schreiben, sobald der magnetische Nordpol von Westen her genähert wird.

Es ist sonach nicht bloss eine einfache, sondern eine doppelte magnetische Polarität angedeutet, welche perpendikulär auf die Richtung des elektrischen Stromes selbst in den feinsten Drähten Statt findet. So wundersam bei sehr dünnen Drähten die Annahme zweier magnetischen Axen, in jedem einzelnen perpendikulären Durchschnitte derselben seyn mag; so kann doch die Erisfnerung an die kleinen Boracitwürfel, welche sogar vier elektrische Axen enthalten und also eine achtfache Elektrisirmaschine darstellen, Eingang verschaffen einer Hypothese, die blos als ein Ausdruck der Thatsache betrachtet werden mag.

Es ist wahr, das die Erscheinungen sich zum Theil, wie es Oersled auf eine sinnreiche Art gethan hat, unter dem Bilde von Wirbeln auffassen lassen. Aber wir möchten Anstand nehmen, eine in früherer Zeit so sehr gemisbrauchte Theorie von geheimnistvollen Wirbeln (aus deren von der Einbildungskraft anzuordnehmen Umtrieben am Ende freilich jede Bewegung abzuleiten) wieder einzusühren in die neuere Physik. Es ist auch zu erinnern, dass vor und innerhalb der Pläche des elektrischen Hälbkreises id sv, der magnetische Nord- oder Südpol eine Bewegung von 180 machen kann, ohne dass dadurch sich Anziellung in Abstossung oder umgekehrt verwandelt, wie man gemäß jener Wirbeltheorie zu erwarten geneigt seyn wird.

Wenn wir aber vorhin von magnetischen Axen sprachen, welche in den Queerdurchschnitten der Po- zahrähte sich darstellen: so will ich darum die in der Vorlesung vom 16. September ausgesprochene Hypo-

these nicht zurücknehmen, dass auch umgekehrt etektrisch polarische Axen perpendikular auf die Richtung des magnetischen Stromes gerichtet, in jedem Magnete anzunehmen seyn möchten. Alles ist gegenseitig in der Natur. Wenn der elektrochemische Process Magnetismus hervorrusen kann: so wird auch der magnetische Process von Einsluss seyn auf den elektrochemischen. In und durch den anderen wird jeder von beiden begründet. Von dieser Seite also müssen wir streben diese neuen noch so dunkeln Phänomene aufzuklären. Eine neue Epoche der Chemie scheint damit zu beginnen.

Zunächst aber ging mein Streben dahin, bei diesen Versuchen des Magnets gänzlich zu entbehren. Man kann nämlich jene Doppelnadel, wenn sie den elektrischen Kreie schliefst, selbst auf ähnliche Art: wie eine Magnetnadel bei den ersten Versuchen Oerazeds behandeln und Drahte, durch eine zweite galvanische Kette elektrisirt, konnen diese leicht beweglithe Doppelradel auf mannigfaltige Weise umschlingen. Gemäß dem allgemeinen physikalischen Grundsatze dafs diejenigen Puncte eines Körpers, die gleichartig abstofsend auf einen dritten wirken, sich selbet gegenseitig abstelsen werden, sollte man hier Wirkung Indefe so mannigfache Versuche ich bierüber anstellen mochte; ich konnte zu keinem ent beheidenden Resultate gelangen, vey es, dass meine Doppelnadel zu unempfindlich war, oder dass jene kleinen magnetischen Queeraxen, von denen wir vorhin sprachen, gegenseitig bindend auf einander einwirken und er der Nähe eines Magnets bedarf, damit die eine oder die andere dieser Axen in freiere Thatigkeit trete,

Bei den meisten meiner Versuche gab ich übrigens meiner Doppelnadel die in Fig. 2. abgebildete Gestalt. Durch n wird hier ein Tropfen Siegellack bezeichnet, womit die beiden Messingnadeln ab und ad verbunden sind. Beide werden daher mit Leichtigkeit auf der Spitze des Messingdrahtes m' schwehen. Damit indess die Nadel od mit dem Polardrahte m, der gleichfalls von Messing ist, in der genauesten metablischen Verbindung sich befinde, so wird ein Tropfen Quecksilber in den Hut i der Nadel cd gebracht, in welchem Quecksilber Tropfen die Spitze des Drahtes m sich bewegen wird. Beide Nadeln ab and cd sind durch einen feinen Silber - oder Platinadraht da verbunden, wodurch die elektrische Kette geschlossen. Auf diese Weise kann die höchste Beweglichkeit der zu unserm Zwecke nöthigen Doppelnadel erreicht werden.

Wir wollen nun wieder zu den Versuchen mit der Magnetnadel zurückkehren.

Schon in der Vorlesung am 16. September ber mühte ich mich zu zeigen, das jenes von Oersted entdeckte elektromagnetische Phänomen keineswegs der Voltaischen Säule, sondern der einfachen elektrischen Kette angehöre. Mit den kleinen Streisen von Zink und Kupfer und mit blossem Salmiakwasser habe ich die Versuche auf die entscheidendste Art vor den Augen der Gesellschaft angestellt. Das Princip, dessen ich mich zur Verstärkung der Erscheinung, gleichsam zur Construction einer elektromagnetischen Batterie; hediente, war die Umschlingung der Drähte um die Boussole, und hier lege ich der Gesellschaft eine Schleise vor, aus mehrfach umschlungenen, mit Wachs überzogenen Drähten (Fig. 3). Während die einsag

chen Drähte, bei dem Gebrauche dieser schwachen elektrischen Kette, die Magnetnadel nur um etwa 30 bis 40 Grad abstossen, wird sie, in die eine Oeffnung I dieser in den magnetischen Meridian gestellten Schleise gebracht, 90° gegen Osten, in der andern 90° gegen Westen bei dem Gebrauche derselben schwachen elektrischen Kette abgestossen werden.

Aber ich will noch einen andern Apparat hierbeifügen, der gleichsam blos auf einer Erweiterung dieser Schleife beruht, wodurch die Magnetnadel auf jeden beliebigen Winkel zwischen 0° und 180° gestellt werden kann. In Fig. 4 stellt der Kreis agbha eine runde Glasscheibe vor, von oben herab perpendikular über ihren Mittelpunkt M betrachtet. Ein Silberdraht mit Seide übersponnen werde um dieselbe geschlungen, so dass er von a nach b unterhalb der Glasscheihe und von b nach a über der Glasscheibe hinlaufe, in der Art mit Wachs an der Glasscheibe befestiget, dass eine Boussole, welche durch die Magnetnadel angedeutet ist, zwischen dem Glas und dem oberhalb des Glases hinlaufenden Drahte Platz finden kann. Auf ähnliche Art wie ab ist auch cd um das Glas geschlungen zuerst unterhalb dann oberhalb der Glasscheibe hinlaufend in ununterbrochenen Zusammenhange mit ab. Man begreift nämlich, dass ab, cd, ef, u. s. w. einen continuirlich zusammenhängenden Draht darstellen. Da dieser Draht mit Seide umsponnen. so kann der Vereinigungspunct aller Drähte im Mittelpuncte der Scheibe keinesweges zum Vereinigungspuncte der entgegengesetzten Elektricitäten werden, vielmehr lauft der elektrische Strom durch den ganzen umschlungenen Draht hin, and die Magnetnadel durch diesen elektrischen Strom bewegt, und

gleicheam immer in neuen Schlingen gefangen, kann auf jeden beliebigen Winkel gestellt werden.

Es treten aber hierbei mehrere beachtungswerthe Umstände ein. Die Magnetnadel stehe zwischen dem ersten und letzten der umschlungenen Drähte in der Art wie Fig. 4 es darstellt, der zuerst unter die Glasscheibe laufende Draht ab aey mit der Zinkplatte verbunden. In dem Augenblicke, wo ZK (ich verstehe darunter einen mit Kupfer umschlungenen aber an keiner Stelle von demselben berührten Zinkstreifen) in die Salmiakauflösung getaucht wird, in demselben Augenblicke wird die Magnetnadel anfangen sich zu bewegen und selbst (wenn sie noch so träge ist) gewöhnlich um 3 Quadranten ausschlagen, und bei 1809 Mehrere Stunden ja ganze Nächte stehen bleiben. hindurch erhielt ich sie unverrückt in dieser Lage, mit dem Nordpole gegen Süden gekehrt. Nur langsam nähert sie sich ihrer ursprünglichen Richtung. so wie die Kraft der elektrischen Kette abnimmt, was bei dem Gebrauche von Salzauslösungen zur Schliessung der elektrischen Kette nur langsam geschieht.

Wir wollen aber nun während m mit Z (Zink) m' mit K (Kupfer) in Verbindung bleibt, die Glasacheibe, nebst den durch Wachs an sie befestigten Drähten, um 180° drehen. Nun tauche man Z K in die Salmiakauflösung, die Magnetnadel wird ganz unbeweglich stehen bleiben und nicht den geringsten Ausschlag geben. In jeder mittleren Lage der Glasscheibe zwischen der hier und der zuvor angegebenen Lage wird der Ausschlag der Nadel ein mittlerer zwischen o° und 180° seyn, je nachdem ein Winkel bei Umdrehung der Glasscheibe beliebt werden mag.

Wenn man die Boussole, statt ihr, wie bisher,

innerhalb der umschlungenen Drähte ihren Platz anzuweisen, vielmehr auf und unter diese Drahtschlingen stellt, so sind alle die angegebenen Erscheinungen die umgekehrten; doch erfolgen sie viel schwächer weil die Magnetnadel, wenn sie sich innerhalb der auf sie wirkenden Drähte befindet, zugleich der Wirkung eines oberhalb und unterhalb derselben hinlaufenden Drahtes ausgesetzt ist und also mit viel größerer Kraft bewegt wird.

Ich brauche nicht erst zu sagen, dass man jeden Draht ab, cd u. s. w. auch doppelt und dreysach umschlingen kann, um die Wirkung zu verstärken. Es ist aber zu den eben beschriebenen Versuchen eine solche Verstärkung gar nicht nöthig; weil in der Art eine ganz schwache elektrische Krast, mit der größten Lebhstigkeit auf die Nadel wirkt. Wenn man übrigens die vorhin besprochene doppelte magnetische Polarität perpendiculär auf den elektrischen Strom gerichteter magnetischer Axen zugiebt: so wird es nicht schwer werden, die Wirksamkeit des eben beschriebenen verstärkenden elektromagnetischern Apparates aufznfassen.

Man könnte aber auf die Idee kommen, ob es nicht möglich sey, eine anhaltende Axendrehung (der Magnetnadel entweder oder einer zweckmäßig geschlungenen um eine Axe beweglichen elektrisirten Drathschleife) vermittelst dieses durch keinen unserer Sinne unmittelbar wahrnehmbaren elektromagnetischen Conflicts zu bewirken. Eine Theorie, welche die eben angeführten Erscheinungen durch Wirbel zu erklären sich bemüht, muß fast nothwendig dieses annehmen, da durch eine leicht auszudenkende Abänderung des vorhin angegebenen verstärkenden elektro-

magnetischen Apparats, es dahin zu bringen seyn mülste, dass z. B. der Nordpol der Nadel von einem Wirbel zum andern im Kreise herum getrieben würde. Der Versuch indess unter dieser Voraussetzung mit allen hiebei zu nehmenden Nebenrücksichten (deren Anführung hier zu weitläuftig seyn würde) angestellt. wird nicht günstig für jene Wirbel-Theorie ausfallen. Damit indels will ich keineswegs gesagt haben, dals nicht wirklich die Axendrehung der Erde abhängig seyn könne von einem elektromagnetischen Conflikte, der offenbar, da die Erde entschieden ein Magnet ist, in und auf welchem fortdauernd eine Menge elektrochemische Processe obwalten, auch als wirksam im Großen angenommen werden darf. Es ließen sich hierüber manche Betrachtungen anstellen, wozu mich selbst meine vor einigen Jahren erschienene Abhandlung über Weltmagnetismus veranlassen könnte. Jedoch ich enthalte mich deren geslissentlich. Eben jene bloß gewisser Nebenbeziehungen wegen gewählte Ueberschrift, einer ihrem wesentlichen Inhalte nach mathematischen Abhandlung ist mehreren anstössig gewesen und hat sie abgezogen von Erwägung des Hauptsatzes *) welcher darin ausgeführt ist.

Ich will daher lieber mit einer Bemerkung gans anderer Art, diese Vorlesung schließen. Oersted forderte zum Gelingen der elektromagnetischen Versuche

^{*)} Ich meine namentlich folgenden Satz: "dass dem was is "Plate als besonders System (systeme à part) bey den "drei ersten Jupiterstrabanten bezeichnet, ein durch die "ganze Trabanten – und Planeten – Welt gehendes Gesets "zu Grunde liege."

Die Wahrheit dieses Satzes, hat sich mir seitdem noch auf andere Art bestätiget.

eine funkengebende Saule, die einen Braht ins Glahen versetzen konne. Meine verstärkende elektromagzetische Vorrichtung bedarf zwar nur einer gans-schwachen elektrischen Hette aus Zink, Rupfer und Salmiakwasser; dennoch ist eine sehr lebhafte elektrochemische Kette, welche einen Platinadraht glübene zu machen im Stande ist, sehr günstig diesen Versuchen. Nun aber wird der Magnetismus geschwächt. und am Ende zerétört durch Glübhitze. Ja schon Warme ist ihm nachtheilig, wie alle Feldmesser wissen, die sich im Sommer über die Trägbeit ihrer Boussole beklagen. Ich habe in dieser Beziehung gefissentlich einmal den Platinadraht erhitzt, welcher zur Leitung der Elektricität diente, ohne aber auffallende Verminderung der magnetischen Anziehung wahrzunehmen. Auch wird sicherlich ein durch den elektrischen Strom ins Glüben versetzter Platinadraht auf die Magnetnadel oben so gut einwirken als ein nicht glubender, und die bei dem elektrochemischen Procels entstehende Erhitzung wird sogar wünschenewerth sevh weil es hier auf einen sehr raschen elektrischen Strohm ankommt. Wenn wir uns nun an Rittera schone Abhandlung über den Zusammenhang des Magnetismus mit der Cohasion der Körper erinnern, so konnten wir dadurch zu der Ansicht veranlasst werden, ob es nicht bei diesen elektromagnetischen Phie nomenen vielleicht vorzüglich darauf ankame, dafs der elektrische Strom die Cohasion des Drahts aufznu heben ihn zu zerstieben sich bestrebt. Ich glaubte mehr von der entgegengesetzten Seite, durch Verstiche über rasche Krystallisationen, diesen Gesichtspunkt verfolgen zu müssen, worüber vielleicht künftighin auch-

Jours, f. Chen. a, Pogs. 31, 88, 1. Meffe. 2 hang he ... b.

Line the state of the state of

To: (And elliem Schreiben vom g. November 1620.)

-13 Boundstaff a worde all odest dat

-2 Boundstaff a worde all odest dat

-2 Boundstaff a worde all odest dat

-2 Boundstaff a worden all odest dat

-2 Boundstaff a worden all odest dat

-3 Boundstaff a worden all odest dat

-4 Boundstaff a worden all odest data

-4 Boundstaff a worden all odest data

-5 Boundstaff a worden all odest data

-6 Boundstaff a worden all odest data

-7 Boundstaff a

al das neue Journal für Chemie und Physik B. 19. H: 3, welches am 1. dieses hier eingetroffen ist, unter den Regischen gangwissenschaftlichen Zeitschriften in so viel mir bakannt, die Oerstedsplie Batdeckung augret; und wie es würdig in der Urschrift mitgetheilt wid zugleich penere Beghaghtungen des Entdeckera heliannt gemacht hat, so sollte es dadugch für die Geachiebte dieser Entdeckung auch von allen deutschen Naturforschern als das geeigneteste Archiv betrachtet. and seine Herausgeber durch tren geschichtlich verzeichnete Mittheilungen in den Stand gesetzt werden; die Acten über den Verfolg und die Entwicklung dies ser, gewiß folgenreichen, Entdeckung, immer volletändig übersehen und vergleichen zu können. In diesem Sinns theile ich Ihnen tren geschichtlich mit, wie es hier mit dieser Entdeckung bisher gegangen.

richt davon gans zufällig durch die Anwesenheit des

I very than point in month

Ruis. It. Stantagathoridenin mone Steven, welcher die Gefälligeeit, batte, laus einem offulanget von Seebeck erhaltenen Bniefe, das diese Entdeckung betreffende. dernhiesigen Besidenbergischen naturforschenden Gesellschaft mitzutheilen : auf welchem Wiege der Ihnen: sleichtails befreundete Dr. Weeff wind ach am zten Oon tober die erste Kenntnifs davon erflieltsativales an Amilla. Mottober) besuchte buigh: Leopold wone Buch biofiseiner Rückreise nach Bedings und daner den Verstreh chenfells noch nicht gesehen so war es mir um socierwünschter . durch aseine avortreffiche Buussoleb (tow Breitliduch in Kassel) uns im Stand zuschool, wenigsterm von Seiten die Magnetradel die Budingan Boneldes Wersuchs orfiller au wissen die groupe Mbinus & Zoll holier ; abertheidahe a Zoll Durche moses haltender Platintingel Gandbing & Zoll brome Streifen Zinkblech sollte 100 gehrhamtie wie Tellius (Big. 5. darsklitysedb Vorrichtungoflienshow wiW 4 Gradb als sich (den seen) stuter Nuf geschieles hatte a ihn dazu kinasinden nakamise, nohne noch wonf nesinera Einlachnig: zu: wiesen, mich von seinem seit deme eften sticksichtlicht der Grinedechen Entdeckung gemachten Verstiche ste/ zu untersichten, und mir zus gleich das so Ben durch Buggesen erhaltene Opretech sehe Blatt: Experimenta etc. mitsatheilen. Zuvörderet abbrraschte mieh Nieff durchidie Versicherungtin dass im der Verench weben: mittelet gines im Reussevers goldeten Löffelchens, von dessen Stiel ein schmeler Zinketreifen pein hinkinglicher Krümmung um die Nadel durant oder darunter an etellen , in das mit verdunter Sture gefüllte Löffelohen gebracht werde, whele blos bes der in des Biskiung des magnetischets Meridians vorgenommenen Schliefsung der Kette volle

ständig gelungen sey; vielmehrsitich in menn del Ape: parat von Ost nach West gerichtet satrali . . mid lalet gegen Seebecks Angaba auch eben so benischtliche Aben weichung zu erhalten: sey und lerkläste dieses sinni reich aus der ihm darch diesen: Vereuch anschaulish. gewordenen, die Nordsüdpolarität durchkreusenden Ostwestpolarität. Ja nicht blos auf selche Weise lasse sich der Versuch anstellen anderen selbst eine Zinksilbernadel pekrummt durch Kork gesteckt und mit den unverbundenen Enden in die saure Elüssigkeit. getaucht, werde durch seinen ihr genäherten Magnet, sich nach diesem zu wenden bestimmt, und idie Hoffet nung. dass die Zinkeilbernadel als geschlossene Kette angewandt, wohl of with die hogisental, als offene Kets to , adhwebend blaher might geleittet) selbst noch eine eigene und zwar, die Ost, und Westpelerität zeigene worde" say aufs mone angeregt.

Wir wiederhalen zunächst, diesen Versuch mitseiner so vorgerichteten Nadel, die er mitgebracht
hatte und wenn sohon wegen den lebhaften Gasente
hindung und der dedurch immer gestänten Ruhe dien
ser schwimmenden einfachen Keine dieser Versuch
unmöglich vollkommen nein ausfallen konnte, so wardoch das plätzliche Verändern der Richtung bei der
Annäherung eines ziemlich starken Magnets nichten
bezweifeln, eben so wenig, das die Stellung nach den
grössem Annäherung des einen oder andern Pols sich
verschieden absaderte.

Herr von Buch war indels gekommen, und auch der jetzt nach obiger Vorrichung (den Platintiegek mit verdünnter Salzsäure gefülle) angestellte Versuch fel über unsre Erwartung antschieden und bestimmt

Die Abweichungen der Nadel erschienen, bei der Stellung des Apparats im magnetischen Meridian regelmäßig (wie Seebeck sie angegeben) nämlich Platintiegel in Süd stehend, östliche, in Norden westliche Abweichung des Nordpols der Nadel, wenn die Beussole auf dem untern (mit dem Boden des Platintiegels in Berührung stehenden) Theile des Ziukstreifens gestellt war. Oben alles umgekehst.

Wurde dagegen der Apparat im rechten Winkel den pagnetischen Meridian durchkreuzend, mit dem - Er Pol. (dem Platintiegel) in: Westen gestellt, so erfolgte beim Schließen der Kette nicht blos höchstens 90° Abweichung (wie in den früheren Stellungen) sondern die Nadel gelangte bis zur völligen Umkehrung, so dals sie mit 1800 Abweichnug, so lange die Kette in gleicher Thätigkeit geschlossen erbalten wurde, also der Nordpol der Nadel in Süden unbeweglich stehen blieb. Dagegen bei derselben umgekehrten Stellung mämlich den - E Pol (Platintiegel] in Osten, durchaus keine Abweichung erfolgte, als sey gar kein Einfluss vorhanden, so wie es Seebecks vorhin erwähntes Schreiben überhaupt in dem Falle; wenn der schliefsende Draht ausser der Linie des magnetischen Meridians d. h. von Osten nach Westen odet von Westen nach O gerichtet ist, angegeben.

Noeffe Versicherung hatte sich hierdurch auf das vollständigste bestätigt (denn nicht einmal sondern wiederholt eine Annahme: den ganz gleichen Erfolg) und seine Annahme: das bei hinreichend wirksamem Apparat das Maximum der Abweichung der Nadel, von dem — E Pol des Apparats, in jedem Fall 90° betragen müsse, auch wenn der — E Pol in Ost oder West stehe; demnach die Nadel, so gut

nie in den beiden Fillen, wenn der Apparat im magnetischen Meridimi steht, und die Schliefeung in Sall oder Nord gegebieht quigo cottione aderi westliche Als weichung zeige, eben so', etche der Apparat selbst ostwestlich; in jeder fichlielsung 90% andliche oder north liche Abweichung azeigen müsse ; und da, in deth Falle, wenn die Schlieseung in Oat gebouene, die go Abweichung mit der naturlichen Richtung der Maghetnadela(baisune) zusammenfilleg dieses eben lo gut als null erscheinen: werde, wie jene gos bet der Schliefsung in Westen alegaledinerscheinen mittesen, weil dann das dem ... E Bol des Apparats entgegenstehende Ende der Nadel um 900 von ihm entfernt zu seyn sich im Süden stellen musse - hatte sich hierdurch auf das augenscheinlichste bestätigt ich im is Diese Annahma, die aus der des relativen Gegensatzes der elektrischen als Ost- und Westpolarität des Erde, gegen die magnetische, all Bud wod Nordpolarität, und zwar-den Geten als den - E Pot betrachtet, in dem Praceis aber beide als wich wechsels seitig durchdringend und durch einander gegenseitig hervorgerusen, hennorgeht, scheint mir in jeder Rücke sicht der Aufmenbannkeit der Physiken iwerth zu seyn; Mir wenigstens hat sliese Ansicht fast chen isowiele Freude gemacht i alstidas Experiment selbst, wind och achine beingh Anstand of hinongs was sich mir darüber gleichsam aufgedrungen, ned wie ich es noch gleich am 22. niedergeschrieben, hieber aufsetzen. eine zein lane zu dein and, , id.,

Dauvir hie igitet keine Kraft kennen, welche ide Mugnetiamus selbst ; jetzt sher unläughat dargethan ist, dass seine unter dem

6:11 3

un doudh and a course.

Einstusse des Erdmagnstismus stehende Nadel, durch die Thätigkeit der geschlossenen galvanischen Kette, assicit wird: so ist hier ein selbstschätig in der geschlossenen Kette austretender, durch die Ausgleichung der elektrischen Spannung, die zugleich Cohäsionaussebeud wirkt, freigewordener Magnetismus erkennbar, der die an der Nadel wahrnehmbaren Veränderungen bedingt; so dass wenn — E und + E in der Kette in Thätigkeit gesetzt werden, dadurch auch zugleich — M und + M erzeugt wird, und durch diese so entstandene M, die Magnetnadel, die in ihren Wirkungskreis kommt, afficiert werden muss.

Night also + E oder — E wirken auf das + oder ... M. der Nadel, sondern das mit ihnen in der Durch-kreuzung der Thätigkeiten im elektrochemischen Process selbst erzeugt werdende + und — M ist es, welches die Nadel in Bewegung setzt.

Ist aber diese Erzeugung das Magnetismus bewiesen, und haben wir, an der Magnetnadel schon Jahrhunderte hinaufreichende Beobachtungen ihrer Neigung und Abweichung, oder was dasselbe ist, an diesen Beobachtungen die unwidersprechlichsten Zeugnisse einer Veränderlichkeit des Erdmagnetismus selbst, so brauchen wir diesen Erdmagnetismus nun nicht, wie bisher noch immer gesehehen, ferner als das Produkt, von in der Erde an einem oder mehreren Punkten vorhandenen, ruhenden oder beweglicken Massen wodurch er immer nur als Produkt erschiene — anzug sehen; sondern er ist das Phänomen des Processes selbst, del eben in seiner Wechselbeziehung mit dem elektrischen diesen eben so bedingt als er von jenem bedingt ist.

Der Erdmagnetismus als Nord - und Südpolarität

ist selbst nur im Gegensatze mit der Ost- und Westpolarität und durch diesen Gegensatz vorhanden, iso wie dieser durch jenen, und da beide die gleichzeitigen Aeusserungen der Lebensthätigkeit der Erde selbst sind, so sind eben diese Veränderlichkeiten des Magnetismus - alles rhythmische, was man an ihnen wahrgenommen und noch wahrnehmen wird, wie alle ausnahmsweise so scheinenden ausserordentlichen Störungen, durch Nordlicht, Erdbeben etc. - eben so viele Belege der gleichfalle von jeher und mit ihnen zugleick vorhandenen Veränderlichkeiten der Ost- und Westpolarität der Erde, und wir haben nun, nicht sowohl eine besondere Theorie der Neigung und Abweichung der Magnetnadel, als die Erforschung der gegenseitig bedingten Veränderlichkeit der Erdpolaritäten überhaupt zur Aufgabe.

Wo für die Magnetnadel die Linie ohne Abweichung etc. ist, wird sich auch das, für den elektrischen Process der Erde diesen Entsprechende nachweisen lassen, und so wie dadurch in der Vergangenheit (gleichsam rückwärts) die Nachweisung und Bestimmung einer Menge Verhältnisse möglich wird. deren Beziehung unter einander und zu dem Magnetismus jetzt nicht mehr zu bezweifeln ist, so wird aus dieser Nachweisung, wenn sie ohne Ueberspringen wesentlicher Momente unternommen wird, nun zuch für die Zukunst (so weit sich nämlich aus dem vohon bekannten Rythmus der magnetischen Veränderungen diese selbst voraus bestimmen lassen) die Voraus: bestimmung aller jenen Veränderungen zu erwarten seyn, als deren gleichzeitiger Ausdruck eben diese Veränderlichkeit des Mannetismus anzuseben ist; oder mit andern Worten: der neben der Erdaze vorhandenen (oder vielmehr für den Lebensprocess der Erde als Erdaze erscheinenden) magnetischen Linie steht eine (für diesen Lebensprocess als Sonnenaze der Erde zu bezeichnende) Linie von Osten nach Westen entgegen.

Die Polaritätsäusserangen der einen oder andern erscheinen nicht isolirt, sondern als hervorgerusen täglich und augenblicklich durch das wechselseitige Verhältnis der Sonnenaxe (im oben angegebenen Siune) zur Erdaxe, daher denn auch das schon länger bekannte wunderwürdige Zusammentressen der barometrischen Schwankungen mit denen der Lustelektricität und der Magnetnadel in den täglich 4mal wiederkehrenden Perioden etc.

Der an den Polen der Erdaxe scheinbar isolirt auftretende Magnetismus ist, als jeden Augenblick durch die Umdrehung der Erde um ihre Axe neu entstehender, aber weil dieses Verhältniss ununterbrochen fortdauert, auch immer nach Maassgabe dieses Verhältnisses gleichförmig bestehender, und dadurch von ihm unabhängig scheinender zu erkennen, ao wie dagegen durch die in dem Oerstedschen Versuche gezeigte völlige Umkehrung der Nadel der — E Pol als den würklichen Ost Pol der Erde repräsentirend erscheinend. Wie im Organischen, wo das scheinbar als Predukt sich zeigende nur der Ausdruck des stetigen Processes ist, so auch hier.

Doch ich kehre zu dem Versuche selbst zurück und theile Ihnen noch mit was sich ferner dabei ergeben.

Neefe in eine geschlossene Kette verwaudelte Zinksilbernadel wird schon als die erste Wiederanzegung der Frage, nach der Darstellung der Ost und West Polarität durch das Experiment, immer verdienstlich bleiben und noch weiter zu verfolgen seyn. Das Afficirtwerden dieser Nadel durch den Maguet kann ich indess nicht verschieden von dem Oerstedschen Versuch, und vielmehr, nur als die Probe dazu betrachten.

Wie bei beweglichem Magnet und ruhender galvanischer Kette das Bewegen des Magnets, so bei ruhendem (unbeweglichen) Magnet und beweglicher Kette, das Bewegen dieser selbst. Aber auch diefa, dass der Magnet die elektrische Kette zur plötzlichen Veränderung ihrer Lage bestimmt, kann nichts anders seyn als die Ausgleichung des Magnetismus der Kette durch den des Magnets; wie dort bei seststehender Kette und beweglichen Magnetnadel, diese durch jenen zur Ausgleichung bestimmt wird. Immer aber, ist es höchst merkwürdig, das Austreten des Magnetismus an solch kleinem Apparat pachweisen zu könpen.

Neeffe Zinksilbernadel bestand aus einen möglichst dünngewalzten. Zink und Silberblech und war kaum a Linien breit, die mit der Säure in Berührung gebrachte Oberfläche beider Seiten zusammengenommen betrug höchstens einen halben Quadratzoll. Nehmen wir aber die Veränderungen der Nadel, wie sie der oben beschriebene Apparat mit dem Platintiegel giebt, und haben wir bei der Stellung des Tiegels (dem Punkt der jedesmaligen Schließung der Kette) in Süd 30° östliche Abweichung der Nordspitze der Nadel, se ist es dasselhe, als würde ein Megnet der Nadel mit seinem Südpol in Osten, (oder mit seinem Nordpol in Westen) genähert, die Ost und Westseite des Apparats erscheinen dennoch als in der geschlossenen Kette mit Nord und Süd Polsrität, (und swarg die

Ceterite mid Sud, Ma: Westselle mit Norde auftratend. und es ist minleuchtend, dass, min dieses gefunden, auch eben so denudem Magnetismus (der geschlößnen Kette desselben?) die Frage nach den dabei auftretenden - E und + E, als der zugleich vorhandenen Ost had West Polaritat erneuert werden with wie es winethbrawerth wärendie Wahrhehmbarkeit der magnetischen. Polazität in der geschlossenen galvanischen Kette, auch auf undere Weise als durch die Verräckung der Magnetnadel nachweisen zu können', es slevement auf positive Weise d. h. durch ein nachzuweisendes magnetisch werden, magnetisirharer Substanzen etci oder auf negative, d. h. durch Verhinderungeder Erscheinung des nun sohon erkannten Magnetismus, wobei nachzuweisen wärs, wodurch diese Verhinderungugeschehe.

Mehrere vorzüglich in der ersten (hier positiv genamten) Beziehung unternommene vorläufige Versuche; z. B. durch einen von dem Apparat, nach der, (aufer der Würkungsphäre desselben gestellten) Magnetnadel hingeteiteten, für sich keine Relarität seigenden, Eisendraht also durch Leitung, die Nudel zu afficiren, blieb ohne Erfolg - teben sor Ricenstile auf/den Zinketreifen oder an seine Seiten /gestreut, oder unmagnetische Eisendräthe quer über den Zinkstreifen, oder an seine Seiten anschließend gelegt, und die Drathe mit Eisenfeilepanen amswest, in der Hofmung dale ein während det geschlossebseyns det-Rette eine bestimmte Richtung annehmen, oder sich min die Drithe anhängen sollten, wurden bis jetett vergeblich versucht. Wahrscheinlicht gehöuf dann gehienn t es überhaupt auf diese Weise möglich, laugese Dauer des Versuchs oder größere Stärke des Apparats oder

beides zusammen. Nessf und ich hatten ohne von einender zu wissen, das gleiche Resultat bei beineh Voldig gleicher Anstellung dieser Versuche erhalten.

Ich übergehe andere in diesen und andern Rücksichten noch entworfene Aufgaben und theilweise schon an das Experiment gerichtete Fragen, und füge nur noch das von meinen Beobachtungen bei, was theils zur Bestätigung des schon Bekannten, theils zur Erläuterung der Bedingungen des Gelingens dieser Verbuche dienen kann.

Das scheinbare nicht afficirt werden der Nadel, wenn die Schliesung in Ost geschieht bestimmte mich, die Schliesung der Kette statt in der Richtung nach den 4 Weltgegenden, in den diese Weltgegenden schief durchkrentzenden Punkten also statt wie oben beschrieben (Fig. 6.) vielmehr in der Art vorzunehmen, wie Fig. 7. zeigt und ich erwartete voraus dass auf allen 4 letzteren Schliefsungspunkten/gleich starke Abweichung wahrnehmbar seyn müsse also

bei der Schliesbung, wie bei der Schliessung in SO. Abw nach NO. = in S. Abw. nach O.

N.W. - SW. - N. - W

-NO. - - NW. = -O. - - N.

80. = - W - - 80.

Der Versuch, nbei gleich erhalten. Stärke der Aktion und soneliger Bedingung zeigte es auch wirklich und auf das vollständigete.

Die Maguetnadel auf den obern Pheil des Zinke, streifen gestellt zeigte auch hier das umgekehrte, doch schwächer, weil wie es scheint, hier nur die eine Hälfte des im andern Fall, wo die Nadel zwischen

dem obern und untern Theile, in Zinkstreisten abet, auf eie würkenden: Magnetismnesider Kette würken kann. Auch lege ich auf meine bieherigen am obern Theil vorgenommenen Versuche leginen besonderen Werth, da ich sie gegen die am untern Theile bisher mech vernachläßigte und eie bei dem gesannen Apparat, dem einzigen dessen ich mich bisher bediente, mit nicht leichten besiegenden die Resultate atbresiden Schwierigkeiten verknüpft sind.

Aus eben diesem Grunde habe ich es bisher unterlassen die Inklinatione Phänomene weiter zu berückhichtigen, da est uns hier en Inklinationsnadeln bis jetzt noch gefehlt. Spuren der Inklination fün der Art wie Seebske obengenwähntes Schreiben sie angegeben) zeigten sich natürlich auch.

Die Magnetaatiela selbst aber sind und zeigen sich sells versthieden.

Unter dem einter versuchten geb die des Herrn men Bach am entschiedendstan und besten die Phänomene an, mehrersträdere scheinbar achr gute wurden bei der Schliefsung in West gar nicht afficirt obsesse gleich bei den in S. und N. doch jedesmal 45° Abtweichung zeigten.

Eine andere eihr bewegliche Nadel gerieth jedermal beis Schliefsung in West dagegen in die allerheftigste Bewegung so daß sie eich mehrmal kreisförmig undrehte che sie endlich in S. stehen klieb:

Bei der Vergleichung dieser sehrebeweglichen; die nur den Fehler hat in ider Mitte etwas zu breit zu seyn, mit mehreren andernound mech einer sehr guten der tret genaunten beinahn gleicht zu schätzenten, zeigte hich blaß alle die, welche bei den Schliesen in W. die Abtreichung von zügleneigtene steel

relativ die stärketenedlagnetel waren; indem sie übeb oddrumnter die miderungestellt letztere alsem jedesmid umlichren fredenn die mule wohl die stärkere seyn die sich gegen eine andere wie die förderun, ihr selbst verkält.

Alle diese Nadeln' waren in Messingbuehsen mit Chardeckele; mehrers sonst recht guterfrischschwebens de Nadeln, ob isie gleich im Allgemeinen die Abweis chungen jedesmal anzeigen, wurden im Wergleich mit den bisher erwähnten noch unbrauchbarer zu genauen Diese Unterscheidungen erscheinen wiehtig woll wahrecheinlich : Geebeed die Abweichtlich in West inter dwith Schuld seiner Nadeki dametengewonicht bemer ken konnte; noch wichtiger erscheint das Bedürknift mehisrer wehr gutendja tëllig gleichen Nadeln zu diesen Versuchen damit weil wie wahrscheinlich duich dissen Bluftufs der galdenischen Aktionsin der Nadel selbst Voranderungen herrorgebrucktwerden dürften diese an anderen von Heicher Bate, aber picht-dies semdEinfuls" ausgessen bereiten gemessen werden gleich bei den in S. and N. doch jedesmal nafnacht

den magnet. Meridian an, so dass man dabey an einen dem Zinkstreisen mitgetheilten Magnetismus denken muss.

Ueber die Entsernung in welcher die Nadel durch die geschlossene, Kette afficirt werden kann, ist von meinem hisher gebrauchten Apparat nur sogviel zu sagen: dass es gleichgültig schien, ob die Nadel auf dem untern oder obern Theil des Zinketreifen aufstand oder nicht; die Würkung war noch deutlich wenn sie auch Zollhoch über dem obern enternt gehalten wurde, und zwischen den obern und untern Theil des Zinkstreisen, (die 4 Boll von einander entfernt waren) schien es gleichgültig in welcher Entfernung sie sich von dem obern oder untern Theile befand; was mit Oersteds bis auf 3 Schuh sich erstreckende Wurkungspliare (Jour. B. XXIX p. 365.) wenigstens nicht im Widerspruch erscheint; so wie es mich gefreut hat (eben daselbst p. 367.) meine Ansicht von der Einwürkung des Magnets hul Neeffe schwimmende Wette bestätigt burechen. des at. 1/4

Dafe sehr empfindliche Bennetsche oder Heussche Biekkironster Anit dem Apparat auf mahnigfach abgemittere Weise in leitender Verbindung gebracht währecht die Magnetnadel die oben beschriebenen Veränderungen abschaas entschiedendste; (sie mogten zugbich misteder ohne die Magnetnadel angewandt werdelt reigte, nicht im getingsten afficiet wurden, oder
dits sehr fein gearbeitete lähnlich einer Magnetsadel
schwehende Nadeln von Holz sich von dem Puckt auf
dem ste grade suru Rube gekommen, nicht dadurch
verricken liebten, braucherich kaum zu erwähnen.

rol mis and the spatze because and diene kingman and the cleaners of the lader biolicong

Nachschreiben

zu d'em vorhergehenden

Dr. Neeff

in Frankfurt.

Der Fundamentalsatz, der durch Oersteds Entdeckung in unsern Besitz gekommen, scheint mir folgender zu seyn:

In sedem Metall, welches eine elektrochemische Kette schließt, wird während dieses Geschlossenseyns eine Kraft rege, welche die Linie der elektrischen Leitung durchkreust. (An den Polem nämlich, im Conflict mit dem seuchten Leiter, geben die heterogenen Metalle + E und - B, wosur der schließende Bogen Leiter wird der, Länge nach; sene Krast aber tritt an ihm der, Breite nach hervor.) Diese Krast umkreist das leitende Metall, und bewährt sich hierdurch als reiner Gegensatz der Breite gegen die Länge. Sie affieirt die Magnetnadel wie eine magnetische Strömung, und zwer umkreist, wenn wir den Norde pol mit einer Pseilspitze bezeichuen, diese Strömung den - elektrischen Pol in der Richtung

F. S. 4, den + Pol in der Richtung F. S. b (den Leitungsdraht queer durchschnitten gedacht).

Man sicht, das ich diese kreisenden Queerströmungen anders ansche vals Orreted beine Gyri; auch helte ich sie nicht für spiralförmige. Sie scheinen äbrigens, gleiche Hambolde's Serpentin, das blosse Eisen nicht zu afficiren.

Wenn wir den Bedmagnetismne und sein Verhalten zur Magnetnadel im Conflict mit der Thätigkeit betrachten, mit welcher die elektrochtenische Kette auf die Nadel wirkt, so ergiebt sich hibraus die Gleichung:

— E == Ostpol; + E == Westpol; + E == Ostwestspolnzität. Gleichfalls ergiebt sich für den Magneten, der sein Ostwest; gleich der Erde, in seiner Breite hat, die Gleichung: Ost == E, West == + E.

Wie diese Elektricitäten am Magnete aufzusuchen seyen, dafür habe ich mir weitere Untersuchungen genommen. So viel ist klar, dass wir sie nicht, wie Ritter, an den Polen, sondern an den Seitenrändern suchen müssen.

Die polarisirende Wirkung auf die Nadel ist aber nicht das Alleinige, was an dem leitenden Metall vorgeht. Bereits vor acht Jahren habe ich an dem schömen Versuche, wo das Quecksilber, mit Wasser bedeckt, als Polarleiter dient, Rotationsphänomene angemerkt, die hierher zu gehören, auf bewegende Kräfte im Elektrochemismus zu deuten, und Nachbilder der kosmischen Bewegungen zu seyn scheinen. Eben so bilden sich, wie ich gleichfalls damals sah, in dem zwischen den Polardrähten der Säule galvanisirten feuchten Leiter Ringe um die Polardrahtspitzen, welche auch hier solche kreisende Strömungen kund 300000, Com. 2. Phys. 51, Ed. 1. Heft.

geben, und erst jetzt ihr wahres Verständniss finden können.

Möchten diese Andeutungen Solche, die mit Kenntnissen, Zeit und Mitteln besser ausgerüstet sind, zu tieferer Erforschung der reichen Schätze vermlassen holfen, welche die Natur jetzt aufgeschlossen hat!

Es ist gar nicht zu berechnen, was bereits gewonmen, was noch zu gewinnen etekt. Zu jenem rechne
ich den nicht zu überschenden Gewinn eines Kraftmessers für elektrochemische Wirksamkeit, in der
Magnetnadel. Zu diesem die Aussicht auf eine neue
Begründung der Morichinischen Versuche, der Theoeie der Atmosphäridien, der Beccaria'schen Nadel;
wach abgesehen vonden grösseren Folgerungen, welche sich für die gesammte Geologis ergeben.

\mathbf{B}_{i} , \mathbf{g}_{i} , \mathbf{m}_{i} e \mathbf{r}_{i} , \mathbf{k}_{i} , \mathbf{n}_{i} , \mathbf{g}_{i}

uber denselben Gegenstand

Professor Bockmann.

(Aus einem Briefe.)

Carlaruho d. 18. Nov. 1830.

- Oersteds wichtige Entdeckung hat mich ausserordentlich interesairt. Sogleich wiederholte ich die Versuche und sie gelangen mir am schönsten mit einem einzelnen Plattenpaar von Zink und und Kupfer. Eine Zambonische Säule von 9000 Scheiben zeigte Reine Wirkung.

Noch einige Worte :: ; ; ; ;;

elektromagnetischen Phanomene

Dr. I. S. C. Schweigger.

Am leichtesten lassen sich wohl diese neuen wund dersamen elektromagnetischen Erscheinungen begreiflich machen durch Hulfe jener vorhinerwähnten Schleife von mit Wachs überzogenen, oder hoch besser mit Seide umsponnenen Drähten. Wir wollen einmal die eine Windung der in Fig. 3 gezeichneten Schleife besonders betrachten, und zu diesem Zwecke eine neue Zeichnung entwerfen (Fig. 10.)

Da es bei diesen Schleifen vorzüglich darauf anlegennt, das die mit Seide umsponnenen dünnen Silberdrähte regelmäsig an einander liegen, so ist es
bequem die Schleife um zwei eingeschnittene kleine
Hölzehen zu schlingen, ebwohl auch die einzelnen
Drähte durch etwas Wachs oder Siegellack zusammengehalten, oder durch Seidenfäden auf eine den Frauen
bei ihren Putzarbeiten wohl bekannte Weise regelmässig verbunden werden köunen.

In Pig. 10 stellt Aa und Cc die eingeschnittenen Meinen Stäbohen vom Hols vor, um welche der mit Beide numsponnene Draht dt geschlupgen, ist. In der Migus sind blos drei Windungen gezeichnet; ich setze sher etwa dreimal 40 viele vorsus. Es merde nun t mit dem Kupper of d mit dem Zinkengerbunden, und die Boussole Brin, der Art swischen die beiden Stäb-

chen AB und CD gestellt, das die Schleise perpendikulär auf den magnetischen Meridian zu stehen kommt, während ihr Ansang dt gen Osten gerichtet ist. In dem Augenblicke, wo ZK in das Salmiakwasser getaucht wird, kehrt sich die Magnetnadel um und bleibt mit dem Nordpol gegen Süden gerichtet stehen, ganz so als ob man einen Magnet mit gleichnamigen Polen in die Richtung der Nadel gebracht hätte.

Ich habe die Bedingung gemacht, dass dt gegen Osten gerichtet sey, blos um die Schleife gemäls der angedeuteten Richtung des elektrischen Stromes zu prientiren. Es kann nun aber auch diese Schleife in der auf dem magnetischen Meridian perpendikulären Fläche, worin sie sich befindet, herumgedreht werden and die Erscheipung wird stets dieselbe bleiben. Der Anfang der Schleife dt mag gen Ost oder West, gegen das Zenith oder das Nadir gerichtet seyn. Dar-auf abar kommt es an, dass diejenige Seite der Senicife, welche wir auf die angegebene Weise orientirt . (eingewendet) haben, stets gegen Norden gerichtet bleibt. Dreht man die Schleife statt um eine horizon tale vielmehr um eine perpendikuläre Axe, so "dats also die bisher nach Norden gerichtete Fläche dersell ben gen Suden zu liegen kommt: so wird bei Schlie sung der elektrischen Kette nicht eine Spur von Wirkung auf die Magnethadel wahrzunehmen seyn, vorausgesetzt; dass man die Polardrähte nicht verweehselt

Da unsere eben beschriebene Schleife sich gant und gar in jeder bisher angeführten Lage wie eile Magnet verhält, warum sollten wir nicht ste durch kreuzende magnetische Axen zur theoretischen Auffansung der Sathe annehmen wollen. Fig. 9. stellt den perpendikulären Durchschnitt eines der Drähte in uneerer Schleise in sehr bedeutender Vergrösserung dar.
Wegen der bisher beschriebenen Erscheinungen werden wir in dem unteren Theile dieses Drahts eine
durch NS bezeichnete Polarität annehmen müssen,
welche gleichmäsig der Magnetnadel gestellt diese umdrehen, aber ungleichmäsig gestellt (so das N gegen den Südpol, S gegen den Nordpol der Magnetnadel gerichtet ist) die Magnetnadel noch mehr in ihmer natürlichen Lage besestigen wird.

Wir werden aber sogleich Veranlassung erhalten, noch eine zweite der mit NS bezeichneten entgegengesetzte Polarität in dem Durchschnitte unserer Polardrähte anzunehmen. Denn man nehme nun die Boussole aus unserer Schleife heraus und setze sie über dieselbe in b, so werden alle Erscheinungen umgekehrt erfolgen, obwohl bedeutend echwächer aus leicht einzusehendem Grunde, Um diese entgegengesetzten Erscheinungen in eben derselben Stärke zu sehen, wie die vorhin angeführten, ist es nötlig, die zweite Schlinge unserer in Fig. 3 abgebildeten Schleife zur Hülfe zu nehmen. Diese "Schleife ist nämlich so beschaffen (wie der blofse Anblick Fig. 3 lehrt), dass diejenige Seite des Drahtes, welche in der einen Masche nach aussen gekehrt in der anderen durch Umschlingung nach innen gerichtet ist. Folglich ist es gleichbedeutend, ob wir in Fig. 10 die Boussole von B nach b bringen, oder sie in Fig. 3 von der einen Masche f in die andere l stellen, nur dass in dem leizten Falle, weil die Buussole von beiden Seiten umschlungen ist, eine viel stärkere Wirkung erfolgen wird.

, Alle Phanemene, welche den vorigen gerad ent-

gesetzt sind, und die wir also nicht wieder ausschalich beschreiben wollen, erfolgen nun grade so; als ob in dem Queerdurchschnitte jedes Drahtes noch eine zweite der NS entgegengesetzte magnetische Polarität vorhanden wäre, die wir in Fig. 9 mit en bezeichnet haben.

Man kann sich alle diese Phänomene verdeutlichen durch einen kleinen Magnet, der auf die einzelsen Flächen, worin sich unsere Schleise befand, perpendikulär zu stellen, entsprechend der verhin aufgestellten Hypothese. Wenn Rig 9 den Durchschnitt eines einzelnen Drahtes vorstellt: so wird durch Fig. 12 unsere elektromagnetische Batteris im Durchschnitte, nach vergrössertem Maasstabe, dargelegt und zugleich die Art ihrer Wirksamkeit versinnlicht. Es scheint unnöthig beizufügen, das in Fig. 1 die eine Zeichnung das Bild der elektromagnetischen Batterie in der einen Schlinge unserer Schleise (Fig. 3) darstellt, während die andere Zeichnung die Anordnung der magnetischen Axen in der zweiten Schlinge jener Schleise abbildet,

Eben so unnöthig scheint es su erinnern, daß unsere magnetische Schleife auch in die Richtung des magnetischen Meridians oder in jedem beliebigen Winkel mit demselben gestellt werden kann. Alle Phähomene werden so ausfallen, wie man sie im Sinne der durch Fig. 11 dargestellten Theorie zu erwarten berechtigt ist. Und in so ferne wird man jene Theorie wenigstens als einen zum Ueberblicken (Θεαρειν) aller bisher bekannten elektromagnetischen Erscheipungen geeigneten Ausdruck gelten lassen.

lch will nun zum Schlusse noch einige Bemerkungen beifügen: 1. Es war meine Absicht eine magnetische Figur, die wohl anders ausgefallen seyn würde, als die gewöhnlich durch Eisenfeile bewirkte, dadurch zu erhalten, dass ich Kupserseile auf einen Glasstreisen aufgestreut zur Schließung der Voltaischen Kette brauchte. Unter diese Glasscheibe sollte dann ein Magnet gestellt werden. Indes jene Kupserseile, so dicht sie auch gestreut werden mochte und so vollkommen metallisch sie war, isolirte gänzlich in elektromagnetischer Beziehung. Sie schwächte auch die elektrochemische Wirkung. Es bewährt sich also hier wieder der Zusammenhang der Cohärenz mit dem Magnetismus, welcher zuerst von Ritter auf eine beachtungswerthe Weise ausgeaprochen wurde (in Gilberts Annalen der Physik B. 4.).

In eben dieser Beziehung wird es auch nicht befremden, dass selbst Kohle ein schlechter Leiter in elektromagnetischer Hinsicht ist. Wenn ein die Elektricität gut leitendes (thermoxydirtes) Kohlensückchen In den Kreis der elektrischen Kette gebracht wird: so kann allerdings die Nadel hiedurch noch bewegt werden, besonders bei dem Gebrauch meiner vorhin erwähnten verstärkenden Vorrichtung "Eja es kann mittelst derselben ein artiger für eine kurze Fortdauer der magnetischen Kraft selbst in Silberdrähten, worin sie erregt wurde, sprechender Versuch angestellt werden; wenn man diese Silberdrähte zuerst durch unmittelbaren Contact und dann erst durch die Kohle in leitende Verbindung setzt. Jedoch geschwächt wird die Wirkung immer. Ich muss aber bemerken, dass auch die elektrochemische Wirkung etwas geschwächt wird, und diest gilt noch im höheren Grade von einer, mehrere Zolle langen Schicht jener vorhin erwähnten Hupferfeile, wenn sie gleich dicht aufgestreub (nur nicht etwa in einer Glasröhre stark zusammengepreset) ist. Ermans schöne Versuche über unipolare und bipolare Leiter der Elektricität können von dieser Seite noch eine weitere Ausdehnung erhalten.

2. Da die durch Reibung bei der gewöhnlichen Elektrisirmaschine erregte Elektricität bisher so wenig leistete in chemischer Hinsicht: so wird unser Vertrauen zu ihr auch in elektromagnetischer Beziehung nicht groß seyn. In der That war es mir auch selbst bei einigen mit meinem verstärkenden Apparat ange-Versuchen nicht möglich, die Magnetnadel vermittelet des Funkens aus einer Kleistischen Flasche in Bewegung zu setzen, ab wohl jener verstärkende Apparat eine zu diesem Zwecke geeignete Abanderung erhielt. Es ist aber aus öffentlichen Blättern bekannt dass Arago Stahldräthe, die in Glasröhren gebracht wurden, durch einen um die Glaheröhren gewundenen Messingdraht, vermittelst eines starken elektrischen magnetisirte. Bewundernswürdig Leichtigkeit, mit welcher auf diese Weise z. B, eine gewöhnliche Stricknadel, unabhängig von ihrer Richtung zur Erde, magnetisiet werden kann. Es wird une auch nicht befremden nach dem was vorhin über unsere elektromagnetische Schleife gesprochen wurde, dass ein rechts gewundener Messingdraht in magnetischer Beziehung einem links um die Glasröhre gewundenen entgegengesetzt wirkt. Offenbar spielt hier der Stahldraht die Rolle eines magnetischen Condensators. Eben darum ist derselbe Funke einer Kleistinchen Flasche, welcher einen Stahldraht magnetisirt, nicht im Stande die Magnetnadel in Bewegung zu setzen, wie solches durch die weit schwächere aber

anhaltendere Kraft einer einfæhen galvanischen Kette, unter denselben äusseren Bedingungen, geschieht. Es ist beizufügen, daß die kräftigste Voltaische Säule in dem Momente, wo sie unächtes Blattgold verbrennt, nicht vermag, auch die leiseste Bewegung einer Magnetnadel hervorzubringen, selbst wenn sich diese unter dem Einflusse der vorhin beschriebenen elektromagnetischen Schlingen befindet. Indem nämlich das unächte Blattgold an dem einem Pole, mit dem entgegengesetzten Polardrahte berührt, augenblicklich verbrennt; so ist die elektrische Kette nur momentan geschlossen; und dieser blose augenblickliche elektrische Strom reicht nicht hin, die Magnetpadel zu bewegen, obwohl er vielleicht hinreichen könnte einen Stahldraht zu magnetisiren. Ohnehin sah ich ohne alle kunstliche Vorrichtung, ja sogar innerhalb des Kreises der geschlossenen Kette selbst, Eisendrähte magnetisch werden in der Art, dass das Ende des negativen Polardrahtes nordliche Polarität, und die Spitze des positiven Polardrahtes südliche Polarität zeigte.

Ueber die

Zusammensetzung

der

schwefelhaltigen blausauren Salze,

TOD

Jac. Berzelius.

Aus dem Schwedischen *) übersetzt von Meinecke.

Winterl gab an **), dass wenn man die Mischung, woraus Blutlauge bereitet wird, verkohlt, ohne sie ins Glühen kommen zu lassen, aus der verkohlten Masse sich mit Alkohol ein besonderes Salz ausziehen läset, welches mit Eisenauslösungen kein Berlinerblau giebt. Er betrachtete dieses Salz als eine Verbindung von Kali mit einer eigenthümlichen Säure, welche er Blutsdure nannte, und wovon er sagte, dasse durch Salzsäure in Gestalt einer käsigen Masse ge-fällt werden könnte.

Buchols ***) fand darauf, dass gewöhnliches Blutlaugensalz, mit Schweselsäure destillirt, gegen das

Mke.

^{*)} S. Kongl. Vetenskaps Academiens Handlingar. Stockholm 1820;

^{**)} S. Die Kunst; die Blutlauge zu bereiten. Wien 1790.

***) Dess. Beiträge zur Erweiterung u. s. w. Erfurt 1799. 1

Heft, S. 88 -- 91.

Ende der Destillation eine Säure giebt, welche den Geruch der Blausäure hat, aber die Eisensalze mit rether Farbe fället. Er betrachtete sie als eine Modification der Blausäure, die man auch aus blossen Blutlaugensalz durch Alkohol darstellen könne.

Rink) wiederholte Winterle Versuch und fand, dass der Alkohol aus Blutlaugensalzen eine eigenthümliche Verhindung auszieht, deren Reaction auf Metallsalze er ganz richtig beschreibt, und deren Säure er derch Destillation mit Salzsäure erhielt. Sie roch vollkommen wie verdorbene bittere Mandeln und dabei etwas nach Schweselwasserstoffgas, gab mit Eisensalzen eine rothe Farbe und färbte das Curcumäpapier braun.

Porrett **) fand, dass wenn Berlinerblau mit einer Auslösung von Schweselkali digerirt wird, man eine Modification der Blausäure erhält, welche die von Buchols und besonders von Rink angegebenen Eigenschaften hats und welche er, unbekannt mit diesen Ardeiten, als eine neue Substanz ansah und Prussous acid nannte, indem er hier einem niedern Säurungegrad der Blausäure annahm, welcher durch die reducirende Wirkung des Schweselwasserstosse hervorgebracht worden sey. Er sand jedoch nachher, dass der Schwesel einen Bestandtheil der Säure ausmacht, und sie vergleichend mit dem sauren blausauren Eisenoxydul, das er auch als eine eigene Säure ansah,

^{*)} Gobiens Neues allgemeines neues Journal der Chemie, Bd.
1. S. 464. Berlin 1804.

^{**)} Tillochs Philosophical Magazine Nr. 25. S. 196. London 1808.

mannte er die eine Substanz Schwefelblausiere (sulfuretted prussio acid) und die andere Eisenblausäure
(ferruretted prussic acid), oder, was er für noch passender hielt, Chyanische Säure (chyanic acid). Er
beschrieb die etwas verwickelte Weise, wie er die
erstgenannte Säure in isolirter Gestalt erhalten, und
untersuchte die Eigenschaften verschiedener damit dargestellter Salze *). Durch die Analyse ihrer Verbindungen mit Baryterde und Kupferoxydul glaubte er
gefunden zu haben, dass eie aus 65,3 Schwefel und
34,7 Blausäure bestehe.

Von Grotthufs **) hat darauf eine einfachere und bessere Methode der Darstellung dieser Säure angegeben. Er schreibt vor, Schwefel und krystallisirtes Blutlaugensalz in einem bedeckten Tiegel in starker Hitze zusammen zu schmelzen, und beschreibt recht gut einige Salze dieser Säure und mehrere ihrer Bigenschaften. Aus dem sehr unvollkommnen Versuehe, den Porrett austellte; die Säure zu analysiren, berechmet er ihre Zusammensetzung zu

Schwefel 67,29 Kohle 8,48 Stickstoff 19,76 Wasserstoff 4,47,

wodurch man in Atomen erhält C + N + 5 S + 6 H, Diesemnach findet sich hier der Wasserstoff in demselben Verhältnisse zum Stickstoff und zum Schwefel wie im Ammoniak und im Schwefelwasserstoff, aber

^{*)} Philosophical Transactions 1814.

^{**)} Schneigger's Journal für Chemie und Physik. Bd. 20. S. 225. 1817.

die Rohle ist mit doppelt so viel Stiekstoff verbunden als im Gyanogen.

Fogel) fand, dass die von v. Grotthuse vorgeschlagene Bereitungsart ganz wohl gelingt, aben keime eo starke Hitze erfordert, als angegeben worden,
weil; sonst die Säure mit. Schwefelkelt verunzeinigt
wird. Vogel schreibt vor, die Mischung in einem
Gleckolben zu schmelzen und sie dagin eine halbe
Stunde lang diessend zu erholten. Mit vieler, Genauigkeit beschreibt derselben die Eigenschaften der schwef
felhaktigen Blauskure, und berichtigt verschiedene Ang
gaben zeiner Vorglinger

Durch die schon früher von mir mitgetheilten Versuche über die Natur der eisenhaltigen blausauren Salzet h. hatudie Zusammensetzung der schweselhaltigen Blauskurm ein neues Interesse gewonnen, und es ist dadurch wahrshheinlich geworden, dass die Angaber übervdas Verhältnis ihrer Bestandtheile nicht richt bei genne. Um diele genauer auszumitteln, har be ich einige Versuche angestellt, die ich hier mittheilen will.

Wasseisteie Doppel-Cyanure von Eisen und Kalium wurde, mit dem halben Gewichte Schwesel vermengt, im einem Glaskelben allmählig bis zum Schmelsein erhitzt, und diel Masse detraff in Wasser aufgeliet. Die Auflörung hatten millig dan Geschmack eines Eisenoxydelsalzes und enthielt sehr viel schweselhaltiges blausaures Eisenoxydulig Das Eisen wurde gefäl-

... to be made to the contract of

^{*)} Sedmelygde's: Journald: BaraSee Setime 1848, 1949 [. . .

^{***):} C. idieses Soumala revige Reifes : Rand 39, 78-72 &

let durch basisches kohlensaures Kali und die Auflösung abgedampft zur Trockne; darauf das Salz sigezirt mit Alkohol. Die alkoholische Auflösung, dampfte man ab bis zur Hrystallisation.

lch untersuchte welcher Grad von Hitze erfondert wird; diese Verbindung zu Stande zu bringen. and fand, dass schon die Temperatur, wobei lden Schwefel schmilt; hinreichendsist; eine Bindirland des Schwefels auf die Cyanures des Biseps und Kast. liums einzuleiten. In dem Gemengel gieng die Verbindung schon vor sich bei der Temperatur, wobei der Schwefel überdestillirt, und lässt sich dahen be-Hilem in einer gewöhnlichen Sandkapelle bewerkstelli-Fen. Die Kalium-Cyanure verbindet sich unzersetzt mit dem Schwefel; aber die Eisen-Cyanure fangt bald nach ihrer Verbindung at sieh zu zereetzen . Schwe-Alkohle und Stickgas zu entwickeln und Schwefeleisen zu bilden. Je mehr die Hitze gemäßigt wird ; um so weniger zersetzt sich von der Eisen Cyanure und um so größer ist die Ausbeute an Salz, wenn man dann das Eisenoxydul mit Alkali fället. Geht beim Zusammenschmelzen die Zersetzung unvollkommen vor sich, so sondert sich die schwefelhaltige Eisen - Cyanure von der unveränderten Cyanure ab, und es bildet sich eine Verbindung, welche blau wird an der Luft. Bleibt so viel Cyanure unverändert, dass die Flüssigkeit gänzlich ihren Eisengehalt verliert, so hat sie die Eigenschaft, dass sie eine schwarze oder schwärzlichbraune Farbe mit Eisensalzen giebt, ganz wie die Gallusinfusion, welche sich durch ein Gemisch von Berlinerblau mit schwefelhaltigen Salzen roth färbt. Um dem Verluste zuvorzukommen, den man dadurch arl dals während die Masse am

Boden sehon fertig ist, in deren Innera die gehörige hohe Temperatur noch fehlt, so darf man sie nur bis zum Schmelzen erhitzen und dann abkühlen. Setzt man die Erhitzung fort, so entweicht Schwefelkehle und die Eisene Cyanure verwandelt sich in Schwefelsiern, und um so mehr, je länger man die Erhitzung fortsetzt. Anch die Verbindung mit Halinm kann sich in hoher Temperatur zersetzen und Schwefelkohle nebst Schwefelkalium geben.

Wenn die Sabstanz, womit der Sobwefel sich verbindet, weder Sanerstoff noch Wasserstoff enthält, 40 ist es klar, dass auch die Verbindung davon nichts enthalten kann; wir haben hier also eine Verbindung von Kalium mit, nach Umständen, verschiedenen Mengen von Bisen mit Cysnogene und Schwefel, eder mit einem zustimmengesetzten elektronegativen Korpari der aus Stickstoff, Kohle und Schwefel besteht. Joh will hier vorläufig die Benemung Schwefel - Cyanogen Svafelbundet Cyanogeos, Sulfuretum Cyanogenia eder Nitro-sulfuretum carbonii) vorschlagen, und für die Verbindungen dieser Substanz die Benennung Sehwafelevanure (Sulfo - cyanurer, Sulfo - cyanesum). Die Eheinische Verwandtschaft zwischen Kalium und Eisen welche fa der Cyanure Statt fand, hört darin ganzlich auf, und die Sulwefel-Cyanure dieser Metalle geben keine zusammenkrystallisirende Doppelsalze mehr.

Mechdem das im Wasser lösliche aus der geschnicht zenen Masse ausgezogen, so bleib ein dunkel geskebtes Pulver zurück, verschieden an Menge und Beschaffenhöß nach dem Measse der angewandten Hime. Es löst sich nicht sogleich in Salzsaurs auf; wendet man aber Hitze an, so entwickelt sich Schwefelwasserstoffgas und es bleibt nur ein unbedeutender Rücke.

stand von Quadrisulfuretum ferri. War nur eine sehr geringe Hitze angewandt, so bleibt gewöhnlich in der Säure ein dunkelgelbes Pulver unaufgelöst, welches Schwefel, Hohle und Eisen enthält, und worin man auch Berlinerblau finden kann, aus dem vorhin angeführten Grunde. Wenn aber die Masse geglühet worden, so besteht der unauflösliche Rückstand gänzlich aus Bisulfuretum ferrir, ohne Beimischung einer andern Substanz.

Zu der guten Beschreibung, die wir von dem wich bildenden gereinigten Salze besitzen, besonders warch as Grotthufe, babe ich nichts hinzuzusetzen. als etwa die Bemerkung über dessen große Achnlichkeit mit krystallisirtem Salpeter, sowohl an äusserm Ansehen, als an Geschmack und an Schmelsbarkeit, Die Kalium-Schwefel Cyanure enthält im krystallimirten: Zustande kein: Wasser, und kann also keine Werbindung von Hali mit Schwefelblausäure seyn, wie man nach dem salpeterähnlichen Geschmack der Aufr lösung glauben sollte. Die Gyanare schmilat ohne Wesser absugeben, und kann in eines keinen Sauerstoff haltenden Luft oder in einem kiftdichten Raums bis zum Glühen erhiett werden, ohne an Gewicht zu verlieren. Schmilst man, sie nach dem Glühan, so erhalt-men etwas kohlensenres Ammoniak und Schwefelwasseratoffgas und die Masse wird gelblich von Schwafelkali. Mit Sauerstoffges verbrannt gieht sie weder Wasser nach Ammoniak, aber einen Rückstand zon sohweselsaurem Kali. Die dabei zugleich erhaltene Bieen-Schwefel-Cyanure, verhält sich dagagen nach der Auflösung im Wasser auf eine Weise, welche unwidersprechlich angeigt, dass sie zu einem Eisenoxydulealze geworden: die Auflösung het nämlich ab

nen süfslichzusammenziehenden Geschmack, sie röthet Lackmuspapier, und zieht Sauerstoff aus der Atmosphäre an, während sie sich roth färbt und ein basisches Oxydsalz fallen läßt, ganz so, wie sich die Auflösungen von schwefelsaurem oder salzsaurem Eisenoxydul verhalten. Die dadurch sich bildende rothe auflösliche Verbindung, worin das Eisen 1 ½ Mal so viel Schwefel-Cyanogen aufnimmt, als in der durch Schmelzen dargestellten, kann wohl schwerlich etwas anders seyn, als eine Zusammensetzung von Eisenoxyd mit Schwefelblausäure, besonders wenn das niedergefallene Eisen ein basisches Salz darstellt, dessen Schwefelblausäure sich sonst durch einen ardern Process als durch Sauerstoffanziehung aus der Lust gebildet haben müste.

Es bleibt nun übrig zu bestimmen, wie viel Schwefel sich hier mit dem Cyanogen verbunden hat, um
dann darnach die Zusammensetzung der Verbindungen
des Schwefeloyanogens zu berechnen. Der leichteste
Weg hierzu war, ein gegebenes Gewicht von KaliumSchwefel-Cyanure mit Hönigswasser zu säuern und
dann zu untersuchen, wie viel Kali und Schwefelsaure
aich dabei bildet.

Dieser an sich sehr einfache Versuch hatte indes seine Schwierigkeit, die darin bestand, das obgleich die Mengen des erhaltenen schweselsauren Kali beinahe gleich aussielen, doch bei verschiedenen Versuchen die durch Fällung mit salzsaurem Baryt erhaltenen Mengen Schweselsäure ungleich gefunden wurden. Wenn sich, wie ich glaubte, eine Portion schweselhaltige Blausäure bei der Einwirkung des Königswasseits auf die Schweselsvanure unzersetzt versüchtigt "Friese, Chem. n. Phys. 31, Bd. 1. Best.

haben sollte, so hätte ich in dem Halse des Glaskolbens Schwefel finden müssen. Ich schmelzte nun das Salz in einer Glasröhre, die an einem Ende geschloasen war, und tauchte dann die Röhre in die Säure, sodas diese ganz allmählig wirken musete, indem sie von den Salze nur so viel berührte, als der Durchschnitt der Röhre betrug: allein auch bei dieser Vorsichtsmaassregel erhielt ich dasselbe Resultat.

lch beschloss dann ein ungeschmolzenes Salz und echwaches Königswasser anzuwenden. Als ich nun das krystallisirte Salz in diese Saure brachte, so zeigte sich ein kleines und schnell vorübergehendes Aufbrausen, worauf es lange dauerte, che eine Zersetzung des Königswassers eintrat. Dies befremdete mich um so mehr, da die Auflosung des Salzes nicht alkalisch reagirte und das Salz in Alkohol aufgelöst gewesen war; aber bei näherer Untersuchung fand ich, dass da: die nach dem Schmelzen der Kalium-Cyanure erhaltene Auflösung mit basischem kohlensaurem Kali gefället worden, sich ein kohlensaures Eisensalz gebildet hatte, das durch Anziehung von Sauerstoff beim filtriren sich zersetzte und bei dem Uebermaals an zugesetzten Kali die Bildung eines Bicarbonats veranlasste. Dieses Salz löst sich zum Theil im Alkohol auf-und schiefst mit der Schwefel-Cyanure an, welche davon nicht durch blosse Krystallisation befreiet werden kann, aber wohl durch einen Zasatz von einem Eisensalze, worauf das Kali sich sättigt und die Kohlensaure entweicht. Das eisenhaltige Salz bleibt dann

farblose Schwefel-Cyanure des Kaliums durch Königswasser, mit salzsauren Baryt fällete ich daraub die

in der Mutterlauge zurück.

Schweselsäure und erhielt dadurch 2,75 schweselsauren Baryt. Die sikrirte Flüssigkeit, welche von aller Baryterde durch ein Uebermaass zügesetzter Schweselsäure befreiet wurde; gab nach dem Abdampsen und nach dem Glühen des Rückstandes 1,037 Grm. schwefelsaures Kali.

- b) 1,1 Grm. geschmölzene Schwefeleyanure gaben:
 0,978 Grm. schwefelsaures Kali.
- e) Eine unbestimmte Menge ungeschmolzene Schwefeloyanure gab 2,28 Grm; schwefelsauren Baryt und 0,844 Grm. schwefelsaures Kali.

Berechnet man diese Versuche, so führen sie übereinstimmend zu dem Resultat, dass die Kalium-Cyanure beim Zusammenschmelzen mit Schwefel doppelt so viel Schwefel aufnimmt, als erfordert wird, um hier ein Bisulphat von Kali zu bilden, wenn sich die vorhandenen Mengen von Kalium und Schwefel exydiren. Ich habe früher schon gezeigt *), dass in eben diesem Verhältnisse sich die Doppelcyanure von Bisen und Kalium mit Schwefelsäure verbindet. Nach der Berechnung hätte der Versuch a) geben müssen 1,045 Grm. schwefelsaures Kali und 1,79 Grm. schwefelsaure Baryterde; der Versuch b) 0,983 Gr. schwefelsaures Kali und der Versuch c) 2,28 Grm. schwefelsaure Baryterde und 0,852 Grm. schwefelsaures Kali

Das Schwefel-Cyanogen ist also zusammengesetzt aus. 1 Atom Cyanogen und 2 At. Schwefel, oder in letzten Bestandtheilen aus 1 At. Stickstoff (d. i. 1 At.

se in diesem journ. Bd. 30. Heft is

Nitricum mit 1 At. Sauerstoff; wenn der Stieketoff als ausammengesetzt betrachtet wird), 2 At. Kohle und 2 At. Schwefel, welche Bestandtheile, nach Volumen in Gasform genommen, ganz gleiche Maafse geben (indem 1 Atom Stickstoff 2 Vol. entspricht), so daße diese Verbindung in dem einfachsten Verhältnisse auftritt. Die Formel für diese Zusammensetzung ist

N C2 82

und das relative Gewicht der Elemente

 Kohle
 20,63
 2 At.
 150,66

 Stickstoff
 24,28
 1 At.
 177,26

 Schwefel
 55,09
 2 At.
 402,32

730,24 *).

Da ein. Atom Halium in der Cyanure 2 Atome Cyanogen, und diese Verhindung in der Schwefelcyanure wieder 4 Atome Schwefel aufnimmt, so muß dia letztere Verbindung ausgedrückt werden durch

K + 2 N C S2

und die Zusammensetzung der Schwefeleyannre des Kaliums ist hiernach

Halium 40,15 1 At.
Stickstoff 14,53 2 At. 354,52

Kohle 12,35 4 At. 301,32

Schwefel 32,97 4 At. 804,64

9/9,00

1460,48

100.

2440.51

Aus der angeführten Formel ersieht man, dals des Ralium mit dem Stickstoff bei der Oxydation neu-

^{*)} Diese und die im Folgenden vorkommenden letzten Zahlen geben hier die Gewichte der Atomen an, welche zur Erleichterung der Berechnung beigesetzt worden.

tralen Salpeter und mit der Hohle und dem Schwefel ein Bicarbonat und ein Bisulphat geben kann. Da es ferner bekannt ist, dass die Schwefelcyanure des Haliums aufgelöst in Wasser, die Salze der andern Grundlagen zersetzt, ohne die Neutralität der Flüssigkeit aufzuheben, so folgt daraus, dass auch die Zusammensetzung der andern Schwefelcyanure nach der Formelder Halium - Schwefelcyanure berechnet werden kann.

Aus dem Angeführten ergiebt sich weiter, dass da eine in Wasser ausgelöste Schweselcyanure ein schweselblausaures Salz bildet, die neugebildete Wasserstoffsäure den Wasserstoff ausnimmt, welcher durch die Oxydation der Grundlagen auf Hosten des Wassers frei wird. Es entstehen dadurch für jedes Atom Sauerstoff der Grundlagen zwei Atome Wasserstoff für die Säure, und die vier letzten Bestandtheile dieser Säure treten nach Volumen in Gassorm in ganz gleichen Mengen, also in dem einfachsten Verhältniss auf. Nach Atomen ausgedrückt ist aber ihre Formel nachstehende:

2 H + N C2 S*

Es verbinden sich hier mit einem zusammengesetzten Atome Schwefelcyanogen zwei Atome Wasserstoff, ganz so wie sich der Wasserstoff mit einfachen Körpern verhält.

Nach Gewicht hesteht nun die schwefelhaltige Blausäure aus

	100.	. 7 424.	742,68
Schwefel	54,17	3 At.	402,32
Koble	20,30	2 At.	150,66
Stickstoff	23,85	1 At.	177,26
Wasserstoff	2,68	1 At.	12,44

Was nun das besondere Verhalten dieser Saure und der Blausäure betrift, so kann man dasselbe gans nach der neuanfgestellten Theorie der Salzsäure erklären, wonach die oxydirte Salzsäure als ein einfacher Körper (Chlorine) betrachtet wird, und diese Theorikann man sogar auf eine interessante Weise über die wasserhaltigen, Säuren, und Salze im Allgemeinen ausdehnen, wie nämlich Dulong vorschlägt, indem man sie ansieht als Verbindungen von Wasserstoff und Metallen mit den Säureradicalen und dem Sauerstoff, jedes Paar dieser beiden Substanzen als ein Körper betrachtet *). Das Verhalten der Cyanure und Schwe-

^{*)} Die Theorie, welche allerdings viel Wahrscheinliches hat, dals nämlich die mit Wasserstoff oder gediegenen Metallen sich verbindenden Körper zusammengesetzt seyn müssen, wenn gleich nicht nothwendig der Sauerstoff ein Bestandtheil derselben seyn darf, lässt sich jedoch nicht auf die Verbindungen anwenden, welche einfache Körper mit dem Wasserstoffe engehen, z, B. Schwefel-, Selenium - und Tellur - Wasserstoff, auch nicht auf die. wasserfreien Sauren und basische Salze, indem sonst die chemischen Proportionen ihre Bestimmtheit verlieren wurden; z. B. wenn man in dem schwefelsauren Kali eine eine Verbindung von S 4 4 O mit Kalium, in dem sauren schweselsauren Kali eine Verbindung von 8 + 51 O und in den basischen schwefelsguren Salzen eine Verbindung von 8 4 6 O mit dem Radicale der Basis annehmen wollte. Obgleich nun, nach meiner Meinung, die sonst gewöhulichen Ansichten eine einfachere Erklärung darbieten, so verdient doch die Ausdehnung der neuen Theorie über sammtliche Salze alle Aufmerkeamkeit wegen der Consequenz und der Gleichartigkeit, welche die-Ansichten dadurch erhalten.

feloyanure giebt der Dulongschen Ansicht, wodurch die Analogie zwischen einer ganzen Reihe durch ihre äussere Eigenschaften gleichartiger Verbindungen wieder hergestellt wird, ein großes Gewicht. Die Zersetzungen und Wiederherstellungen des Wassers, wodurch nach meinem und mehrerer anderer Chemiker Dafürhalten diese Theorie unwahrscheinlich wurde, finden wirklich Statt und lassen sich erweisen für diese Verbindungen, welche mit den durch Oxyde und oxygenhaltige Säuren gebildeten Salze eine ausgezeichnete Analogie haben.

Anderer Seits findet man, dass die Analogie, welche Porrett und nach ihm mehrere Chemikerzwischen der eisenhaltigen und der schweselhaltigen Blausaure und deren Verbindungen mit Basen zu finden glauben, nicht Statt hat: denn in der ersten Säure behält das Eisen immer den Charakter eines elektropositiven Körpers oder einer Salzgrundlage, während in den Schweselcyanuren der Schwesel ein ganz entgegengesetztes Verhalten zeigt.

Durch die Anwendung der Chlorin-Theorie und der Ansichten Dulong's auf die Erklärung des Verhaltens der Cyanure und Schwefelcyanure gewinnt das Schwefelcyanogen ein höheres Interesse, und man fragt sich natürlicher Weise: kann dieser Körper für sich dargestellt werden, wie die entsprechenden Substanzen der Cyanure, und der salzsauren und jodinsauren *) Salze, oder kann das Schwefelcyanogen nicht ohne Verbindung mit einem elektropositiven

^{*)} Hieranter verstehe ich die Verbindungen, welche man sonst Joduren nennt.

Körper bestehen, wie diess bei den entsprechenden Substanzen in den schweselsauren, salpetersauren, flussauren u. a. Salzen der Fall zu seyn scheint?

Das Schwefelcyanogen isolirt zu erhalten, stellte ich mehrere Versuche an, und wenn sie mir gleich sämmtlich ein verneinendes Resultat gaben, so will ich hier doch einen Versuch mittheilen, der nicht ohne Interesse ist.

Ich hoffte aus der Schweselcyanure des Quecksilbers das Schweselcyanogen eben so zu erhalten,
wie man aus der Quecksilbercyanure das Cyanogen gewinnt, und suchte jene Verbindung dadurch darzustellen, das ich die Schweselcyanure des
Kaliums mit verdünnter Schweselsäure destillirte, und
das Destillat mit Quecksilberoxyd sättigte. Die übergegangene Flüssigkeit hatte einen unangenehmen Geruch nach verdorbenen bittern Mandeln und nach
Schweselkohle. In der Retorte hatte sich eine hellgelbliche Substanz abgesetzt; diese war, wie auch
Vogel bemerkt, kein reiner Schwesel, sondern enthielt Kohle.

Das Destillat reagirte sauer. Mit Quecksilberbxyd gesättigt wurde die Flüssigkeit anfangs dunkel und trübe, hellte sich aber bald wieder auf. Die Anflösung theilte ich in zwei gleiche Portionen; die eine liefs ich freiwillig abdunsten und die andere digerirte ich mit Quecksilberoxyd, um sie damit ganz zu sättigen. Die langsam abgedunstete Flüssigkeit lieferte ein weißes in verworrenen Strahlen angeschossenes Salz von scharfen metallischem Geschmack. Dasselbe wurde getrocknet und in einem kleinen Destillationsapparate erhitzt, es gab bei der ersten Einwirkung der Hitze mit vieler Heftigkeit eine Portion

Gas, dessen fernere Entwicklung aber ganz unbedeutend war, während Zinnober sublimirte und in der Retorte eine helle sich etwas ins Galbe oder Branne ziehende Substanz zurückblieb. Das gesammen Gas enthielt Schwefelkohlenstoff, Stickgas und eine Substanz von eigenthümlichen unangenehmen Geruch; ob sie Schwefelcyanogen war oder eine Mischung von Cyanogen mit Schwefelkohlenstoff? konnte nicht ausgemacht werden. Bei der Behandlung der elastischen Flüssigkeit mit Alkohol wurde ein Theil derselben absorbirt, und der Alkohol gab dann mit Eisensalzen eine Spur von schwefelhaltiger Blausäure, zeigte aber noch mehr Schwefelkohlenstoff an: doch war eine nähere Bestimmung dieser Produkte unmöglich, indem eine Mischung von Cyanogen und Schwefelkohlenstoff mit Alkohol oder Wasser ebenfalls Schwefelblausäure bildet.

Der Theil der Flüssigkeit, welcher mit Quecksilberoxyd digerirt wurde, zerlegte sich dadurch und setzte eine citrongelbe nicht krystallinische Substanz ab, gab aber bei der Destillation dieselben Produkte, wie die vorige Flüssigkeit, zugleich mit etwas schwefliger Saure und Kohlensaure, welche durch das im Uebermaals zugesetzte Oxyd gebildet worden. Die citrongelbe unauflösliche Substanz war eine Schwefel: cyanure des Quecksilbers, die den Oxydulsalzen dieses Metalls entsprach. Sie zersetzte sich nicht bei der Digestion mit Aetzkali. Mit concentrirter Salzsaure digerirt löste sie sich auf, wurde aber durch zugesetztes Wasser daraus wieder gefället. Sie wurde auch nicht zersetzt durch Königswasser, ausser wenn man dieses aus sehr starken Säuren bereitete und eine lange fortgesetzte Digestion anwendete: durch Verdünnung der Säure aber wurde ein Theil der Schwefelcyanure unzersetzt wieder niedergeschlagen.

Ich versuchte sodann, die Zerlegung des Quecksilbercyanure durch Schwesel. Als ich die Cyanure
mit i Schwesel vermengt destillirte, so kam die Masse ins Schmelzen und zersetzte sich mit vieler Hestigkeit, aber wurde so zäh, dass das Gas sich nicht
gänzlich entwickeln konnte: durch das zurückgebliebene Gas blähete sich die Masse auf, drängte sich in
die Ableitungsröhre und verstopste diese so, dass der
Apparat zersprang. Das schon gesammelte Gas untersuchte ich zu verschiedenen Malen, und sand es
immer zusammengesetzt aus Schweselkohlenstoff, Cyanogen und Stickgas. Die Menge des Cyanogens war
dabei so beträchtlich, dass man es deutlich an dem
vorstechenden Geruch erkennen konnte.

Die porose Masse in der Retorte war schwarz, leicht und voller Höhlungen, gleich dem Bimstein. Sie löste sich nicht in Wasser auf. Bei der Destillation gab sie Zinnober, Cyanogen, Schwefelkohlenstoff und Stickgas, und in der Retorte blieb die schon vorhin erwähnte helle gelbliche Substanz zurück, welche weniger flüchtig als der Zinnober ist und eine den Quecksilberoxydulsalzen. entsprechende Schwefelcyanure darstellt. Der Glühehitze ausgesetzt zorlegt sie sich größtentheils in Cyanogen und Zinnober, und ein kleiner Theil sublimirt unverändert in Gestalt einer gelben Masse. Diese Sublimation geht bei rascher Hitze in kleinen Röhren besser vor sich, als in einer Retorte mit größern Mengen. Zuweilen erhielt ich durch rasche Sublimation eine halbdurchsichtige krystallinische schön gelbe Masse, während



sich dieselbe in langsam gehaltener Erhitzung größtentheils zersetzte und ziemlich reines Cyanogen gab.

Wenn der Schwefel mit der Quecksilbergenure nicht innig gemengt sondern damit in Stücken in den Apparat gebracht wird, so geht die Zersetzung ohne Zerstörung vor sich. Die Produkte der Destillation sind dieselben und man kann besonders viel Schwefelkohlenstoff sammeln. Die Wirkung des Schwefels auf die Quecksilbercyanure scheint also darin zu bestehen:

- a) dass derselbe mit der Hälfte des Cyanogens eine Schweselcyanure bildet, während die andere Hälfte des Cyanogens zum Theil unverändert ausgyschieden, zum Theil zersetzt wird und Schweselkohlenstoff und Stickgas liesert;
- b) dass die Schwefelcyanure durch die Hitze und den Ueberschuss des Schwefels zersetzt wird und Zinnober giebt, nebst mehrern gasförmigen Substanzen, von welchen jedoch der Schwefelkohlenstoff gegen das Ende der Destillation ausbleibt, worauf dann Schwefel ausgetrieben wird und die Schwefelcyanure bloss Cyanogen und Zinnober liefert.

Bei allen diesen Destillationen legt sich an den Ausgängen des Apparats ein gelber Anslug an, welcher den mit Blausäure und blausaurem Ammoniak gebildeten einiger Massen ähnlich ist. Erhitzt man denselben, so erhält man Schwefel und es bleibt eine schwarze Masse zurück, die bei stärkerer Erhitzung auch versliegt. Von ätzenden Alkalien, auch von Ammoniak, wird der Anslug mit gelber Farbe zum Theil aufgelöst, unter Rückstand einer bräunlichen Masse. Die Auslösung reagirt mit Eisensalzen schwach auf

schweselhaltige Blausäure und giebt bei der Sättigung durch Säuren einen gelblichen Niederschlag.

Da vor mir schon Gay-Lussac Schwefel in Cyanogengas erhitzt hat, ohne dadurch eine Verbindung zu erhalten, so hatte ich keine Hoffnung, auf diesem Wege zu einem entscheidendern Resultate zu gelangen.

Anhang.

Ueber die Selenium-Cyanure.

Wenn wasserfreie Eisen-Kalium-Cyanure mit Selenium bis zum Schmelzen erhitzt wird, so zeigen sich ähnliche Phänomene, wie vorhin mit dem Schwefel, und man erhält ein in Wasser und im Alkokol auflösliches Salz. Diese Auflösungen haben eine gelbliche Farbe und schließen beim Abdunsten zu Krystallen an, welche ganz der Schwefeleyanure gleichen, auch eben so schmecken, aber etwas leichtauflöslicher in Wasser sind, so dass sie damit sogleich deliquesciren, während sich die Schwefelcyanure beständiger zeigt. Die Krystallen sind eine wasserfreie Selenium - Cyanure des Kaliums, und zersetzten sich nicht beim Schmelzen, selbst in der Glühhitze. In trockner Gestalt, so wie in concentrirten Auflösungen erhält sich diese Verbindung unverändert, doch nicht mit derselben Beständigkeit, wie die Schwefelcyanuren, denn sie zersetzt sich mit Sauren und den Salzen schwacher Grundlagen in der Art, dass das Selenium sich ausscheidet und das Cyanogen sich zersetzt, wobei sich Ammoniak und wahrscheinlich auch Kohlensaure nebet etwas Selenium-Kohlenstoff bildet, und

die Flüssigkeit einen höchst widrigen Geruch annimmt. Wenn z. B. die Kalium-Selencyanure mit einem Eisenoxydselze vermischt wird, so erhält die Flüssigkeit eine rothe Farbe, aber nicht wie bei der Bildung eines rothen Salzes durch eine Schwefelcyanure, sondern dadurch, dass das Selenium sich mit dem Eisenoxyde verbunden als ein ziegelrothes Pulver niederschlägt. Daraus zieht die Salzsäure das Eisenoxyd aus (das hiebei nicht zum Oxydul reducirt wird) und es bleibt Selenium zurück.

Mischt man eine concentrirte Auflösung der Selenium-Cyanure mit verdunnter Schwefelsaure, so schlägt sich sogleich Selenium mit rother Farbe nieder und die Mischung wird dicklich. Wenn man bei der Destillation derselben etwas Wasser in der Vorlage vorschlägt; so erhält das Wasser Anfangs einen brennenden aromatischen, darauf aber einen sehr unangenehmen und bittern Geschmack und unerträglichen Geruch, aber in keiner Periode der Destillation wird durch das Wasser das Lackmuspapier gefärbt. An der Luft verliert es seinen Geruch und Geschmack größtentheils. Diese Eigenschaften scheinen von dem Selenkohlenstoff herzurühren, einer Verbindung, die noch nicht für sich allein dargestellt worden. Die Flüssigkeit in der Retorte enthält Ammoniak, was sich beim Zusatz von Kali zu erkennen giebt.

Das Selenium scheint sich also nicht so leicht wie der Schwefel, mit Wasserstoff und Cyanogen zu siner eigenthümlichen Säure zu verkinden, denn das Selenium-Cyanogen zersetzt sich in den Fällen, wo ein Seleniumblausaures Salz mit schwacher Basen sich bilden sollte, und es läst sich daher keine eisenbal-

62 Berzelius über Selenium-Cyanure.

tige Seleniumcyanure des Kaliums bereiten; so wie sich auch keine Selenium-Cyanure des Eisens bildet.

Ich habe keine nähern quantitativen Versuche über die Selenium-Cyanure angestellt, allein ich vermuthe, dass das Selenium mit eben so viel Atomen wie der Schwefel diese Verbindungen eingeht, da sich das Selenium in seinen übrigen Verbindungen dem Schwefel ganz ähnlich verhält.

Das Tellur kann mit der Eisen-Kalium-Cyanure zusammengeschmolzen werden: das Produkt ist schwarz. Durch Wasser läfst sich die Cyanure daraus unverändert ausziehen, und das Tellur bleibt dann als ein dunkles metallisches Palver zurück.

ini in the state of the state o

Ueber

blausäure haltige

Oele und Wasser

und über die

zweckmässigste Darstellung von

wässriger Blausäure,

Professor F. v. Giese,

in Dorpat.

Die Behauptung Vogels in diesem Journale Bd. 20. S. 67, dass das äiherische Oel der bitteren Mandeln keine Blausäure enthält, veranlaste mich, dieselbe bei einer im vorigen Jahre' mit blausäurehaltigen Flüssigkeiten unternommenen Untersuchung zu berücksichtigen, um so mehr, da mir meine und v. Ittner's Erfahrungen das Gegentheil gelehrt hatten. Prof. von Ittner hat bereits, wie ich aus' dem mir erst vor kungem zugekommenen alten B. d. Jotten. ersehet seine frühere Erfahrungen, gegen Vogeb) von Neuem bestätiget und ein Gleiches kann auch ich thun. Hierbei will iche zugleicht einiges andere Wissensworthe aus einer über die blausäurehaltigene Flüssigkeiten in 6ten Jahrg. von Scherer's allgem mard. Annal. d. Chamie, 1819, mitgetheilten Abhanskung aushebene

1) Das destillires Oel von bitteren Mandein lässt sowohl frisch, als nach mehrjähriger Aufbewahrung stets mehr oder weniger Blausäure, in Verbindung mit Eisen, als Berlinerblau, abscheiden. 2) Eben so verhält sich das an der Luft krystallisirte und mehrere Tage und Wochen mit ihr in Berührung gebliebene Oel. 3) Die in klaren, blättrigen und spieseigen Krystallen des Oels werden an freier Luft nicht-vermindert. 4) Das flüssige Oel wird nur, wenn es mit vielem Wasser in Berührung bleibt, entmischt, so dass blose einige Flocken übrig bleiben. Steht nur wenig Wasser über dem Oel, so wird es zwar dicklich und auf der Oberfläche undurchsichtig, verändert sich aber weiter nicht und zeigt ebenfalls Blausausegehalt (vgl. Vogel a, a, O, S, 67). 5) In diesem und besonders in dem Falle, wenn das Oel in Fläschehen aufbewahrt wird, worin noch viel Raum übrig bleibt, setzt sich davon im oberen Theile ein blättriger und dendritischer, undurchsichtiger Sublimat ab. 6) Das flüssige und krystallisirte Oel mit gleich viel Tropfen von rauchender Salpetersäure vermischt, prasselt und schäumt nicht wie andere ätherische Oele (s. meine Chemie der Pflanzen und Thierkörper S. 381 u. f. 3. Das erate darauf mit Wasser vermischt, wird als ein dickliches Oel ausgeschieden, auf dem im Wasser schöne spielsige und zweigsrtige Krystallisationen hervortresense Das krystallistrté mit Salpetersaure vermischte Oel läfet von heißem Wasser etwas auflösen, das sich hei dem Brkalten in spiessiger, der Benzoesaure gans gleichen Form ausscheidet und sich als solche auch dadaroh charakterinist, dals ee nach Sättigung mit Ammoniak, eine neutrale salzsaure Eisenexydauflösung aben sa scothlich mederschligt, wie das benzoesaure

Ammoniak. 7) Aus dem ätherischen Oele der bitteren Mandeln lässt sich demnach ausser Blausäure auch Bensoesäure ausscheiden, welche Säure ich früher auch im krystallisirten Zimmtöle gefunden habe (Chemie d. Pfl. u. Thierkörp. S. 388).

Aetherisches Oel von den Kirschlorbeerblättern und der Vogelkirschenrinde. Beide Oele gehören, gleich dem der bitteren Mandeln, zu derjenigen Gattung, welche ich in dem 5ten Bd. meiner allgem, Chem. in russ. Sprache unter dem Namen der blausäurehaltigen Oele charakterisirt habe und deren unterscheidende Merkmale leicht aus dem Obigen zu entnehmen sind. Das Oel der Rinde vom Vogelkirschenbaume ist völlig wasserklar und ungefärbt. Es wird, unter wenigem Wasser aufgehoben, wie Mandelöl dicklich, und es sublimirt sich ein Theil davon im oberen Raume des Gefäses. Späterhin überzieht es das Wasser, ala eine krystallinische, spiessige Decke. Es lassen sich daraus, wie aus dem bitteren Mandelöle, Blausäure nnd Benzoesäure abscheiden und ein gleiches möchte bei dem ebenfalls leicht krystallisirbaren Kirschlorbeeröle geschehen können, dessen Blausäuregehalt schon Scherer gefunden hat (dess. Nord. Blätter f. d. Chemie H. 4. S. 469.).

Destillirtes Wasser von der Rinde der Prunus Padus und den Blättern der Prunus Laurogerasus. Das destillirte Wasser der Vogelkirschenrinde ist in Hinsicht der Mischung dem Kirschlorbeerwasser ähnslicher, als das mit diesem letzten für sehr ähnlich geschaltene Wasser von bitteren Mandeln. Beide Wasser, bei gleichen Umständen und Gewichtsverhältnissen des Pours, f. Gran. a. Phys. 31, Bd. 1. Heft.

stillirt, enthalten fast eine gleiche Menge von Blaueaure, wenigstens ist das Mehr, welches auf das der Kirschlorbeerblätter fällt, unbedeutend. Es lieferten die mit dem zweisachen Gewichte Wasser übergossenen Blätter 11 Theil eines destillirten Wassers, von dem 400 Gr., 1 Gr. Berlinerblau gewinnen liefsen. Da in diesem an 48 Proc. Blausaure zu berechnen sind, so beträgt der Blausäuregehalt, in der angegebenen Menge von Kirschlorbeerwasser, fast & Gran. Im Rirschlorbeer - und Vogelkirschenrinden - Wasser ist ferner ein Stoff vorhanden, der eich darana bei dem Hinzutröpfeln von flüssigem Ammoniak ausscheidet und dem Wasser hierbei auf lange Zeit ein sehr milchigtes Ansehen ertheilt. Im klaren Vogelkirschenrindenwasser erfolgte die Trübung in 1 Stunde, sogleich aber im Kirschlorbeerwasser, wovon sich dabei noch deutlich die Ausscheidung von sehr feinen atlasartig schillernden Spiesschen wahrnehmen lässt. Bei der Destillation der frischen Vogelkirschenrinde mit Wasser erscheint anfangs, unter gleichzeitiger Luftentwicklung, ein undurchsichtiger zum Theil dendritisch krystallisirter Anflug, der durch das später übergehende Wasser wieder aufgelöset wird. Ich habe denselben für ein modificirtes blausäurehaltiges Oel gehalten und vermuthet, dass die Trübung des Wassers nach Zusatz von Ammoniak und Sättigung der Blausaure, vorzüglich von seiner Ausscheidung herrührt. Doch ist es wohl möglich und die angegebene Ausscheidungsart im Kirschlorbeerwasser deutet darauf hin, dass der daraus durch Ammoniak zu scheidende Stoff zu der Klasse der vor einiger Zeit entdeckten Alkaloide gehört. Die völlige Ausscheidung und damit die völlige Klärung der beiden Wasser erfolgt erst

in einigen Tagen und es findet sich dann ein gelblicher Bodensatz.

Das destillirte Wasser von bitteren Mandeln, welches bei den nämlichen Gewichtsverhältnissen dargestellt ist, die man hei dem von Kirschlorbeerblättern beobachtet hat, ungeachtet es fast einen stärkeren Geruch besitzt, als dieses, enthält doch nur ungefähr die Hälfte der Blausäure. Es liefs nämlich ein aqua amygdalarum amararum concentrata, nach der preuss. Pharmakopoe bereitet, in 400 Gr. 4 Gr. Blausäure entdecken, während in eben solcher Menge von Aq. Lauro-Cerasi, nach derselben Pharmakopöe dargestellt, fast der Gr. enthalten ist. Ein solches Wasser der bitteren Mandeln enthält unstreitig mehr ätherisches Oel und wird, nach einiger Zeit, indem dieses einige Veranderung erleidet, ganz milchicht. Umgekehrt wird es nicht wie Kirschlorbeer · nnd Vogelkirschenrindenwasser milchicht nach Zusatz von Ammoniak und kann dadurch leicht von beiden unterschieden werden.

Die wässrige Blausäure ist in neueren Zeiten als ein vortreffliches Heilmittel erkannt, und auch deshalb statt des besonders gebräuchlichen Kirschlorbeerwassers angewandt worden, weil sie leichter üherall von gleichmäßigerer Beschaffenheit dargestellt werden kann, als dieses. Keine der bekannten Vorschriften von Scheele, Planche, Gay-Lussac, Robiquet, Proust, Vauquelin u. A. ist zum erwähnten Behufe zweckmäfing, wie mich nähere Prüfungen lehrten, welche man in meiner oben erwähnten Abhandlung mitgetheilt findet. Bei der Darstellung einer gleichhaltigen, nicht leicht veränderlichen, reinen wässrigen Blausäure ist,

nach meinen erlangten Erfahrungen, darauf besonders zu achten,

- 1) Dass man ein ganz reines blausaures Eisenkali mit reiner weiser Schweselsäure in dem Verhältnisse zusammenbringt, bei welchem von der Säure nicht mehr vorhanden ist, als das Kali im blausauren Salze zur Bildung von saurem schweselsauren Kali erfordert. Hierzu erfordern 100 Th. blausaures Eisenkali, von der gewöhnlichen Schweselsäure, zu 1,842 spec. Gew. an 89 Th.
- 2) Ist das Salz vor dem Hinzuthun der Säure in einer solchen Menge von Wasser aufzulösen, welche die Blausäure (um sie auch noch gehörig konzentrirt zu erhalten) gerade nur so weit verdünnt, als zur gehörigen Haltbarkeit dieser Säure erfordert wird, da sie mit zu wenigem Wasser vermischt, bald eine Entmischung erleidet. Diese Wassermenge läst sich auf das 6fache Gewicht vom angewendeten blausauren Eisenkali beschränken und man kann davon 4 Theile zur Auslösung dieses Salzes und 2 Theile zu der Verdünnung der hinzuzumischenden Schweselsäure anwenden.
- 3) Muss die Destillation in möglichst kleinen Destillationsgefäsen bei gelinder Wärme vollsührt und dabei die Erhitzung unterbrochen werden, sobsid der Rückstand in der Retorte schon dicklich wird. So wird eine Rectification der Säure, bei der nicht bloss wieder ein Theil als Dunst im Destillirapparate zurückhleibt, sondern selbst entmischt werden kann, gauz unnöthig gemacht und dieselbe ganz rein, ohne alle schweselige Säure, erhalten. Das Destillat

über blausäurehaltige Flüssigkeiten.

mit der kleinen Menge destillirten Wassers vermischt, welche ihm an dem 6fachen Gewichte des gebrauchten blausauren Eisenkali fehlt, liefert eine stets gleichhaltige wässrige Blausäure, wovon 30 Theile 1 Th. Säure enthalten. Die anfängliche Dosis von dieser verdünnten Blausäure für Erwachsene ist auf 2 Tropfen festzusetzen und dreimal im Tage zu wiederholen.

Pharmazeutische und technische Beobachtungen

v o m

I. B. Trautwein,
Apotheker in Nurnberg.

In Nachstehendem liefere ich abgerissene Bruchstücke meiner Erfahrungen im Gebiete der pharmazeutischen und technischen Chemie. Der geübtere Chemiker wird das ihm darin Bekannte übergehen, der weniger geübte vielleicht manches Beachtungswerthe finden.

In dem 27ten Bde (S. 106 ff.) dieses Journals habe ich mein Verfahren, ein chemischreines geschmolzenes salpetersaures Silber und ein reines metallisches Silber darzustellen, bekannt gemacht, und Herr Hofrath Trommsdorff (siehe dessen Journal der Pharm. 4ten Bds. 1. St. p. 380) hat diese Methode geprüft und bewährt gefunden. Seit dieser Zeit habe ich bemerkt, dass das dem ausgewaschenen schwarzen Kupferoxyde anhängen bleibende Silber (ich beziehe mich hier auf die bereits angegebene Bereitungsart) so äusserst wenig beträgt, dass man nach diesem Verfahren nebenbei noch den Kupfergehalt eines Silbers ausmitteln kann. 1000 Theile Silber an Laubthalern lieferten mir bei der Verwandlung in reines salpetersa res

Silber 0,134 schwarzes Kupferoxyd; welche Menge des letztern (2 Verhältnisse Sauerstoff zu 1 Verhältniss Metalls in ihr berechnet) 0,107 metallischen Kupfers, also ein 14½ his 14½ löthiges Silber anzeigt. Mit dem schwarzen Kupferoxyd machte ein Porzellanmaler Versuche auf eine Schmelzfarbe, deren Erfolg ihm das zweckmässigste Schwarz für Grünschattirungen an die Hand gab.

Ausser mir hat vielleicht schon Mancher zur Bereitung des flüssigen rothen salzsauren Eisens den von den gewöhnlichen Vorschriften abweichenden Weg eingeschlagen, es durch direktes Auflösen des rothen Eisenoxyds in concentrirter Salzsäure zu bewerkstelligen. Ein Gewichtstheil rothes Eisenoxyd in eine Retorte gebracht, mit 4 Gewichtstheilen Salzsäure von 1,18 spec. Gew. übergossen und im Sandbade unter Kochen bis auf 150 spec. Gew. in die Enge getrieben, stellen mir nach gehörigem Abklären oder Filtriren eine salzsaure Eisenoxydauflösung dar, die für jede sie treffende Verwendung ein sicheres, im Gehalte (wenn auch nach kurzer Zeit etwas weniges Eisenoxyd sich wieder ausscheidet) gleichbleibendes und dem Zwecke vollkommen entsprechendes Präparat ist.

Zehn Theile schön krystallisirten salzsauren Ammoniaks mit 9 Theilen ebengenannter salzsaurer Eisenoxydlösung von 1,5 spec. Gew. zusammengerieben und zum Abtrocknen in einer Schaale ausgebreitet den Sonnenstrahlen ausgesetzt, liefert ein vom Gelbrothen untermischt, in das Hochrothe gefärbtes eisenhaltiges salzsaures Ammoniak, welches in verstopften

Flaschen aufbewahrt von bestimmten Gehalte ist, an Schönheit aber das sublimirte übertrifft.

Versüsstes salzsaures Quecksilber erhält man immer von dem schönsten durchsichtigen kampherartigen Ansehen und höchst rein, wenn die zusammengeriebene aus 7 Theilen metallischen Quecksilbers und 10 Theilen Sublimats zu fertigende Masse, nach dem Kunstausdrucke "heis verquickt" d. i. einige Stunden (bei kleinern Mengen ist so lange Zeit nicht erforderlich) einer nicht ganz an das Sublimirfeuer gränzenden Hitze ausgesetzt, hierauf die weisgelblichte (nicht graue) Masse, die eigentlich schon versüsstes salzsaures Quecksilber ist, aus dem Gefässe genommen, zerrieben, und so erst in Kolben der eigentlichen Sublimation unterworfen wird.

Versuche welche ich machte, aus der quantitativerforderlichen Vermischung einer concentrirten Lösung geschwefelt hydrothionsauren Baryts und salzsaurer Spießglanz Flüssigkeit, goldfarbenen Spießglanzschwefel und salzsauren Baryt zugleich zu gewinnen, haben zwar im Erfolge meiner Erwartungen entsprochen; ob jedoch ein solcher weißer dargestellter Spießglanzschwefel unter Berücksichtigung möglieher Verschiedenheit der dazu verwendeten salzsauren Spießglanzflüssigkeit an Oxydul und des geschwefelt-hydrothionsauren Baryts an Schwefel — die Kritik der bei pharmaceutischen Präparaten nach möglichiter Gleichhaltigkeit strebender Chemiker bestehen lönne, darüber entscheide ich nicht.

Unter allen Zersetzungsarten des schweselsauren

Befolgung der bekannten Handgriffe keine vortheilhafter, als die von Professor Driejsen entdeckte, von Hofrath Trommsdorff zuerst empfohlene. Ihrem Verfahren d. h. dem Schmelzen eines Theils salzsauren Kalks mit; zwei Theilen Schwerspath und dem weitern müssen (Kürze des Processes, Kosten und Reinheit des Präparats berücksichtigt) die Methoden des Kochens mit kohlensauren Kali, des Schmelzens mit kohlensaurem Kali des Zersetzens des Schwerspaths, durch Kohle u. s. w. nachstehen, wenn kein anderer Zweck als die Darstellung des salzsauren Baryts vor Augen liegt. Höchstens Lage des Orts, Mangel an salzsaurem Kalk u. s. w. können einen andern Weg erforderlich machen.

Dass Buchols das beste Verhältniss zur Darstellung des Essigäthers ausgemittelt habe, bestätigt auch meine oft gemachte Ersahrung. Der nach ihm gesertigte Aether ist von reichlichster Ausbeute, zeigt die geringste Löslichkeit in Wasser und ist rectificirt von e,894 spec. Gewicht.

Fast allgemein ist in den Apotheken die aus Knochen geschiedene, mittelst des koblensauren Ammoniaks von dem neutralen phosphorsauren Kalke getrennte, hierauf des Ammoniaks durch Schmelzen wieder beraubte Phosphorsaure nech im Gebrauche. Es wurde dieses von den achtbarsten Vorgängern in der Chemie und Pharmazie gestattet, weil der Phosphorehemals in einem sehr hohen Preise stand. In unsern Zeiten sollte aber ein solches Präparat nicht mehr als gnt anerkannt werden; denn die glasigte auf erwähn-

te Weise dargestellte Phosphorsäure ist bekanntlich immer, wenn sie nicht in Gold - oder Platingefäsen (Silber - und Kupfergeräthschaften werden angegriffen), sondern in Glas, Steingut, Porcellan u. s. w. geschmolzen worden ist - kieselhaltig, und eben so ibre Auflösung im Wasser. Zudem kostet das Pfund Phosphor gegenwärtig nicht mehr als 11 Gulden und 1 Theil desselbigen mit Salpetersäure vollkenimen gesauert liefert gegen 6 Theile concentrirter Phosphorsäure von 1,36 spec. Gewicht. - Um so mehr wäre zu wünschen, dass anstatt jener unreinen Säure, diejenige aus Phosphor mittelst Salpetersäure, oder die durch langsame Oxydation bei dem Zerfließen des Phosphors an feuchter Luft (welche als phosphorige Säure jedoch einer weitern Säurung bedarf), oder die durch direktes Verbrennen bereitete flüssige Phosphorsaure allein für den unmittelbaren Arzneygebrauch angewandt werden möge.

Nach den letztgenannten Arten der Säurung des Phosphore, verdient jedoch die nach der Art des Hrn. Prof. Döbereiner dargestellte, noch vor der aus phosphorsaurem Bleie u. s. w. gefertigten, vorzugsweise empfohlen zu werden.

Zwar bleibt der chemischen Wissenschaft zur Darstellung eines Präparats jeder Weg unbenommen, wenn ihr Produkt rein und tadellos erscheint; doch mag ihr der wohlfeilste und kürzeste Weg der willkommenste, der verwerslichste aber derjenige seyn, der immer nur ein unreines Produkt liefert.

Die vor einiger Zeit vom Herrn Br. Geiger vorgeschlagene Menge concentrirter Schwefelsäure zur Zersetzung des Salpeters ist zu groß. Vieljährige Erfahrung

pharmazeut. u. techn. Beobachtungen. 75

findet unabänderlich als das zweckmässigste Verhältnis: auf 8 Theile in eine Retorte gefüllten Salpeters 5 Theile (Hr. Dr. Geiger schreibt 71 Theil vor) englische Schwefelsäure von 1,78 (welche letztere mit 1 bis 11 Theile Wassers verdünnt, erkaltet auf ienen gegossen wird) zu nehmen. Dabei ist freilich genau der Zeitpunkt zu beobachten, wo unter kunstgemäßer Leitung des Feuers gegen das Ende der Destillation des an die Vorlage gehaltene Ohr einiges Geräusch oder Zischen wahrnimmt. Es ist dieses der Zeitpunkt, wo das schwefelsaure Kali des Rückstandes zur Verdickung oder zum krystallischen Zusammensintern sieh hinneigend, die noch rückhaltige concentrirteste Salpetersäure, als salpetrige Säure in Gesellschaft von Sauerstoffgas zum Theil, vollends austreibt, - die Masse sich manchmal aufbläht, und bei nicht zeitig genug vermindertem Feuer bisweilen überzusteigen pflegt.

Salpetersäure von der Destillation des Salpeters mittelst Schweselsäure, habe ich nie mit der letztern auch nach dem stärksten Ansglühen des Rückstandes verunreinigt gesunden, wenn keine zusällige Verunreinigung des Retortenhalses stattgesunden hatte. Es hält demnach das schweselsaure Kali einen Antheil überschüssiger Schweselsäure sehr stark zurücke, was bei schweselsaurem Natrum bei der Destillation der Salzsäure keineswegs der Fall ist. Der Grund davon leuchtet übrigens bei der Kenntnis eines übersauren schweselsauren Kalis sehr wohl ein.

Ein Weinsteinsäurekrystall von der ansehnlichsten Größe, von dem regelmäßigsten Umrisse, von

76 Trautwein's pharmac. u. techn. Beobacht.

durchaus unzersprungenem Körper und glatten Flächen, kann bis auf seinen innersten Kern hinein schwefelsäurehaltig seyn, wenn für die Scheidung der Säure von ihrer Basis ein Uebermaas von Schwefelsäure angewandt wurde. Ob dieser Umstand als ein zufälliges mechanisches Anhängen der Schwefelsäure an die Theilchen der nach den Gesetzen der Adhäsion in eine bestimmte regelmäßige Form übergehenden Weinsteinsäure — oder als eine chemische nach stöchiometrischen Gesetzen gebildete Verbindung anzusehen sey, ist vor der Hand unentschieden.

Die Fortsetzung folgt.

Ueber das

erdige Eisenblau oder

die sogenannte Blaueisenerde von Hillentrup im Lippeschen

Y OB

Dr. Rudolph Brandes.

In der Nähe der Papiermühle zu Hillentrup, einem Dorfe im Amte Sternberg des Fürstenthums Lippe hat man schon vor mehrern Jahren in der Tiefe einer Thongrube, eingesprengt in den Ueberreste alter Baumstämme, welche ein fast verkohltes Ansehen hatten, ein blaues Mineral gefunden, das indese nicht weiter beachtet worden war. Der Herr Oberförster Kellner zu Sternberg war jedoch aufe neue auf dasselbe aufmerksam geworden und hatte dem Herra Doktor Meyer in Lemgo davon erzählt. Durch die Güte genannter Herrn erhielt ich nun zuerst Nachricht von diesem Minerale, dessen Vorkommen in den Holzüberresten allerdings meine Neugierde reizte. Beide Herrn wünschten dasselbe zu kennen und sandten mir etwas davon zu. Schon das außere Ansehen liefs das erdige Eisenblau nicht verkennen, welches mir einige vorläufige Versuche auch bestätigten.

Diese Blaueisenerde ist in den Holzstückchen in

kleinen und größern Parthieen eingesprengt und nicht allein auf der Obersläche des Holzes aufgehäuft, sondern oft wird auch das ganze Innere der Masse davon durchdrungen, und zwar auf Stellen, wo man das Eindringen der anorganischen Masse von Aussen bezweifeln sollte, weil zu vielen dieser Stellen keine sichtbaren Zugänge von Aussen zn führen scheinen, welche das Eindringen erlaubt hätten, wie man dieses besonders auf dem Querdurchschnitt des Holzes bemerken kann. Auch will der Herr Oberförster Kellner Holzstückchen bemerkt haben, welche nur noch die Textur des Holzes hatten, übrigens aber fast gänzlich aus dem blauen Minerale bestanden. Die Holzüberreste leitet Herr Kellner von Fichten ab, deren Textur mit der der ersteren nach früher gefundenen instruktiveren Stücken übereinzukommen schien. Fast möchte man hier zu der Ansicht geführt werden, eine Transmutation der organischen Masse des Holzes durch den Konflict günstiger Elemente in das phosphorsaure Eisensalz anzunehmen; wofür besonders die im Inneren der Holzmasse sich findende Blausisenerde sprechen möchte. Begründet zu werden scheint diese Vermuthung ferner durch das Vorkommen der Blaueisenerde in Sümpfen und Torflagern wie z. B. bei Bremen (vergl. Geyer in Buchols Taschenbuche auf 1817. S. 176); so wie nicht weniger das Vorkommen desselben in dem Treibholze, welches bei Stade angeschwemmt wird, dahin deuten möchte: (S. Blumenbachs Naturgeschichte 658, Hausmanns Mineralogie 1078.)

Die Blaueisenerde von Hillentrup, deren chemische Untersuchung ich in Folgendem beschreiben werde, nähert eich an Farbe und äußeren Ansehen sehr derjenigen von Freiberg, doch ist sie noch etwas gesättigter blau gefärbt, und hält in Hinsicht des Farbentons fast das Mittel zwischen der dunkleren von Eckartsberge und des helleren von Freiberg. Chemisch nähert sich die unsrige mehr der von Eckartsberge und ist auch eben so rein, als wie diese, und scheint chemisch nur in dem Wassergehalte von derselben abzuweichen, welcher bei der unsrigen etwas größer ist (vergl. d. Untersuchung des erdigen Eisenblaus von Klaproths Beiträge B. IV, S. 122), und die Meinige im Berliner Jahrbuche XX. S. 503.

Chemische Analyse.

- A) 10 Gran des reinen erdigen Eisenblau wurden eine Viertelstunde lang über der Weingeistlampe ausgeglübet. Die blaue Farbe war nach dem Glühen verschwunden und das Pulver erschien bräunlich. Es hatte 2,5 Gran an Gewicht verlohren, welche ich als Wasser in Rechnung brachte, welches aus 100 Theile 25 betragen würde.
- B) 5 Gran dieses Minerals wurden einige Zeit mit Ammoniaklösung digerirt. Letztere erschien nicht im mindesten blau gefärbt,
- C) 10 Gran des fein zerriebenen Eisenblaus warden mit Kaliumoxydlösung erhitzt und damit bis zur
 Trockne verdunetet, der Rückstand mit Wasser ausgekocht, die alkalische Salzlauge abfiltrirt, mit Eseigsäure übersättigt und daraus mit Ammoniaklösung.
 Es entstand ein geringer Niederschlag, welcher auf
 200 nahe 0,7 Gran Aluminiumoxyd anzeigte.
- D) Die ammonialische Flüssigkeit aus C wurde nun wieder mit Essigsäure übersättigt, und darauf durch eine Lösung von Essigbleisalz die Phosphor-

saure niedergeschlagen. Der erhaltene Niederschlag betrug nach möglichster Auswaschung und Glühung 19,5 Gran, und zeigte damit auf 100 Theile des Minerals 30,32 *Phosphorsäure* an.

- E) Der bräunliche Rückstand aus C wurde nun in Hydrochlorsäure aufgelöst. Die Lösung erfolgte bis auf einen höchst unbedeutenden Rückstand fast vollständig. Letzterer bestand in Siliciumsäure, welches auf 100 Theile dieses Eisenblau höchstens 0,025 Gran betragen konnte.
- F) Die hydrochlorsaure Auflösung aus E wurde jetzt mit Ammoniaklösung niederschlagen. Es fiel dadurch eine Menge Eisenoxyd nieder, welche in reimem. und geglüheten Zustande 4,875 Gran betrug, und folglich ein Aequivalent war von 4,3775 Eisenoxydul, als in welchem Zustande der Oxydation das Eisen in unserem Minerale befindlich angenommen werden muß.

Resultat der vorstehenden Untersuchung.

1) Das blaue Mineral von Hillentrup ist demnach als phosphorsaures Eisenoxydul zu betrachten, und seine oryctognostischen Kennzeichen berechtigen uns dasselbe als erdiges Eisenblau aufzuführen.

2) In 100 Theilen enthält diese Blaueisenerde

Eisenoxydul	43,775
Phosphorsäure	30,320
Aluminiumoxyd	0,700
Siliciumsäure	0,025
Wasser.	25,000
	00.820

und kann demnach durch die Formel z (PO') + 3 (FeO') + Aq. vorgestellt werden.

Ueber die

Legirung der Metalle mit Kalium und einigen andern Stoffen, wenn solche aus ihren Oxyden durch schwarzen Flus reducirt werden.

Vom

Geheimen-Rathe und Professor

Dr. Hermbstädt,

in Berlin.

Die Zahl der selbstständigen einfachen Metelle vermehret sich von Jahr zu Jahr; und wenn auch einige, wie das Niccolanum, das Wodanium, das Vestium, und das Bodonium sich nicht bestütiget haben und das Buckowinium nicht weiter erörtert worden ist, so darf man doch mit Zuversicht erwarten, dass der forschende Geist, welcher die Zergliederen der Erzeugnisse in der anorganischen Natur belebt, die dadurch entstandenen Lücken in der Reihe bald durch die Entdeckung eben so viel neuer jetzt noch nicht geahneten ausfüllen wird.

Während man eben fortfährt, die Zahl der bekannten Metalle mit neu entdeckten zu bereichern, wird es auch nothwendig, die schon bekannten auf Journ. f. Chom. s. Phys. 31, Bd. 1. Hoft. ihren natürlichen Zustand der Reinheit zurück zu führen und in diesem Zustande die ihnen zukommenden physischen und chemischen Qualitäten ausser Zweifel zu setzen.

Jeneu Zweck zu erreichen bin ich schon seit länger als einem Jahre bestrebt gewesen; aber alles, was meine mit Genauigkeit darüber angestellten Arbeiten mir bisher als Ausbeute dargeboten haben, ist zur Zeit noch Bruchstück, das erst späterhin sich zu einem Ganzen vereinigen wird.

Vauquelins Erfahrungen, dass Blei, Wismut u. s. w. wenn solche durch schwarzen Flusa aus ihren Oxyden reducirt werden, Kalium eingemischt enthalten, habe auch ich bei einer ähnlichen Reduction des Spieseglanzes und des Zinns bestätigt gefunden; und eben dieses gab mir die Veranlassung zu einer weitläufi. gern Untersuchung über die Darstellung der Metalle im Zustande absoluter Reinheit, und so weit meine bisherigen Erfahrungen darüber reichen, glaube ich mit einem hohen Grade von Wahrscheinlichkeit annehmen zu dürfen, das die allermeisten Metalle, welche durch die Reduction aus ihren Oxyden mit schwarzem Fluss oder auch durch das Ausschmelzen aus ihren Mienen mit Kohle, wie solches auf den Hüttenwerken geschiehet, mehr oder weniger durch Kalium legirt sind.

Dass im letztern Fall die Bildung des Kaliums durch den Haligehalt in der Kohle bedingt wird, ist wohl keinem Zweisel unterworsen. Schwerer ist es eben mit Bestimmtheit angeben zu können, ob hier der Kohlenstoff oder das reducirte Metall entoxydirend auf das Kaliumoxyd gewirkt hat.

So weit meine bisher darüber gemachten Erfah-

rangen reichen, scheint weniger die Kohle, als vielmehr das durch sie aus dem Metalloxyd reducirte Metall, das entoxydirende Medium für das Kali auszumachen, welches ich daraus schließe, daß die Bildung
des Kaliums und seiner Legirung mit dem reducirten
Metall, durch den Grad der Hitze und die Dauer derselben bei der Reduction allein hedingt wird.

Reducirt man Spiessglanzoxyd oder Zinnoxyd oder Bleioxyd, in der Vermengung mit schwarzem Fluss, unter einer Decke von geschmolzenem Küchensalz in einer wohl verschlossenen Probiertute, bei einem Grade der Hitze, der eben hinreichend ist, die Reduction des Metalloxyds zu veranlassen, so erscheint das reducirte Metall rein, ohne mit Kalium legirt zu seyn.

Verrichtet man hingegen die Reduction jener Oxyde in einem gemeinschaftlichen Ofen neben einer Eisenprobe, so findet man das daraus reducirte Spiefs.
glans, Zinn und Blei allemal mit Kalium verbunden,
wie ich solches mehrmals erfahren habe.

Die Erscheinungen, wodurch sich das Kalium in jenen Metallen ankündiget, sind eben so artig als überraschend. So lange die Reguli noch unter ihren Schlacken eingeschlossen und dadurch von der einwirkenden Luft abgeschnitten sind, ist nichts besonders wahrzunehmen. Hat man sie aber von der Schlacke befreiet, so erhebt sich ihre Temperatur bis auf 70 bis 80 Grad Reaumür, und wenn sie in Wasser geworsen werden, so wird Wasserstoffgas unter Aufwallen entwickelt. Das Wasser, worin dieser Erfolg vorgegangen ist, reagirt alsdann alkalisch; dieses könnte aber auch wohl von einem anklebenden Theile des Kali am Regulus abhängig seyn: dagegen die von selbst erfolgende Erhitzung in Berührung mit der Luft, so wie

die stattfindende Entwicklung des Wasserstoffgases, wenn die erhaltenen Reguli in Wasser geworfen vorden, weit sicherere Beweise für das Daseyn des Kalliums in ihnen darbieten,

Aber auch andere Metalle, wie solche auf den Hüttenwerken auf gewöhnliche Weise durchs Ausschmelzen gewonnen werden, namentlich Kupfer, Eisen und Zink, scheinen Kalinna zu enthalten, obschon in sehr geringer Quantität. Werden solche in einer Ihnen zukommenden schicklichen sehr reinen Säure aufgelöst, und die gebildete Auflösung durch Aetzammoniak zersetzt, die völlig neutrale Flüssigkeit hingegen in einem Platinkessel abgedunstet und der trockene Rückstand in einem Platintiegel so lange ausgeglüshet, bis keine Dämpfe mehr sicktbar sind, so bleibt eine sehr geringe Menge in Wasser lösbarer Substauz zurück, die gegen die gefärbten Papiere alkalisch reagirt.

Es ist also das Siliciam nicht allein, welches Verbindungen mit den Metallen, z. B. dem Eisen eingehet, solches thut auch das Kalium; und in andern Fällen mögen die Metalle auch Calciumlegirungen bilden, besonders da, wo bei strengflüssigen kiesel- oder thonhaltigen Erzen, der Kalk als Zuschlag angewendet wird, ein Fall, der auf Hüttenwerken gar oft Statt findet.

Ganz reine Metalle, nicht legirt mit audern, mögen daher vielleicht nur diejenigen seyn, die, ohne
Beihülfe eines Reductionsmittele, durch blose Hitze
aus ihren Oxyden reducirt worden sind, wie das auf
solche Weise reducirte Gold, Platin, Silber, Palladium, Nickel u. s. w.: aber auch und in dem Fall,
wenn solche dergestalt in den Reductionsgefäsen ein-

geschlossen sind, dass auf keine Weise Kohlenstoff aus dem Brennmaterial darauf wirken kann.

Weniger traue ich der absoluten Reinheit derjenigen Metalle, die aus ihren Auflösungen in Säuren oder in Alkalieu durch andere Metalle gefället worden sind; wenigstens habe ich gefunden, dass das auf solche Weise durch Zink gefällete Kupfer immer Spuren von Zink, das auf solche Weise durch Zink gefällete Blei immer Zink, so wie das durch Eisen gefällete Kupfer immer Spuren von Etsen enthält. Eben so erscheint das durch Kupfer aus seinen Auflüsungen in Säure regulinisch gefällete und nachher von allem anklebendem Kupferoxyd durch Aetsammoniak befreiete Silber, in seiner sonstigen Beschaffenheit sehr veräudert, indem seine sonstige leichte Auflöslichkeit in Salpetersäure, bedeutend gelitten hat. Ob solches in dieseem Zustande durch Kupfer legirt ist, habe ich zur Zeit nicht versucht.

Ich habe vorher bemerkt, das ich nur diejenigen Metalle als absolut rein anerkennen kann, welche aus ihren Oxyden für sich, in verschlossenen Gefäsen reducirt worden sind; dahingegen diejenigen, welche in nur leicht bedeckten Gefäsen im offnen Feuer für sich reducirt worden, Gelegenheit finden, fremde Stoffe aufzunehmen. Ein Hauptstoff von denjenigen, die sich im gedachten Fall damit vereinigen können, ist der Kohlenstoff.

Seine Mischbarkeit mit dem Eisen ist durch den schönen künstlichen Graphit begründet, den man in den obern Räumen der Hohöfen angeflogen findet Seine Mischbarkeit mit dem Zinn und mit dem Kupfer scheint wohl eben so sehr ausser Zweifel zu seyn. Dass dasselbe aber auch mit dem Nickel in Wechselwirkung

tritt, davon habe ich vor Kurzem ein merkwürdiges Beispiel gesehen.

Herr Friek (erster Arkanist bei der Königl. Porcellanmanufactur hieselbet) ein eben so denkender als geübter Chemiker, zeigte mir vor kurzem ein Stück regulinisches sehr reines Nickel und eine Portion einer dem schönsten Graphit ähnlichen Substanz, die sich auf demselben gebildet hatte.

Herr Frick hatte die Reduction seines Nickels aus dessen Oxyde für sich unternommen und solche in einem leicht bedeckten Porzellantiegel, im Gutofen der Porcellanmanufactur veranstaltet. Der erhaltene Regulus, 3 bis 4 Unzen am Gewicht, zeigte sich beim nachherigen Ausschmieden sehr spröde, so daß keine zusammenhängende Stange daraus dargestellt werden konnte.

Er lies ihn zerbröckeln und unterwarf ihn einer zweiten Einwirkung des Feuers im Gutosen, ohne irgend einen Zusatz, in einem Porcellantiegel. Jetzt sand sich darin ein sehr wohl geslossener zusammenhängender Regulus, der leicht und vollkommen schmiedbar war. Ueber dem Regulus hatte sich aber die obengedachte schwarze, metallisch glänzende lockre und settig anzufühlende, dem schönsten Graphit in allen Stücken ähniche Materie abgelagert.

War dieses wirklicher Graphit aus Kohlenstoff und Eisen gebildet? Enthielt der Regulus nach dem ersten Ausschmelzen noch Eisen? Konnte dieses Eisen den Kohlenstoff aus dem Rauche aufnehmen um damit Graphit zu erzeugen, oder war der Graphit im erstern Regulus des Nickels enthalten und wurde beim zweiten Schmelzen blofs ausgesondert? War solcher wirklicher Graphit oder war eine dem Graphit ähnliche aus Kohlnstoff und Nickel gebildete Sabstanz? Dieses verdient wohl näher untersucht zu werden.

Beschreibung

einer zum chemischen Gebrauche sehr bequemen

Spirituslampe

V o m

Dr. G. Embke in Hamburg.

(Mit der Kapfertafel II.)

Diese Spirituslampe hat den Zweck, kleine Mengen von Niederschlägen und andere das Glühen vertragende Substanzen schnell und ohne Unbequemlichkeit für den Arbeiter zu erhitzen, auch dient sie zum Schmelzen der in der Rothglühhitze schmelzenden Körper. Sie giebt eine Flamme von 15 Zoll Höhe. Die Lampe darf im Zimmer durchaus keinen Geruch nach Spiritus hinterlassen; geschieht diess, so ist das Verhältnis der Theile derselben und das der Dochte nicht gut gewählt.

Tafel II. Fig. 1. stellt die ganze Lampe in halber Größe vor.

abed Körper der Lampe.

de ein kleines Rohr von Messing, worin die gläserne Röhre ef vermittelst eines durchbohrten Korkstöpfels wasserdicht und zugleich beweglich eingescho-

88 Embke-über Einrichtung einer

ben ist. Sie dient theils die Lampe mit Spiritue, selbst während sie in Thätigkeit ist, zu füllen, theils nach beendigter Operation, umgekehrt als Absluserohre, für den noch übriggebliebenen Spiritus.

g. h. sind a von den 3 oben mit Schrauben versehene Füssen, vermittelst welcher der Dochtenträger
(Fig. 3, 4, 5, abgebildet) wasserdicht angeschroben
wird.

i.k. ist der gewöhnliche Deckel der Lampe, um das schnelle Verdunsten des Spiritus zu verhüten! wenn erstere nicht gebraucht, wird.

Fig. 8. Ein Längendurchschnitt der Lampe, nach der Linie achdfe ehne Deckel.

Fig. 3. Ansicht des Bodens der Lampe, von oben anzusehen. ab c die Löcher, wodurch die Schranben gh Fig. 1. gehen und do der Einschnitt in der Platte bei d. Fig. 1.

Fig. 4, Ansicht der Dochthalter nach der Linie ab Fig. 3.

Fig. 5. Ansicht derselben nach der Linie cd: Fig. 3.

Fig. 6. Ein kleiner an einem Gestelle etwa wie das bekannte Göttlingsche zu befestigender und beweglicher Schmelzofen, unten mit einem kleinen Schornsteine versehen, wodurch die Flamme spielt, und oben sich erweiternd. Man kann zur Verstärkung der Hitze, oben auf noch Aufsätze wie bei dem Lavoisierschen Schmelzofen aufsetzen, nur darf sich ihr Durchmesser nicht verengen.

Fig. 7. Durchschnitt dieses Ofens, mit einem darin hängenden kleinen Platinatiogel,

chemisch - brauchbaren Spirituslampe. 89

Zu Dochten dienen die gewöhnlichen für die Argandsche Lampe verfertigten. Ein Docht wird rund um den Dochthalter gelegt, einer über den mittelsten hohlen und breitgedrückten Cylinder a Fig. 4, und eben so a über cc; aber bb bleiben frei.

Beschreibung einer

Druckpumpe

nach einer neuen Construction

V O I

Dr. G. Embcke, in Hamburg.

Mit der Kupfertafel III.

Vermittelst dieser Druckpumpe kann man sich beim Comprimiren selbst der zerbrechlichsten Gefäse bedienen, damit sehr leicht extrahiren, filtriren und eine Flüssigkeit mit dazu geeigneten Gasarten schwängern. Die Figur 1. stellt die ganze Pumpe in Aufris und Figur 2. im Grundris ohne den Dom vor.

Tafel III. Fig. 1. AB ist ein von dicken geschlagenen Kupfer verfertigter, oben geschlossener unten offener und daselbet mit einer Schraube versehener Dom. Mit Hülfe dieser Schraube und einer kleinen Menge Talgs wird der Cylinder luftdicht auf den Teller CDE, Fig. 2. geschroben. F ist eine Oefnung, wodurch man das in ein Kohz ausgehende und mit einem Hahn versehene Ende der Extractionsmaschine dicht, wie die Glocken einer Luftpumpe auf den Teller, einsetzt.

G kleine Oefnung des mit der Druckpumpe in Verbindung stehenden mit Hahu und Ventil versehenen Rohre.

E (in Fig. 1.) ist ein Sicherheitsventil. Jeder Einschnitt bedeutet 2 Atmosphären Druck.

Man sieht, dass es völlig gleichgültig ist, von welcher Masse und von welcher Dicke das die zu extrahirende oder filtrirende Substanz enthaltende Gefäs ist. Man kann in dem allerdünnsten Glase arbeiten, ohne zu fürchten es zu zestbrechen, indem der Druck von aussen und von innen gleich ist. Der Boden des Gefäses allein darf nicht zu dünne seyn, indem dieser einen einseitigen Druck zu erleiden hat. Doch habe ich ein 8 Unzenglas mit dem Drucke von 5 Atmosphären belastet, ohne es zu zerbrechen, was wohl von der gewölbten Beschaffenheit des Bodens herrührt.

Bei ED sind 2 Ventile angebracht, wovon das Ventil D zum Einlassen der atmosphärischen oder einer anderen Luftart dient, welche letztere eingestessen wird vermittelst einer, mit einem Hahn versehenen, Blase, die in der Oefnung bei D eingesteckt werden kann, während E der einmal in der Druckpumpe hinein gepressen Luft den Rückweg abschneidet. Das Ventil C findet sich abgebildet Fig. 3 und 4 abcd. Bei M Fig. 1 habe ich noch einen Hahn anbringen lassen. Mit Hülfe obiger Druckpumpe kann man sich das Filtriren und Aussüssen der Niederschläge sehr erleichtern.

Zum Filtriren dient mir ein oben und unten offener Cylinder. Fig. 5. Die unten gut abgeschliffene Fläche desselben passt auf eine eben so große ebenfalls ebengeschliffene Fläche; zwischen beide wird ein

Sieb von Platina gelegt. Das Sieb wird mit einem gleichgroßem Stücke Löschpapier bedeckt und beide Flächen durch sogenannte Flügelschrauben werden (wie bei der Nairneschen Luftpumpe) an einander geschroben. Die nun luftdicht gewordene Verbindung wird in die Oefnung F (Fig. 2) geschroben, worin sie wie die Extractionsmaschine luftdicht passt; die zu filtrirende Flüssigkeit wird in den obern Cylinder eingegossen, ein Gefäs um die durchlaufende Flüssigkeit aufzunehmen wird untergesetzt, der Dom AE aufgeschroben, und wenn das Durchlaufen der zu filtrirenden Flüssigkeit nachläset, gelinder Luftdruck zur Beschleunigung der Arbeit angewandt, bis alles durchgelaufen ist.

Man gewinnt durch diese Art des Filtrirens sowohl an Zeit, als auch an Genauigkeit; denn wenn man nur zuerst alle Flüssigkeit bis auf die Hleinigkeit, welche in dem Filter hängen bleibt, durchlaufen lässt, so geht das sonst so viel zeitraubende Aussülsen sehr leicht von statten. Durch ein Filtrum ferner, was noch nicht 2 Gran wiegt, kann man eben so viel filtriren, als durch einen ganzen Bogen Löschpapier, was eine sehr große Genauigkeit beim Sammeln der Niederschläge zulässt. Es versteht sieh von selbst, dass man Cylinder von größerem und kleinerem Durchmesser und eben so viel Siebe haben muss. Man sieht, dass der unten abgeschnittene Cylinder mit dem Siebe (auch wohl der ganze Apparat) von Porzellain in einem Stücke gemacht werden kann, wodurch die Maschine um vieles wohlfeiler wird. Fig. 6 ist etwas unrichtig gezeichnet. Man muss sie sich umgekehrt denken, und die messingene Schraube davon getrenist. Diese wird nämlich über den Cylinder Fig. 5 geschroben und so mit einer um den untern Cylinder Fig. 6. festgekitteten Schraube zusammengeschroben, bis das völlige Zusammenpassen der Cylinder 5 und 6 mit dem dazwischen liegenden Siebe und Filter das Weiterschrauben unmöglich macht.

Schließlich bemerke ich noch, daß beide Instrumente von meinem Freundo, unsern mit Recht so hochberühmten Repsold, versertigt sind, der mir auch zur bessern und vollkommeneren Ausführung derselben mit Rath und That freundschaftlich an die Hand gegangen ist.

Vo m

magnetischen Zustande in den Körpern welche die elektrische Säule entladen;

VOR

Jac. Berzelius.

Im Auszuge aus den Acten der Königl. Akademie der Wissegsschaften in Stockholm übersetzt von Carl Palmitedi *).

Aus dem was man bisher über den magnetischen Zustand der Körper welche die elektrische Säule entladen, angeführt hat, wird man gewiss etwas geheimnisvolles in diesen magnetischen Erscheinungen finden. Jeder magnetische Körper ist polarisch und gewöhnlich der Länge nach; aber wie soll man dieses verstehen wenn die Rede von einem seinen Drathe ist, welcher seine magnetische Polarität seiner Dicke nach äussert, und welcher Pole zu vertauschen scheint jenach dem die Magnetnadel über oder unter ihm, auf seiner rechten oder linken Seite gehalten wird. Wir

^{*)} Während dieses Heft des Journals schon einen halben Monat zum Drucke nach Nürnberg abgesaudt war, traf dieser interessante Aufsatz von Berzeline ein. Wir eilten denselben nachzusenden, damit er noch in demselben Heft erscheinen möchte.

werden jedoch aus der Analyse sehen, welche ich von den Erscheinungen machen werde, dass alles dieses auf sehr einfachen Gründen beruht, und dass es mir die Form und die geringen Dimensionen des magnetischen Körpers sind, welche den Erscheinungen ein verwickeltes Ansehen geben.

Wenn man eine Magnetnadel in die Nachbarschaft eines durch die Entladung der elektrischen Säule magnetisch gewordenen Metalldrahtes setzt, so befindet sich die Nadel unter der Wirkung von zwei Kräften, nämlich dem Magnetismus des Drahtes und demjenigen der Erde. Die Stellung welche sie dabei annimmt, muss also von dieser gemeinschaftlichen Wirkung eine Folge seyn. Sie zeigt also nicht dieselbe an, welche sie haben würde, wenn der Magnetismus des Drathes gegen die Nadel wirkte. Diese Stellung ist jedoch leicht zu finden, wenn man sich die Stellung des Drahts gegen die Nadel merkt, in welcher er nicht im geringsten aus dem magnetischen Meridian gerückt wird, d. i. in welcher die magnetische Polarität der Erde und des Drathes in derselben Richtung wirken, und dieses trifft ein wenn der Drath gegen die Linie welche die Pole der Nadel zusammenbindet, rechte Winkel macht. Folglich ist die Achse der magnetischen Polarität des Drathes, rechtwinklig gegen die Richtung des Lauses der Elektricität. - Die folgenden Versuche wurden mit einem einzigen Paare angestellt. Dieses bestand aus einer Zinkscheibe deren Seite 12 Zoll betrug, die in einem Troge von Kupfer welcher die Zinkscheibe in einer Entfernung von 1 Zoll von der Obersläche des Zinks auf allen Seiten umgab eingetaucht wurde, worin ein Gemenge von 1 Theile Schwefelsaure mit 60 Theilen Wasser eingegossen

war. Als man den Draht womit die Metalle verbunden wurden, über die Magnetnadel parallel mit ihrer Richtung und so nahe wie es nur möglich war, leitete, so declinirte sie 25°.

Um den magnetisch polarischen Zustand des Leiters zu untersuchen, verband ich die Metalle mit einer Scheibe Stanniol, in der Form eines 8 Zoll langen und 3 Zoll breiten Parallelogrammes, das ich mit der Länge in den magnetischen Meridian und mit der Breite perpendicular gegen den Horizont stellte. Mitte der Scheibe war mit einem longitudinellen Striche bezeichnet. Neben diese Scheibe stellte ich eine Magnetnadel mit einem gradirten Halbzirkel versehen, in dessen Mittelpunkt die Nadel auf einer sehr kurzen Spitze von Stahl gehängt war, und das Ganze war auf einem Gestell befestigt, vermittelst welches man es nach Gefallen erheben oder erniedrigen konnte, ohne dass die Nadel in Bewegung gesetzt wurde. Bei der unteren Kante des Zinnblattes wurde der Nordpol 20° aus der Richtung des magnetischen Mèridians zurückgestossen. Nun wurde die Nadel langsam erhoben, die Declination nahm ab und endlich 'hatte die Nadel die Richtung des magnetischen Meridians angenommen. Sie war nun in demselben horizontalen Planum als die Linie womit die Mitte des Zinnblattes bezeichnet wurde. Sie wurde noch weiter erhöht und fieng allmählig an in entgegengesetzter Richtung zu decliniren, wodurch der Nordpol so lange attrahirt wurde bis dass er gerade gegen die obere Kante des Blattes gekommen war, da es sich' fand dass er 200 von dem magnetischen Meridian abwich. Ueber und unter der Hante des Blatts nahm die Declination geschwind ab und hörte in einer geringen Entüber die elektromagnetische Polarität. 97

fernung davon gänzlich auf. Ich schnitt nun einen Lappen der Kante des Blatts mit einer Scheere ab, bog ihn aufwärts und liess den anziehenden Pol der Nadel diesem Lappen folgen; jener behielt dabei dieselbe Declination als an der Hante, so lange er sich in der Nachbarschaft dieses aufrecht stehenden Theils befand.

Nun wählte ich statt eines länglichen Blattes mit parallelen Seiten, ein Quadrat von Zinufolium ausgeschnitten, und ich liess die elektrische Entladunge durch eine der Diagonale gehen; wobei die andere die Achse einer magnetischen Polarität wurde, und die zwei gegenüber stehenden Winkel wurden magnetische Pole, an welchem die Magnetnadel eben dies selben Erscheinungen als beym Zinnblatt darstellte : aber die magnetische Pelarität war hier schwächer ; und dieses aus zwei Ursachen, weil sie über eine breitere Oberstäche verbreitet war, und weil wenn der eine Pol der Nadel den polarischen Winkeln genähere wurde, nichts auf den zweiten Pol wirkte, so wie es geschieht, wenn die Nadel gegen einen überall gleich breiten Leiter gehalten wird, welcher länger als die Nadel ist. Die magnetische Declination von dem Mittelpunkt des Quadrats zu den beiden polarisschen Winkeln, nahm inzwischen zu, indem sie an dieser letzten Stelle am größten war, zum Beweiße dass diese magnetische Polarität die am meisten von einander entfernten entgegengesetzten Enden der Oberfläche des soliden Körpers sucht, ebenso wie die ges wöhnlichen magnetische und die elektrische Polarität sich verhalten.

Diese Erscheinungen würden dieselben gewesen seyn, wenn ich mich statt des durch die elektrische Jeurn, f. Chem. a. Phys. 1, Bd. 1. Heft.

Entladung magnetisch gewordenen Zinnblattes, eines sehr dünnen und mehr breiten als langen gewöhnliohen Magnets bedient hätte. Aber das Zinnblatt stellte noch eine andere Erscheinung dar, die namlich, dass wenn ich die Magnetnadel zu der anderen z. B. der westlichen Seite hinsetzte, so wurde der Nordpol von der unteren Kante angezogen, indem er von der oberen zurückgestoßen ward, gerade das Gegentheil von dem was auf der östlichen geschah. Hätte ich mich eines gewöhnlichen Magnets bedient, so wurde die obere Kante denselben Pol auf beiden Seiten angezogen haben. Aber ich würde eine völlig gleiche Erscheinung erhalten bahen, wenn ich mich statt eines einzigen Magnets, zweier sehr dunnen und gleich starker Magnete bedient, und diese mit ungleichnahmigen Polen gegen einander gelegt hätte. Das zu den Versuchen angewandte Parallelogramm von Stanniol, ist eigentlich als ein Parallelepipedum von einer ausserst geringen Breite gegen die Lange und die Tiefe anzusehen, auf welches die magnetische Vertheilung der Breite nach wegen der Geringfügigkeit dieser Dimension nicht hat untersucht werden können. Aber nachdem nun die magnetische Polarität der Tiese nach, aus vorhergehenden Versuchen bekannt ist, werden wir ein Parallelepipedum'untersuohen, dessen Tiefe in Vergleichung mit der Breite und der Länge äusserst gering ist, d. h. wir werden die Stellung des Zinnblattes von einer perpendiculären zu einer mit dem Horizont parallelen verändern, während dass wir es der Länge nach im magnetischen Meridian behalten. - Es wirkte nun auf der Magnetnadel gerade so wie ein Draht. Die größete Declination wurde erhalten als man den Bewegungspunkt der

Nadel auf einen Punkt der Linie stellte, wodurch das Blatt der Länge nach in zwei gleiche Theile getheilt . war. Es ist übrigens einleuchtend, dass eine Magnethadel die sich in einem horizontalen Planum bewegt, auf einem horizontalen magnetischen Planum keine magnetische Culmination wird zu erkennen geben können. Um diese Culmination ausfindig machen zu können, bediente ich mich einer Nadel, die sich in einem perpendiculären Planum bewegte, und nachdem sie durch ein angehängtes Gewicht war in Gleichgewicht gebracht, führte ich die Scheibe darunter von der einen Kante zur anderen, während dass die Scheibe immer in der Richtung des magnetischen Meridians behalten wurde. Der Nordpol senkte sich an z, B. dem westlichen Rande, und gieng allmählig wieder zurück, als die Scheibe aus ihrer Lage gebracht wurde, bis dass die Nadel gerade über der Scheibe war. Nun nahm die Nadel das Gleichgewicht wieder, wonach sich der Nordpol gegen den östlichen Rand der Scheihe mehr und mehr erhob, bis dass er über dem Rand am höchsten stand und folglich der Südpol am niedrigsten lag.

Durch diese Versuche können wir einsehen von welcher Beschaffenheit der magnetische Zustand in einem Parallelepipedum Metall ist, durch welches die elektrische Säule eich entladet. Eine jede ihrer Kanten ist ein magnetischer Pol, dessen Breite mit der Dimension des Parallelipipedons gleich ist, in der Richtung worin der elektrische Strom ihn durchlauft, d. h. mit der Länge, wenn die Elektricität ihn der Länge nach durchlauft. Diagonaliter entgegengeeetzte Kanten haben gleiche Polarität, aber die Kanten welche dieselbe Seite schließen haben entgegenPolarisation eines solchen Parallelepipedons durch den magnetischen Zustand, welcher entsteht, da zwei gleich große und gleich starke Magnete mit entgegengesetzten Polen zusammengelegt werden, vorstelten, und zwar so, wie dieses Schema vorzeigt:



Es sieht aus, als ließen sich die entgegengesetzten Elektricitäten durch Magnete vorstellen, welche nach der Richtung der Elektricität die gleichnamigen Pole in derselben Direction haben, woher es
erfolgt, daß, da die Richtung der Elektricitäten entgegengesetzt ist, ihre besondere magnetische Polarität
in dem entladenden Leiter umgekehrt seyn muß, wie
es durch vorhergehendes Schema dargethan worden
ist.

Wendet man einen Cylinder statt eines Parallelepipeds an, so bleibt der magnetische Zustand derselbe, aber unter dieser Form, worauf man bisher immer studiert hat, werden die Erscheinungen schwerer zu entwickeln.

Ich hatte Ursache eine eigene magnetische Vertheilung zu vermuthen, wenn die Säule durch einen Cubus von Metall entladen wurde, aber da ich eine der Kanten des Cubus mit dem magnetischen Meridian parallel machte und die elektrische Entladung durch den Cubus geben ließ, wobei ich die Magnetnadel unter die niedrigste Oberfläche des Cubus stellte, so declinirte die Nadel auf dieselbe Weise, wie

über die elektromagnetische Polarität, 101

sie es unter einer planen Scheibe oder einem Drahte gemacht haben würde. Der Cubus stellt also in dieser Hinsicht nur ein Parallelepipedum vor.

Die Analyse der magnetischen Polarität eines entladenden Leiters, die ich hier gegeben habe, erklärt alle die magnetischen Erscheinungen der elektrischen Entladung, welche man bisher entdeckt hat, und sie lässt alle diejenigen, welche davon hervorgebracht werden können, voraussehen. Es ist klar, dass die magnetische Polarität durch elektrische Entladung sieh von derjenigen des gewöhnlichen Magnets dadurch unterscheidet, dass in der ersteren eine doppelte Polarität mit umgekehrten Polen entsteht, da im Gegentheil die Polaritet in der letzteren einfach ist. Und obgleich wir mit Zusammenstellung von zwei umgekehrten einfachen Magneten die Erscheinungen der doppelten Polarität nachmachen können, so können wir nicht bei der elektrischen magnetischen Polarisation die einfache magnetische nachmachen. Unter beiden ist alos ein wohl bestimmter Unterschied; man kann also nicht, wie es Hr. Ampere versuchte, der gewöhnlichen einfachen magnetischen Polarität eine elektrische Entladung zuschreiben, welche in einer perpendikulären Richtung gegen die Linie, welche die Pole des Magnets zusammenbindet, unaufhaltsam circuliren sollte. Ein solcher elektrischer Strom kann auch nicht die magnetische Polarität der Erde begründen, denn obgleich mehrere Naturforscher nicht ohne große Wahrscheinlichkeit der Erdkugel vier magnetische Pole beilegen, so liegen jedoch gleichnamige Pole in einerlei Richtung, und ein jedes Paar kann als ein einziger, von einer nicht magnetischen Masse abgebroche ner Pol angesehen werden.

102 Berzelius üb. d. elektrom, Polarität,

Oersted's Erklärung der magnetischen Erscheinungen des entladenden Leiters, durch die spiralförmigen der Elektricitäten und ihre Wirkungen jeder auf ihren magnetischen Pol, ist geistreich. Aber da sie eigentlich, um diese Erscheinung zu erklären, hypothetisch angenommen ist; so scheint mir die Erklärung durch die doppelte und umgekehrte Polarität des Leiters den Vorzug zu haben.

Es ist wahrlich höchst interessant, alle die Erscheinungen, deren Ursachen wir mit so vieler Ungewissheit bald als Materien, bald als der Materie gehörende Kräfte und bald als eigene Bewegungen in der Materie ansehen, ich meine die elektrische Polarität, das Licht, den Wärmestoff und endlich die magnetische Polarität, zusammen und von derselben Ursache hervorgebracht zu sehen. Die Entdeckung des Hrn. Oersted hat uns gewiß einen großen Schritt ihrer Kenntniß näher geführt; aber wie weit sind wir mit allem diesen nicht von der vollkommenen Henntniß ihrer inneren Natur und dem gegenseitigen Verhältniß, worin sie zu einander stehen, entfernt.

Correspondenz.

Aus einem Briefe des Herrn Geheimen - Rath Hermbstädt au Prof. Schweigger.

(Ueber S.leuium - Kobalt - Analyse des Schiefspulvers.)

Berlin, den 8. Januar 1821.

— Ein Transport trefflicher und ausgezeichneter schwedischer Mineralien, welche ich zur Bereicherung meiner nicht unbedeutenden Sammlung, von dem Herrn Direkter v. Schwedenstierna zu Stockholm acquirirt habe, mit welchem ich durch den eben so liebens- als hochachtungswürdigen Berzetius in Correspondenz getreten bin, bietet mir gar mancherlei neue Gegenstände zur chemischen Analyse dar, die nach und nach vorgenommen werden sollen und manche wichtige Ansbeute darbieten dürften.

Unter jenen Fossilien findet sich auch Selenkupfer und ein überaus seltenes Exemplar von Selensilber aus der nicht mehr bekannten Kupfergrube bei
Strickerum im Kirchspiel Tryserum in der Provinz
Smäland. Berzelius fand in 100 Theilen dieses Selensilbers, 38,59 regulinisches Silber und 21,55 Kupfer mit
Selen verbunden. Ich halte mich überzeugt, zufolge einiger Beobachtungen die sich beim Rösten der schlesischen
und Harzer Kupferkiese darbieten, in deren Dampf man
den Rettiggeruch nicht verkennen kann, dass auch

sie wie die Fahluner Kiese, neben dem Schwefel Selen enthalten. Eben so scheint der deutsche Schwefel. so bald seine Ferbe ins rothgelbe sich hinneigt, diese dem eingemischten Selen zu verdanken, nicht dem Arsenik, wie man oft vermuthet hat. Immer wird aber das Selen selten und kostbar bleiben, weil das oben genannte kupferhaltige Selensilber, wie Herr v. Schwedenstierna versichert, gar nicht mehr vorkommt und selbst die Fahluner und andere schwedische Kupferkiese nur sehr wenig Selen enthalten. Vielleicht findet man solches auch bei uns als Abfall in den Schwefelsäure Fabricken, wie bei der zu Gripsholm in Schweden. Von Doctor Mitscherlich, der sich nebst meinem Neffen Heinrich Rose jetzt bei Berzelius in Stockholm aufhält, um unter seiner Leitung zu arbeiten, habe ich ein kleines Stückchen sehr reines Selen sum Geschenk erhalten, dessen physische und chemische Charakteristik ganz derjenigen entspricht, welche Berzelius davon entworfen hat.

Mit jenen schwedischen Mineralprodukten, habe ich auch eine bedeutende Quantität trefflichen Kobalt, in losen Kristallen, aus Häkanbo angekauft, der sämmtlich zur Darstellung eines absolut reinen Kobaltoxyds und aus diesem, eines eben so reinen Kobaltkönige bestimmt ist, von welchem letzteren ich eine Masse von 8 — 10 Pfund zu gewinnen gedenke.

Mit dieser Bearheitung meines Kobalts bin ich jetzt beschäftiget; aber sie lässt auch fühlen dass sie mit vielen widrigen Schwierigkeiten verbunden ist und nicht ohne großen Kostenauswand vollendet werden kann, wenn der von mir vorausgesetzte Zweck erzeicht werden soll.

Unser gameinschastlicher Freund Doktor Seebech

ist der Meinung, dass alles bis jetzt dargestellte Kobalt – und Nickelmetall nicht absolut rein sey, dass es
noch Spuren von Eisen enthalte und hievon seine magnetische Polarität als abhängig zu betrachten sey;
und in der That haben mich meine bisher über diesen
Gegenstand angestellten Arbeiten belehrt, dass jene
Meinung gegründet zu seyn scheint; und eben so bin
ich überzeugt, dass alles bisher dargestellte Kobaltoxyd und Kobaltmetall, von Richter bis jetzt, nicht
ganz frei von eingemischten Arsenik ist.

Unter einer Reihe von Versuchen welche ich bisher als Vorbereitung zur Darstellung eines absolut reinen Kobalts angestellt, habe ich folgende Scheidungsart als die beste erkannt, Ich verpuffe den höchst zart gepulverten Kobalt, mag er auch noch etwas ansetzenden Kupferkies enthalten, in der Vermengung mit seinem dreifachen Gewicht sehr reinen Salpeter. Hiedurch verwandle ich allen Arsenik in Arseniksäure. allen Schwefel in Schwefelsaure und die Metalle, Kobalt, Eisen und Kupfer, werden sämmtlich vollkommen oxydirt. Die verpuffete Masse ist dunkelschwarz mit vielem freien Kali gemengt. Sie giebt beim Aussulsen, welches zuletzt mit siedendem destillirten Wasser verrichtet wird, eine Lösung von arseniksaurem, und von schwejelsaurem Kali, nebet Aetzkali. Die Metalloxyde bleiben von ihren Vererzungs. mitteln befreiet zurück: denn die Auflösung des Rückstandes in Salpetersäure giebt weder mit salpetersaurem Blei noch mit salpetersaurem Baryt eine Trübung, es kann also weder Arsenikoxyd, noch Arseniksaure noch Schwefelsaure darin vorhanden seyn.

Das soliwarze Oxydgemenge wird nun mit Salpesersaure stark gekocht. Es bildet sich eine rothe Aufflösung und es bleibt ein Theil Eisenoxyd zurück. In diese Anflosung hänge ich eine Stange Eisen so lange, bis kein Kupfer mehr ausgesondert wird.

Die übrige absiltrirte Auslösung wird nun mit halbkohlenstossauren Ammoniak gefället und solches so lange im Uebermaas zugesetzt bis eine Veilchenblaue Plüssigkeit gebildet ist, da dann braunes Eisenoxyd zurück bleibt; welches durch ein Filtrum getrennt wird.

Die Veilchenblaue Flüssigkeit wird nun gelinde abgedunstet, da solche dann, unter Entwicklung von Ammoniak noch eine bedeutende Menge braunes Eisenoxyd fallen läset, und zuletzt eine Indigoblaue Farbe annimmt. Sie ist nun völlig frei von Eisen und vom Kupser Spuren von Nickel habe ich zur Zeit nicht darin finden können.

Jenes indigoblane Fluidum wird nun völlig zur Trockne abgedunstet und der trockne Rückstand in einem Platintiegel so lange ausgeglühet, bis kein Ammoniak mehr entwickelt wird. Der Rückstand wird wieder in Salpetersäure aufgelöst und die Auflösung mit Aetzammoniak gefället, da dann ein sehr reines Kobalthydrat gewonnen wird, das sich durch eine schöne Indigoblaue Farbe ausgezeichnet. Eine Probe von diesem, füge ich hiebei. Wird jenes Hydrat ausgeglühet so gehet seine Indigoblaue Farbe in eine sehr satte Blauschwarze über.

Alle mir bisher vorgekommene Kobaltoxyde und Hydrate zeigen einen Stich ins Röthliche und dieser deutet auf die Anwesenheit von Arsenik oder Arseniksäure, von welchen sie nie ganz frei sind. Zur Porzellan - oder Glasmalerei angewandt, ist solches freilich von keinem Nachtheil, sondern vielmehr vor-

theilhaft. Wenn es aber darauf ankommt, ein absolut reines Kobaltmetall daraus darzustellen, so darf das Oxyd auch keine Spur von Arsenik enthalten. Ich werde diese Scheidungsart des reinen Kobalts nun mit größeren Massen vornehmen und Ihnen dann auch ein Stückchen des reinen Metalls übersenden.

Mit sehr glücklichem Erfolg habe ich, unter einiger Abänderung, diese Scheidungsart auch für das Nickel aus der sächsischen Kobaltspeise in Anwendung gesetzt. Ich bin jetzt im Besitz von beinahe zwei Pfunden reinem Nickelhydrat und werde delsen Reduktion gelegentlich vornehmen.

Sehr neugierig bin ich, wie meine völlig reinen Reguli aus Kobalt und Nickel, sich gegen die bisherigen verhalten werden.

Zur Zergliederung des Schiefspulvers habe ich eine sehr einfache Methode ausgemittelt, die in Folgendem besteht. Ich bestimme das quantitative Verhaltnis des Salpeters, indem ich das Pulver auslauge und die Lauge zur Trockne abdunste. Um die Masse des Schwefels zu erforschen, menge ich einen Theil des zart zerriebenen Pulvers, mit seinem gleichen Gewicht sehr reinen Salpeter, bringe hierauf sein doppeltes Gewicht von Salpeter in einem Platintiegel zum schmelzen und wenn die Masse ins Glühen kommt, trage ich das erstere Gemenge von Salpeter und Schiefspulver bei kleinen Portionen hinzu. Es erfolgt eine kaum merkbare Verpuffung, ohne irgend eine Zerstörung der verpuffenden Materie. Nach vollendeter Detonation, wird der Rückstand in Wasser gelöst und die gebildete Schweselsaure, durch salpetersauren Baryt ausgesondert, nachdem vorher die Flüssigkeit durch Salpetersäuse neutralisirt worden war. Aus der

801,

Masse der Schweselsäure die sich im ausgeglüheten schweselsauren Baryt besindet, bereehne ich nun die Masse des Schwesels der im Schiesspulver enthalten war. Die so gesundenen quantitativen Verhältnisse des Schwesels und des Salpeters stimmen mit denjenigen ganz genau überein, deren sich die hiesige Königl. Pulvermanusaktur bedient; ich kann daher keinen Irrthum begehen, wenn ich das Desicit bei der Analyse auf Rechnung der Kohle setze, die im Pulver enthalten war. Eine viermalige Wiederholung der Arbeit, gab gleichsörmige Resultate; daher schließe ich, dass diese Zergliederungsart sehr zuverlässig ist.

Auszug eines Briefes vom Herrn Hofrath Wurzer.

Marburg d. 30, Dec. 1820.

— Brugnatelli hat ein neues Alkali entdeckt, was im Feuer unzerstörbar ist; weshalb er ihm den Namen "Apyre" gegeben hat. Er erhielt es, indem er Säuren auf die Harnsäure eiuwirken ließ. Es kömmt als ein weißgelbliches Pulver in harten Körnern vor, welche zwischen den Zähnen und unter dem Pistill des Mörsers knirschen. Es soll, wie Hr. Van-Mons mir schreibt, dem Hr. Brugnatelli Etwas davon zugeschickt hat, wie krystallisirtes kohlensäuerliches Kaliaussehen. Was letzterer erhielt, war kohlensäuerlich, und brauste stark mit Schwefelsäure. Es verlor dieselbe auch im Feuer, ohne aber eine fernere Veränderung zu erleiden, obschon es eine längere Zeit im Weißglühen erhalten wurde.

Es neutralisirt die Säuren, und bildet damit wenig soluble Salze. Die Lösungen derselben fällen das eisenblausaure Hali schwarzblau. Mit der Eisenblausäure bildet es ein Tripelsalz, welches im Wasser nicht lösbar ist, und einen ähnlichen Charakter hat, wie die Tripelsalze der gewöhnlichen Metalle.

Das Apyre verbindet sich auch mit der Jodine, und bildet eine Solution, wodurch dies Tripelsalz eine dunkle Safransarbe erhält, es entsteht nämlich eine einenblausaure Verbindung, deren Oxydul sich im Sättigungszustande mit der Jodine befindet. Mit dem quecksilherhaltigen Essigäther vermischt, entsteht ein goldjarbener Niederschlag, welcher eine Verbindung der Jodine mit dem Quecksilheroxyd ist.

Das Apyre verbindet sich auch mit dem Phosphor. —

Aus einem Briefe des Herrn Dr. Brandes.

Salz-Ufflen 20. Nov. 1820.

— Meine Untersuchung der Krystallinse *) zeigt unter andern, dass dieser merkwürdige Körper dem Wesentlichen nach aus Albumen besteht, welches darin in zwei verschiedenen Zuständen enthalten zu seyn scheint. Es ist wirklich schwer, für das Albumen und Fibrin durchgreifende Charaktere aufzustellen: sie scheinen beide fast identisch zu seyn, bis auf den Unterschied ihrer Löslichkeit im kalten Wasser,

D: Rod.

^{*)} Diese schätzbare Abhandlung wird im nächsten Hefte mise getheilt werden.

Nachrichten aus Schweden:

- Vom Hrn. Prof. Döbereiner habe ich eine Parthie Hyacinth erhalten, und werde diesen Winter, wenn die Zeit ausreicht, eine vergleichende Untersuehung zwischen Titan und Zirkonerde anstellen.
- Die Darstellung der Alkaloide aus dem Euphorbium, Taback und Coloquinten ist mir noch nicht
 gelungen: doch verzweisle ich nicht an deren Daseyn.
 Ich habe dabei immer Bittererde erhalten, und es wird
 mir beinahe wahrscheinlich, dass auch bei dem Atropium Bittererde im Spiel ist, welche Erde überhaupt
 mit den Alkaloiden leicht dreisache Verbindungen zu
 constituiren scheint.

Brandes.

Aus einem Briefe des Herrn Palmstedt.

Stockholm 1. Sept. 1820.

— Auf der diesmaligen mineralogischen Reise durch Schweden, welche der Herr Professor Berzelius diesen Herbst unternahm, wurde derselbe begleitet von Hrn. Doctor E. Mitscherlich und Hrn. H. Rose aus Berlin, dem Hrn. Münzprobirer N. W. Almroth aus Stockholm und dem Hrn. Bonsdorff, Adjunctus Chemiae bei der Akademie Abo. Bei Nordmarks und Tabergs Eisengruben fand die Gesellschaft 4 Stuffen Pyrosmalit. An der Gustavs-Grube, nicht weit von Längbanshyttan, wurde ausserordentlich viel Rothoffit eingesammelt und beinahe ein Drittel der Bergart besteht dort von diesem Granat. Nach weiterm Durchsuchen der großen Steinhaufen fand sich bloß etwas krystallisirtes Eisenerz und Epidot. Bald zeigte sich ein gelber Granat, welcher dem Rothoffit sehr ähnelt,

aber ein citronengelbes Pulver giebt. Die Zusammensetzung dieses Granats wird weiterhin ein Gegenstand der Untersuchung werden. Es fand sich nachher auch etwas von rothem Mangankiesel, sowohl derb als spathig. Ein Theil der Gesellschaft war nach Gullsjö und Malsjö Kalkbrüchen jenseits Carlsstad gereist, und kehrte mit schönen Scapoliten, einigen Grammatiten und ein paar noch nicht recht bestimmten Fossilien, zurück. Pehrsbergs-, Age- und Aeng-Gruben wurden besucht, diese boten aber keine seltene Fossilien dar. Von Philipstad wurde die Reise nach Fahlun fortgesetzt, woselbst Anstalten zum Sprengen bei Broddbo und in der Schürfung von Finbo gemacht wurden. Noch vor dem Sprengen fand Herr Prof. Berzellus bey Broddbo einen Tantalit und ein paar Stuffen Flusspathsaures Cerium. Die Reise wird von Fahlun über Bieberg Garpenberg, Sala und Dannemora nach Stockholm fortgesetzt.

Palmstedt.

Aus einem Briefe des Herrn Dr. Forchhammer.

London, 21. Okt. 1820.

Ich bin vor kurzer Zeit von den schottischen Hochlauden zurückgekommen, wo ich für mein Mineralogisches Studium besonders in den Trappgebirgen reiche Ausbeute fand. Thomson fand ich in Glasgow unermüdet mit der Bestimmung der chemischen Zahlen beschäftigt, er befolgt, wie Ihnen wahrscheinlich bekannt sein wird, die alte Richtersche Methode, die wie es mir scheint viele Quellen des Irthums bei solchen Untersuchungen verstopft; eine neue Auflage

Nachrichten aus England.

seines Systems der Chemie wird nächstens erscheinen. Dalton in Manchester war mit neuen Untersuchungen der verschiedenen Kohlenwasserstoffarten beschäftigt, gegen Brande der zu beweisen sucht, dass es nur ein Kohlenwasserstoffgas giebt. Von der Unrichtigkeit dieser Behauptung hat mich indessen Dalton vollkommen überzeugt. Der dritte Band von Daltons System der Chemie ist entweder jetzt schon heraus oder wird nächstens erscheinen.

Vermischte Notizen.

Neues Vorkommen des Jodins.

H. Doctor Straub zu Hofwyl bemerkte, dass der gebrannte Schwamm (Spongia usta off.) einen Geruch nach Jodin hat, und sand wirklich darin diese sonst nur in Seepflanzen vorkommende Substanz; auch in der Asche des Torfs will derselbe deutliche Spuren von Jodin angetroffen haben.

Biblioth. univ. 1820, August,

Jodin als Arzneymittel.

Schon Dr. Straub schrieb die Wirksamkeit der Spong. usta off. gegen den Kropf ihrem Jodingehalte zu, und Russel empfahl gegen dieselbe Krankheit die jodinhaltige Asche des Settangs (Fueus vesiculosus); das Jodin für sich hat kürzlich Dr. Coindet zu Genf mit Erfolg angewandt. Er verordnete dasselbe in verschiedener Form, bald in Verbindung mit Kali oder Natron, bald und am häufigsten aufgelöst in Alkohol, immer aber in sehr geringen Gaben (bekanntlich gehört das Jodin zu den Giften). Es sind weitere und bestimmtere Beobachtungen darüber zu wünschen.

Bibl. univ. 1820. Juli.

Bereitung des Wutz.

In dem Journal of Science Nr. 18. p. 390 wird folgende Methode; den Indischen Stahl oder das Wutz zu bereiten, angegeben:

"Man vermenge reinen Stahl in kleinen Stücken oder gutes Eisen mit Kohlenpulver und erhitze das Gemenge heftig einige Zeit, so wird man ein krystallinisches Carburet erhalten, das aus 04,36 Eisen und 5.64 Kohlen besteht. Dies wird zerbrochen, in einem Mörser zu Pulver zerrieben, mit reiner Alaunerde gemengt und das Gemenge in einem verschlossenen Tiegel der hestigsten Hitze eine beträchtliche Zeitlang ausgesetzt. Dies giebt eine spröde und feinkörnige weise Mischung, welche 6,4 Proc. Alaunerde und etwas Kohle enthält. Wenn man nun 40 Theile dieser alaunerdehaltigen Mischung mit 700 Theilen guten Stahl zusammen schmelzt, so erhält man eine hämmerbare Masse, welche, zu einem Stabe geschmiedet und polirt, bei Anwendung verdünnter Schwefelsäure die echöne Damascirung annimmt, wodurch sich der Wutz auszeichnet. Aus 67 Theilen der Alaunerdemischung mit 500 Th, Stahl gewinnt man einen andern Stahl, der dem Wutz von Bombay ähnlich ist. "

A u s z u g

meteorologischen Tagebuches

y o B

rofessor Heinrich

Regemes burg. 721 A

1 1 1 1 1 1 1 1 1

A. 127 (07) A L. 17

A D W A C

on the second of the second of

Mo- nats	·	В	a r	o m		t	c	r.	_		
Tag.	Stunde.	Max	imum.	Stund	e.	Min	imum,	·	M	odium	
1. 2. 3. 4. 5. 7. 8. 9.	10 F. 4 F. 3 F. 9 A. 10 F. 2 4 F. 10 A. 4 F. 3 F.	26 26 26 26 26 26 26		9. 11. 5 F 2. 4	A.	36 36 36 36 36 36 36 36	8, 8 6, 1 7, 1 5, 1 6, 1 4, 1	38 6 5 4 37 87	26 26 26 26 26 26 26	99767	75 37 02 57 23 33 82 33
10. 11. 12. 13. 14.	9, A. 2F. 10A. 10 A. 6 A. 10 A. 8 A.	26 26 26 26 26 27	7; 19 6, 90 9, 31 0, 21 8, 62 9, 9	3 F 2 A 4 F 5 F 2 A 5 E		26 36 36 36 26 26	6, 6, 7, 9, 6, 1,	36 75 9	26 26 26 26	6, 8, 9, 7,	7 ³ 11 12 93 50 91
16. 17. 18. 19.	5 F. 10 A. 10 F. 10 A.	37 27 27 27 27	1, 81 4, 05 6, 07 6, 12 5, 80	4 F 6 A 2 A		7	0, 3 4, 6 5, 4 5, 6	34 60 47 06	37 27 27	5, 5, 5, 6,	96
21. 22. 23. 24. 25.	10 F. 4 F. 10 A. 10 F.	27 27 27 27	7, 21 7, 31 6, 66 7, 11 6, 34	4 F 10 A 6 F 4 A 6 A		37 37 37	6, 5, 6, 5,	96 58 76	27 27 27	6, 6, 6, 6,	71 06 80 11
26. 27. 28. 29. 30. 31.	10 F. 10 F. 12 Mitt. 12 Mitt. 10 A. 10 A.	27 27 27 27	5, 8 ₂ 5, 94 5, 97 5, 17 5, 93		F.	27 27 27 27	4, 8 4, 3 4, 9 5, 9	35 58 90	27 27 27	5, 4, 5, 6,	98 98 90 60 61
Im ganz, Mon,	d. 33 F.	27	7, 31	d. 9.	A.	6	4, ()2	² 7	o,	77

Thermometer.			$H_{\mathcal{Y}}$	gro	meter	Winde.		
Ma- ximum	Mi- nimum	Me- dium	Ma- xim,	Mi-	Me- dium	Tag.	Nacht.	
-3, 8	-8, 4 -8, 2 -8, 2 -3, 5 -4, 8	-7, 40 -6, 18	596 482	582 467 301	601, 4 544, 3	080. 1 080. 1	O. NW. 1 ONO. 1 SO. 1, 2 SO. 1 SO. 1	
1, 0	$ \begin{array}{r} -4.4 \\ -3.0 \\ -4.8 \\ -4.8 \\ -0.2 \end{array} $	-1, 41 $-2, 43$ $-1, 14$	489 491 534	405 337 380	465, 7 417, 2 450, 3	SO. N. 2 SO. 1 N. 1 OSO. 1 SO. 1	NW. 1. 2 SO. 1 NW. 1 NW. SO. SO. 1	
2, 0	-2, 2 + 3, 2 + 2, 8 + 0, 7	+ 1,54 -0,02	513 639	462 462 480	470, 4 480, 5 595, o	SO. 1 WSW. 1 WSW. 1. 2 SO. 1 NW. 2	SW. 1 WSW. 1 SW. SO. SO. NW. WNW. 1.	
3, 3	-2, 3 +2, 3 -0, 6 -2, 2 -2, 4	+ 2, 90 + 1, 6r - 1, 13	545 422	87	566, 3 516, 6 354, •	SO. 1. 2 NW. 2 NW. SW. 1 SO. 1 SO. SW. 1	WNW. 2 NW. SW. 1 SO. 1 SW. 1	
0 .7	-0,7 -1,2 -1,5 -1,5 -2,6		CCL	5010	166, 2 127, 1 166, 5 144, 6 151, 5	NW. 1. 2 NO. NW 1 N. 1 ONO. 1 NW. 1. 2	WNW 1. WNW 1 SNO 2 ONO 1. 2 WSW 1	
1,4-	-2, 0 - -1, 9 - -3, 0 - -4, 0 - -3, 4 - -4, 0 -	-1, 25 2, 16	78 5	81 5 49 4	53, 8 64, 9	WNWS. NO. SO. 1 OSO. 1 OSO. 1 SO. 1 SO. 1	NW. SO. 1 OSO. 1 SO. SO. 1	
6, 2	-8,4	1, 15	339 3	03 4	73, 4			

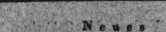
Monats	j 2 1 c.	Vitterun	g.	Summarische Uebersicht der Witterung.	
atstag	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	Heitere Tage 1 Schöne Tage 1	
30	Trüb. Trüb Trüb Trüb Schnee. Regen. Schnee, Wind. Trüb.	Trüb. Trüb. Trüb. Schnee. Trüb. Vermischt.	Trüb, ATrub Trüb, Wind, Trüb, Schön, Trüb, Wind,	Vermischte Tage 3 Trübe Tage 20 Tage mit Wind 10 Tage mit Sturm 1 Tage mit Nebel 12 Tage mit Schnee 4	
7.	Nebel. Schön.	Verm. Wind. Trüb. Schön. Trüb! Regen. Nebel Trüb.	Verm, Tr. Wd. Heiter, Nebel Verm, Trüb Trüb, Winds Schön, Trüb	Tage mit Regen 6 Tage mit Reif 4 Heitere Nächtel 1 Schöne Nächte 4	
15. 16. 16. 17.	Trüb. Regen. Tr. Reg. Wd. Tr. Reg. Wd. Trüb.	Trub, Regen, Trub, Wind, Trub, Wind, Trub, Regen, Trub, Wind,	Verm. Tr. Wd. Trüb. Verm. Wind. Trüb. Schön. Schön.	Verm, Nächte Lrübe Nächte Nächte mit Wind 11 Nächte mit Sturm o Nächte mit Nebel 3	
	Trüb. Wind. Regen, Früb. Sürm sch. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb.	Trüb. Schnee. Trüb. Wind, Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb.	Tr. Reg. Wind. Trüb. Wind. Schön, Nebel. Nebel. Trüb. Trüb.		
21.	Trüb, Heiter. Wind, Trüb. Vermischt. Trüb, Wind,	Trüb. Wind. Fleiter. Trüb. Schnee. Schön. Trüb. Wind.	Trüb, Schön. Wind, Heiter, Trüb. Trüb, Heiter, Wind, Trüb, Trüb, Trüb,	sers 221 Linien, Herrschende Win de SO. NW. Zahl der Beobach	
6. 7. 8.	Trub. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel.	Trüb. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel.	Trüb. Trüb. Trüb. Verm. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel.	tungen 321,	
		to a		$\hat{g}_{i} = \hat{g}_{i} \hat{g}_{i} = i\hat{g}$	



Inhaltsanzeige.

Vermischte Nottzen. Neues Vorkommen des Jedins Jo-	THE REPORT OF THE PARTY OF THE
Bemerkung über denselben Gegenstand vom Prof. Bockmann. (Aus einem Briefe.) Noch einige Worte über diese nenen elektromagnetischen Phänomene vom Dr. 1. S. C. Schweigger. Ueber die Zusammensetzung der schwetelhaltigen blausauren Salze, von Jac. Berzelius. Aus dem Schwedischen übersetzt von Meinecke. Ueber blausaurchaltige Oele und Wasser und über die zweckmäßigste Darstellang von wässriger Blausäure, von Prof. F. v. Giese, in Dorpat. Pharmazeutische und technische Beobachtungen vom I. B. Trautwein, Apotheker in Nurnberg. Ueber das erdige Eisenblau oder die sogenannte Blaueisenerde von Hillentrup im Lippeschen von Dr. Rudolph Brandes. Ueher die Legirung der Metalle mit Kalium und einigen andern Stoffen, wenn solche aus ihren Oxyden durch schwarzen Fluß reducirt werden. Vom Geh. Rathe und Professor Dr. Hermbstedt, in Berlin. Beschreibung einer zum chemischen Gebranche sehr bequemen Spirituslampe vom Dr. G. Embeke in Hamburg. (Mit der Kupfertafel II.) Beschreibung einer Druckpumpe nach einer neuen Construction von Dr. G. Embeke in Hamburg. Mit der Kupfertafel III. Vom magnetischen Zustande in den Körpen, welche die elektrische Säule entladen, von Jac, Berzelius, Im Auszuga a. d. Act, d. k. Akad, d. Wiss, in Stockholm übersetzt von Carl Palmstedt. Correspondenz, Aus einem Briefe des Hen. Geh. R. Hermbstedt an Prof. Schweigger, (Ueber Sclemum, Kobali, Analyse des Schiefspulvers.) — Auszug eines Briefes vom Hrn. Hofr. Wurzer. — Aus einem Briefe des Hrn. Dr. Brandes, — Palmstedt. — Forchhammer. 105 — 1 Vermischte Nottzen, Neues Vorkommen des Jodius, — Jodin als Arzneymittel, — Bereitung des Wutz, — 115 —	Zusätze zu Oersteds elektromagnetischen Versuchen, Vorgelesen in der naturferschenden Gesellschaft zu Halle den 16 Sept. 1821 vom Dr. 1. S. C. Schweigger Ueber Elektromagnetismus vom Dr. Buch in Frankfurt. (Aus einem Schreiben vom 9. November 1820.) - Nachschreiben zu dem vorhergehenden vom Dr. Noef in
übersetzt von Meinecke. Ueber blausäurchstige Oele und Wasser und über die zweckmäßigste Darstellung von wässriger Blausäure, von Prof. F. v. Giese, in Dorpat. Pharmazeutische und technische Beobachtungen vom I. B. Trautwein, Apotheker in Nürnberg. Ueber das erdige Eisenblau oder die sogenannte Blaueisenerde von Hillentrup im Lippeschen von Dr. Rudolph Brandes. Ueher die Legirung der Metalle mit Kalium und einigen andern Stoffen, wenn solche aus ihren Oxyden durch schwarzen Flußs reducirt werden. Vom Geh. Rathe und Professor Dr. Hermbstedt, in Berlin. Beschreibung einer zum chemischen Gebrauche sehr bequemen Spirituslampe vom Dr. G. Embeke in Hamburg. (Mit der Kupfertafel II.) Beschreibung einer Druckpumpe nach einer neuen Construction von Dr. G. Embeke in Hamburg. Mit der Kupfertafel III. Vom magnetischen Zustande in den Körpen, welche die elektrische Säule entladen, von Jec. Berrelius, Im Auszuge z. d. Act. d. k. Akad, d. Wiss. in Stockholm übersetzt von Carl Palmstedt. Correspondenz. Aus einem Briefe des Hrn. Geh. R. Hermbstedt an Prof. Schweigger. (Ueber Schemum, Kobali, Analyse des Schießpulvers.) — Auszug eines Briefes vom Hrn. Hoft. Wurzer. — Aus einem Briefe des Hrn. Dr. Brandes, — Palmstedt. — Forckhammer. 103 — 1 Vermischte Nottzen, Neues Vorkommen des Jodius. — Judin als Arzneymittel, — Bereitung des Wutz. — 115 —	Bemerkung über denselben Gegenstand vom Prof. Böck- mann. (Aus einem Briefe.) Noch einige Worte über diese nenen elektromagnetischen Phä- nomene vom Dr. I. S. C. Schweigger. Ueber die Zusammensetzung der schwetelhaltigen blausauren
erde von Hillentrup im Lippeschen von Dr. Rudolph Brandes. Ueber die Legirung der Metalle mit Kalium und einigen andern Stoffen, wenn solche aus ihren Oxyden durch schwarzen Flufs reducirt werden. Vom Geh. Rathe und Professor Dr. Hermbstedt, in Berlin. Beschreibung einer zum chemischen Gebrauche sehr bequemen Spirituslampe vom Dr. G. Embeke in Hamburg. (Mit der Kupfertafel II.) Beschreibung einer Druckpumpe nech einer neuen Construction von Dr. G. Embeke in Hamburg. Allt der Kupfertafel III. Vom magnetischen Zustande in den Kurrenn, welche die elektrische Säule entladen, von Jac. Berzelius, Im Auszuga a. d. Act, d. k. Akad. d. Wiss, in Stockholm übersetzt von Carl Palmstedt. Correspondenz, Aus einem Briefe des Hrm. Geh. H. Hermbstedt en Prof. Schweigger. (Ueber Sclemum, Koball, Analyse des Schiefspulvers.) — Auszug eines Briefes vom Hrn. Hofr. Wurzer. — Aus einem Briefe des Hrn. Dr. Brandes, — Palmstedt. — Forchhammer. 103—1 Vermischte Nottzen. Neues Vorkommen des Jodius. — Judin als Avzneymittel. — Bereitung des Wutz. — 115—1	übersetzt von Meinecke. Ueber blausäurchstige Oele und Wasser und über die zweck- mäßigste Darstellung von wassriger Blausäure, von Prof. F. v. Giese, in Dorpat. Pharmazeutische und technische Beobachtungen vom I. B. Trant wein. Anotheker in Nürnberg.
men Spirituslampe vom Dr. G. Embeke in Hamburg. (Mit der Kupfertafel II.) Beschreibung einer Druckpumpe nech einer neuen Construction von Dr. G. Embeke in Hamburg. Mit der Kupfertafel III. Vom magnetischen Zustande in den Körpern, welche die elektrische Säule entladen, von Jac. Berzelins, Im Auszuge z. d. Act. d. k. Akad. d. Wiss, in Stockholm übersetzt von Carl Palmstedt. Correspondenz, Aus einem Briefe des Hrn. Geh. R. Hermbstedt an Prof. Schweigger. (Ueber Sclemum, Kobalt, Analyse des Schiefspulvers.) — Auszug eines Brittes vom Hrn. Hofr. Würzer. — Aus einem Briefe des Hrn. Dr. Brandes, — Palmstedt. — Forchhammer. 103—1 Vermischte Nottzen, Neues Vorkommen des Jodius. — Judin als Arzneymittel. — Bereitung des Wutz. — 113—1	erde von Hillentrup im Lippeschen von Dr. Rudolph Brandes. Ueber die Legirung der Metalle mit Kalium und einigen an- dern Stoffen, wenn solche aus ihren Oxyden durch schwar- zen Flufs reducirt werden. Vom Geh. Rathe und Profes- sor Dr. Hermbstedt, in Berlin.
elektrische Säule entladen, von Jec. Berzelius, Im Auszuge z. d. Act. d. k. Akad. d. Wiss, in Stockholm übersetzt von Carl Palmstedt. Correspondenz, Aus einem Briefe des Hrn. Geh. R. Hermb. stedt en Prof. Sch. weigger. (Ueber Sciemum, Kobalt, Analyse des Schiefspulvers.) — Auszug eines Briefes vom Hrn. Hofr. Wurzer. — Aus einem Briefe des Hrn. Dr. Brandes, — Palmstedt. — Forchhammer. 103—1 Vermischte Nottzen. Neues Vorkommen des Jodius. — Jodin als Avzneymittel. — Bereitung des Wutz. — 113—1	men Spirituslampe vom Dr. G. Embeke in Hamburg. (Mit der Kupfertafel II.) Beschreibung einer Druckpumpe nech einer neuen Construction von Dr. G. Embeke in Hamburg. Mit der Kupfertafel III.
din als Avzneymittel, - Bereitung des Wutz, - 115 - 1	elektrische Säule entladen, von Jec, Berzelius, Im Auszuge a. d. Act, d. k. Akad, d. Wiss, in Stockholm übersetzt von Carl Palmstedt. Correspondenz, Aus einem Briefe des Hrn, Geb. R. Hermbstedt en Prof. Schweigger, (Ueber Selemum, Kobalt, Analyse des Schiefsbulvers.) — Auszug eines Briefes von
	din els Arzneymittel Bereitung des Wurz 115 - 11

Danzen by Google



Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung mit

mehreren Gelehrten

herausgegeben

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.

Neue Reihe.

Band 1. Heft 2.

Nürnberg, 1821. in der Schrag's chen Buchhandlung.

Literatur. Medizin.

Leipzig, im Verlage der Dyk'schen Buchhandlung.

System der Arzneimittellehre von D. Carl Friedrich Burdach. 4 Theile. Zweite umgearbeitete Ausgabe, 120 ! Bogen, 1817 — 1819, Preis 8 Thaler.

Den Zusatz des Titels einer umgearbeiteten Ausgabe verdient diese zweite Auflage mit vollem Rechte. Denn man mag auf die Stellung der Materien oder auf die genauere Angabe und Bestimmung der arzneilichen Kräfte der aufgenommenen Heilmittel, oder endlich auf die Anzahl der abgehandelten Arzneistoffe Rücksicht nehmen, so findet man das unverkennbare Streben des Herrn Verfassers, seinem Werke die möglichste Vollkommenheit zu geben. Die Chemie hat in unsern Tagen so viel für die Analyse den Arzneistoffe gethan. Auch dies ist alles auf das fleissigste gesammelt und gehörig benutzt worden. Daher ist auch diese Ausgabe nun beinahe 300 Seiten stärker als die erste geworden, - Jedem also, welcher sich über den jetzigen Umfang der Arzneimittellehre ausreichende Kenntnisse zu verschaffen wünscht, wird dieses Werk völlige Gnüge leisten.

Nachricht

über

die Gesellschaft zur Beobachtung der Gewitter.

Die kleine Abhandlung, welche Band 27. Heft 4. d.

Js. abgedruckt ist, wurde von der naturfolschenden
Gesellschaft in Halle bei Gelegenheit der Leipziger
Ostermesse 1820 vertheilt, um dadurch die Bildung
eines wissenschaftlichen Vereins zur Beobachtung des
Gewitterzuges zu veranlassen. Offenbar durfte man es
also eben so wenig hoffen als beabsichtigen, schon
im Jahr 1820 eine bedeutende Anzahl von Beobachtungen zu sammeln, da mehrere Meteorologen diese
Einladung erst in der Mitte des Sommers erhielten.
Es war genug, wenn im Jahr 1820 die Gesellschaft
begründet wurde, um im Frühlinge 1821 ein Zusammenwirken der einzelnen Mitglieder sich versprechen
zu dürfen.

Indess die Erwartung der naturforschenden Gesellschaft in Halle wurde übertroffen durch das freundliche Entgegenkommen mehrerer gelehrter Vereine sowohl als einzelner Naturforscher. Wie Herr Prof. Brandes zu Breslau, dessen Abhandlung über diesen Gegenstand der Leser aus B. 29, S. 261. d. J. kennt, Jours, f. Chem. s. Phys. 1, Bd. 2. Heft.

die Sammlung und Zusammenstellung der Beobachtungen in Schlesien zu leiten versprach: so wird dieselbe Angelegenheit durch das Interesse, welches Herr Geheimerrath von Lindenau daran nimmt, im Gothaischen, durch Herrn Professor Posselt, Observator auf der Sternwarte zu Jena, im Weimarischen und durch Herrn Geheimerrath Arzberger im Coburgischen gefördert werden. Herr Professor Arens zu Soest wird in Westphalen die Sammlung der Beobachtungen übernehmen. Namentlich haben auch die verdienten Naturforscher Professor Heinrich in Regensburg und Professor Böckmann in Carlsruh ihre thätige Mitwirkung zu jenem Zwecke zugesichert. Ersterer wird auch Beobachtungen in den Salzburger und Tyroler Alpen veranlassen und diese mit den seinigen zusam-, menstellen, so wie diefs Herr Professor Schübler zu Tabingen, dem die elektrische Meteorologie schon so viel verdankt, hinsichtlich auf die Schweizer Alpen gu thun nicht abgeneigt seyn wird. Doch die Namen aller Theilnehmer werden den Lesern besser künftighin durch ihrereigenen Mittheilungen bekannt werden. Selbet mehrere mit der Landesvermessung beschäftigte unterrichtete Officiere haben uns ihre Mitwirkung versprochen, so wie sich besonders auch landwirthschaftliche Vereine für diesen Gegenstand der Beobachtung, der ihren Zwecken so nahe liegt, interessiren werden.

Zur Zeit der Aussaat darf man noch nicht erndten wollen. Dennoch ist es schon jetzt möglich Gewinn zu ziehen aus den Beobachtungen erfahrner Meteorologen über den mittleren Zug der Gewitter. Es wird sich zeigen, ob dieser mittlere Gewitterzug mit dem Hauptzuge der Gebirgsschichten in Verbindung zu bringen, oder vielleicht selbst mit den neueren

elektromagnetischen Entdeckungen, wenn z. B. überhaupt der mittlere Zug der Gewitter perpendikulär wäre auf dem magnetischen Meridian. Solohe und Shnliche Beziehungen werden sich von selbst schon bei Lesung der hier zunächst folgenden Abhandlungen darbieten. Die eine derselben, mitgetheilt der naturforschenden Gesellschaft in Halle von der Berliner Gesellschaft naturforschender Freunde, hat Herr Prediger Gronau diesen so sehr verdienten Meteorologen zum Verfasser, welcher die Mittheilung derselben in der vorliegenden Zeitschrift zu genehmigen die Gute hatte. Dieser ehrwürdige Greis bemerkte bei Uebersendung des folgenden Aufsatzes, dass er sich seit seinem 12ten Jahre (er ist nun 79 Jahre alt) mit Beobachtung der Witterung abgegeben und ausserdem noch eine Sammlung zusammenhängender Beobachtungen anderer Meteorologen von 1701 an also von 120 Jahren, die er der gütigen Mittheilung Bode's zu verdanken habe, mit seinen Beobachtungen bei Abfassung der folgenden Abhandlung verbinden konnte. Die Resultate einer so bedeutenden Anzahl von Beobachtungen hier im Ueberblicke dargestellt zu erhalten, kann dem Naturforscher nicht anders als höchst interessant

Einen viel kleineren Kreis von Beobachtungen umfast die vom Herrn Professor Schübler mitgetheilte Abhandlung, welche dennoch so manche Resultate enthält, die zur weitern Verfolgung dieses Gegenstandes einladen werden. Er schreibt uns bei Uebersendung derselben folgendes:

"Die Einladung zu gemeinschaftlichen Gewitterbeobachtungen, welche im eletzten Frühjahr von der naturforschenden Gesellschaft zu Halle an mich erging,

122 Nachricht vom Verein zu Gewitterbeob.

habe ich durch Buchhändlergelegenheit erst im Junius erhalten, so dass es die für diese Beobachtungen schoz etwas weit vorgerückte Jahreszeit nicht mehr erlaubte. die Gewitter der ersten Hälfte dieses Sommers gehör rig zu beobachten. Ich theilte die gedruckte Aufforderung sogleich der Centralstelle des landwirthschaftlichen Vereins in Stuttgard mit, welche sich ebenfalls für diesen Gegenstand interessirte und an seine Mitglieder Einladungen zu diesen Beobachtungen ergehen liefs. Es gelang so doch noch gegen dreifsig Beobachter in Würtemberg und einzelnen zunächst angrenzenden Gegenden zu finden. In dem beiliegenden Aufsatze stellte ich die Resultate aller aus Würtemberg eingezogenen Nachrichten zusammen. Ausser diesem Aufsatz habe ich alle in Würtemberg und einigen angrenzenden Gegenden beobachteten Gewitter in eine tabellarische Uebersicht gebracht, welche Sie künftighin erhalten werden. "

Die Herren Theilnehmer an unserer lediglich auf Gewitter sich beziehenden meteorologischen Gesellschaft werden selbst ermessen, wie wichtig solche, wenn auch nur aus kürzeren Perioden gezogene Resultate von Beobachtungen und tabellarische Ueberblicke sind. Das sorgfältige Eingehen in locale Bezighungen wird sich reichlich belohnen, sobald einmal von Zeichnung einer Karte die Rede seyn kann, wo alle diese Einzelnheiten mit einem Blicke zu überschauen sind; und wir werden auf Mittheilung einer solchen Karte, in Verbindung mit einem der sorgfältigsten Beobachter Herrn Dr. Winkler, Observator auf der Sternwarte in Halle, sobald als möglich denken.

d. H.

Į,

Ueber

die Geweister

in den Gegenden von Berlin.

Die Gewitter in Berlin sind nicht in jedem Jahre gleich zahlreich, und von gleicher Stärke. Die meisten waren im Jahre 1797, nämlich 55. Die wenigsten im Jahre 1715, wo ich nur 8 angezeigt finde.

The state of the s

Nach den Monaten zeigten sich die Gewitter

THI JADUAL.	14 mai
— Februar	18 —
— März	36 -
- April	132 —
— Mai	293 —
- Junius	453 -
_ Julius	496 —
- August	423 —
- September	160 -
- October	22
- November	12 -
- December	13 —

Da indessen in den ältern. Wetterbeobachtungen von 1701 bis 1755 die entfernten Gewitter nur selten

In allen ... so62. adale non

bemerkt sind, so dürfte die Summe der sämmtlichen Gewitter wohl noch größer seyn. Der Zug der Gewitter in Berlin ist gewöhnlich SW., am seltensten aus N. und NO.

Dass aus der Gegend, wo das erste Gewitter herkommt, auch die übrigen heraufzuziehen pslegen, bestätigen meine Erfahrungen; doch habe ich auch in manchen Jahren bemerkt, dass sie nach dem Solstitio, einen ganz andern Zug nehmen, als sie vorher genommen hatten. Der Julius bringt die meisten Gewitter.

Diejenigen, welche im Zenith entstehen, halte ich für stärker und gefährlicher, als die vom Hofizont herausziehen.

Heise Sommer sind nicht immer die gewitterreichsten, in kühlen und nassen pflegen sie häufiger

und stärker zu seyn.

Das fürchterliche Ansehen der heraufziehenden Gewitter ist kein ganz sicheres Zeichen der Heftigkeit des Gewitters. Uft habe ich bei scheinbar aus dünnbewölktem Himmel, ja bei mitunter vorkommenden Sonnenblicken, sehr schwere und schädliche Gewitter erlebt.

Weise Streifen in dem schwarzen Grunde eines herausziehenden Gewittere lassen befürchten, dass Hagel damit verbunden sey, der in heifsen Sommern häufiger zu fallen pilegt, als in kühlen. Dagegen scheinen die Gewitter selbst, in kühlen und nassen Sommern, schädlicher zu seyn, als in heißen, indem in diesen die Wolken höher stellen, und die meisten Blitze sich in der Höhe verlieren, in jenen aber sich die Wolken wellte Herabsenken, und desto eher die Blitze Thürme, Häuser und Bäume treffen können.

Wintergewitter eind nicht so ausserordentlich selten, als man glaubt; sie sind aber meist nicht anhaltend, und bestehen oft nur in einem einzigen starken Donner, der oft einschlägt, weil die Wolken viel niedriger stehen, als im Sommer. Doch waren den 7. Februar 1730, d. 15. Februar 1735, d. 15. Februar 1767, d. 28. Februar 1790, d. 16. Februar 1803, d. 24. Februar 1812 starke und anhaltende Gewitter, un verschiedenen Orten Deutschlands, wie im Sommer.

. Das Wetterleuchten ist freilich wohl, nach der Regel, eine Anzeige entfernter Gewitter, und ich war sonst ganz der Meinung, dass es ohne ein entferntes Gewitter kein Wetterleuchten geben konne, worin mich folgende Friahrung bestärkte: Während meines Aufenthaltes auf der Universität zu Frankfort an der Oder kam ich im August 1761 von Lossow mit einem Freunde an einem schönen Sommerabende zurück, der Himmel war ganz heiter, und keine Wolke zu sehen, allein es blitzte stark und fast unaufhörlich. Ich ausserte meine Verwunderung darüber, und wünschte eine Erklärung dieser, wie ich glaubte, von einem Gewitter verschiedenen Erscheinung zu haben. Freund leitete sie von einem entfernten Gewitter her, und sohlug vor, da wir unten in einem engen Thale gingen, zu meiner Ueberzeugung, die benachbarten Berge zu besteigen, wo wir eine weite und freie Auseicht hatten. Als wir oben waren, sahen wir ganz deutlich in NO, nach der Neumark hin, tief am Horizont, die Gewitterberge hervorragen; und die Blitze innerhalb und am Rande derselben auf ihre gewöhnliche zickzackförmige Art herunterfahren, so dass ich seiner, Behauptung Beifall geben musste. Ich gestehe es indessen gern, dass ich jetzt dieser Meinung entsagt habe, und Wetterleuchten auch ohne Gewitter für möglich halte. Als ich mich in der Folge einige Wochen wieder auf dem Lande aufhielt, sahe ich an einem sehr heitern Abend einigemal heftig blitzen. Die Blitze erschienen nicht von oben, sondern auf einer nahe liegenden großen etwas sumpfigen Wiesen, wo sie manchmal einen weiten Zirkel bildeten, und so stark waren, dass man einen merklichen Donner zu hören hätte vermuthen solfen. In der Nähe lag ein einzelner ziemlich hoher Hügel, auf welchem man eine schöne freie Aussicht, und einen weiten Horizont von allen Seiten hatte. Ich bestieg denselben, um mich nach entfernten Gewittern umzusehen, allein am ganzen Horizont war keine Spur davon zu erblicken, oder entfernte Blitze zu sehen; und die Blitze auf der Wiese schienen mir oben weit schwächer, als unten, neben und auf der Wiese. Diese Blitze scheinen mir von derselben Art zu seyn, wie ich sie oft in sehr strengen Wintern, in den nördlichen und nordöstlichen Gegenden am Horizont vor Ausbruch großer Kälte bemerkt habe, ohne jemahls zu erfahren, dass in diesen Gegenden wirklich Gewitter gewesen waren. Exede und mehrere Reisende in den nördlichen Gegenden sahen solche Blitze öfter in Gronland, und den Polargegenden, ohne dass sie damit verbundener Gewitter erwähnen.

Merkwürdig scheint es mir, das die ziekelförmige Blitze auf der Wiese, sehr roth, die Blitze am Horizont in kalten Wintern aber blendend weise, ins Bläulichte fallend erschienen.

Das größere oder geringere Maass des Regens scheint in keiner besondern Verbindung mit der Stär ke oder Schwäche der Gewitter zu stehen: ich habe gleich starke und schädliche Gewitter in allen Verhältnissen dieser Art erlebt.

Das ein hinweggezogenes Gewitter von demselben Orte, wo es hingezogen ist, wieder zurückkehre, glaube ich nicht. In gebirgigten Gegenden möchte es wohl der Fast seyn, allein in den Ebenen ist es mir nicht wahrscheinlich. Es entstehen oft zwischen hinweggezogenen Gewittern und dem Zenith neue Gewitter, wo sich dann die Wolken von allen Seiten ausbreiten, sowohl nach der Gegend, wo das Gewitter hergekommen, als wo es hingezogen ist und dies verursachet allerdings den Schein, als ob das Gewitter zurückgekehrt wäre.

Blitze, die mit vielen zickzackförmigen Krämmungen umherfahren, sind nicht so gefährlich, als solche, die nur in schiefer hackenförmiger Richtung, oder auch wohl ganz perpendikulär herunterfahren, und gewöhnlich einzuschlagen pflegen.

Die Entfernung eines Gewitters, das einschlägt, ist noch unbestimmt, einige geben 25 bis 26 Sekunden, andere 40 bis 60 an, die man zwischen Blitz und Donner zählt. Ich zweisie, dass man hierüber etwas Sicheres bestimmen könne. Da wo es einschlägt, pflegt man nicht das Rollen des Donners, sondern nur ein Knittern oder einen schussähnlichen Schall zu hören, wenigstens bemerkte ich dies 2754 den 4ten August, da das Gewitter Nachmittag um 3½ in unsere Parochialkirohe während der Predigt meines seligen lieben Vaters auf der Kanzel einschlug. Die Kanzel ward an ainigen Stellen beschädiget, aber mein guter

Vater blieb unbeschädiget, und ward sogar durch den Sohleg gleichsam electrisirt, und von einer Taubheit des linken Ohres geheilt. Ich befand mich in der Kirche, ohngesihr 12 Schritte von der Kanzel entfernt. Die meisten von den in der Kirche Gegenwärtigen wollen in der linken Seite der Kanzel den Blitz in Gestalt einer Kugel gesehen haben, mir schien die ganze Kirche in Feuer zu stehen. Der Schall des Donners dünkte mir ein Hanonenschus zu seyn.

Auf eine gleiche Art dünkte es mir ein Kanonenschuß, zu seyn, als es den 18. Julius 1793 Morgens
um 7 Uhr abermals in uneere Kirche und wieder auf
der Kanzel einschlug. Diesesmal war die Kanzel auf
allen Seiten und viel stärker beschädiget, so daß,
wenn Jemand darauf gestanden hätte, er wohl schwerlich mit dem Lieben davon gekommen wäre. Eine
lange eiserne Stange, die den Kanzeldeckel hielt, und
durch das Schallloch auf den Kirchenboden gieng,
daselbet mit großen eisernen Klammern befestiget war,
hätte wahrscheinlich den Blitz an eich gezogen und
dahin geleitet. Auf meine dringende Vorstellungen
wurde diese eiserne Stange hinweggenommen, der
Kanzeldeckel auf eine andere Art befestiget, und Kirche und Thurm mit zwei Ableitern versehen.

Des Herrn Prof. Pleners und Hrn. Bergrath Rosenthals Bemerkungen, dass die Nähe der Gewittermaterie sieh durch em plötzliches Steigen des Barometers merklich mache, und nach erfolgtem Einschlagen wieder auf den vorigen Stand allmählig zurückkehre, habe ich mehrmalen durch die Erfahrung bestätiget gefunden. Besonders auffallend war diese Veränderung des Barometerstandes ibei dem Wintergewitter mit Sturm und Schneegestöher am 22ten Januar 1801, welches in einer nicht großen Entfernung von meiner Wohnung einschlug.

Dass der aufgehende Vollmond die Gewitter an sich ziehe und zerstreue, habe ich im Allgemeinen durch die Erfahrung bestätigt gefunden. Allein den 3i. August 1806 folgten doch, ohnerachtet des aufgebenden und hellscheinenden Mondes, zwei Gewitter auf einander, die ziemlich stark waren.

Noch muß ich einer seltenen Erscheinung erwähmen, die ich am ziten Julius 1779 Abends zwischen 9 und 10 Uhr bei einem Gewitter bemerkte:

Dieses Gewitter war eben nicht sonderlich stark; es ging sehr langsam; es blitzte und donnerte in langen Zwischenräumen. Eben dieses langsamen Zuges wegen, legte ich mich in ein Penster, welches nach dem Thurm gerichtet war, um wo möglich den Zug-der Wolken, die etwas gebrochen schienen, zu beobachten, um zu sehen, ob es nicht bald vorbei seyn werde. Im Hinaufblicken nach dem Thurm ward ich an der obersten Spitze, die eine Sonne mit Strahlen vorstellt, ein kleines, ins Blaue fallendes Licht gewahr. Ich erinnerte mich sogleich, dass in meinen Knabenjahren eins unserer Dienstmädohen eine solche Erscheinung in der Nacht während eines Gewitters gesehen zu liaben vorgegeben hatte, und mit ihrer Erzählung ausgelacht worden war. Um mich von der Richtigkeit dieser Erscheinung zu überzeugen und da mein Gesicht in der Ferne nur schwach ist, holte ich meine Lorgnette, und sahe nun das Licht haf der obereten perpendikulären Spitze der Sonne

ganz deutlich, nach meinem Augenmaase woll 2 bis 5 Zoll lang. Gleich darauf erblickte ich an den Spitzen des eisernen Geländers, walches den Altan des Thurms umgiebt, und selbst an den eisernen Hacken des Schieferdachs der Kirche, woran der Schieferdecker seine Leitern anzuhängen pflegt, mehrere dergleichen etwas kleinere Flämmchen. Eben war ich im Begrifft meine Hausgenossen, die sich in einem andern Zimmer befanden, herbei zu rusen, um diese Erscheinung mit anzusehen, als ein fürchterlicher Blitz und Schlag nebst einem darauf folgenden, einem Wolskenbruch ähnlichen Platzregen, der ganzen Erscheinung ein Ende machte.

Das stäckste Gewitter, welches ich mich je erlebt un haben entsinne, entstand den 10. Aug. 1777 Abends zwischen 7 und 10 Uhr. Den Vormittag war es helle und heiß gewesen; gegen Mittag bezog sich der Himmel mit Streiswolken, es erhob sich ein Sturm aus W. und N.V., wodurch es sehr kühl ward. Gegen 7 Uhr ward es am westlichen Horizont immer trüber und dicke schwarze Wolken stiegen aus SW. und W. auf, die einen starken Regen erwarten ließen; unvermuthet zeigten sich Blitze und man hörte von weitem donnern. Das Gewitter näherte sich schrell, und nun folgten fast unaufhörlich die heftigsten Blitze und Schläge; die auch an fünfzehn Orten in der Stadt einschlugen und zwei Menschen tödteten.

Die Fulgura ceela sereno Virgilii Georgica L 48y, die wach alten Chronihen zuweilen eingeschlagen haben sollen, satzen denn doch wahl nicht einen durchaus heitern Himmel, sondern nur hellen Sennenschein und ein auf einer andern Seite der Himmelagegend stehendes Gewitter, oder doch wenigstens-eine einzelne elektrische Wolke voraus — wie ich auch den 1. August 1804 und den 15. August 1816 selbst bemerkt habe. Ohne Daseyn einer Gewitterwolke kann ich mir sonst das Einschlagen nicht denken.

Gionau,

Dr. und erster Prediger der evangel. Parechial-Kirche, Ritter des rothen Adler-Ordens Ster Klasse. H.

Ueber die

Bildung und verschiedene Richtung

Gewitter und Schlossen

in Würtemberg

V O D

Prof. Schübler in Tübingen.

Die naturforschende Gesellschaft in Halle lies im Frühjahr 1820 an alle wissenschaftliche Vereine Deutschlsnds die Einladung ergehen, correspondirende Beobachtungen über die Gewitter ergehen und die sie begleitenden Erscheinungen anzustellen. Auch in Würtemberg sanden sich bald (insbesondere auf eine öffentliche Einladung des landwirthschaftlichen Vereins in Stuttgart) mehrere Beobachter in verschiedenen Gegenden des Landes, welche zu Ende des Sommers alle ihre Beobachtungen theils an die Centralstelle dieses Vereins in Stuttgart theils an mich nach Tübingen einschickten; ich habe alle diese Nachrichten nachher mit einander verglichen und glaube solgendes als die Hauptresultate dieser Beobachtungen hier mittheilen zu können.

Richtung, in welcher die meisten Gewitter durch Würtemberg ziehen.

Der größte Theil der Gewitter zieht in Würtemberg von West (SW, W, NW) nach Ost (SO, O, NO). Es zeigte sich dieses nicht nur in diesem, sondern auch in vorhergehenden Jahrgängen, nur selten geschieht es, daß ein Gewitter gerade von Süden oder Norden aufsteigt und noch seltner hat es eine der erstern entgegengesetzte Richtung von Osten nach Westen *).

Die schwäbische Alp, welche sich durch ganz Schwaben in der Richtung von WSW nach ONO in einer mittlern Höhe von 2100 bis 2700 pariser Schuhen in einer Länge von etwa 50 Stunden mit wenig Unterbrechungen hinzieht und sich häufig 1000 bis 1500 Schuhe über die tiefern Gegenden des Landes erhebt, scheint einen deutlichen Einflus auf die Richtung vieler Gewitter zu haben und selbst die Entste-

^{*)} Das einzige von Osten kommende Gewitter, von welchem ich in diesem Sommer Nachricht erhielt, ereignete sich den 28. April. Es zog Nachmittags von 2 bis 3 Uhr bei Giengen am Sudöstlichen Fuss der Alp anfangs von West nach Ost entsprechend dem Laufe der Donau, nahm aber dann plötzlich um 3½ Uhr eine entgegengesetzte Richtung von Osten nach Westen gogen Giengen, wo es jedoch bald aufhörte. An demselben Nachmittage kam über Hohenstausen 9½ Stunden nordwestlich von Giengen am entgegengesetzten nordwestlichen Fuss der Alp ein starket Gewitter aus Osten, das sich von da nach Norden wandtte; Abends 4½ Uhr desselben Nachmittags schlag ein Gewitter in Ebersbach im Filsthal 4 Stunden südwestlich von Hohenstausen ein, ohne jedoch zu zünden.

hung und weitere Ausbildung einzelner zu begünstigen. Viele Gegenden am südöstlichen und nordöstlichen Fuss dieser Gebirgskette, eben so viele auf der Hohe der Alp selbst liegende Gegenden hatten so diesen Sommer Gewitter, von denen in den tiefern und ebenern Gegenden Würtembergs nichts bemerkt wurde. Blaubeuern in einem engen Alpthale hatte so 24 Gewitter, Giengen am südwestlichen Fus des Gebirgs 20. Genkingen auf der Höhe der Alp selbst hatte in den Monaten Juli und August allein 13 Gewitter, während in den nördlichen tiefern Theilen Würtembergs im Nekarthal bei Tübingen, Plochingen, Stuttgart. Heilbronn etc., eben so in den ebenern Gegenden des sudwestlichen Schwabens in der Gegend von Biberach in demselben Zeitraum kaum die Hälste dieser Gewitter bemerkt wurden. Uebereinstimmend mit dieser grössern Menge der Gewitter in der Richtung der schwäbischen Alp, ist die grössere Menge des Regenwassers, welche auf dieser Gebirgskette auch unabhangig von eigentlichen Gewittern fällt. So betrug in Genkingen auf der Alp 2400 pariser Schuhe über dem Meer und 1400 Schuhe über Tübingen die Menge des gefallenen Regen- und Schneewassers in den 6 Monaten Juli bis Decbr. 1820, der Höhe nach gemessen 10 Zoll 5,16 Lin., während in der tiefern Gegend bei Tübingen 1000 Schuhe über dem Meer die Menge des meteorischen Wassers in demselben Zeitraum nur 7 Zoll 8,2 Linien betrug, beide Beobachtungspunkte liegen in gerader Linie nur 11 geographische Meilen von einander entfernt, an beiden Orten stehen die Regenmesser unmittelbar auf der Erdfläche *).

^{*)} Herr Pfarrer Clemm in Genkingen hatte die Güte auf mein

Wahrscheinlich trägt die Richlung, in welcher die Alp WSW nach, ONO streicht neben der Höhe zu, diesen häufigern wässrigen Ninderschlägen aus der Atmosphäre bei misten Dünste, Wolken und Gewitter und zuführen, gerads auf den nordwestlichen Abhang dieser Gebirgskette treffen, wodurch diese in ihrem Ziehen nach Osten leicht, aufgehalten werden können nach der Richtung dieser Gebirgskette weiter ziehen, sich dadurch mehr ansammeln und verdichten, und so zu häufigern Regen (in den Sommermonaten in Begleitung mit Gewittererscheinungen) Veranlassung geben. Die correspondirenden Beobachtungen dieses Sommers zeigten, dass viele Gewitter bles local sind, und über einzelne Gegenden namentlich in der Rich-

Ersuchen diese Beobschtungen auf der Alp mit dentele ben Instrumenten und auf dieselbe Art ensusteilen, wie: ich diese Beobachtungen schon seit einiger Zeit untermeiner Aufeicht im botanischen Garten zu Tibingen anstellen fasse. Die Menge des Regens betrug im Juli in Tübing. 344 par. K. Z. i. Genking, 356 p K. Z. auf ;
— August — 199 — — 331 — der Flä-Septbr. — 59 — 159 — ehe von - Octbr. - - 274 - - - - 528 - ein, par. - Novbr. - 102 - 402 - Quadrate រ ប្រើមិន្តិ Summe in diesen 6 Monaten - 1107 die Hohe berechnet 7 Zoll 8,2 1, und to Zoll 5,161 L Auch in der Polge sollen diese Beobschtungen fortgezetzt carefulation des tantantes Towns, f. Chomin. Hoje. 1. Bd. 21 Hoft. (Y 19 ... 6

tung dieses Gebirgzugs entstehen, ohne gerade aus andern Gegenden uns zugestühst zu werden; dass nicht selten Wolken namentlich bei Gewittern in so geringen Höhen von 2000 bis 2700 Sehuhen sich bilden und über Gegenden hinziehen, zeigen viele Beobachtungen in Gebirgsgenden; auch in den höheren Gegenden Würtembergs zeigt sich dieses est deutlich dem ausmerksamern Beobachter.

Gegenden, welche vorzüglich den Schlossen ausgesetzt sind.

Den Schlossen seheinen vorzüglich die höhern und waldigern Gegenden Würtembergs mehr als andere ausgesetzt zu seyn, namentlich leiden dadurch viele am nordwestlichen Rand und auf der Höhe der schwäbischen Alp selbst liegenden Gegenden; nach allen bis jetzt eingegangenen Nachrichten sind vorzüglich folgende Gegenden mehr als andere den Schlossen ausgesetzt.

Trossingen, Neuhausen ob Eck, Aixheim, Aldingen, Denrigen, mehrere Heubergorte westlich von Rotweil, sämmtlich Gegenden auf und am südwestlichen Ende der Alp; Inneringen im Sigmaringischen; das Oberamt Münsingen auf der Alp, in diesem Bezirk namentlich häufig die Orte Magoldsheim, Justingen, Ingstetten, Ennabeuern und Feldstetten; weniger häufig eind ihnen ausgesetzt die am südwestlichen Abhang der Alp gegen die Donau zu liegenden Orte des Oberamts Zwiefalten; mehr sind ihnen wieder ausgesetzt Wäschenbeuern am westlichen Fuß des Hohenstaufen, die Gegenden bei Wißgoldingen, Weiler, Thanwei-

ler, Bargau in der Gegend des Rechbergs am nordwestlichen Fuss der Alp; die Gegend bei Bartholomée auf dem Aalbuch einer Fortsetzung der Alp; die Gegenden von Aalen, Neuler, Sulzdorf; das Leinthal und die Höhe zwischen dem Lein und Remethal; die Gegenden bei Ellwangen namentlich in den Umgebungen des Hohenberge; die auf dem Herdtfeld nordnordwestlich von Giengen liegenden Gegenden; die Gegenden des Hochsträsses bei Blaubeuern und die Blaubeuern umgebenden höhern Gegenden der Alp (Blaubeuern selbst hat nur selten Schlossen). Nördlich von Tübingen sind mehrers Gegenden des Schönbuchs oft Schlossen ausgesetzt, namentlich die Orte Hildrizhausen, Altorf, Mauren, Holzgerlingen, welche sämmtlich an Wäldern in der Richtung von Herrenberg gegen Böblingen 1500 bis 1700 Schuhe über dem Meer liegen. Unter die tiefern Gegenden, welche nicht selten den Schlossen ausgesetzt sind, gehört vorzüglich die Gegend von Plochingen am Nekar, die Ursache dürste in der eigenen Richtung des Nekarthale und der benachbarten Bergrücken dieser Gegend liegen. Das Nekarthal und die es begleitenden Bergrücken hat nämlich von Sulz bis Plachingen auf eine Bntfernung von etwa 20 Stunden die Hauptrichtung von SW nach NO, wendet sich aber hier bei Plochingen plotzlich beinahe in einem rechten Winkel nach NW, wobei die Bergketten am Nekarthal eig nen nach S und SW vorspringenden Winkel bilden, indem die von Osten kommende File sich hier in den Nekar ergiefst. An diesem Bergrücken stofsen sich nun die von S. SW und W kommenden Gewitter, wie sich der Landmann dieser Gegenden ausdrückt. Dieses führt uns zu den sogenannten

Wetterscheiden.

Unter Wetterscheiden versteht man in Würtemberg Berge oder Gebirgsrücken, durch welche die Gewitter in ihrem Weiterziehen aufgehalten werden, zuweilen längere Zeit stehen bleiben und nun gewöhnlich in etwas veräuderter Richtung weiter ziehen. Es finden sich deren viele in Würtemberg. Der Erfelg des Zusammentreffens eines Gewitters mit einer solchen Wetterscheide ist sehr verschieden, ie nach dem verschieden hohen Zug und Richtung des Gewitters und der verschiedenen Höhe und Richtung des Gebirgs selbst, welches diese Wetterscheide bildet. Der gewöhnliche Fall ist, dass das Gewitter nach einer Seite der Wetterscheide weiter zieht, und nun eine mehr sädöstliche oder nordöstliche Richtung annimmt, In die meisten Gewitter aus Westen über unsere Gegenden ziehen; zuweilen geschieht es, dass sich ein Gewitter durch eine solche Wetterscheide in zwei Theile theilt, welche nun entweder getrennt weiter ziehen, oder sich auch wieder hinter der Wetterscheide vereinigen, wenn diese durch einen mehr einzeln atchenden Berg gebildet wird; der seltenste Fall ist. dass ein Gewitter von einer solchen Wetterscheide wieder eine rückgebende Bewegung von Osten nach Westen annimmt, in diesem Fall wird es gewöhnlicht sehr heftig und oft durch Schlossen gefährlich. Sehr hochsiehende Gewitter gehen endlich ohne allen Aufenthalt und Trennung über diese Wetterscheiden weg. welches jedoch nur selten der Fall ist, jobgleich die höchsten Gebirgerücken in Würtemberg nicht über 5000 Schuh Höhe über das Meer erreichen; die ehem erwähnte trennende Wirkung auf Gewitter aussern selbst hie und da einzelne Bergketten, welche nicht

über 1500 par, Schuhe über das Meer und 500 Schuhe über die benachbarten Thäler ansteigen, wie dieses bei der Bergkette der Fall ist, welche sich von der Wurmlinger Capelle bis zum Oesterberg bei Tübingen von Westen nach Osten hinzieht.

Die Wetterscheiden Würtembergs, von denen ich bis jetzt bestimmte Nachrichten erhielt, sind folgende: (ich werde hier zuerst ebenfalls die in der Richtung der schwäbischen Alp liegenden aufzählen, auf welche erst einige in den nördlichen Theilen Würtembergs, auf dem Schwarzwald und in Oberschwaben folgen sollen. A nov doileathan and aspecial

- 1) Der Dreifaltigkeitsberg bei Spaichingen.
- 2) Der Heuberg bei Rotweil, (die von Westen kommenden Gewitter ziehen von da häufig entweder mehr nördlich dem Nekarthal, oder mehr südlich dem Donauthal zu.)
- 5) Der Sternenberg bei Offenhausen, mit 2554 par. Schuh Höhe (die Gewitter stehen hier oft stundenlang und ziehen dann entweder südöstlich in's Donau- oder nordöstlich in's Nekarthal). The my intelligence of
- 4) Hohen Neufen mit 2253 paris. Sch. Höhe
- 5) Teck - 2318
- 6) Hohenstaufen -- 2139

7) Rechberg *) - - 2152

Berge am nordwestlichen Rand der Alp

(Die beiden letztern Berge entscheiden gewöhnlich, ob die von Westen kommenden Gewitter mehr Burgilana bys traditions.

Mary Elaconer and Repleted

^{*)} Auf Rechberg schlugen Gewitter in den letzten 50 Jahren 1 imal in das daselbst stehende alte Schloss.

östlich und ONOlich in's Remethal oder mehr südöstlich in's Filsthal ziehen).

- : '18) Der St. Bernhardusberg.
- 9) Der Schneid- oder Scheitelberg, gegen 3 Stunden südöstlich von Gmünd.
- (Diese beiden Berge, bestimmen die Gewitter entweder südöstlich über den Aalbuch eine 2000 bis 2200
 Schuh hohe Gebirgsebene, oder mehr nördlich in das
 Kecher- und Leinthal zu ziehen).
- 10) Der Rosenstein 5 Stunden südwestlich von
- 11) Der Braunenberg nordöstlich von Aalen mit 2182 p. Sch. Höhe, (an diesem Berg oder vielmehr an dieser bergkette östlich vom Kocherthal bleiben die Gewitter oft mehrere Stunden lang stehen, wobei sie sich leicht mit Schlossen über die Gegend von Aalen entladen, insbesondere geschieht dieses oft über dem hochliegenden Ort Sulzdorf, der gerade dem Braunen gegenüber liegt).
- 12) Die Höhe der Alp WSWlich von Giengen, (von hier ziehen oft die Gewitter mehr südöstlich der Donau und Tyrol zu oder nach den Wäldern des Aalbuchs und der nordöstlichen Fostsetzung der Alp).
- 13) Elchingen zwei Stunden nordöstlich von Ulm ein Vorgebirg der Alp südlich von Albeck, (hier bleiben die Gewitter oft längere Zeit stehen, verlassen hier oft das Donauthel und ziehen dann am nordöstlichen Rand der Alpkette weiter).
 - 14) Der Hohenberg bei Ellwangen.
 - 15) Der Burgberg bei Crailsheim.
 - 16) Fischer- und Bühlerthal.
 - 17) Kochener bei Hall.
 - 18) Der Einrorn bei Hall.

- 19) Der Wunnenstein bei Winzerhausen östlich vom Nekarthal bei Besigheim;
- 20) Bergrücken südwestlich von Stammheim bei Ludwigsburg.
- 31) Bergrücken bei Plochingen nordöstlich vom Nekarthal bei der Mündung der Fils in den Nekar.
- 22) Die Bergkette von der Wurmlinger Capelle bis zum Oesterberg bei Tübingen, (die Gewitter trenhen sich hier oft, so dass ein Theil mehr nördlich gegen den Schönbuch, der andere mehr südlich gegen die Alp zieht; nicht selten geschieht es auch, dass sich östlich vom Oesterberg wieder beide Gewitter vereinigen).
- 23) Der Herrenberger Schlolsberg.
- 24) Die Höhe hinter Altburg bei Calw auf dem Schwarzwald gegen Reichenbach.
- 25) Altensteig im Schwarzwald führt schon in ältern Schriften die Benennung Altensteig an der Wetterscheide; sie wird durch einen Berg gebildet, der sich südlich vom Flus Nagold erhebt und gegen Westen ausläuft, (die Gewitter ziehen von da entweder südöstlich gegen das Nekarthal oder mehr nördlich gegen das Enzthal.)
- s6) Grünmettetetten westlich von Horb auf dem Schwarzwald hat südlich vom Ort eine Wetterscheide, von der die Gewitter entweder östlich in das Nekarthal oder nördlich in der Richtung des Schwarzwalds weiter ziehen.
- 27) Das Gebirge zwischen Biberach und Weingarten und der Altorfer Wald bilden im südöstlichen Oberschwaben eine Wetterscheide, welche die Ursache zu seyn scheint, dass in der Gegend von Biberach häusig zwei Gewitter zugleich ausziehen, wovon ge-

in Law

möhnlich das eine mehr westlich nen Biberech der Donau und das andere mehr östlich der Hier zugeht.

Richtung und Entstehung geführlicher Gewitter.

Die gefährlichsten und vorzüglich durch Schlosen verderblichsten Gewitter sind in den meisten Gegenden diejenigen, welche von Osten kommen, oder welche zwar aus Westen aufsteigen, aber an einer Wetterscheide anstofsen, oder überhaupt in ihrem gewöhnlichen Lauf von Westen nach Osten von einem Gebirgsrücken aufgehalten werden. Vorzüglich leicht gefährlich werden Gewitter, welche schon über eine Gegend hingezogen eind und nun wieder in entgegengesetzter Richtung von einer ihrem Lauf entgegenstehenden Gebirgskette zurückkehren. Daher rührend scheint es vorzüglich zu seyn, dals mehrere im nordwestlichen Rand und auf der Höhe der Alp liegenden Gegenden häufiger als andere den Schlossen ausgesetzt sind,

Noch tragen hie und da folgende Umstände zur Entstehung gefährlicher Gewitter bei: 1) liegen Gegenden sehr zwischen Bergen eingeengt, so geschieht es bisweilen, dass Gewitter viele Stunden lang (zuweilen 6 bis 8 Stunden) stehen bleihen und mit ungewöhnlicher Stärke lange Zeit fortdauern. Diese Lage besitzen in einem ausgezeichneten Grade Blaubeuern und Aalen, Blaubeuern liegt 1577 und Aalen 1278 Schuhe über dem Meer, die benachbarten Berge um den erstern Ort erreichen 2400 und 2500 Schuhe, die um den letztern 2100 – 2200 Schuhe. 2) Geschieht es zuweilen, dass sich Gewitter aus verschiedenen Himmelsgegenden begegnen, in welchem Fall sie ent-

moder sich in ihrem Lauf durchkreusend über einauder wegziehen, oder sich zu einem gemeinschaftlichen Gewitter vereinigen, welches sich dann gewöhnlich sehr heftig mie Schlossen entladet; lauch dieses geechieht namentlich hie und da in der Gegand von Aalen, mo es gans gewöhnlich ist, dale zwei Gewitter zugleich aufsteigen, das eine von Süden das anders von Westen; es endart sich diese Erscheinung aus der eigenen Lage von Aden, indem hier die Gebirgskette; der schwäbischen Alp quer durch das Kocherthal durchschnitten ist, aus welchem gewöhnlich die Gewitter von Süden außteigen und so leicht den Gewittern begegnen, welche von Wester aus dem Remethele am mordwestlichen Abhang der Alp taber diese Gegend hinziehen. in more a matter

Unabhängig von diesen örtlichen Unständen ist es oft nicht zu verkennen, dass in einzelnen Jahrgängen und zuweilen nur an einzelnen Tagen ganzer Jahrgänge eine allgemeine Disposition zu der Atmosphäre zu seyn scheint, Gewitter zu bilden, welche durch Einschlagen und Schlossen leichter als gewöhnlich gefährlich werden, wie dieses auch an einzelnen Tagen dieses Sommers der Fall war, wovon noch weiter unten die Rede seyn wird *).

^{*)} In vielen Gegenden Würtembergs ist der Glaube verbreitet, dass die Richtung des ersten Gewitters eines Juhrgangs auf die Richtung der übrigen einen Einstus besitze, ao dass dem ersten Gewitter die übrigen gewöhnlich folgen; so wenig diese Eracheinung auch bis jest zu erklären ist, so scheint ihr doch etwas Wahres zu Grund zu liegen, mehrere Beobschter Würtembergs bemerkten mir

Windrichtung und Geschwindigkeit des Zugs einzelner Gewitter.

Wenn ein Gewitter vom Horizont aufsteigt; so geschieht es nicht selten, dass der Wind seine vonigs Richtung sehnell ändert und nun gerade aus dem Gewitter selbst kommt, beim Absug des Gewitters aber entgegengesetzte Richtung annihmt, so dass der Wind immer aus dem Gewitter nach allen Richtungen hin auszugehen scheint; erst nach völligem Abzug des Gewitters wimmt der Wind zuweilen wieder während dem Gewitter eine große Expansion elastischer Flüssigksiten in dem Gewitter selbst zu erfolgen, welche nach allen Seiten hin ausströmen.

Die Geschwindigkeit, mit welcher Gewitter oft über Gegenden hinziehen oder eich über ganze Gegenden serbreiten, ist alt eehr grafs. Nach den diesen Semmer angestellten Beobachtungen durchliefen einige einen Weg von 30 Stunden in 11 bie 2

ganz unabhängig von einander, sich von der Richtigkeit dieses Satzes durch vieljährige Beobachtungen überzeugt zu halen, jedoch mit der Einschränkung, das nicht gerade blos das erste Gewitter sondern äberhaupt die ersten 2 bis 3 Gewitter eines Jahrganges zu berücksichtigen seyen; nach einigen Beobachtern soll der Zug der Gewitter bis gegen Ende Jahr's gröstentheils dem ersten gleich bleiben, von da an aber im August und September nicht selten auch andere Richtungen annehmen. Ich theile diese Bemerkung hier mit, immauch andere Beobachter hierauf ausmerkenn zu machen, nur vieljährige Beobachtungen können hierüber entscheiden.

Stunden, welches einer Geschwindigkeit von 47 bis 63 pariser Schuhe auf die Secunde entspricht. Die Geschwindigkeit ihres Laufs scheint daher oft mit der Geschwindigkeit der Winde übereinstimmend zu seyn, indem diese nach messenden Besbachtungen ebenfalls oft 30 bis 40 Schuhe, bei Stürmen aber 50 bis 70 und noch mehr Schuhe in einer Secunde Zeit zurücklegen.

Starke Gewitter mit hestigen Stürmen zeigten sich meist weit über viele Gegenden hinziehend, während dagegen schwächere Gewitter sich oft blos lokal auf kleine Bezirke erstrecken; sich über einzelne Quadratstunden verbreiten und dann oft nach einzelnen Dornerschlägen mit Regen aushören, ohne gerade in einer bestimmten Richtung über viele Gegenden hinzusiehen. Der größere Theil der Gewitter des Sommers 1820, war so in Würtemberg blos lokal über einzelne Gegenden sich verbreitend, überhaupt waren die meisten Gewitter dieses Sommers nur schwach, nur einzelne hatten hie und da Schlossen, die ebenern tiesern Theile Würtembergs hatten ungewöhnlich wenige Gewitter.

Allgemeinere und merkwürdigere Gewitter dieses Sommers 1820. waren das Gew. vom 15. Mai Abends zwischen 5 bis 8 Uhr, welches auf der Alp bei Genkingen, bei Wiesensteig; Donnstetten, Feldstetten und bei Giengen durch Schlossen schadete, das Gewitter vom 31ten Mai Nachmittags 3 Uhr schadete ebenfalls durch Schlossen in der Gegend von Aalen. Das Gewitter vom 17. Juli, welches an drei von einander sehr entlegenen Orten einschlug, nämlich in der Saline Clemenshall nordöstlich von Heilbronn, bei Dinkelsspühl und in Oberschwaben zu Erolsheim östlich von Biberach; das Gewitter vom 20. Juli war am westlichen Abhang des Schwarzwalds zu Haussach mit un-

gewöhnlichem hestigem Sturm und Schlossen begleitet, an demselben Nachmittag schlug ein Gewitter im östlichen Schwahen zu Aalen und ein anderes im Baierischen zu Memmingen ein, Den asten August Abende 6 Uhr sog ein Gewitter, mit großem und vielem Hagel vom Rhein von Südwest üher Haussach das Kinzinger Thal aufwärts in nordestlicher Richtung; von der Höhe des Schwarzwalds an hörten die Schlossen auf, und es aog nus ohne Schlossen mit ungewöhnlich heftigem Sturm, welcher viele Bäume entwurzelte, durch den größten Theil Würtembergs, Abends 84 Uhr war es an der östlichsten Grenze Würtemberge angelangt in einer. Entfernung von etwa 45 Stunden vom erstern Ort. In der Nacht vom 24ten auf den a5ten August zogen in gleicher: Richtung Morgens zwischen 1 und 3 Uhr einige Gewitter durch Würtemberg, welche in Schwenningen am Ursprung des Nekars und im südöstlichen Schwaben zu Bolauden östlich von Biberach einschlugen, und zugleich bei Schwenningen, Spaichingen und Biberach durch Schlossen schadeten. Diese Beobachtungen zeigen, dass die Neigung einzelner Gewitter zum Einschlagen und zur Schlossenbildung gewöhnlich sehr weit vorbereitet und daher wahrscheinlich mit einer andern allgemeinern Beschaffenheit der Atmosphäre begleitet ist; ich habe in dieser Beziehung die einzelnen gefährlichern Gewittertage dieses Sommers näher mit einander verglichen. wobei sich mir aus den gleichzeitig angestellten Barometer-Beobachtungen ergab, dass die Barometerhohe an diesen Tagen gewöhnlich unter der mittlern Höhe war, namentlich stand das Barometer den 17ten Juli und 22ten August auf oder wenigstens sehr nahe seinem monatlichen tiessten Stand. Höchet wahrscheinlick ziehen die Gewitter bei einem tiesen Barometerstand, welcher immer auf eine specifisch leichtere Lust hindeutet, allgemein tieser, und werden dadurch zur Schlossenbildung und zum Einschlagen geneigter; übereinstimmend sind in Ansehung des letztern die Wintergewitter, welche bei ihrem tiesern Ziehen ebenfalls allgemein häusiger einschlagen; übrigens könnem auch über diesen Punkt nur länger fortgesetzte Beobachtungen der Wahrheit näher führen.

Beiträge

zur

Mineralogie Finland's *)

vom

Bergmeister Nils Nordenskiöld,
Mitgliede der K. Academie der Wissenschaften zu St. Petersburg.

[. --- --

Untersuchung des Sordawalit's.

Bei der Stadt Sordawala, in Gouvernement Wiborg, kommt in dem niedrigen Berge, worauf die dortige

D. Red.

^{•)} Der Herr Verfasser, der sich jetzt auf einer Reise durch Deutschland und Frankreich befindet, hat uns bei seiner Anwesenheit in Halle durch sehr interessante wissenschaft-liche Mittheilungen erfreut, wozu diese Abhandlungen gehören. Auch kann man nichts schöneres sehen, als dessen Löthrohrversuche nach Gabn und Berzelius. Bis zu welcher Höhe Gabn die Untersuchungen vermittelst des Löthrohrs schon getrieben, haben die Leser aus einem von Herrn Professor Buchner Band XXIX S. 295 f. d. J. übersetzten Aufsatze gesehen, und von Berzelius wird nächstens ein besonderes ausführliches Werk über das Löthrohr (übersetzt von Reie) erscheinen, worauf wir hier im voraus aufmerksam machen.

Kirche liegt, eine schwarze Steinart vor, die der Steinakohle oder dem Anthrazit ähnlich ist. Da dieses Fossil in einiger Rücksicht dem vom Herrn Risinger untersuchten Melanit aus Swappawara ähnlich war, wurde es als derber Melanit angesehen. Die Analyse, welche ich im Laboratorio des Herrn Prof. Berselius vorgenommen habe, zeigt jedoch, dass es damit nicht verwechselt werden darf. Seine äussere Beschaffenheit ist folgende:

Kommt in einer derben, unkrystallinischen Masse ohne die geringsten Spuren von Blätterdurchgängen vor.

Die Farbe pschschwarz, seltener dunkelgrau, grün oder grünlich; die Bruchstücke werden mit der Zeit auf der Oberfläche zuerst irisirend, dann rothfarbig. Auch in alten Ablösungen, welche in allen Richtungen vorkommen, ist das Fossil bisweilen angelaufen.

Ritzt Flusspath und greift Glas an, wird aber

Das Fossil, welches in einem nicht mächtigen Lager vorkommt, ist im Bruche parallel mit dem Streichen des Lagers kleinmuschelig, in der darauf senkrechten Richtung flachmuschelig.

Die Bruchstücke scharfkantig ohne bestimmte Rerm.

Glänzend, wie Glas; der Glanz nähert sich oft dem halbmetaffischen.

Undurchsichtig, selbst, in den dünnsten Hanten; b Giebt einen grauen Strich und ein graues Pulvers Spräde und nicht schwer in Stücke zu sehlagen.

Das eigenthümliche Gewicht = 2,580.

Vor dem Löthrohr in Kolben giebt dieses Mineral viel Wasser ohne Spar irgend einer Saure. Fus sich schmilst es fast ohne Entwickelung von Gas zur schwarzen Kugel, welche zum völligen Flus sehr schwer zu bringen ist. Diese Kugel hat bisweilen auf der Oberfläche Metallglanz. Mit sehr wenigem Natrum kann der gepulverte Stein zur schwarzgrüneh Kügel zusammengeschmolzen werden. Mehr Zusatz von Natrum macht die Kugel zur rauhen schlackigen Masse. Mit Natrum auf dünnem Platinbleche geglübt; zeigt er einen sehr geringen Gehalt an Mangam an. Wird von Boran leicht zu einem Glase aufgelöst, welches eine dunkelbeuteillengrüne Farbe annimmt, werin man zuviel vom Stein zugesetzt hat Zeigt die gerwöhnlichen Readtionen für Eisen. Phosphorualz zieht leicht die Farbe des Steins aus, aber läfst immer ein Kieselskelett zurück.

Das Fossil liegt in einem dünnen Lager von 1 bis 2 Zoll auf gewöhnlichem Trapp oder Thoneisenstein, in welchen es überzugehen scheint, ohne davon auf irgend eine Art bestimmt geschieden zu seyn. Es kommt ohne Einmengung fremder Fossilien vor.

Einige Grammen auf einem Ofen lange getrockinetem Pulvers im Platintiegel geglüht, verleren 4,38 Proc. ihres Gewichte; die oberste Schicht des Pulvers hatte während dem Glähen von einer angehenden Oxydation des Eisenoxyduls eine Rostfarbe angenemismen.

Da durch die Auflösung des Fossils in Salzsaure die Kieselerde nicht völlig von Eisenoxyd und Thouerde befreit werden konnte, so wurde eine Analyse durch Glühen mit Kali vorgenommen. Es ereignete sich dabei, dass die von Talkerde und Eisenoxyd schon befreite Thonerde in einer verdünnten Auflösung som Theil auflöslich war, dass sie aber beim Eintrocknen der Außenung wieder niedergeschlagen wurde. Da dieses Phänomen die Anwesenheit von Phosphorsäure anzeigt *), wurde, um den Gehalt davon zu bestimmen, eine neue Analyse auf folgende Art vorgenommen

5 Grammen fein geschlämmtes Pulzer wurden mit 12 Grammen kohlensauren Kalis geglüht: die Masse was halbgeschmolzen und etwas grünlich von Farbe. Sie wurde in Wasser aufgelöst und bis zum Aufhören aller Reaction milt Wasser ausgelaugt. Die durchgeseinete Plusigkelt wurde zu einem kleinen Volumen abredampft, sotiens mit Selzeaure gesättigt und an einen warmen Ort gestellt, um alle Kohlensäuse abzuschoiden. Wahrend dem hatte sich eine Erde gefällt, welche aufs Filtrum gebracht, gewaschen und geglunt; 3,098 Grammen wog, es fand sich, dass dieses eine etwas manganhaltige Auflösung war. Derophosphorsaurchaltigen Auflösung wurde zuerst kaustisches Ammoniak überschüssig zugesetzt, um alle überflüssig sugesetzte Saure zu sättigen, und dann mit neutralem salzsaurem Halk gefällt. Sie gab einen gelatinösen Niederschlag, welcher auf dem Filtrum gesammelt und dann geglüht, 0,116 Grammen wog. Als dieses Kalksalz in einem Platingefässe mit Schwefelsaure übergosi sen wurde; konnten keine merklichen Spuren einer Butwickelung von Flusspathsäure durch Aetzen auf ein überliegendes Glas wahrgenommen werden; diese

^{*)} Siehe die Anelyse des Hertn Prof. Berkeltes vom Wawellit, Kong, Wetenskaps Acad, Handlinger for förre hälf ten of 1819. S. 128. [S. dieses J. XXVII, 63.] Journ, f. Chem. n. Phys., 1, Bd., 2. Heft.

6,116 Grammen waren aber remeiphosphorsaure Kalle

erde und enthalten 0,0804 Grammen Phosphorsaures Die nach dem Glühen mit Kali ausgeweischens Sälzmasse wurde in Salzsaure aufgelöst und aum Abscheiden der Kieselerde gelatinirt; diese wog, geglächt 1,394 Grammen. Die Außesung wurde mit kaustischem Ammoniak gefällt, der gewaschens Niederschlag wieder in Salzsaure aufgelöst und mit überstüssigem behlensaurem Ammoniak niedergeschlagen, um die Talkerde in der Außesung zurückzuhalten.

derschlag wurde auf gewöhnliche Art mit kaustischem Kali behandelt, um die Thounge, abzuscheiden. Er gab e,607 Grammen Eisenoxyd, welchen v,545 Grams men Eisenoxyduh upd, 0,414 Grammen Thonerdes sotsprechen. Die Auflösung, welche nach der ersten Fällung mit kaustischem Ammoniak noch Talkerde sathalten konnte, gab jedoch davon durch Fällung mit oxalsaurem Ammoniak keine Spur, diese Auflösung wurde also mit der nach Auflösung des Niederschlags von Thonerde und Eisen in Salzsäure und ihrer Kälnlung mit kaustischem Ammoniak erhultenen Talkauflösung, zur Trockne eingekocht, und solange sich noch Dämpfe von Salmiak zeigten, erhitzt.

Die Salamasse wurde mit kohlensaurem Kali niedergeschlagen. Sie gab einen Niederschlag von Talkerde, welcher lange und stark geglüht 0,320 Grantmen wog. Er hatte eine unbedeutende Einmischung
von Manganoxyd, welche jedoch so Klein war, dals
ich er nicht nöthig fand, sie abzuscheiden.

Diese Analyse gab .

5 100 1304 1944 1 100		Sauerstoff
Kieselerde [1,594]	49,40	24,7
Thonerds 0,414	arr 13,80 a.	6,58
"Eisenoxydul		
· Talkerde		
-, Phosphoksäuro 4,080		
• Wasser and the 4,38		
25.1 4.1 5 4.1 99,10		· Hong

Es ist unmöglich bestimmt auszumachen, mit welcher Basis die Phosphorsäure in diesem Fossil verbunden ist, da sie aber nothwendig ein basisches Salz bilden mufs, so würde sie in Verbindung mit der Talkerde, welche hier die stärkste Basis ist, die halbe Sauer stoffmenge der letzten enthalten. Dies würde auch der Fall seyn, wehn sie mit dem Eisenoxydul verbunden wäre; aber mit der Thonerde verbunden, würde sie nur ein Drittel ihres Gehalts an Sauerstoff aufhöhnen, wobei die übrige Thonerde ebensoviel Sauerstoff, als die Talkerde oder das Eisenoxydul enthält. Man mag aun dieses oder jenes als das währscheinlichste ansehen, so ist doch die Kieselerde hinreichend, um mit den übriggebliebenen Basen Doppelsilicate zu bilden.

11.

Beschreibung eines Tafelspaths, aus dem Perheniemi-Kalkbruche in Tavast-

Die Firbe weile; auf größeren Stücken sieht men bisweilen Stellen, welche in's Gelbliche oder in's Rol the spielen. Kommt in krystallinischen Massen vor, welche der Länge nach zerbrochen ein strahliges Ansehen haben, aber im Querbruche beinahe dem Quarze ähnlich eind. Diese Massen, welche bis zur Länge von mehrern Zollen gefanden werden, liegen in einander geworfen, so dass das Ganze ein Continuum ausmacht.

Nach der Länge der Krystellmasse sind nur zwei Durchgänge deutlich, zwei andere sind mehr versteckt. Nach dem von dem Herrn Dr. Mitscherlich angestellten und mir freundschaftlichst mitgetheilten Messungen, bilden die zwei erstgenannten ein vierseitiges Priema, dessen Winkel von beinahe 88° und 90° sind; die beiden andern würden die stumpfen und scharfen Seitenkanten der von den erstern gebildeten geschobenen vierseitigen Sänle abstumpfen.

Der Längebruch glänzend wie Glas, aber so splitterig, dass er ein schimmerndes Ansehn erhält; der Querbruch matt.

Die Bruchstücke scharfkantig, strahlig, in dünnen Splittern im haben Grade durchscheintad.

Etwas weicher, als der Pyroxen aus Pargas, von welchem er sohwach geritzt wird.

Nicht schwer in Stücke zu schlagen

Das eigenthümliche Gewicht = 2,909.

Vor dem Löthröhre verliert der Stein im Glühen seine Durchsichtigkeit nicht, bei starker Hitze schmilzt er unter Lichtentwickelung zur halbdurchsichtigen Perle.

Kleine Stücke des Steins werden von Boraz äusserst langsam zum völlig klaren Glass aufgelöst; der unaufgelöste Theil des kleinen Stücks schwimmt in der Kugel und behält sein voriges Ansehen.

Ein kleines Stück wird beinahe gar nicht vom

über einen finländischen Tafelspath. 155

Phosphorealz angegriffen, aber gepulvert wird es mit Rückstand eines Kieselskeletts aufgelöst. Die Kugel ist im Feuer klar, wird aber während dem Abkühlen wieder undurchsichtig und rissig.

Von Natrum wird der Stein leicht angegriffen und bildet eine weise, sehr schwere schlackenähnliche Masse.

Mit Kobaltauflösung giebt das Pulver eine schöne blaue Farbe und ein blaues Glas.

Herr H. Rose aus Berlin, in dessen angenchmer Gesellschaft ich im Laufe des verwichenen Winters das Vergnüger gehabt habe, im Laboratorio des Hrn. Professors Berselius zu arbeiten, hat mir das Resultat seiner Analyse dieses Fossile mitzutheilen, die Gefälligkeit gehabt. Er erhielt

		Sauerstoff	
Hieselerde	51,60	25.0	5 .
Kalkerdo		13,0	•
Eisenoxyd eine Sp			
Mechanische Bein		•	¥
schung von Stra	hl-		
stein	1,11		

99,12

Es erhellet also, dass dieses Fossil ein Bisilicat von Kalkerde ist, und also dieselbe Verbindung, welche man unter dem Namen Tafelspath kennt *).

^{*)} Dieses ist nicht das einzige Mineral dieser Art, welches in Finland vorkommt. Wir haben in Pargas ein strahliges Fossil, welches für Tremolit gehalten ist, aber nach einer Untersuchung, die der Herr Beniderff schon im vo-

the so to be to it is not that I were the w

Beschreibung eines Malacolits aus der Orrijerwî - Kupfergrube in Nyland.

: ... Kurz vor meiner Ankunft bei Orrijerwi im Herbst vBigehalten einige Grubenleute beim Sprengen in der Grube einige größere Stücke eines sehr schönen brystelfinischen Fossils eingesammelt, welches ich in Ansehung seines strahligen Längebruchs für Tromolit high, Herr Rose, welcher eine Reihe von Analysen der zum Augit Geschlechte gehörigen Fossilien angestellt hat, untersubte auch dieses Fossil, nachdem es sich aus den Blätterdurchgängen ergab, .. daß es dieselbe Grundfigur, wie der Augit baben könne, obgleich der Mangel an ausgehildsten Krystallen eine vollkommen genügende Bestimmung nicht erlaubte.

Seine Analyse, deren Resultat ich nachher anführen werde, hat gezeigt, dass dieses, gleich den übrigen Augitarten ein Doppelsilicat ist, und es also nur als eine krystallinische Varietät von Augit, oder für das, was man Malacolit nennt, Angesehen werden . muss.

Seine aussere Beschaffenheit ist folgende:

Die Farbe sehr hell, in's Grune spielend. An einem größern Stücke bemerkt man, dass die letztere Farbenabanderung nicht dem Fossil wesentlich angehört, denn an einigen Stellen ist es beinahe farbenlos,

rigen Jahre amstellte, und deren Resultat er die Gute gehabt hat, mir mitzutheilen, ist es nur ein Kalkbisilicat, Diese Abanderung ist nicht so schön und so gut ausgebildet, als die oben beschriebene.

an andern wieder grün. Bleiglanz dringt bisweilen in einem dichten Gewebe durch das Fossil und macht es bleigrau und beinahe schwarz.

Kommt in größern krystallinischen Massen mit drei sehr deutlichen und zwei mehr versteckten Durchigungen vor.

Nach den Messungen, die der Herr Dr. Mitschersieht mistigste mingetheilt hat; sind zwei Durchgänge parallel den Seitenslächen einer geschebenen
vierseitigen Säule, deren Seitenslächen sich untes
Winkeln vom beinahe 88 und 90° gegen einander neigen, zwei andere parallel den grades Abstumpfungsflächen der stumpfen und scharfen Seitenkanten, und
der fünste parallel einer schiefangesetzten Endfläche,
welche auf die scharfe Seitenkante grad ausgesetzt ist,
und mit dieser einen Winkel von beinahe 106° bildet.

Nach den beiden deutlichen Durchgängen im Längenbruch gespalten, ist der Stein glänzend von einem Glanze zwischen dem des Glases und Waches; im Querbruch, da wo derselbe nicht dem Blätterdurchgange folgt, matt. wachsähnlich

gange folgt, matt, wachsähnlich.

Längst der krystallinischen Masse ist der Bruch
strahlig, splitterig und schimmernd.

Die Bruchstücke haben eine bestimmte Neigung,

Etwas hart, wie der vorherbeschriebene Tafelspath.

Dünne Stücke sind stark durchscheinend.

Das eigenthümliche Gewicht = 5,195

Vos dem Löthrohre verliert das Forsil im Glühen veine Rarbe aber nicht seine Durchscheinenheit; schmilzt im guten Feuer unter einiger Aufblähung zum halbklaren Glase. Das Pulver giebt mit Kohaltauflösung eine blaugraue Farbe, welche, wo das Pulver geschmolzen ist, in's Rothe spielt.

Uebrigens zeigt es dasselbe Verhalten, wie der Tafelspath;

Das Fossil ist von Bitterkalk, Hupferkies, Schwefelkies, Zinkblende und Bleiglans begleitet.

Herr Ross, welcher mir seine Analyse dieses Fossils gütiget mitgetheilt hat, fand es zusammengesetzt aus

		Samerstoff.
Kieselorde	54,64	27,5
Kalkerde	\$4,94	7,0
Talkerde	18,00	
Manganozyd m		
sehr wenig Tall		*. * *
erde .	2,00	••••
Bisenazyd	1,08	** * *
	100,66	

Diese Analyse zeigt, dass die chemische Formel für dieses Fossil CS² + MS², und dass das Fossil also von vollkommen gleicher Zusammensetzung mit dem von Herrn Hisinger untersuchten Malacolith aus Langbanshyttar in Schweden *; und mit dem von Sr. Excellenz, dem Grasen von Trolle Wachtmeister untersuchten Malacolith von Tjötton in Norwegen ist **).

Der Herr Adjunct Bonsdorff hat ansserdem neulich einen ungefärbten und sehr schönen Malacolith

^{*) \$} Afh. i Fysik, Kemi och Mineralogi III. Th. 8, 298.

^{**) 8.} Kon⁸l. Wetenskaps Acad. Handlinger förra hæfften of är 1820, S, 102. [8, dieses J. 50. Band 4. Heft].

über einen finländischen Malacolith. 159

aus dem Tammara-Kelkbruch im Kirchspiel Hwittis in dem Gouvernsment Åbo und Björneberg untersucht, den er noch nicht beschrieben hat. Nach dem mir privatim mitgetheilten Resultate obenstehender Formel enthält dieser Malacolith

• • •	99,73.	
Mangan, eine Spur Verlust im Glühen	0,3s	
Bisenexydul	•199	1
Thonerde	0,28	
Talkerde	38,55	
(Kalkerde 👝 📜 💢	24.76	
Kieselerde	54,83	

(Die Fortsetzung folgt.)

in dem Generalisent Abo and Signeberg unique bil den er noch nicht beschrieben hat. Nach den dar revenm mitzelichten Hecultate obensichender Formel

Beschreibeung

des in dem Finländischen Gouvernement

Wiborg

gefallenen Meteorsteins,

Verleet im Clank

Bergmeister Nils Nordenskiöld.

110 5 7 214 7 2 7 7

In Scherers Allgemeinen Nordischen Annalen der Chemie, 1. Band, S. 174 wird eine kurze Nachricht gegeben über die Umstände, unter welchen im Jahre 1813 den 13. December einige Meteorsteine, größtentheils auf einen mit Eise belegten See nahe am Dorfe Lontalax im Kirchspiel Sawitaipal in dem Gouvernement Wiborg, niederfielen. Da der Herr Professor Gadolin mir ein kleines Stück dieses Meteorsteins gütigst mittheilte, so hatte ich Gelegenheit, eine Untersuchung desselben anzustellen, welche nicht ohne Interesse seyn wird, besonders weil wir noch von keinem in so hoher nördlicher Breite gefallenen Meteorsteine Kenntnis haben.

Dem äusseren Ansehn nach ist er einem vulkanischen Producte weit ähnlicher, als irgend einer der Meteorsteine, welche ich Gelegenheit zu sehen gehabt habe. Die Oberstäche ist von einer schwarzen, dem Pechähnlichen dünnen Haut überzogen, aber der Bruch ähnelt beim ersten Ansehn einer zusammengehäusten vulkanischen Asche. Er ist so weich, dass man ihn zwischen den Fingern zu ganz kleinen Stücken zerreiben kann. Mit dem Vergrößerungsglase kann man folgende Theile abscheiden.

- 1. Eine helle olivengrüne Substanz, welche ein geschmolzenes Anschu hat, und sich vor dem Löthrohre ganz wie Olivin verhält. Die größten Körner sind etwas größer, als der Knopf einer Stecknadel.
- a. Eine weisse, halbundurchsichtige Substanz, die an der Oberfläche oft krystallinisch aussieht, an der man aber nicht bemerken kann, ob sie geschmolzen gewesen. Sie ist sehr spröde und zerfällt während dem Zerbrechen des Steins so leicht in grobes Pulver, das es schwer hält, ein ganzes Stück zu erhalten. Verhält sich vor dem Löthrohre auf folgende Weise:

Für eich ganz unschmelzhar; verliert auch nicht den Grad der Durcheichtigkeit, den die Masse vorher besessen hat; giebt mit Natrum nur eine schwerschmelzbare Schlacke.

Mit Borax wird ein kleines Stück langsam zum klaren und farbenlosen Glase aufgelöst, mit Phosphorsalze wird es noch langsamer aufgelöst; das kleine Stück wird allmählig kleiner und die Hugel erhält nach der Abkühlung eine weiße, aber trübe Farbe. Ist vom Stein noch etwas unaufgelöst, so zerberstet die Kugel in mehreren Richtungen. Giebt mit Kobaltauflösung eine blaue Farbe.

Obgleich diese Untersuchung nicht hinreichend bestimmt ist, um entscheiden zu können, was diese Substanz sey, so kann man sie hiernach doch nur für

162 Nordenskiöld üb. d. Meteorst. v. Wiborg.

Leucit ansehen, womit sie dem aussern Ansehn nach, viel Achnlichkeit hat.

- 3. Einige äusserst feine metallische Körner können mit dem Magnet angezogen werden; ob diese, ausser Eisen, auch Nickel, enthaken, habe ich bei ihrer geringen Menge nicht ausmitteln können.
- 4. Die Hauptmasse des Steins selbet ist eine graue, wie Asche, gefärbte lose Substanz, welche sehr wenig Zusammenhang hat. Sie verhält sich vor dem Löthrohre folgendermaßen.

Schmilzt ohne Blähung zur schwarzen undurchsichtigen Kugel. Mit Borax wird sie langsam zu einem von Eisen stark gefärbten Glase aufgelöst. In
Phosphorsalz wird sie noch langsamer aufgelöst, läfst
ein Kieselskelett zurück und zeigt einen Eisen-Gehalt
an. Mit Natrum in geringer Menge giebt sie eine
schwarze Kugel. Setzt man mehr Natrum dazu, so
zieht sich das überflüssige des Natrums in die Kohle
hinem, und es bleibt eine braune, unzerschmelzbare
Schlacke übrig.

Ein zweckmäßigerer Apparat

des Sauerstoffgas

Hofrath Wurzer in Marburg.

Bei den so häufig vorkommenden Veranlassungen, Sauerstoffgas zu bereiten, sind, zumal wenn die Menge, deren man gerade bedarf, nicht groß ist, die gewöhnlichen Apparate theils zu umständlich, theils arfordert die Entwicklung dieses Gasses in denselben zu viel Zeit.

Ich habe schon im Jahr 1797 (v. Crell's chem. Annal. B. 1. St. 1. S. 5.) eine andere Vorrichtung hiezu in Vorschlag gebracht, die mir einigen dieser Mängel abzuhelfen scheint, und deren ich mich seit dieser langen Reihe von Jahren meistens bediene. Indes hat sie doch mehr oder weniger dieselben Unbequemlichkeiten, die bei den irdenen Retorten statt finden: nämlich das sich hierin entwicklende Gas ist weniger rein, und also in manchen Versuchen nicht tanglich.

Ich nehme nunmehr blos eine gegossene eiserne Kugel — eine gewöhnliche Granate, deren man be-

164 Wurzer üb. Bereit. d. Sauerstoffgases.

kanntlich von sehr verschiedenem Durchmesser hat, und die sehr leicht und wohlfeil zu haben sind — und befestige in deren Mündung einen hineingeschliffenen Pistolenlauf noch mit einem passenden Kitte. Beim Gebrauche stecke ich blos über das Ende desselben die Mündung eines gebogenen und gut eingepaßten Flintenlaufes.

Umstände bald und rasch die Entwicklung dieses Gasses in der Granate hervor; so dass man diesem Geschäfte keine besondere Ausmerksamkeit zu schenken hat, und dasselbe während anderer Versuche als eine Nebensache behandeln kann; zumal da eine plötzlich erhöhte, oder auch zu schnell verminderte Temperatur kein Springen der Gefässe oder andere Störungen ühnlicher Art hervorbringt.

Bringt man eine solche Granate vor das Gebläse, so sind keine 4 — 5 Minuten erforderlich, um diese Entwicklung rasch in Gang zu bringen. — Bedarf man nur (wie es oft geschieht) ganz kleiner Mengen Sauerstoffgas zu einem bestimmten Versuche; so fimmt man von den kleinen (Hand) Granaten, und antwickelt alsdänn dieses Gas in einer gewöhnlichen kleinen Kohlenpfanne.

Die einfache elektrochemische Kette*) all land sröchiometrisch angewandt L. Section . Santan Reof. b Döbereiner. . a a a a cin. cylindriaches Glas, dienend zur Aufrahme, in any mante in 1) einer unten mit Blase verschlossenen Glasröhre b b b bestimmt die Auflösung des zu reducirenden Metalles in sich anfgunehmen , , , , , , , , , ... 2) eines Stückes breiten Zinkbleches d d, verbunden mit einem Platindrath, c c c welcher, in die Metallauflösung eingesenkt ist und a geb 3) einer mäßig concentrirten Salmiakauflösung. welche auf das Zink chemisch wirkt und dadurch dieses bestimmt, den mit; ihm verbundenen Platindrath metallisirende (phlogistisirende) Thätigkeit mitzutheilen. Mit Wasser verdünnte

Salzsäure zerfällt in dieser

^{*)} Ueber die frühere Anwendung dieses Apparate von Fischer

168 Döbereiner üb. stöchiometr. Anw.

Vorrichtung schnell in Chlorin (welche an das Zink tibergeht) und in Wasserstoffgas, welches tumultuarisch entweicht. Risen in Salzsäure apfgelöst und die Auflösung mit Wasser verdünnt, wird im Kreise dieser Kette metallibirt und auf das Platin als eine zusammenhängende feste Metallmasse niedergeschlagen. Eben so andere ochwer reducirbare Metalloxyde." Enthalten letztere in ihrem aufgelostenn Zustande freit Salzsaure, do wird zuerst diese zersetzt unter Entwicklung von Wasserstoffgas am Platfindrath, und dann erst erfolgt metallische Reduktion; sind aber die Oxfe de leicht reducirbar, wie Kupferoxyd etc. so wird unter gleichen Umständen kein Wasserstoffgas entwickelt sondern gleich zur Desoxydalion des Oxyds verwendet. Die Menge des Zinks, welcher hiebei in der Salmiakfilissigkeit aufgelöst wird, steht mit der Menge des Wasserstoffgases oder des Yeducirten Metalies im stochiometrischen Verhältnisse und fich nehne daher diese galvanische Kette die stochibmetrische. An der Zinkfläche erfolgt keine Gasentwicklung, sondern blofe Zinksalzbildung, selbst wenn in den Kreis dieser Reta te verdunnte Schwefelsäure gebracht wird. Diese verwandelt sich in eine aus 1 Antheil = 15 Schwefel und 4 Antheilen = 4 × 7,5 Sauerstoff bestehende Saure. welche durch die Blase an das Zink tritt, und in Wasserstoffgas. Diese neue Saure 1st analog der Chles-

d. Red.

vergl. dieses Journal XX, 48. Es verdient diese sinnreiche Vorrichtung 2n Metallreduktionen allgemeiner gekannt, und auch in Werkstätten technisch benutzt zu werden.

rine und findet sich mit Silber verbunden in dem geschmolzenen schwefelsauren Silber, woraus sie wahrscheinlich durch Chlorine geschieden werden kann.
Mit 1 Antheil Wasserstoff verbunden stellt sie Vitriolöl oder Schwefelsäurehydrat dar. Denn

Mittel

gläserne Geräthschaften vor dem durch schnellen Temperaturwechsel veranlassten Zerspringen zu sichern, veraucht von

Dr. Pleischl in Prag.

In den Annales de Chemie et de Physique von Gay-Lussac und Arago B. IX. p. 422 findet eich folgender Brief an die genannten Herausgeber:

"Oft wiederholte Erfahrung hat mir gezeigt, dass ein gläserner Becher, in kaltes Wasser gebracht, darin gekocht und dann in demselben Wasser langsam ausgekühlt, schnelle Veränderungen der Temperatur erleiden könne, ohne zu springen und zwar von der niedrigsten Temperatur der Atmosphäre bis zu jener des kochenden Wassers.

Ich habe oft ein so zubereitetes Glas, welches die Nacht hindurch auf einer Marmortafel, in einem Zimmer, in welchem das Reaumürsche Thermometer — 10° anzeigte, stand, schnell mit kochendem Wasser gefüllt, ohne daß es dabei zersprang.

Es ist mir wahrscheinlich, dass dasselbe Versahren bei Gläsern zu Argandschen Lampen (verres a Qinquent) eine ähnliche Wirkung herrorbringen würde. "Ich bemerke blofs, daß es, um das Zerschlagen der Gläser bei dem Kochen durch das Aneinanderstofsen zu vermeiden gut sey, sie mit etwas Stroh oder einem anderen ähnlichen Körpern zu umhüllen.

Soll das Glas in der Folge nach höheren Temperaturen als jener des kochenden Wassers ausgesetzt werden, so wähle man statt des Wassers eine Salzlösung oder ein Oel zum Auskochen."

Der Briefsteller überliese die Bekanntmachung dieser Erfahrung dem Urtheile der HH. Herausgeber, welche sie am oben angesührten Orte aufnahmen.

Vorstehendes Schreiben und die verdriessliche Erfahrung, die wohl jeder Chemiker gemacht haben wird,
dass das Zerspringen eines Glases zuweilen eine Arbeit von mehreren Wochen vereitelt, bewogen mich
einige Versuche hierüber anzustellen, um mich selbst
durch den Augenschein von der Wahrheit des Angeführten zu überzeugen.

Ich nahm zwei Zylindergläser, wählte geslissentlich solche mit stärkerem und ungleich dickem Boden, liess sie mit alter Leinwand umwickelt nach obiger Anleitung in kaltes Wasser legen, damit anfüllen, und dann das Wasser bis zum Kochen erhitzen, einige ' Zeit kochen, und die Gläser in und mit dem Wasser allmählig abkühlen.

Die so zubereiteten Gläser wurden am folgenden Tage in thauenden Schnee gebracht, und darin einige Minuten erhalten, um sie auf die Temperatur von oozu bringen. Als dieses geschehen, wurde kochendes Wasser in sie gegossen und siehe da, sie sprangen nicht; das kochende Wasser blieb einige Minuten darin, wurde dann wieder ausgegossen, und neuerdings schmelzendes Schneewasser eingefällt, und die Gläser

sprangen nicht. Dieses Verfahren wurde deeimal wiederholt, um zu sehen, oh die Wirkung des Auskochens (eigentlich des allmähligen langsamen Abkühlens) sich bei öfters erfolgten schnell herbeigeführten Temperaturwechsel bewähren werde, und hatte die Freude, die Gläser diese Probe aushalten zu sehen.

Ich ging noch weiter. Ich nahm 4 Theile Schnee und 1 Theil Schwefelsäure, mischte beides schnell durch einander und brachte die Temperatur bis auf 20° C. herab; diese Kälte erzeugende Mischung wurde nach einigen Minuten entfernt, und jetzt kochendes Wasser in das Glas gebracht, aber auch diese schnelle und große Veränderung der Temperatur bewirkte kein Springen des Glasee. Auch dieser Versuch wurde mit demselben Glase mehrmals wiederholt, und auch hier bewährte sich das Auskochen als schützend.

Ich glaube nichts Ueberflüssiges zu thun, wenn ich diese Erfahrungen als Bestätigung des früher angeführten Schreibens eines Unbenannten hier öffentlich mittheile; abgesehen davon, daß es für den Chemiker und für mehrere Fabrikanten gar nicht gleichgültig ist, ob ihnen jährlich 20 oder 200 Gläser zerspringen, da die zerbrochenen durch neue wieder ersetzt werden müssen, und das Glas nicht zu den allerwohlfeilsten Artikeln gehört, — also abgesehen von Ersparnissen ist der Hauptgewinn für den Chemiker sowohl als für den Fabrikanten der der Zeit, weil oft das Zerspringen eines Gläses eine Arbeit von mehreren Wochen fruchtlos macht. Ich lasse meine Gläser jetzt alle auskochen.

Ich habe zwar bis jetzt noch keine Versuche darüber angestellt, glaube aber, dass mehrere gläserne Instrumente, die bestimmt sind, verschiedene Temperaturen ertragen zu sollen, durch das vorangeschickte Verfahren zu ihrem Zwecke recht vortheilhaft und tauglich zugerichtet werden könnten, insbesondere dürfte se bei den Thermometern natzlich werden, um sie vor der möglichen Gefahr des Zerspringens bei Messungen schnell wechselnder Temperaturen im Voraus zu führen.

Der Grund, warum die Gläser nach dem Auskochen nicht so leicht zerspringen, dürfte wohl nicht
schwer zu finden seyn, da wir wissen, dass auf der
Glashütte schlecht ausgekühltes Glas sehr leicht springt,
während gut ausgekühltes Glas von derselben Masse
bei weitem dauerhafter ist, und den Wachsel der Temperatur viel besser verträgt, ohne zu springen.

Bei dem oben augegebenen Verfahren wird das Glas allmählig und in seiner ganzen Masse gleichförmig erwärmt, daher gleichförmige Ausdehnung aller Theilchen, wodurch alle won dem imgleichen Abkühlen auf der Glashütte herrührenden Ungleichheiten gehoben und ausgeglichen werden bie Hauptsache scheint mir aber in dem gleichförmigen und allmähligen Auskühlen aller Therlohen der Glasmasse in dem auskühlenden Wasser zu liegen; daher ein gleichförmiges Zusammenziehen und eine gleiche Härte aller Theile durch die ganze Glasmasse hindurch, welcher Umstand zu einem dauerhaften Glase wesentlich nothwendig ist. Vielleicht wird dadurch das Glas auch. wirklich weicher und zäher. Ich werde die Versuche des Auskochens auch mit irdenen Geschirren aller Art. und mit Porcellan anstellen und den Erfolg dieser Versuche bekannt machen.

Chemische Untersuchung

ern draid, author by covered and

einiger Pflanzen

aus der Familie der Colchiceen und des in ihnen wirksamen Bestandtheils,

Pelletier und Caventon.

Uebersetzt aus den Annales de Chemie et de Physique B. XIV. S. 69.

Dr. W. Meissner in Halle.

Zu den botanischen Kennzeichen, welche dazu dienten, von der Familie der Binsen, mehrere Pflanzen zu trennen, um daraus eigene Familie, deren Typus das Colchicum ist, zu bilden; könnte man noch ein anderes hinzufügen, welches von der Schärfe des größten Theils der Arten und von ihrer Wirkung auf den thierischen Organismus herzunehmen ist. Es schien uns wichtig einige Pflanzen dieser Familie zu untersuchen, und nachzusehen, ob das darin befindliche scharfe Prinzip in den verschiedenen Arten dasselbe sey, ob man es für sich darstellen könne, und ob es einige besondere Eigenschaften besitze.

Folgendes sind die Resultate, welche wir erhalten haben, und die wir der Akademie vorlegen. Die erste Pflanze aus der Familie der Colchiceen welche wir der Untersuchung unterwarfen, war Veratrum Sabadilla, oder vielmehr der Saame derselben. Wir schlugen bei seiner Zerlegung denselben Gang ein, welcher uns nur wenig verschieden bei dem Studium anderer Pflanzenprodukte geleitet hatte, und wandten
zuerst den Aether als Aufschliefsungsmittel an. Da
die Resultate seiner Einwirkung auf den Sabadillsaamen
uns einige merkwürdige Thatsachen darboten, so
wollen wir uns hierüber in einige Details einlassen.

Wirkung des Aethers auf den Sabadillsaamen.

Bringt man Aether mit den Saamen in Berührung, so färbt er sich bald hellgelb; seine Wirkung ist weit stärker, wenn sie durch Wärme unterstützt wird, so dass er in einer gegebenen Zeit eine weit größere Menge aus dem Saamen in sich aufnimmt. Die geistigen Auflösungen wurden bei mässiger Warme übergezogen, wobei der Aether ungefärbt und ohne fremdartigen Geruch übergieng; der Rückstand bestand aus einer gelben, fetten, schleimigen, in Wasser unauflöslichen, in Alkohol vollkommen löslichen, und Seife bildende Materie, welche alle Eigenschaften eines Fettes oder festen Pflanzenöls besaß; jedoch röthete sie stark die Lackmustinktur und besafe einen starken eigenthumlichen Geruch. Diese besondere Eigenschaften bewogen uns noch einige neue Versuche mit dieser Substanz anzustellen.

Wir behandelten sie nun, nach Chevreule Methode, mit Kali, und untersuchten die erhaltene Seife. Dem zu Folge wurde die alkalische Seife durch eine überschüssige Menge Weinsteinsäure zersetzt und die Flocken der fettigen Materie durch ein Filter getrennt; sie bestanden aus Oelsäure und Weinstein-

säure. Die filtrirte Flüssigkeit ereshien gefärbt, besels einen scharfen und sauren Geschmack, und einen
sehr starken Geruch. Der Destillation unterworfen
gab sie eine wäßrige Säure und eine stark riechende
Flüssigkeit; der in der Retorte gebliebene Rückstand
enthält ein wenig saures weinsteinsaures Kali, süßen
Oelstoff, eine färbende Materie, und eine Substanz
won welcher wir in Verfolg dieser Abhandlung noch
umständlicher zu sprechen Gelegenheit haben werden.

In die durch Destillation erhaltene Flüssigkeit. wurde Barytwasser getröpfelt, wornach sie nech den ihr eigenthümlichen Geruch ein wenig behalten, ihre Saure jedoch ganzlich verloren hatte. Zur Trockne abgeraucht blieb eine salzähnliche schön weisse Substanz, die aus Baryt und der riechenden Saure der fetten Materie bestand, eine Verbindung ähnlich der welche die riechende Saure der Butter oder des Fettes des Delphins bildet. Wir wandten nun zu ihrer Zersetzung die Phosphorsäure an, und erwarteten bei der Uebergiessung derselben mit der Säure, dass dadurch eine flüssige Säure getrennt werde, wie diefs beim butter- und delphinsauren Baryt der Fall ist; zu unserm Erstaunen erhielten wir jedoch eine weisse, aus einer Menge perlmutterähnlich glänzenden Nadeln gebildete Materie, welche bei einer Wärme über 200 schmelzbar war. Da wir jedoch durch mechanische Mittel den die Krystalle durchdringenden sauren phosphorsauren Baryt nicht trennen konnten, so, nahmen wir unsere Zuflucht' zur Destillation bei einer sehr gelinden Wärme um mit der Säure so wenig als möglich Wasser überzuziehen, wobei wir zugleich einen schicklichen, die sauren Dämpfe verdichtenden Apparat anwendeten.

üb. d. Bestandtheile ein. Colchiceen. 175

Prüfung der Säure.

Die auf diese Art erhaltene Säure bildete Nadeln oder krystallinische Gruppen von schöner weißer Farbe; sie ist in Wasser auflöslich, daher man sie, ohne die angewendete Vorsicht, auch oft in dem bei der Destillation mit übergehenden Wasser aufgelöst oder in flüssiger Form erhält; ihr Geruch gleicht dem der Buttersäure, ohne gerade derselbe zu seyn; sie schmilzt bei + 20°; sie sublimirt bei einer wenig verstärkteren Wärme, und verdichtet sich zu weißen krystallinischen Nadeln; sie ist in Alkohol und Aether auflöslich, sie verbindet sich mit den Basen zu Salzen welche einen schwachen Geruch zeigen; und ihre Verbindung mit dem Ammoniak erzeugt in den Eisenoxydsalzen einen weißen Niederschlag.

Die geringe Menge der erhaltenen Säure verhinderte uns die Versuche hierüber noch weiter auszudehnen; es lassen jedoch die eben angeführten Eigenschaften keinen Zweifel übrig, dass die erhaltene Saure ihren Platz neben denen aus der Butter und dem Fette des Delphins dargestellten einnehmen muss, mit welcliem sie im Alfgemeinen viel Achnlichkeit hat. Berucksichtigt man jedoch, daß sie fest und krystallisirbar ist, wahrend jene stets flussig sind, so wird man nicht anstehen, sie als eigenthumlich und hinlänglich unterschieden zu beträchten. Hat man die Saure des Delphinus globiceps nach ihrem Ursprunge benennet, so wollen wir diesem durch abnliche Fälle festgestellten Beispiele folgen und unsere flüchtige krystallisirbare Saure mit den Namen Sabadillsaure belegen. State of the state of the state of the

Lanca Life. . Lanca

.

and the engine in a second of the

Fortsetzung der Zerlegung der Saamen. — Wirkung des Alkohols.

Nachdem wir durch Aether aus den Sabadillsaamen eine fette Materie geschieden hatten, welche aus
Stearine, Elaine und einer riechenden Säure zusammengesetzt war, ausser noch einer gelben färbenden,
und einer geringen Menge einer andern Substanz,
auf welche wir noch zurück kommen werden so fuhren wir in der Zerlegung auf die Art fort, dass wir
die Saamen mit kochendem Alkohol behandelten. Die
hierdurch erhaltene ersten geistigen Auszüge waren
dunkelbraun gefärbt; noch heis filtrirt schied sich
aus ihnen beim Erkalten eine Substanz in weisen
Flocken, welche wir für Wachs erkannten.

Die aufgelöste, zur Extraktdicke abgerauchte Materie mit Wasser behandelt, hinterliefs auf dem Filter eine geringe Menge fetter Substanz, welche der durch Aether erhaltenen gleich kam. Während der Verdampfung der wässrigen Auflösung bildete sich ein orangegelber Bodensatz, welcher die Alkalien sehr dunkel färbte, und dagegen durch Säuren seine Farbe verlor; er bestand aus einer färbenden Materie, welche wir weiter unten finden werden, da der größere Theil in der Auflösung zurückgeblieben war. Ausserdem bot uns dieselbe keine besondere Eigenschaften dar, vielmehr kam sie der in den gröseten Theil der holzigen Vegetabilien aufgefundenen sehr nahe, nur schien sie weniger auflöslich zu seyn, oder es durch die Verbindung mit einer geringen in den Saamen befindlicher Menge freier Säure wenigstens zu werden.

Wir gossen nun in die noch sehr gefärbte Flüssigkeit eine Anslösung von essigsaurem Blei, wodurch

sogleich ein sehr häufiger gelber Niederschlag entstand, den wir mittelst eines Filters trennten. Die fast gänzlich entfärbte Flüssigkeit wurde von dem im Ueberschuss zugesetzten essigsauren Blei durch Schwefelwasserstoffgas befreiet und dann nach vorhergegangener Filtration und schicklicher Verdampfung mit Bittererde behandelt und nochmals filtrirt. Die Flüssigkeit enthielt essigsaure Bittererde und färbende Materie. Der Bittererde Niederschlag gab mit Alkohol gekocht geistige Auszüge, nach deren Verdunstung eine pulverige, sehr scharfe, mit bestimmten alkalischen Eigenschaften begabte Materie zurückblieb; sie besafs anfangs eine gelbliche Farbe, durch Auflösung in Alkohol und Niederschlag mittelst Wassers, erhielten wir sie jedoch in Form eines sehr weißen Pulvers.

Der gelbe durch das essigsaure Blei gebildete Niederschlag, ebenfalls mit Schwefelwasserstoff behandelt, gab uns eine sehr saure, gefärbte Flüssigkeit, welche die färbende Materie, die von essigsaurem Blei herrührende Essigsäure und die eigenthümliche Säure der Sabadillsaamen enthielt. Es hat uns viel Mühe gekostet diese letztere rein und in einer zur Erkennung ihrer Eigenschaften hinreichenden Menge zu erhalten; als wir indese die Flüssigkeiten abdampften und an einen kühlen Ort stellten, so erhielten wir krystallinische Nadeln welche wir von neuem in Wasser aussösten und anschießen ließen. Diese Säure zeigte uns die Eigenschaften der Gallussäure.

Die alkalische Materie der Sabadillsaamen findet sich also in dem Zustande eines sauren gallussauren Salzes.

178 Pelletier und Caventon

Von der alkalischen Substanz der Sabadillsaamen

Die aus den Sabadillsaamen *) geschiedene alkalische Substanz findet sich nicht allein hierin, sondern, wie wir weiter unten zeigen werden, auch in der weißen Nießwurz (Veratrum album) und der Wurzel der Herbstzeitlose (Colchicum autumnale): alles Pflanzen aus derselben Familie; wir glaubten daher sie Veratrine nennen zu müssen. Folgendes sind die Eigenechaften, welche wir an ihr erkannten:

Die Veratrine ist weiß, pulverig und geruchles; in die Nase gebracht erregt sie ein heftiges Niesen, welches gefährlich werden kann: selbst eine unwägbare Menge, bringt diese Wirkung hervor. Ihr Geschmack ist von einer ausserordentlichen Schärfe ohne Beimischung von Bitterkeit. In sehr geringen Dosen erzeugt sie fürchterliches Erbrechen, indem sie die Schleimhäute reitzt; dieser Reitz pflanzt sich bei größern Gaben auf die Eingeweide fort, und einige Gran können, zufolge mit Thieren angestellter Versuche, den Tod bewirken.

Sie ist in kaltem Wasser sehr wenig auflöslich und man kann sie hierin mit der Morphine und Strychnine vergleichen; kochendes Wasser löst 17000 seines Gewichts auf, und erhält dadurch einen bemerklichen scharfen Geschmack. Im Alkohol ist sie sehr auflöslich, ehen so in Aether, nur in geringerer Menge.

Ligana haden der Callostique

^{*)} Die Auffindung der Veratrine geschah im Juli 1819 und wurde der Société philomatique angezeigt, (Siehe Journal de physique August 199.)

üb. d. Bestandtheile ein. Colchiceen. 179

Der Wärme ausgesetzt schmilzt sie sehr leicht, und zwar schon hei + 50°; in diesem Zustande bekommt sie ein wachsartiges Ansehen; beim Erkalten gesteht sie zu einer durchscheinenden wie Ambra gefärbten Masse. Bei offnem Feuer behandelt, bläht sie sich auf, zersetzt sich, erzeugt Wasser, viel Oel u. s. w. und kinterläßt eine voluminöse Kohle, welche nach der Einäscherung einen kaum bemerklichen Rückstand giebt *). Mit dem Kupferdeutoxyde erhitzt, giebt sie keine Spur von Stickstoff; sie ist also gleich der Strychnine u. s. w. aus Wasserstoff, Kohlenstoff und Sauerstoff zusammen gesetzt.

Die Veratrine stellt die blaue Farbe des durch eine Säure gerötheten Lakmuspapier wieder her, und sättigt selbst die Säuren, mit welchen sie nicht krys stallinische Salze darstellt. Durch Verdampfung bekommen diese Salze das Ansehn des Gummi oder sauren äpfelsauren Kalks; nur das schwefelsaure Salz zeigt Spuren von Krystallen, sobald es einen Ueberschus von Säure hat.

Wenn es leicht ist die Eigenschaft der Veratrine, die Säure vollkommen zu sättigen, sestzustellen, so

Dieser Rückstand ist gering alkalisch, jedoch kann man seinem Alkali die Alkalität der Veratrine nicht zuschreiben, wie dies folgender Versuch zeigt. Drei Grammen in dem Verhältnis wie 1:19 mit Wasser verdünnter Essigsäure erforderten zu ihrer Sättigung 0,125 Grm. Verattine; das essigsaure Salz gab nach der Einäscherung einen 0,006 schweren Rückstand, welcher nur einen Tropfen derselben Sanre, wovon 3 Grm. die Veratrine wor der Einäscherung sättigten, zur Neutralisation bedurfte.

iet es dagegen schwer, ihre Verbindungen zu erhalten. denn wenn man sie durch eine geringe Menge Wasser verdünnt, um das Salz von der nnaufgelösten Veratrine zu trennen, welche man in Ueberschuss hat zusetzen müssen, so giebt die Flüssigkeit augenblicklich Anzeigen von Säuren. Diese Eigenschaft, verbunden mit der Nichtkrystallisirbarkeit der Salze, macht ihr Studium undankbar und fast unmöglich. Wir haben uns auf die Zerlegung des schweselsauren und salzsauren Salzes beschränkt, wovon das erstere besteht aus:

> 93,723 Veratrine Schwefelsäure 6,227 6.6441.

Das Salz, welches wir zerlegten, enthielt jedoch einen Säureüberschufs; das Verhältnifs der Säure ist also zu hoch, wenn man es zur Bestimmung des Grades der Sättigungscapacität der Veratrine anwenden will.

Nach den Versuchen, welche wir in unserer Abhandlung über die Leucine erzählt haben, müssen wir sogar annehmen, dass das neutrale schwefelsaure Salz nur die Hälfte der Säure des sauren Salzes enthält, und also zusammengesetzt ist aus:

> Veratrine Schwefelsäure 5.3220

Die salzsaure Veratrine scheint noch weniger krystallisirbar zu seyn, als die schwefelsaure; sie erscheint als eine durchsichtige gummöse Masse. Im Wasserbade ausgetrocknet gab sie uns bei der Zerlegung:

95,8606 Veratrine Hydrochlorinsäure 4,1394 4.3181. Die Jodine und die Chlorine zeigen eine, mit den schon bekannten Pflanzenalkalien gleiche Einwirkung auf die Veratrine; es werden hydrojodinsaure und jodinsaure, sowie chlorinsaure und hydrochlorinsaure, nicht krystallisirbare Salze gebildet.

Die Salpetersäure verbindet sich mit der Veratrine, man muß jedoch die Säure vorsichtig anwenden, denn durch einen Ueberschuß oder zu große Concentration derselben wird die Pflanzensubstanz in ihren Elementen verändert. Hierbei bemerkt man durchaus keine rothe Färbung, wie bei der Morphine, der Strychnine und der Brucine; die Veratrine scheint sich nicht, wie diese drei Substanzen, stärker zu oxydiren, sondern dafür in ihren Elementen zu verändern, indem sie eine gelbe verpuffende Materie, dem walterschen Bitter analog, bildet.

In den Alkalien ist die Veratrine unauflöslich, hingegen auflöslich in allen Pflanzensäuren.

Wenn wir nun die Veratrine mit den andern bekannten Pflanzenalkalien vergleichen, so sehen wir,
ohne von ihrer Wirkung auf den Thierkörper zu sprechen, das sie sich von der Morphine, der Strychnine
und der Brucine insbesondere durch die Unmöglichkeit krystallisirbare, ja selbst neutrale, Salze zu bilden, unterscheidet, wenn gleich bei einem großen
Ueberschus der Base ein Theil derselben blos beigemengt ist. Sie scheint in dieser Hinsicht sich an die
Picrotoxine anzuschließen, welche wie sie nicht durch
Salpetersäure geröthet wird, und deren Salze sauer
reagiren.

Die Klasse der Pflanzenalkalien, welche 1816 nur zwei Arten enthielt, nämlich die Morphine und das Alkali des Seidelbastes, ist nach und nach durch die Strychnine, die Picrotoxine, die Brucine und die Ve-

182 Pelletier und Caventon

ratrine bereichert, und es ist sehr wahrscheinlich; dass in der Folge noch andere Substanzen derselben Art ausgesunden werden *), so dass es vielleicht mehr Pslanzenalkalien als Pslanzensäuren giebt. Mehrere dieser Materien sind bisher den Untersuchungen der Chemiker entgangen, und zwar wegen ihrer Auslöslichkeit, welche ihre Reinigung und Trennung von der färbenden Materie erschwert; so erhält man z. B. sehr alkalische Flüssigkeiten, wenn man die Auszüge des Hyosciamus niger, Aconitum Napellus, des Rhus radicans u. s. w. mit Bittererde behandelt, welche zu ihrer Sättigung viel mehr Säure erfordern, als die Aschen derselben.

Es ist überdies sehr wahrscheinlich, dass die Kräste, welche während des Vegetationsprocesses saure Körper erzeugen, auch gleichzeitig alkalische Substanzen bilden, so dass die Entstehung eines alkalischen Moleculs die Polge der Entstehung eines oder mehrerer saurer Moleculs ist, weil die Pflanzenalkalien in der Natur stets in dem Zustande eines übersauren Salzes sich besinden. Wie viel auch an dieser noch hypothetischen Meinung sey, die jedoch sehr gut mit dem System der Elektricitäten übereinstimmt, welche großen Einslus auf die chemischen Zusammensetzungen zu haben scheinen, so gereut es uns keinesweges dieselbe aufgestellt zu haben, wenn sie zu neuen Entdeckungen Anlass geben könnte.

^{*)} Wir haben in der Belladonnawurzel eine pulverige und in Sauren auflösliche Substanz gefunden, welche sich in ihren chemischen Eigenschaften der Veratrine nähert; doch ist sie weder acharf noch bitter. Wir hoffen dieselbe naher au prüfen.

üb. d. Bestandtheile ein. Colchiceen. 183

Fortsetzung der Zerlegung der Sabadillsaamen.

Wir werden uns wenig bei den Stoffen aufhalten. die wir aus dem Saamen nach der Ausziehung aus Acther und Alkohol erhielten. Sie enthalten noch sehr viel einer gummosen Substanz, welche man durch kochendes Wasser ausziehen kann, und es bleibt dann nur noch eine geschmacklose unauflösliche Materie zurück, die alle Bigenschaften der Holzfaser besitzt. Vom Stärkemehl haben wir keine Spur in dem Saamen gefunden.

Durch die Einäscherung erhält man eine geringe Menge Asche; welche fast ganzlich aus kohlenstoffsaurem und phosphorsaurem Kalk mit Spuren von hydrozhon - und kohlenstoffsauren Kali und von Kieselerde besteht.

Uebersicht der Zerlegung der Sabadillsaamen.

Fette Materie zueammenge- Elaine,
setzt aus Sabadilleäure,

Wachs. Saure gallussaure Veratrine, Gelba färbende Materia. Gummi, Holzfaser,

kohlenstoffsäuerlichem Kali, - Kalk, Asche bestehend aus ? phosphoreaurem Kalk, Chlorinkalium,

Journ. f. Chom. v. Pbys. 1, Bd, 2. Hoft,

Zerlegung der weissen Niesswurzel (Veratrum album).

Wir haben auch die weiße Niesswurzel der Anslyse unterworfen, indem wir ein ähnliches, wie bei der Untersushung der Sabadillsnamen befolgtes. Verfahren anwendeten. Deshalb begnügen wir uns blos die erhaltenen Resultate anzuzeigen, welche wenig von den vorhergehenden abweichen. Die weiße Niesewurzel enthält eine fette, aus Elaine, Stearine und einer flüchtigen Säure gebildete Materie, welche letztere wenig von der aus dem dicken Oel der Sabadillsaamen erhaltenen verschieden ist; doch konnten wir sie nicht krystallinisch erhalten. Alkohol entzieht der Wurzel eine extractive, aus saurer gallussaurer Veratrine und färbender Substanz gebildete Materie, durch kaltes Wasser erhält man Gummi, durch warmes aber Stärkemehl; welches sich in den Sabadillsäuren nicht vorfindet, als Rückstand bleibt eine große Menge Holzfaser.

Die Asche der Niesewurzel gab uns viel phosphorsauren und kohlenstoffsauren Kalk, Spuren von Kieselerde und Gyps, aber keine Chlorinverbindungen.

Uebersicht der Zerlegung det weissen Niesswurzel.

Fette Materie zusammeuge- Elaïne, Stearine, flüchtiger Säure,

Saure gallumaure Veratrine, Gelbe färbende Materie, Stärkemehl, Gummi, Holzfaser

Asche bestehend aus phosphorsaurem Kalk,

Kieselerde,
schwefelsaurem Kalk.

Zerlegung der Wurzel der Hechstzeitlese (Colchicum ausumnale).

Wir begnügen uns die Resultate derselben anzuzeigen, und wollen blos nachher bei der Gegenwart des Iunlin, welches wir in dieser Wurzel antrafen, verweilen.

Fette Materie zusammen- S gesetzt aus

Elaine, Stearine, flüchtiger Säure,

Saure gallussaure Veratrine Gelbe färbende Materie Gummi Stärkemehl Iunlin in Menge Holzfaser

Die Asche, welche durch eine große Menge Wurzel erhalten wird, ist so gering, dass man sie übersehen kann.

Wir sind durch die Untersuchung des Niederschlages, der sich in der wässrigen Abkochung der Herbstzeitlole bildet, und welcher mit Aether, Alkohol und kaltem Wasser behandelt wurde, darauf geführt, in dieser Wurzel das Daseyn des Iunlin zu erkennen. Die Dekokte kochend filtrirt, ließen eine weise flockige und unschmackhafte Substanz fallen, welche alle Eigenschaften des Iunlin besafs, und ausserdem noch durch lodine blau gefärbt wurde; ein Merkmal, das blos dem Stärkemehl zukommt. Wir haben uns jedoch bald überzeugt, dass dieser stärkemehlartige Absatz eine Verbindung von zwei Substanzen war, und swar eine so innige, dass es unmöglich ist, beide ganz von einander su trennen. In der That, wenn man Stärkemehl und Iunlin in Verhältniss von wenigstens 1 : 9 vermengt, so schlägt sich letzteres in kleinen Antheilen nieder, wobei er Stärkemehl an sich zieht; ist jedoch die Menge des Stärkemehls überwiegend, so schlägt sich kein lunlin nieder. Es ist aber möglich das Iunlin durch folgendes Verfahren zu erkennen.

In das stärkemehlartige Dekokt gieße man Galläpselausguß, wodurch sogleich ein bemerkbarer Niederschlag entstehen wird; setzt man nun die Flüssigkeit einer steigenden Wärme aus. so wird der Niederschlag, nach Thomsons Beobachtung, ohngesähr bei 50° centigr. verschwinden, wenn das Stärkemehl rein ist; sobald jedoch Iunlin dabei ist, wird dieß erst, wie wir gefunden haben, nahe dem Siedepunkte geschehen.

Diese Methode kann dazu dienen, das Iunlin in Substanzen aufzufinden, worin man es nicht vermuthet hätte, da es durch Stärkemehl verlaret oder in Wasser auflöslich gemacht worden.

Zusatz

VOM

Dr. W. Meifsner.

Schon im Februar 1819 hatte ich die Analyse der Sabadillsäure, welche vor der öffentlichen Bekanntmachung erst noch zu einem anderen Zweck bestimmt war, vollendet, und auch einigen meiner Freunde die Auffindung des darin befindlichen Alkaloids mitgetheilt. Einige Monate später sendete ich an meinen verehrten Freund Prof. Schweigger eine kurze Notiz *) über die Auffindung und Eigenschaften des neuen Alkaloids, woraus nur die Verschiedenheit mit dem bisher bekannten bervorgehen sollte, indem ich mir eine umständlichere Bearbeitung vorbehielt. Leider hinderten mich jedoch andere Geschäfte an der Ausführung dieses Plans, so dass ich bis jetzt nur einzelne Data sammeln konnte. Darch die vorhergehende Arbeit der beiden geschätzten französischen Chemiker, welche nach mir denselben Gegenstand untersuchten, und ebenfalls das neue, mit Recht von ihnen Veratrine gepannten Alkaloid (wie auch ich dieses vorschlug) fanden, wäre nun wohl die weitere Bearceitung von meiner Seite überflüssig gemacht; da jedoch die Resultate unserer Analysen der Sabadillsaamen in einigen Punkten von einander abweichen, so werde ich die meinigen, wie ich sie damale fand, zur Vergleichung hier anführen, und mir darüber einige Erlänterungen erlauben.

^{* *)} S, diesse J, XXV. 379.

	In 500 Gran lufttrockner Sabadillsamen	fand ich:
,	Fettes Oel (Elaine)	121,0000
	Talgartiges fettes Oel (Stearine)	3,1250
	Wachs (Myricin)	0,5000
	Sabadillin (Veratrin)	2,8801
	Harz	7,2768
. ,	Hartharz	42,1250
٠	Bitteren Extractivetoff mit der mit dem	- y /
	Sabadillin verbundenen Säure	2 9,8431
4.:	Sülsen Extractivatoff	3,2500
11	Extractivitoff durch Actzlauge ausgezoger	
• •	Gummi	2 4,6250
'. I'	Phyteumakolla mit salzsaurem und pflan	
٠	Kali	5 5C-5
•	Kleesaure Bittererde mit Bassorin verbu	
	den	5,3125
,	Pflanzenfaser	102,8100
•	Feuchtigkeit	32,0000
	•	
	and.	500 .

(Die Details der Analyse werden sich in Iromsdorffe Journal der Pharmacie befinden.)

Das durch absoluten Schweseläther ausgezogene sette Oel trennte sich bei einer niedrigen Temperatur in ein slüssiges und talgartiges, welche beide leicht von einander getrennt, und dem Gewicht nach bestimmt werden konnten. Die von Felletier und Caventon aus diesen getrennte Säure war mir bei der Untersuchung aus dem Grunde entgangen, weil ich die nach Chevreule Methode aus den Fetten und Oelen dargestellten Säuren für Producte und nicht für Educte hielt, und daher die Saponisication unterließ. Selbst Chevreul erklärt sich in seiner schönen Abhand-

fung über die Säure des Delphinus globiceps (Annales de Chimie et Physique T. VII. p. 372) weder für
die eine mach die andere Meinung, und sagt sogar,
das Gel des Delphins wenigstens eine Mataria
enthält, welcher die Säure ihre Entstehung verdankt.
Da jedogh das Sabadillöl die Lackmustinktur zöthet,
serkönnte man mehl die Säure als schon gebildet anmehmen, nur fragt es sich, ob nicht doch durch Einwirkung des Antzkeli eine Veränderung ihrer Eigenschaften bewinkt werde. Die Behandlung des Gela
mit Bittererde würde hierüber Aufschlus geben.

In der Analyse der französischen Chemiker finden sich die Harse nicht erwähnt, welche die Sabadillsamen doch eben in nicht geringer Menge anthalten. Durch Aether wird zugleich mit demselben Oel ein brauner Stoff ans den Saamen gezogen, welcher eich völlig wie im Harz verhält, das sich in Aether wie Alkohol, nicht aber in rectificirtes Terpenthinöl und Mandelöl auflöst. Sein scharfer Geschmack schien mir von einem Hinterhalte von Veratrin zu kommen. Ferner erhält man durch Ausziehung der Saamen mit Alkohol, nebeu dem sauren Veratrinesalze und dem salsen wie bitteren Extractivetoffe, noch ein Harz, welches sich von dem eben erwähnten durch Unauflöslichkeit in Aether unterscheidet. Schon Gehlen fand oin gleiches Harz in der Senega und Kreuzblumenwurzel; nach ihm Heyne, welcher es zur Unterscheidung von den in Aether, Alkohol, ätherischen wie fetten Oelen auflöslichen, Hartharz nannte; hierauf schied ich es wieder dus dem Sternanies und Coloquintenmark, und Brandes aus mehreren Pflanzentheilen. Dass diese beiden Harze wirkliche Harze sind, und zwar das letztere sich an das Jalappenharz anschließt,

welches auch zu den Hartharzen gerechnet werden mus, zeigen deutlich die Eigenschaften beider.

Was nun Pelletier und Caventon geben Färbestoff nennen, diess scheint die von mir mit dem Namen bitterer Extractivstoff belegte Materie zu seyn, welche aus den zur Trockne abgerauchten geistigen Auszügen durch Wasser getrennt wird. Zugleich mit dieser und dem sauren Veratrinsalze enthält aber auch der wässerige Auszug einen süsen Extractivstoff, welcher sich dem sogenannten Schleimzucker nähert, und dadurch erhalten wird, dass man den zur Trockne abgerauchten wässerigen Auszug wieder mit obgradigem Alkehol behandelt, und die geistige Flüssigkeit verdampft,

Die Versuche, welche ich anstellte, um die Eigenschaften der Säure kennen zu lernen, die mit dem Alkaloide zu einem sauren Salz verbunden ist, üherzeugten mich schon damals, das sie eine Säure sey, welche, wie ich anführte, der Aepfelsäure nahe stehe, ich hatte sie auf gleiche Art wie die französischen Chemiker dargestellt, welche sie für Gallussäure halten, ohne jedoch die nöthigen Beweise dafür anzuführen Die geringe Menge damals erhaltener Säure erlaubten mir nur sie gegen die folgenden Reagentien zu prüfen, und aus dem Verhalten zu denselben auf ihre Natur zu schließen. Zur leichtern Vergleichung will

Mr.

^{*)} Herr Professor Gilbers hat gleichfalls in seinem Journal B. 65. pag. 371 diese Meinung auf Treu und Glauben angenommen.

ich das Verhalten der nicht sublimieten Gallussäure daneben setzen.

Säure der Sabadilleasmen.

In Kalkmasser getröpfelt entstand eine hellgelbe Trübung, nach einiger Zeit ein geringer gelber Niederschlag.

- Barytwasser = ein gleicher Niederschlag.
- salpetersdurer Quecksilberoxydul-Auftbeung
 = eine gelblich weifee Trübung und gleicher etwas danklerer
 Niederschlag.
- essigsaurer Bleioxyd'Auflösung = ein gelber Niederschlag -
- salssaurer Eisenoxydul-Auflösung = 'eine grüne Färbung der Flüssigkeit und grau-

Gallussaure.

- eine violette Trübung und brauner Niederechlag.
- eine blaugrüne Träbung und gleicher Niederschlag.

- sin ziegelrother Niedersobleg.
- ein graulich weißer Niederschlag.

Meissners Untersuchung

schlag. - - ein bläulich schwar-

In schwefelsaurer Kupferoxyd-Auflösung = ein grünlich gelber Niederschlag. -

- salpetersaurer Nickeloxyd- Auflösung = ein geringer hellbräunlicher Niederschlag. —
- salpetersaurer Uranlowyd-Auflosung - keine Verunderung. -

- ein bläulich schwarzer Niederschlag.

- ein schöner brauner Niederschlag,

ein grauer Nieder-

- ein brauner Niederschlag.

gleleher Wiederschlag.

Diese Säure zeigt hiernach nicht das für die Gallussäure so charakteristische Verhalten gegen Kalkund Barytwasser sowie die angeführten Eisen-, Quecksilber und Kupfersalze, und man kann sie hiernach
gewiß nicht mit dieser verwechseln. Ob sie nun mit
einer anderen Pflanzensäure identisch sey, will ich
jetzt nicht mit Gewißsheit entscheiden, da ich keine
zu Versuchen hinlängliche Menge mehr davon besitze,
doch scheint sie mir von den bekannten Säuren in
mehreren Eigenschaften abzuweichen.

Scheidet man aus der wässrigen gehörig concentrirten Abkochung der durch Aether und Alkohol ausgezogenen Saamen das Gummi mittelst Alkohol, so behält dieser einen Antheil einer braunen Substanz aufgelöst, welche alle Eigenschaften einer thierisch vegetabilischen Materie mit beigemengten Salzen besitzt, und die ich nach ihrer Eigenschaft durch Gallspfelaufguss gefällt zu werden, Phyteumakolla henne. Sie ist
schon von Vauquelin, Einhof, Brandes u. a. sowie
von mir in mehreren Pflanzen gefunden.

Beim Abrauchen der wässrigen Abkochung schlägt sich eine pulverige Substanz nieder, welche wohl ausgewaschen eine grauweise Farbe und einen erdigen Geschmack besitzt, über der Flamme sich verkohlt, und eine weissliche Asche hinterlässt, die sich unter Entwicklung von Kohlenstoffsäure in verdünnter Schwefelsäure auflosst, und nach dem Verdunsten ein in Spiesschen krystallisirtes bitterschmeckendes Salz hinterlässt, aus welchem Kali Bittererde ausscheidet. Die Substanz selbst mit kohlenstoffsäuerlicher Kaliauflösung behandelt, diese davon getrennt und mit Essigsaure neutralisirt, erzeugte in einer verdünnten Auflösung von essigsaurem Kalk, einen dem kleesauren Kalk gleichenden Niederschlag. In verdünnten Säuren löste sie sich nicht vollkommen auf, das Unaufgelöste verhielt sich wie Bassorin. So wäre hiernach kleesaure Bittererde mit etwas Bassorin verbunden.

Aus dem nach der Auskochung mit Wasser gebliebenen Saamenrückstand zog Aetzkali nach eine beträchtliche Menge Extractivstoff aus.

Die Asche dieses hiernach gebliebenen Rückstandes enthält unter andern auch noch Kupfanexyd.

Diese kurzen Bemerkungen mögen hinreichen, meine damals gefundenen Resultate der Analyse der Sabadilleaamen mit denen von Pellesier und Caventon zu vergleichen.

the negligible weetlen, Thyronolvolla neam, we is:

ein Angelen der Wheeten Abrockong er illet

where the reader the First premier u. a.

Chemische Untersuchung

der Krystallinse

des Pferdes.

Total nelson Vom ben , see ben

Dr. Rudolph Brandes.

to be supply of the street of the street of the street of Da ich kürzlich Gelegenheit hatte, beim Erstechen eines Pferdes gegenwärtig zu seyn: so benutzte ich dieselbe, um mich von dem Bau des Auges dieses Thieres näher zu unterrichten. Die aus dem Auge herausgeschnittene Krystalllinse entzückte mich so durch ihre ungetrübte Durchsichtigkeit und ihren schönen Glanz, dass ich nicht unterlassen konnte, dieselbe einer näheren chemischen Untersuchung zu unterwerfen, um über die Substanz derselben mich zu belehren, zumal da dieser Gegenstand noch wohl einer neueren Untersuchung zu bedürfen schien. Die anatomische Beschaffenheit der Linse ist durch Reil u. a. Naturforscher sehr genau untersucht worden; über die chemischen Verhältnisse dieses merkwürdigen Körpers sind mir nur die Analysen von Nikolas und Chenevix bekannt. Nach Ersterem besteht die Krystalllinse aus einem weichen gallertartigen und einem darauf folgenden festen Theile und einem noch festeren Kerne, welcher vorzüglich phospharsauren Kalk enthält. Nach Chenevix ist die Hrystallinse im frischen Zustande weder sauer noch alkalisch, löst sich gans in kalten Wasser auf, in der Hitze zum Theil gerinnend, wird aus der wäßrigen Lösung durch Gerbestoff niedergeschlagen, fault schnell und enthält keine Spur von Salzsäure, weniger Masse aber mehr Gallerte und Eiweis als die übrigen Feuchtigkeiten des Auges.

Ich werde nun zu meinen Versuchen übergehen, welche mit den früheren nur zum Theil übereinstimmen, und namentlich das Daseyn eines salzsauren Salzes in der Krystalllinsensubstanz deutlich ergeben.

A.

Einäscherung der Krystalllinsensubstanz.

10 Gran dieser Substanz wurden in einem Platintiegelchen erhitzt: sie verlor bald ihre Durchsichtigkeit und ihren Glanz, wurde gelblich, weich und begann zu fliesen, eine braune schmierige Masse bildend, welche sich sehr aufblähete, immer schwärzer wurde, einen sehr unangenehmen empyreymatischen Dunst ausstiels, und ein ausserst zartes das Volum des angewandten Stückchens über zwanzigmal übersteigendes, aus den feinsten Fäden bestehendes, schwarzes, verkohltes Gewebe zurückliefs. Der verschlossene Tiegel wurde einer stärkeren Hitze ausgesetzt; beim Oeffnen desselben war der Inhalt bis auf eine kaum merkliche Spur von Asche zusammengesunken. Es wurde alles aus dem Tiegel in ein Uhr. gläschen gespült, und die Flüssigkeit verdunstet, aber beim Wiederwägen das Glas noch um keinen ! Gran schwerer gefunden. Dieser geringe Rückstand wurde -

jetzt mit einigen Tropfen Wasser übergossen, welche aber keine vollkommene Lösung, sondern nur eine trübe Flüssigkeit gaben, welche auf Kurkumapapier alkalisch resgiste. Sie wurde mit noch mehr Wasser verdünnt und hells Tropfen derselben auf eine Glastafel gebracht.

Diese Tropfen wurden sehr getrübt durch mittelst einer Glenröhre hineingebrachte Bariumchloridlösung, schwächer durch salpetersaures Silber, durch Platinsalz war keins Veränderung wahrzupehmen. Der ungelöste Rückstand wurde durch einen Tropfen Salzsäure vollkammen aufgelöst. Diese Lösung wurde durch oxalsaures Hali und Ammoniaklösung, nicht aber durch eisenblausaures Hali getrübt.

Die Reaktionen, welchen der Aschenrückstand unterworfen wurde, zeigen demnach, dass derselbe bestehe aus kohlensauren, schweselsauren und salzsauren Natron (vielleicht mit etwas Kali) und phosphorsauren Kalk. Das Kohlensalz des Natrons rührt wahrscheinlich von einer durch das Verbrennen der Krystalllinse zerstürten organischen Säure her. Die alkalische Resktion zeigt zugleich, dass kein phosphorsaures Ammoniak in der untersuchten Substanz vorhanden gewesen seyn könne.

В.

Bestimmung der Menge der Feuchtigkeit und der festen Bestandtheile in der Linse.

10 Gran der Krystalllinse wurden in einem Platinschälchen im Wasserbade getrocknet, wodurch 2,5 Gran fester Masse zurückblieben. In diesem Zustande hatte letztere ihre Durchsichtigkeit eingebüßt, war aber noch durchscheinend, ganz weiß, fast von Perlmutterglanz, sehr zerreiblich und leicht in die concentrisch-schaalig zusammengehäusten Fasern zu zendrücken und zertheilte sich leicht zu, in der Richtung der Fasern sich ablösende, länglichte Stückehen (vergl. auch Cüpier's vergleichende Anatomie übers. von Meckel II. 424). Sehen wir den Verlust, welchen die Krystalllinsensubstanz durch diese Behandlung erlitten hatte als verdunstete Feuchtigkeit an, so beträgt die Menge derselben 7,5 Gran.

C:

Bestimmung der festen Bestandtheile der Krystalllinse,

1) Zur Bestimmung der festen Bestandtheile der Krystalllinse nahm ich die zweite ganze Linse, welche genau 25 Gran wog. Sie wurde mit einem feinen polirten Messer in kleine Stücken zerschnitten, mit einer Unze destillirten Wasser übergossen und damit mehrere Stunden geschüttelt. Nach zwölfstundiger Wirkung wurde die Flössigkeit durch ein Filter von Fliesspapier abfiltrirt durch welches sie vollkommen hell ablief. Sie wurde daher in einer Platinschaale verdunstet. Während der Erhitzung setzten sich auf der Oberfläche der Flüseigkeit einige Häutchen ab. welche sich nach und nach zu Boden setzten, ohne dass man eine sterke Gerinnung der Lösung hemerken konnte, eine Eigenschaft, welche bekanntlich beim Eiweise statt findet, wenn wenig desselben in viel Wasser aufgelöst, erhitzt wird. Der Rückstand sur möglichsten Trockne gebracht hatte das Gewicht des Schälchens um 2 Gran vermehrt.

Dieser Rückstand besass eine gelblich weise Farbe. Er wurde in Wasser gebracht und damit gekocht, wodurch er sehr stark aufquoll, ohne dass sich etwas in der Flüssigkeit aufzulösen schien. Letztere wurde indessen abfiltrirt und verdunstet, wonach 0,25 Gran einer bräunlichen Substanz zurückblieb, welche sich in kalten Wasser auflöste, nicht alkalisch reagirte, und aus der wässrigen Lösung durch Alkohol und Gallapfeltinktur zum Theil niedergeschlagen wurde. Auch salpetersaures Silber und Bariumchloridlösung brachten in letzterer Trübungen hervor, nicht aber eisenblausaures Kali. Diese Substanz bestand daher wohl nur aus schwefelsaurem - und salzsaurem Natron, vielleicht auch, wenn wir die alkalische Reaktion der Aschenlösung, welche bei dieser Materie sich nicht zeigte, berücksichtigen, aus milchsaurem Natron, verbunden mit jener thierischen Materie, welche dieses Salz fast immer zu begleiten pflegt,

Der nach der Auskochung mit Wasser zurückgebliebene aufgequollene Rückstand besafs wieder eine schöne weise Farbe. Er wurde zur Hälfte mit funfzehn Tropfen Essigsäure übergossen, welche schon in der Hälte eine beträchtliche Einwirkung auf diese Materie zeigten, noch mehr fand diese statt, als zu der Säure noch eine halbe Unze Wasser hinzugegeben und das Ganze nun bis zum Hochen erhitzt wurde, wodurch sich diese Masse schnell aufzulösen schien, und sich so ausdehnte, dass die ganze Flüssigkeit in eine zitternde, schlüpfrig anzufühlende ganz durchsichtige Gallerte verwandelt wurde. Das Ganze wurde auf ein Filter gegeben, durch welches eine helle ungefärbte Flüssigkeit ablief, die galtertartige Masse blieb auf dem Filter zurück. Die absiltrirte helle

Flüssigkeit hatte aber wirklich etwas aufgelost, wie die nachfolgenden Reaktionen beweisen. Schwefelsäure, Salzsäure und Salpetersäure brachten darin reichliche Trübungen hervor, welche sich nach einiger Zeit zu Flocken verdichteten. Diese Erscheinung ergab sich nicht durch Essigsäure und Phosphorsäure; Arseniksaure dagegen brachte eine teichliche Gerinnung hervor, und schien mit mehr Energie auf die gelöste Materie zu wirken als die drei erst genannten Sauren. Vorzüglich schnell und ausgezeichnet ist die Wirkung welche das eisenblausaure Kali auf diese es sigsaure Auflösung zeigt, im Momente der Berührung entsteht eine Trübung, welche sich auch fast augenblicklich zu weistlichen Flocken verdichtet so dess die Flüssigkeit dazwischen sehr bald wieder ganz hell und durcheichtig erscheint, wie dieses auch Berzelius und Prout beobachtet haben.

Ein anderer Theil der nicht in Essigsäure aufgestosten Materie wurde in Wasser an einen warmen Ort gestellt, und schon nach zwölf Stunden zeigte sich die bereits eingetretene Fäulniss, ein noch anderer Theil wurde verbraunt und stiels dabei einen starken empyrevmatischen Geruch aus.

Bei der Darstellung der Eigenschaften der hier geprüften Substanz scheint es wohl keinem Zweisel unterworsen zu seyn, dass dieselbe für Eiweisstoff gehalten werden müsse, welcher nach Berzelius vorttresslicher Untersuchung (d. J. 1X. 375.) fast gänzlich mit dem thierischen Faserstoffe übereinstimmt die Auslösung in kaltem Wasser bei der Darstellung bezechtigt wohl vorzüglich zu dieser Annahme, wenn sich sonst auch und namentlich im Verhalten gegen

Journ, f. Chem. t. Phys. 1, Bd, 2. Hoft. 14

die Essigsäure ein gleiches Verhalten darbot, wie zu Berselius beim Zoofibrin bemerkte (a. a. O. 378) durch welche sich auch unsere Substanz in die angeführte gallertartige Masse verwandelte. Die Reaksopen des Albumens und Zoofibrin haben überhaupt sehr vieles Gemeinsame: so dass sie beide sich sehr nahe stehende Stoffe seyn müssen. Das eisenblausauze Hali ist ein vortreffliches Reagens für beide gepannte Stoffe.

Ich habe oben bemerkt, dass das Wasser aus dem getrocknetem Eiweiss durch Hochen einen geringen Antheil Salze verbunden mit einer durch Galläpseltinktur fällbaren thierischen Materie ausgezogen habe. Ich glaube nicht, dass diese leimartige Substanz als solche in der Krystalllinse enthalten ist; denn erstere ist ziemlich braun gefärbt, die Linsensubstanz aber hell und fast wasserklar, und das getrocknete Eiweiss wird nach der Auskochung ebenfalls wieder ganz weiss. Wahrscheinlich mochte es seyn, dass diese Substanz aus dem Albumen durch die Einwirkung des kochenden Wassers gebildet worden ist: so wie der Leim nach Berzelius durch die Wirkung des kochenden Wassers auf Knorpel, Haut und Zellgewebe erzeugt wird (d. J. X. 149).

a) Der nach der Behandlung mit kaltem Wasser zurückgebliebene Antheil der Krystalllinse wurde mit einer Unze Wasser gekocht, und darauf die Flüssigkeit abfiltrirt. Diese hinterliefs beim Verdunsten eine geringe Spur einer Materie, welche der oben beschriebenen durch Galläpfeltinktur fällbaren gleich war und auch Spuren von salzsauren – und schwefelsauren Natron – und Kalisalzen zeigte; denn auch Platinsalz bewirkte darin Abscheidung von Flocken,

Untersuchung einer Krystalllinse. 201

welche sich nur zum Theil wieder in Salzsäure auflösten. Das Aufgelöste schien die Platinverbindung mit der organischen Materie zu seyn.

- 5) Der Rückstand der Hrystallinse, welcher nun nach der Behandlung in 2) übrig geblieben war, wur, de mit durch Salzsäure schwach angesäuertem Wasser digerirt, und der unaufgelöste Rückstand gehörig augewaschen. In der abfiltrirten Flüssigkeit wurde durch Ammonium eine schwache Trübung hervorgebracht, welche aberden gering war, daß der dieselbe verursachende Stoff nicht gesammelt werden konnte, um seine Menge zu bestimmen. Er mußte für phosphorsauren Kalk gehalten werden, da auch oxalsaures Kali in der Auflösung desselben die Gegenwart der Halkserde verrieth.
- 4) Der jetzt noch gebliebene Rückstand wurde möglichst ausgetrocknet, worauf er 3 Gran einer festen Materie hinterließ, welche sich in Essigsäure leicht auflöste und gegen Reagentien sich gleicherweise verhielt, wie die im 1) angeführte Auflösung des Eiweißstoffs. Es scheint daher auch diese Materie für Eiweißstoff gehalten werden zu müssen, welcher sich vielleicht in einem verhärteterem Zustande befand, als der Theil, welcher nicht durch kaltes Wasser ausgezogen wurde. Oder näherte er sich vielleicht mehr dem Fibrin? und bildete den mehr skelettartigen Theil der Linse?

Diese Untersuchung hat demnach ergeben, daß

202 Brandes Unters, ein. Krystalllinse.

Biweisstoff (in kaltem Wasser auflösbar)	1,75
Biweisstoff (in kaltem Wasser unlöslich	3,70
und in einem mehr verhärteten, oder sich vielleicht dem Fibrin mehr nähern-	
.mden Zustande)	3,00 ::
10 solwefel -, salz -, und milchaure Kali -	. 17
and Natrousalze mit einer durch Gall-	
ii. äpfeltinktur fällbaren in Wasser lösli-	,1
chen Materie	0,25
phosphoreauren Halk (Spuren) Feach	
ger tigkeit Billian 3 com an and an	18,75
Santage of the state of the state of the state of	23,75
Not be a supplied to the Verlust	1,25
and the state of t	25.

Diese Untersuchung zeigt, dass die Krystalllines keine Gallerte enthält wie man wegen ihrer übrigen Beschaffenheit vermuthen sollte; sondern dass sie vielmehr aus fast reinem Eiweisstoff besteht, welcher darin in zwei verschiedenen Zuständen enthalten zu seyn scheint, wie ich dieses oben angegeben habe, und sich daher keinesweges, wie Chenevix angiebt, in kaltem Wasser gänzlich auflösen kann (es müsste dann eine solche Verschiedenheit in der Substanz der Rrystalllinsen statt finden, dass diese zweite mehr dem Faserstoffe sich nähernde Art des Albumens darin gänzlich fehle), und dass sie allerdinga Salzsäure an eine alkalische Base gebunden enthält. Vielleicht hat auch hier das gallertartige Ansehn des Albumens zu der Meinung Veranlassung gegeben, das die Linse Gallerte enthalte wie es beim Blute geglaubt worden ist (vergl. Berzelius d. J. X. 149). Der Eiweisstoff der Krystalllinse scheint bei Vergleichung der Reaktionen gänzlich mit dem des Blutes übereinzustimmen.

Verschiedene Beobachtungen

v o m

Professor F. v. Giese in Dorpat.

(Aus einem Briefe an Prof, Schweigger in Halle.)

1) Elektrochemische Bemerkungen.

Sehr richtig bemerken Sie nach Mittheilung der wichtigen Thenardschen Entdeckung eines oxygenirten Wassers S. 285 im 24. Bande Ihres Journals, dass die in der That wunderbare Desoxydation desselben durch oxydirte Metalle eine blos aus elektrischem Gesichtspunkte aufzusasende Erscheinung sey. Den großen Einflus, iden die unwägbaren Potenzen in Hinsicht der Wirkung und Nichtwirkung von Körpern äußern können, habe ich noch vor einiger Zeit, wo ich meine galvanischen Versuche unternahm, recht auffallend kennen lernen. Schwefelsäure, die so weit mit Wasser verdünnt worden, dass ein hineingelegtes Stück Zink nicht sichtbare Luftblasen entwickelt, bewirkt augenblicklich sehr starke, sobald darauf Platin, Gold oder Silber gelegt wird. Alles sich bierbei entwickelnde Wasserstoffgas steigt nur am negativen edlen Metalle empor und eben so an diesem Stickgas, wenn man Salpetersaure in dem nämlichen Grade mit Wasser verdünnte genommen hat. Wird das Zink aus dieser Kette genommen und für sich in die Saure getaucht, so ist es nun im Stande, was es früher nicht vermochte und auch kein anderes nicht in der Kette gewesenes Zinkstück nicht thun kann, für sich allein die Zersetzung des Wassers der verdünnten Säure lebhaft zu bewirken. Was sich bei Abanderung dieser Versuche mit Berücksichtigung der Wasserstoffgasbereitung nach Fuchs (d. J. B. 15. S. 495) noch Bemerkenswerthes dargeboten hat, können Sie aus meiner so eben erschienenen Darstellung der allgemeinen Chemie S. 127 u. f. entnehmen *). In Ihrer Nachschrift (a, a, O.) berühren Sie zugleich die von Davy bemerkte Stoffverpflanzung von einem Pole der Voltaischen Säule zum andern und die der Zusammensetzung des Wassers nicht immer entsprechende Menge des Oxygengases, welche am + Pol auftritt. achtet ich die Ueberführung des Hydrogens vom + zum - P. und die des Oxygens vom - zum + Pol bei der Zersetzung des Wassers in galvanischen Ketten nieht annehme, so mus ich doch den von Ritter schon angegebenen Grund, weshalb beide Gase nicht

meants the tell year you energy

Performed an ecological participation of the property and *) Der Abschnitt über Elektrochemie in dem angeführten Werke (1. B. 1. Abth. Dorpat 1820.) verdient ganz gelesen zu werden. Ueberhaupt ist dieses Lehrbuch, wie schon der Anfang zeigt, kein Compendium im gewöhnlichen Sinne, sondern giebt auch Ausbeute für die Wissenschaft. Wir sind begierig auf die Fortsetzung. Mr. allen navileges die ma luiste seniol. Red.

immer an ihren Polen ganz rein und unvermischt auftreten (Gehrens Journ. f. d. Ch., Ph. u. Mineral. B. 7. S. 32. Anm.) als den wahren ansehen. Den Versuch, welchen Sie angestellt zu sehen wünschen, ob sich bei der galvanischen Wasserzersetzung oxygenirtes Wasser bilde, habe ich angestellt. Schon die von meinem Collegen Parrot in seiner Physik 8. 1317 aufgestellten Behauptung, dass das Wasser auf der + Seite, welches einen Theil Sauerstoff verloren hat, ein überhydrogenirtes und dass auf der - Seite ein überoxydirtes sey, und keine Ueberführung des einen Gases von einem Pole zum andern Statt fände, veranlafsten mich um so mehr das Experiment entscheiden zu lassen, da ich ebenfalls keine Stoffverpflanzung auf angenommene Weise statuiren kann. Wasser, welches ich if Tage mit Platindrathen den Wirkungen der Voltaischen Säule ausgesetzt hatte, zeigte keine Veranderung. Das vom - Pol genommene Wasser entwickelte nämlich weder durch Mangan noch durch Sile beroxd die geringste Menge von Oxygengas and eben so wenig desoxydirte das im aten Gefälse enthaltene + elektrisirte Wasser leicht desexydirbare Metallexyde. Schon 1812, wo ich die verschiedenen Theorieen über die Säule und ihren zerlegenden Wirkungen zu prüsen hatte, musste ich Prechtl's Meinung (Gilberts Annal. d. Ph. B. 35) für die richtigste erkennen unit auch jetzt noch kann ich, wie damale, nur wenig das von abweichen. Dass selbst, wenn man noch ein Mit telgefäls, zwischen 2 Wasserportionen, wovon die eil ne etwas Salz aufgelöst enthält, bringt und dieses mit Blaukohltinktur oder mit Alkaliauslösung fällt, doch am 4 Polardrathe Saure zum Vorschein kommt wenn das Salzwassergefäse mit dem - Drathe in Bertibrung

ist, ohne dass die so ausserst empfindliche Kohltinktur geröthet oder die an deren Stelle gebrauchte verdünnte Kalilösung dadurch erst gesättiget würde, geschieht hiernach auf folgende Weise: Durch das Mittelgefäls wird nur Salz aus dem - elektrisirten Salzwassergefäße durch Kapillarthätigkeit von dem zur Verbindung gebrauchten faserigen Körpern gezogen und gelangt so selbst zum 3ten Gefälse, worin die Zersetzung desselben eben so wie in dem ersten vor sich geht. Dass aber doch, wenn wie in diesem s. B. gewählten Falle, das erste Gefäs mit dem und das 3te mit dem + Polardrathe in Verbindung ist, nur in jenem Alkali und in diesem Saure frei erscheint, rührt daher, dass der andere vom Pole abgeschiedene Bestandtheil des Salzes zurückgestoßen wird, mit dem von dem entgegengesetzten Pole ebenfalls abgestossenen im Mittelgefässe zusammen kommt und sigh mit ihm wieder zu Salz verbindet. Und dieses ghechieht dann überhaupt in allen Fällen, worin durch galtanisch - chemische Wirkungen anorganische Körpan:marmetzt und jeder ihrer Bestandtheile nur an einem bestimmten Pole auftritt. Im Indisserenzpunkte, we die yon den Polen entgegenstehenden El. glei che Intensität haben, wird die Hälfte vom Zersetzten wieder erzengt (das Nähere in meiner Darstellung d. ally. Chemie S. 120 u. f.). Einwendungen gegen diese Theorie, wie z. B. die von Pfaff, welche er bei Gelegenheit der von ihm in Gehlens Journ. d. Ch. u. Ph. B. 5. mitgetheilten Uebersetzung von Davy's herrlicher Abhandl. über einige chem. Wirkungen der Elektricität, S. 61. gemacht hat, sind wohl berücksichtiget worden, so dass ich dieselbe für die richtigate halten mule.

2) Flüchtigkeit des Schwefelblei's.

Die noch nicht gehörig beschtete Flächtigkeit vom Schwefelblei ist unter gewissen Umständen sehr bedeutend (Descotile, Memoires d'arcueil, Vol. II. p. '434). Sie zeigte sich mir vor einigen Jahren auf eine interessante Weise bei der Bereitung des Schwefelkohlenstoffs. Das dazu gediente irdene Rohr war im Innern des Endes, welches mit der Ballonsvorlage in Verbindung gestanden hatte, mit einer weißen Rinde bedeckt, die mit sehr kleinen würfeligen Krystallen von Metalkelanz übersäet war. Eine Untersuchung ließ diese Krystalle für reines Schwefelblei erkennen und unter ihnen, vermittels eines Mikroskop's, noch andere entdecken, welche die Ungefärbtheit und den Glanz des Diamant's hatten. Sie zeigten sich leicht zerreibbar, verbrannten und schmolzen nicht vor dem Marcet'schen Sauerstoffgebläse und wurden von Schwefelwasserstoffwasser nicht gefärbt. Ihre Natur blieb mir noch unbekannt. Das Schwefelblei ist hiernach auch in manchem rein scheinenden Stangenschwesel (den ich gebraucht hatte) anzutreffen. Ueberhaupt wird man in diesem, noch manches darin nicht vermuthete Metallische entdecken, sobald man sich mehr mit der Untersuchung von den mannigfaltigen im Handel vorkommenden Sorten beschäftiget, als es bis jetzt geschehen ist.

3) Bereitung des Schwefeleisens.

Schwefeleisen im Minimum und im Maximum lässt sich ohne Schwierigkeit gleichzeitig und schnell auf folgende Weise gewinnen: Gleiche Theile blanke Ei-

senfeile und Schwefelblumen, innig vermengt, werden in einen Schmelztiegel gethan und dieser mit einem . anderen oder mit einem Deckel sehr gut überdeckt. Den Tiegel stellt man über einen kleinen Windosen oder Kohlenbecken, so dass er durch die hinein zu thuende Kohlen nur vom Boden aus erhitzt wird. In wenigen Minuten, worin die Masse durchwärmt und so zur elektrochemischen Thätigkeit veranlasst wird, entsteht in ihr von selbst ein hoher Grad von Hitze. Sie schmelzt und es dringt eine blaue Schwefelwasserstoffgas - und Schwefeltlamme hervor, in welchem Augenblicke man den Tiegel vom Feuer entfernt und die Flamme durch Bedeckung des Tiegels mit einem Mörser zu creticken sucht. Nach Erkaltung ist die obere Lage der zusammengeschmolzenen Masse blassgelber Schwefelkies oder Schwefeleisen im Maximum und die untere, weit bedeutendere graubläuliche Masse, Schwefeleisen im Minimum, welches so mit Vortheil zur Bereitung von Schwefelwasserstoffgas darzustellen ist.

4) Phytochemische Bemerkungen.

— In Scherers nordischen Annalen der Chemie 3. Heft findet sich von mir das gewöhnliche Cinchonin als eine zusammengesetzte Pflanzensubstanz nachgewiesen und das einfache, Runge's Chinabase, characterisirt. Auch Runge's sogenannte Kaffeebase ist mir nicht fremd: es ist ein essigsaures Alkaloid, das in über i Zoll langen sehr feinen, aus einem Mittelpunkte auslaufenden Spielschen anschießt, einen bitteren etwas kaffeeartigen Geschmack verursacht und zum Theil verflüchtiget werden kann, Schwefelsäure entwickelt daraus die Essigsäure und eben so Salzsäure.

Das schweselsaure Salz schiest hierauf in undeutlichen klaren Prismen und das salzsaure in büschelsormigen Krystallen an. Aus der wässrigen Lösung wird das Alkaloid durch Hinzutröpslung von Kali als eine in Wasser und Weingeist schwer lösliche Substauz von der Essigsäure abgeschieden, word wegen der sersetzenden Einwirkung vom überschüssigen Kali eher Baryt anzuwenden ist.

as alread function of the sales and detection

productive state of the state of the transfer of

Bemerkungen

the fillies are the der vereigen Landing with the

om vberichtseigen Neh eher

Dr. Du Menil.

1) - Ueber das Hornmanganerz.

Weil mir eine noch hinreichende Quantität sorgfältig ausgesuchten Hornmanganerzes aus früherer Analyse übrig geblieben war, und man dieses Fossil seiner Durchscheinheit an den Kanten wegen, für eins der vollkommensten Mangansilikate halten muß, so wünschte ich mich nochmals von der Richtigkeit der angegebenen Bestandtheile zu überzeugen *); ich fand das Verhältniß derselben genau wieder: nämlich 57,4 Manganoxydul, 40 Kieselerde und 2 Kalkerde, und wie die Digestion mit Salpetersäure auf einer genauen Wange zeigte, ohne iden geringsten Gehalt an Kohlensäure. Hieraus ersieht man, daß dieses Fossil ein anderes als das von Brandes untersuchte ist. Auch die Gewichtigkeit desselben, die Iasche 3,50, Germar aber 3,10 angiebt, lassen hieran nicht zweifeln.

^{*)} Vergl. Germer und Brande: Abhandlung über die Kieselmangene des Harses in diesjm J. XXVI. 103 f.

über das Hornmangan - und Zundererz. 111

Das Hornmanganerz beweiset sich als ein Bisilicas manganosus mit wenigem basischen Silicias ciascus übermengt und möchte mit dem Manganpyrop und dem lascheschen Dialogit (lascheit) unter den Rothmanganerzen des Harzes für die homogeneste Verbindung gehalten wenden dürsen.

a) Ueber das Zundererz.

Eine vorgenommene Arbeit mit dem Zundererze ließ mich aus den gefundenen Bestandtheilen schliesen, daß es eine Verbindung von Schwefeleisen im maximo und Spießglanzschwefel in Spießglanzoxydul aufgelöst sey. Ein bestimmtes Verhältnis dieser Verbindungen anzugeben erlaubte mir ein Verunglücken des Filters nicht, worin sich die letzten geringen Portionen des Spießglanzoxyds befanden.

Schweselblei dürste schwerlich zur Mischung des Fossils gehören, da es sich zum Theil isolirt im Muttergestein mit dem Sucher unterscheiden lässt. Silber war nicht vorhanden.

Man kann dies schöse Mineral um so mehr als Schwefelspielsglanz mit Spielsglanzoxydul verbunden ansehen, als *Proust* eine solche Substanz mit eben der Farbe künstlich zu bereiten gelehrt hat.

Die Untersuchung geschah mit einiger Veränderung der von Link eingeschlagenen, nämlich durch vorhergegangene Digestion mit Salpetersäure und nachherige mit Salpetersalzsäure u. s. w. Der übereinstimmende Gehalt an Eisenoxyd ließ erwarten, daß ich bis auf das Verhältniß von Schwefel gewiß ein gleiches Resultat erhalten hätte.

sia Du Menil üb. Bereit. der Baryterde.

3) Ueber Baryterdebereitung,

Bei Zerlegung des schweselsauren Baryts durch Kohle, wird gewöhnlich eine so große Menge Baryterde frei vorgefunden, dass es sich meistentheile mit wenigem Schwefel verbunden, zu bläulichen Krystallen daraus absondern lässt. Es mus also viel Schwefel während der Operation verflüchtigt seyn. Obige Krystalle mit Berthollet allein für hydrothionsauren Baryt zu halten, erlaubt wohl die stark ätzende Eigenschaft nicht. Ein Federkiel wurde nämlich von der warmen Auflösung derselben alsbald so erweicht, dals er sich gleich der Butter zerdrücken liefs. Es gelang mir nicht, den aufgelösten Schwefelbaryt durch das Kochen mit Kupferhammerschlag ganzlich zu zerlegen: die Flüssigkeit behielt immer einen Stich in das Gelbe und der Silbertiegel, worin die Baryterde schmelate, lief schwärzlich an. Da wohl keineswegs an der Richtigkeit der Angabe des H. Academikers Vogel zu zweifeln ist, so wird die Ursache daran liegen, dals da die Trennung des Schwefels durch die wachsende chemische Masse der Baryterde zunehmend erschwehrt wird, die Berührung der Agentien unter einander nicht lange genug gedauert haben mochte, nder die nicht hinreichend große Zertheilung ein Hinderniss daran gewesen seyn dürfte. Auf jeden Fall ist zu rathen, die nach obigem Verfahren dargestellte Baryterde vor dem Gebrauch im Silbertiegel fliesen zu lassen, indem das Weissbleiben des Bilbers ein sicheres Criterium für die Entfernung des Schwefels abglebt.

Eine Verbesserung

des Scharlachfärbens*

Aom

Grafen de la Boulair-Marsillac.

Bekanntlich werden die in Stücken gefärbten Zeuche nicht völlig von dem Farbstoff gesättigt; man unterscheidet solche Zeuche von den in der Wolle gefärb. ten leicht, wenn man sie an den angeschnittenen Enden untersucht: man findet nämlich, dass die Fäden im Innern schwächer als an der Oberfläche gefärbt und zuweilen ganz weils sind. Wenn man, um dies su vermeiden, die Wolle färbt, ehe sie gesponnen ist. so verureacht dies mehr Kosten, und bei einigen delicaten Farben kann dies auch schon deshalb nicht angewandt werden, weil sie beim Krempeln der Wolle, beim Spinnen und Weben ihren Glanz verlieren. Mit Scharlach farbt man daher die schon gewebten Zeuche, aber diese haben daher auch weise Ender Diesen Fehler hat der Graf Marsillac, Director und Professor an der Anstalt für die Gobelin-Tapeten durch ein neues Verfahren verbessert.

^{•)} Aus dem Philos. Mag. 1820. August, und daselbst aus der Bibliothèque physico-économique, Mks.

214 G. Marsillac üb. Verbess. d. Scharlachfärb.

Nach seiner Ansicht hindert das Wasser, worin die Zeuche vor derm färben getaucht werden, das Eindringen des Farbetoffe ine Inwendige der Fäden, weshalb man auch schon durch starkes Ausringen des Wassers ein tieferes Eindringen der Farbe befördern kann. Br sieht es daher vor, den Zeuchen bloc sie viele Feuchtigkeit zu lassen, als zur Aufnahme der Farbe dienlich ist, und entfernt deshalb das überflüssige Wasser. Zu dem Ende läßt er die angefeuchteten Zeuche durch zwei Rollen gehen, die am Boden der Farbekupe befestigt sind, so dass das Gewebe, welches von einem Haspel zu dem andern zwisches die Rollen in der Kupe durchgeht, sehr stark gedrückt wird, wodurch die überflüssige Feuchtigkeit in die Kupe austritt und dagegen der Farbstoff Raum erhält, ganz einzudringen. Das Hin - und Herwinden von einem Haspel zum andern zwischen den Rollen hindurch wird so lange fortgesetzt, bis die Zeuche mit Farbe gesättigt sind.

Ein solches Stück Scharlach hat eine tiefere Farbe und sieht weniger hell aus als ein nach dem gewöhnlichen Verfahren behandeltes, was man aber, wenn man will, durch einen Zusatz von etwas Curcumä oder Gelbholz zu der Cochenillbrühe leicht abändern kann.

Ohne Zweisel läset sich obige Verbesserung auch bei andern Farben anbringen.

Ueberdie Anwendung des

chromsauren Bleis zum Färben der Seide, Leinwand, Wolle und Baumwolle*).

V o n

J. L. Lassaigne.

Zum Färben der Zeuche bediente man sich ehemals ganz allein organischer Substanzen, niemals der mineralischen, die doch so reich sind an mannigfaltigen und zwar sehr haltbaren Farbstoffen. Erst seit wenigen Jahren hat man angefangen, einige Mineralprodukte in der Färberei anzuwenden.

Herr Raimond zu Lion hat zuerst durch ein eben so einfaches als sinnreiches Verfahren Berlinerblau auf Seide zu befestigen gewußt, und dadurch der Färbe-

Journ, f. Chem u. Phys. 1. Bd. 2. Heft.

15

^{*)} Aus den Annales de Chimie et Physique 1820, Sept. Meinecke.

rei eine sehr schöne an der Lust unveränderliche Farbe verschafft.

Im vorigen Jahre wandte Herr Braconnot zu Nancy das Opperment (Schwefelarsenik) zur Färbung verschiedener Zeuche an, und bereicherte dadurch die Kunst mit einer nicht weniger haltbaren Farbe.

Durch eine Reihe mit dem chromsauren Blei angestellter Versuche bin ich jetzt dahin gelangt, diesen Mineralkörper mit den verschiedenen Zeuchen zu verbinden, und zwar auf ähnliche Weise, wie Hr. Raimond die Seide mit blausaurem Eisen gefärbt hat.

Ich tauchte nämlich Seidenzeuch eine Viertelstunde lang bei gewöhnlicher Temperatur in eine schwache Auflösung von basischem essigsauren Blei (Bleizucker) und zog es darauf durch Wasser. Diese Vorbereitung sollte dazu dienen, die Seide mit etwas essigsaurem Blei zu verbinden.

Darauf wurden die Zeuche in eine schwache Auflösung von neutralen chromsauren Kali *) getaucht:

sie nahmen sogleich beim Eintauchen eine schöne gelbe Farbe an, deren Glanz immer mehr zunahm, bis nach zehn Minuten, da die Färbung ihren höchsten Grad erreicht hatte für die Menge des angewandten essigsauren Blei, die Seide herausgenommen gewaschen und getrocknet wurde.

Diese Farbe zeichnet sich, wie überhaupt die mineralischen, durch ihre Unveränderlichkeit an der Luft aus. Durch Abänderung des Verhältnisses zwi-

^{*)} Natürliches chromsaures Eisen mit salpetersaurem Kali behandelt giebt eine Lauge, welche dieselben Dienste leiatet.

über Färben mit chromsaurem Blei. 217

schen dem essigsauren Blei- und dem chromsauren Kali kann man verschiedene Nüancen erhalten, vom lichten Gelb bis zum dunkeln Goldgelb.

Auf dieselbe Weise verfährt man mit der Wolle, Baumwolle und der Leinwand: doch ist es gut, wenn man diese Zeuche bei einer Temperatur von 55° bis 60° Cent. mit essigsaurem Blei tränkt.

Diese Farbe hat den einzigen aber wichtigen Fehler, daß sie, wie auch die vorhin angeführten Mineralfarben, durch Seisenwasser leicht zersetzt wird, weshalb ich sie bis jetzt nur für Seidenzeuche anwende. Gegengift wider den Sublimat.

Nach dem Giornale di Physica II. 375. fand Taddei bei seinen Versuchen über den Kleber, dass durch Waizenmehl und durch Kleber der ätzende Sublimat in Kalomel verwandelt wird, und dass eine Mischung von ätzendem Sublimat mit einer beträchtlichen Menge von Mehl oder Kleber ohne Schaden von Thieren genossen werden kann. In dieser Mischung hatte man Kaninchen und Hühnern innerhalb zwölf Stunden an vierzehn Gran Sublimat eingegeben, ohne dass sie davon Schaden genommen hätten, da diese Thiere sonst schon von einem Grane blossen Sublimat sterben. Um i Gran desselben unschädlich zu machen, sind 25 Gran frischer oder 13 Gran trockner Kleber, oder 500 bis 600 Gran Waizenmehl nöthig.

Auszug des

meteorologischen Tagebuches

708

Professor Heinrich

Regensburg.

Februar, 1821.

Mo- nats	Bar	ometer.	. bei	10 Gr. R	e a u m.	
Tag	Stunde. Maximum,		Stunde.	Minimum,	Medium.	
1. 2. 3. 4. 5.	10 F. 5 F. 10 F. 5 F. 10 A.	37" 7", 27 27 5, 70 27 5, 69 27 5, 11 27 6, 91	4. 10 A. 4 A. 10. A. 70 A. 4 F.		27" 7"', 01 27 5, 12 27 5, 05 27 1, 55 27 3, 59	
6. ~ 7. 8. 9	10 A. 9 F. 4 F. 5 F. 10 A.	27 10, 44 27 10, 76 27 10, 16 27 5, 13 27 2, 91	4 A, 10. A.		27 9, 69 27 10, 45 27 8, 92 27 3, 10 27 1, 80	
11. 12. 13. 14. 15.	10 F. 10 F. 11 F 10 F. 8 A. 10 A.	27 4, 24 27 3, 84 27 3, 93 27 4, 27 27 4, 88	4 F. 4 6 A. 4 F. 4 F.	27 3, 51 27 3, 25 27 3, 46 27 3, 91	27 3, 96 27 3, 66 27 3, 70 27 4, 16 27 4, 37	
16. 17. 18. 19.	12Merid. 4 A. 21 F. 11 A. 11 F.	27 5, 69 27 5, 55 27 3, 00 27 2, 01 27 2, 00	10 A. 5 F.	27 4, 79 27 3, 33 26 11, 96 26 11, 40 27 0, 85	27 5, 32 27 4, 55 37 1, 51 27 0, 64 27 1, 52	
21. 22. 23. 24. 25.	8. 10 A 8. 10 A 9 F. 5 F. 4 F.	27 0, 19 27 3, 24 27 2, 48 26 11, 96 26 11, 36	4 F. 4 A. 13. 2 A.	26 1, 51 26 11, 36	26 11, 45 27 2, 22 27 1, 88 26 11, 83 26 11, 20	
26. 27. 28.	10 A. 4 F. 4 F.	27 0, 26 27 0, 11 26 10, 77	2 A.	26 11, 34 26 8, 45	26 11, 30 26 11, 70 26 9, 30 27 3, 16	
ganz. Mon.	d. 7 F			vei Stücken vo		

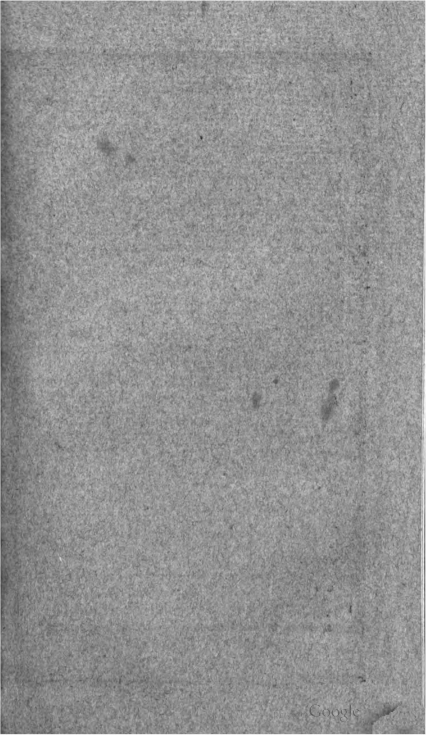
Det diesejährige Februar hat sich in swei Stücken vor andern ausgezeichnet, durch einen ungewöhnlich hohen Barometerstande, und durch eine strenge Kälte, Diese kömmt öfters vor, namentlich war es 1782, 1784 und 1814 im Februar kälter als heuer, allein eine Ba-

Thermometer		Hygrometer.		neter.	Winde.		
Ma- simum	Mi- nimum	Me- dium		Mi- nim.	Me- dium	Tag,	Nacht.
—2,8 43,0 —2,8 +0,7	-5, 0 -4, 0 -4, 2	-4, 09 -4, 00 -3, 10 -3, 44 -0, 70	483 588 410	403 352 525	410, 0 439, 9 370, 7 366, 8 535, 5	SO. SW. SW. 1 SO. 1 SO. 1 NW. 2	SW. SO. 1 SO. 1 OSO. 1 WSW. 1. 2 WNW. 3. 2
+ 2, 0 + 4, 8	-7,7 -8,5 -3,8	-4, 86 -5, 51 -3, 00 -0, 21 +0, 68	653 713	523 632	608, 6 584, 5 591, 6 679, 7 678, 6	NW. 2 NO. SO. 1 SO. NO. 1 ONO. 2 NW. 1	NW. NO. 1 OSO, 1, 2 ONO. 1 O. N. 2 NW. 1.
+ 1, 8	-5, 8 $-5, 6$ $-6, 2$	-2,67 -1,89 -2,16 -2,24 -2,10	669 669 625	579 575 548	605, 0 639, 0 622, 1 580, 6 558, 8	NO. 1 NO. 2 NO. 1 ONO. 1 NW. NO 1	NO. 1. NNO. 1. 2 NO. NW. 1 NW. 1 NW. 1
-0.0	-4, 2 $-4, 2$ $-6, 3$	-2,76	535 475 620	443 403 460	454, 5 490, 6 430, 6 539, o 564, 4	NNW. 1. 2 SW. SO. 1 SO. 1 NW. 1. 2 N. SO. 1	NW. 1 SO. 1 SO. NW. 12 NW. 1 SO. W. 2
ia . 8	-6,6 -5,0 +0,2	-4, 71 -2, 37 +1,00	638 556	6,8 503 5,8	597, 6 654, 2 578, 5 530, 9 579, 7	NW. 2 NW. 1. 2 NW. 2 NW. 2 NW. 2	NW. 2 WNW. 1 NW. 2 NW. 2 NW. NO. 2
-4,8	-11,0 -11,5	-6, 13 -7, 88 -6, 18 -3, 03	629 625	5 ₁₈	616, 7 597, 0 576, 5 552, 9	NO. 2 NW. SO. 1 SO. 2	NNW. 9 80. 1 80. 2

vor; am nächsten kommt 27" 8", den 28. Januar 1802.

Mon	,5, h . J	Summarische Uebersicht der Witterung.		
Monatstag.	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	Heitere Tage Schöne Tage
1. 2. 3. 4 5.	Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Schnee. Wind. Vermischt.	Trüb. Nebel. trüb. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Verm. Wind. Vermischt.	Trüb. Nebel. Verm. Trüb. Trüb. Nebel. Trüb. Schön. Stür- misch.	Vermischte Tage Trübe Tage Cage mit Wind Cage mit Sturm Cage mit Nebel
0. 78. 70.	Heiter, Heiter, Heiter, Heiter, Schön,	Heiter. Heiter. Heiter. Vermischt Heiter.	Heiter, Heiter, Heiter, Schön, Heiter,	Fage mit Schnee 6 Fage mit Regen 2 Fage mit Reif 6 Heitere Nächte 12
12:13:14:15	Heiter. Heiter. Heiter. Heiter. Heiter.	Heiter, Heiter, He,ter, Heiter, Heiter,	Heiter. Heiter. Heiter. Heiter. Heiter.	Schöne Nächte 3 Verm, Nächte 3 Trübe Nächte 10 Nächte mit Wind
16. 17. 18. 19.	Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Trüb. Nebel. Trüb. Schnee. Wind. Schön.	Nebel. Trüb. Trüb. Verm. Vermischt. Schön. Heiter.	Trüb, Heiter, Trüb. Nebel. Heiter, Trüb, Heiter, Schön, Wind. Schnee,	Nächte mit Sturm Nächte mit Nebel 3 Nächte mit Schnee 4 Nächte mit Regen Nächte mit Reif o
21. 22. 23. 24. 25.		Wind, Verm, Verm. Wind, Trüb, Wind, Tr, Wd. Reg. Verm. Wind,	Trüb. Wind. Trüb. Schnee. Trüb. Wind. Trüb. Wind. Trüb. Wind. Schnee.	Betreg des Regens und Schneewas- sers 5,7 Linien. Herrschende Win- de NW.
26. 27. 28.		Verm. Wind.	Heiter. Heiter. Trüb. Schnne. Regen.	Zahl der Beobach- tungen 290.

Man vergleiche den Februar von 1814 mit dem gegenwärtigen. Schweiggers Journal B. Xt. H. 1.



Inhaltsanzeige.

A STATE OF THE STA	Seite
Nachricht vom Vereine zu Gewitterbaobachtungen	119
Ueber die Gewitter in der Gegend von Berlin von dem Prediger Dr. Gronauer in Berlin.	123
Ueber die Bildung und verschiedene Richtung der Gewitter und Schlossen im Würtemberg.	132
Beiträge zur Mineralogie Finlands vom Bergmeister Nils Nordenskiöld, Mitgliede der K. Academie zu St. Pe- tersburg. I. Ueber den Sordawalit. II. Ueber einen Tafelspath von Tavastland. III. Ueber einen Malacohi von Nyland. – 148 —	
Beschreibung des in dem finländischen Gonvernement Wi- borg gefallenen Meteorsteins, vom Bergmeister Nils Nordenskiöd.	
Ein zwerkmäßiger Apparat zur Bereitung des Sauerstoffga- ses vom Hofrath Wurzer in Marburg.	163
Die einfache elektrochemische Kette stöchiometrisch ange- wandt vom Bergrath Döbereiner in Jena.	165
Mittel, gläserne Geräthe von dem durch schnellen Tempe- raturwechsel veranlafsten Zerspringen au sichern, versucht von Dr. Pleischl in Prag.	168
Chemische Untersuchung einiger Pflanzen aus der Familie der Colchiceen, und des in denselben wirksamen Bestand- theils von Pelletier und Caventon, übers. und mit einem Zusatze begleitet von Dr. W. Mei faner in Halfe,	
Chemische Untersuchung der Krystalllinse eines Pferdes, v. Dr. Rudolph Brandes,	194
Verschiedene Beobachtungen vom Professor von Giese in Dorpat. 1) Elektrochemische Bemerkungen. 2) Ueber die Flüchtigkeit des Schwefelblei's. 3) Bereitung der bei- den Arten Schwefeleisen. 4) Phytochem, Bemerkungen,	
Bemerkungen vom Dr. Du Menil. 1) Ueber das Horn- mangan, 2) Ueber das Zundererz. 3) Bereitung der Ba- rvierde.	205
Verbesserung des Scharlachfärbens vom Grafen de la Bou- lai- Marsillac.	213
Anwendung des chromsauren Blei's zum Färben von Las-	215
Gegengist witter den Sublimat, Monats-Tafet, Februar,	228



Neues

Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung mit
mehreren Gelehrten

herausgegeben

V o m

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.

Neue Reihe.

Band 1. Heft 3.

Mit einer Kupfertafel.

Nürnberg, 1821.

Literatur.

Buchners Repertorium für die Pharmacie, Band XL, Heft 1.

Inhalt. Trautwein über die trockene und wäßerige Blausaure. - Buchner über die medizinische Blausaure. - Derselbe über das Jodin als Arzneimittel. - Göbel über Jodin in den Schwämmen. - Brandes über den Lepidokrokit und dessen pharm. Anwendung zu Eisenauflösungen. - Verbesserte Bereitung des Spiritus nitri dulcis, um das Sauerwerden desselben zu verhindern. - Geiger's Versuche über Schwefeläther, Hyposchwefelsäure, und Mercurius dulcis auf naßem Wege. - Derselbe über das Chinin und Quinquinin, - Göbel über die Elemente des Morphiums, des Jalappenharzes und des arab. Gummi. -Schmidt's pharmaceut, Bemerkungen, - Die Errichtung einer Akademie der Heilkunde zu Paris. - Verzeichniss der Pharmaceuten, welche im letzten Jahre ihr Examen in München gemacht, und welche Noten sie erhalten haben. - Herbarium vivum. - Buchner über den weitzen Kleber. Eigenschaften des Zymome. - Ueber die Bereitung des Phosphors. - Regelmässige Krystallisation des Olivenöls. - Hydrocyansaures Ammoniak. - Antidotum gegen vegetabilische Gifte. - Chemische Untersuchung einiger Substanzen, welche in Zeylon als Arzneimittel gegen den Biss giftiger Schlangen gebraucht werden.

Der zehnte Band wird ein vollständiges Register und die Fortsetzung des Berichts über die Fortschritte der Chemie enthalten, und die 3 Hefte desselben mit-

sammen erscheinen.

Wie

die Geschichte der Physik

zu erforschen sey;

eine Vorlesung in der öffentlichen Sitzung der naturforschenden Gesellschaft zu Halle den 3. Juli 1820,

gehalten

VOM

Dr. I. S. C. Schweigger.

Ich setze bei dieser Vorlesung als bekannt voraus, was von Bailly und einigen andern Alterthumsforschern über die Urgeschichte der Astronomie geschrieben wurde, und was hierüber neuerdings, bestätigend jen'e frühern Forschungen, zur Sprache kam bei näherer Betrachtung der Aegyptischen Alterthümer, so wie der Indischen Ueberreste einer untergegangenen Weisheit des Orients. Ich betrachte es als vollkommen entschieden durch alle diese Untersuchungen, dass vor der Periode jener in den Geschichtbüchern aller Volker erwähnten großen Fluth, die unserem Erdbell eine neue Gestalt gab, ein sehr unterrichtetes Volk, namentlich im nördlichen Asien lebte. Alle bisherigen Forschungen über jene untergegangene Weisheit bezogen sich indels allein auf astronomische Gegenstände. Indess ist es einleuchtend unmöglich, dass Journ. f. Chemi. w. Phys. 1, Bd. 3. Hoft.

ein Volk bedeutende astronomische Henntnisse besitzen konnte, ohne zugleich mit vielen andern physikalischen Gegenständen bekannt zu seyn.

Auf Spuren jener alten Naturweisheit wurden schon diejenigen hingeleitet, welche neuerdings ansingen, ernetlieber über Mythologie nachzudenken, als es früher Sitte war, wo man dieselbe lediglich als ein Gewebe willkührlicher durch dichterische Phantasie erfundener Fabeln betrachtete. 1) Auch Creuzer spricht es als Resultat seiner Forschungen aus über griechische Mythologie, dass die ganze griechische Religion zuletzt auf l'hysik sich bezog, "Alles, sind seine Worte, 2) was im religiösen Sinne der griechischen Völker unter so mannigfaltigen Formen, wiederkehrt, war im Wesentlichen nichts anders, als eine Vergötterung der leiblichen Natur. Physisch war fast die ganze Religion, die öffentliche, wie die gehaime." nennt er dieselbe Religion unmittelbar darauf eine Religion der Phantasie"; und es ist gewissermalsen als Charakter seiner übrigens so vortrefflichen Schrift über Symbolik und Mythologie zu betrachten, dass er diese beiden Principien, das der Phantasie und das der Physik zugleich anwendet. Bei Ausschmückung einer dargebotenen Grundidee mag immerhin die Phantasie ihr Recht behalten, und solches ist auch wohl Creuzers Meinung; - aber ganz unmöglich scheint es (und dies jet aguf unserm Standpunkte besondere hervorzuheben) dals irgend eine Religion durch eine auch noch so glückliche Phantasie erfunden, und ganden Völkern Jahrhunderte lang zum Gegenstande der höchsten Verehrung werden könne. Denn was die l'hantasie des einem beliebig erfindet, das ändert die zes andern eben so beliebig wieder ab, und eben das

Erfundene Brdichtete, dessen Opelle in der Nähe leicht nachzuweisen, ist seiner Natur nach dem Religiösen entgegengesetzt. Als unsere Nachbarn, dia Franzosen, während der Revolutionsperiode, den ganzen Umfang ihrer Kepatnisse und die ganze Lebhaftigkeit ihrer Phantasis aufboten um eine neue Relig gion zu erfinden; so zeigte sich bald, das sie mit den Fabrikation eines hölzernen Eisens beschäftigt waren. Einen Unsinn aber., der in unserer Zeit lediglich Gelächter und Vergehtung erregte, konnen wir mit gutem Gewissen dem Alterthume nicht unterschieben. Jede Religion ist ihrer Natur nacht etwas Uebergebenea, Traditionelles, welches schon durch die Art, wie wir es empfingen, uns empfehlen und theuer geworden. Und mit Recht mögen wir also auch hier anwenden, was ein Redner des Alterthums in anderer Beziehung sagt: "Wenn der untere Theil eines Gebäudes und eines Schiffes jederzeit der festeste seyn muss: so muss auch der Ausang jeder Sache, die da fortbestehen und dauern soll, wahr und recht seyn," Dens noch wenn wir sehen, dass mythologische Fabeln Jahrhunderte lang heilig gehalten wurden, nicht blos bei einem, sondern bei vielen sich sonst gar nicht verwandten Völkern; ja wenn wir gewisse Grundideen in mannigfachen mythologischen Gestelten, unter mehreren, weder durch Sprache, noch durch Sitte zusammenhängenden Nationen, immer wiederkehren sehen: so mögen wir wohl glauben, dass die Grundlage aller dieser Fabeln, deren Herrschaft so lange ausdauerte. wahr und recht gewesen seyn müsse, wie sehr auch die zum Grunde liegende Wahrheit im Laufe der Zeit mag entstellt und verschleyert worden seyn. Recht soll darum der Phantasie eingeräumt werden.

wenn von Ausschmückung des religiösen Kukus, durchaus aber keins, wenn von Erfindung einer Religion die Rede ist.

Wie unläugbar richtig dieses Princip sev, welshes bey Nachforschungen über die Urgeschichte der Physik stets im Auge zu behalten, lässt sich noch von einer andern Seite darthun. Die meisten mythologischen Dichtungen sind nämlich von der Art, dass sie eher den Erfindungsgesetzen der Phantasie widersprechen, als dass sie denselben gemäse ausgedacht scheinen sollten. Um nur ein Beispiel anzuführen: wer durch Phantasie sich leiten läset, wird geneigt werden, bei Erfindung einer Fabel zur Erklärung des Erdbebens, dasselbe der Macht unterirdischer Götter anzuschreiben. Keine Spur aber findet sich von einer solchen Ansicht in irgend einer mythologischen Dichtung des Alterthums. Einstimmig wird in der ganzen alten Fabelwelt das Erdbeben vom Neptun, also von der Wirksamkeit der Gewässer abgeleitet, ganz wie in unserer neuesten Physik. Achnliche Beispiele dieser Art lassen sich viele geben.

Wie nun aber wäre der Ursprung jener alten Mythologie zu erklären? Ich betrachte sie als entstanden aus Missverstand einer untergegangenen Naturweisheit. So sehr nämlich auch durch jene alterthümliche große Fluth, von welcher die Steine Zeugnis geben würden, wenn die Geschichte schwiege, die Gestalt der Erde umgebildet worden seyn mag, so viele Arbeiten von Jahrhunderten dadurch mit einmal zerstört wurden; einige Denkmäler jener Arbeiten mussten doch übrig bleiben, welche der Nachwelt ein Bruchstück überlieferten von der Weisheit untergegangener Völker. Manches schwer zu Enträthseln-

de war hiedurch angedeutet, wofür indess, so weit es sich auf Astronomie bezog, selbst die Bewegungen des Himmels und der Sterne ein Ehrfurcht gebietendes Zeugniss ablegten. Schon hiedurch also war jene alterthümliche unter den Ruinen einer halben Welt begrabene Weisheit den Nachkommen empfohlen. dankler und unzugänglicher ihnen die Grundlage schien, worauf jene alte Naturweisheit vormals ruhte, je weniger sie die Quelle der Wahrheiten aufzufinden vermochten, desto mehr hatten sie Ursache, das auf sie Uebergegangene heilig zu halten, und dasselbe gleichsam als ein göttliches Geschenk zu betrachten: Ja wenn wir selbst in der neueren Periode sehen. wie das Mittelalter sich aufrichtete an einer früheren durch Stürme der Kriege, gleichsam durch eine geistige Fluth, zu Grunde gegangenen Weisheit; wie weit mehr muste derselbe Fall eintreten, nach einer viel gewaltigeren Zerstörung, durch jene große Fluth, wodurch die Werke von wenigstens zwei Jahrtausenden zugleich mit allen in dieser langen Periode gesammelten Erfahrungen und Kenntnissen eines früher ren Geschlechtes zu Grunde gingen? Je kleiners Reste jener alten Weisheit übrig geblieben waren, desto größer musste die Verehrung derselben seyn, desto größer waren aber auch die hiebei unvermeidlichen Missverständnisse. Daher nur Geweihte, für würdig gehalten wurden näher bekannt zu werden mit jenen Ueberresten alterthümlicher Weisheit; und unmittelber ergiebt sich daraus die Entstehung der Mysterien, an welche sich die Volksreligion anschloss, in mannigfaltigen Bildern, wiederholend für das Volk, was zu Grunde lag jener Geheimlehre. Ganz entgegengesetzt, wie man sieht, ist diese Ansicht der, welche die

Mysterien erst später zur Heilung eingerissener Irrthumer erfunden glatabt : aber ganz einstimmig ist sie mit' dem, was wir noch heut zu Tag in Indien vor Augen haben, obwohl im Lauf der Jahrhunderte die Botstellung und Verwirrung des zu Grunde liegenden Alterthumlichen natürlich immer größer werden mulste. Wie dunkel selbst dem hohen Alterthame die meie sten Mythen waren, davon will ich nur ein Beispiel anfahren. Was die Aegyptier von dem Vogel Phönix erzählten, führt Herodot redlich an, jedoch fügt er bei, "ich kann es nicht glauben." Und wahrscheinlich verstanden die Aegyptier oben so wenig als Herodot die ursprüngliche Bedeutung dieser Sinnbildes, obwohl sie in ihren Tempeln mannigfach jenen heiligen Vegel mit seinen feuerfarbigen Pedern abbildetem Leichter war die hier zu Grunde liegende Wahrheit, welche aus dem nördlichen Asien stammte, im Norden aufzufamen, und Bailly 3) erklärt diese Fabel; die wirklich nicht im Süden a sondern nar in nördlis vhen Graden der Breite Sina hatte, auf das allereinfanhste, indem er neben auf den Sonnenlauf sich bes ziehenden Betrachtungen, die Angaben zu Hülfe nimmt der nerdischen Mythologie, welche leider von unsern besten Mythologen, noch immer allzusehr vernachlässiget wird; aber auf dem von une gewählten Standpunkte nicht unbeachtet bleiben darf.

Es ist übrigens einleuchtend, dast weun die alteste Mythologie, aus einer untergegangenen Naturweisheit heivorgieung, gerade die Mythologie uns einen
Weg durbietet, und fast den einzigen Weg, den wir
bei Erforschung einer Urgeschichte der Physik wählen können. Wir haben hiebei den Vorzug vor dem
höchsten geschichtlichen Akerthume voraus, dass wir

durch eigene Forschungen wieder zu mehreren von den jener Urwelt eigenthümlichen physikalischen Kenntniesen gelangt sind, folglich selbst halbe Andeutungen, die den Aegyptiern, Indiern, Griechen nothwendig dunkel bleiben mussten, nun wieder zu enthüllen, und aufzühlären vermögen.

Wollte man aber bei diesen Forschungen auch nur einigermalsen der Phantasie etwas einräumen, so wurde es leicht seyn, den mannigfaltigen alterthumlichen Mythen fast jede beliebige physikalische Deutung unterzuschieben. In diesem Sinne würde das Feld ein sehr bequemes seyn für einige, welche, im Gefühl ihrer Ueberlegenheit in solchen Dingen, tiefsin* nigthuende Oberflächlichkeit und einen spielenden wohlfeilen Witz an die Stelle der Wissenschaft zu setzen sich bemühten. Wenn es aber bei irgend einem Gegenstande Noth thut, sich selbst zu beschrän. ken und dem positiven, jede beliebige Einbildung ausschließenden, Wissen nachzustreben! so ist es sicherlich hier ganz vorzüglich der Fall. Aus diesem Grund erlaubte ich es mir niemals, in der Urgeschichte der Physik von einem Mythos Gebrauch zu machen, wenn nicht die darin angedeutete physikalische Wahrheit deutlich ausgesprochen war, in alter wenigstens noch Pythagoreischer Zeit. Denn ist es einmal ausgemacht," dass eine gewisse physikalische Ansicht dem hohen Alterthume eigenthümlich war, dann mag man, ohne Widerrede, nach den Aussprüchen der Dichter und nach Mythen sich umsehen, welche dieselbe Ansicht darstellen im Bilde.

Wie ich das meine, wird klarer werden, wenn ich nun ins Einzelne gehe. Jederman weis, dass die Ansicht, Wasser sey das Element aller Dinge alterthümlich ist. Man schreibt sie gewöhnlich dem Thales zu. Uebrigens bemerkt schon Aristoteles im ersten Buche seiner Metaphysik 4) es seyen einige, welche glauben, das schon die allerälteste Vorwelt diese Ansicht gehabt habe. Denn, fügt er bei, diejenigen die zuerst von göttlichen Dingen sprachen, machten den Ocean und die Thetis zu Erzeugern aller Dinge. Auch sey, setzt er hinzu, der Eidschwurder Götter bei dem Wasser gewesen, wofür dann die Poeten den Styx genannt hätten.

Man sieht, das Aristoteles in dieser Stelle schon auf Mythologie Rücksicht nimmt, um die physikalischen Kenntnisse der Urwelt zu enthüllen. Die Gründe übrigens die er beibringt, weswegen Thales, oder vielmehr jene Urwelt, eine solche Ansicht vom Wasser möge gehabt haben, sind durchaus nichtig und unbedeutend. Unmöglich auch konnte dieser Satz vom Aristoteles, bei dem damaligen Standpunkte der Naturwissenschaft, verstanden werden. Die neueren Entdeckungen in der Physik und Chemie geben uns jedoch Anleitung genug zur Auffassung derselben Ansicht; und um so mehr müssen wir uns dadurch aufgefordert fühlen, sie alterthümlich zu verfolgen.

Zuerst sind es die Dichter, an welche wir uns nun zu wenden haben, und hier kommt uns Homer und kommen uns die Orphiker mit den Stellen entgegen, worauf schon Aristoteles anspielt. In einem orphischen Verse 5), der auch in der Iliade zu lesen, wird übrigens blos der Ocean ohne Erwähnung der Thetis als Ursprung aller Götter d. h. der ganzen Natur, bezeichnet 6).

Dass aber besonders eine der Gottheiten, welche als Symbol des Lebens, als Mutter der lebendigen

Natur betrachtet wird, dass Aphrodite als geboren aus dem Meer angesehen wurde, ist allgemein bekannt. Forschen wir nach dem Ursprung des Mythos von der Aphrodite, so giebt uns Herodot im ersten Buche seiner Geschichte das Zeugniss, dass der älteste Tempel der Aphrodite Urania zu Ascalon in Syrien war; so wie denn auch Creuser, durch Anführung vieler alterthümlichen Zeugnisse, nachweist, dass mehrere asiatische Völker dasselbe weibliche Naturprincip unter verschiedenen Namen verehrten. Zugleich zeigt sich bei der historischen Verfolgung jenes naturwissenschaftlichen Mythos, dass Aphrodite ursprünglich als, der Gestalt nach, halb Weib, halb Fisch abgebildet wurde, mit welchem Symbol offenbar ihr Hervorgehen aus dem Wasser, oder der alte Satz bezeichnet wird, dass die ganze physische Natur entstanden aus Wasser, oder Wasser Element sey aller Körper. Eben in dieser Beziehung kommen Muschel. Schildkröte und Delphin als Attribute der Aphrodite vor, während Plutarch, missverstehend die Bedeutung der Sache, die Schildkröte als eine blosse Anspielung auf die weibliche Tugend der Eingezogenheit betrachten wollte, eine Anspielung, die wahrlich nicht durch ein ungeschickteres Symbol hätte ausgedrückt werden mögen. Dagegen ergiebt sich aus der vorhin angeführten Auffasaung der Sache von selbst, warum Venus auch als Beherrscherin der Fluthen verehrt und ευπλοια genannt wurde. '

Ich könnte hier noch anführen, das wir selbst als Attribut der ägyptischen Isis, der Beherrscherin der Elemente, den *Delphin* finden. Ich könnte des ägyptischen Narahjan, Canobus, Harpocrates erwähnen, denen allen wie der Isis, der Lotos (το υδρογυνικον σημειον) geweiht ist. Ja selbst Osiris wächst aus dem Lotos hervor, und es ist also auch in der ägyptischen Mythologie angedeutet, was Aristoteles als einen der allerältesten Physik eigenthümlichen Satz bezeichnet.

Was den sich in alles verwandelnden Proteus anlangt, so liefse sich in Beziehung auf die Epitheta, welche z. B. in dem Orphischen Hymnos 7) ihm beigelegt werden, leicht wahrscheinlich machen, daß auch er das sich in alles verwandelnde Wasser andeute. Wenn Wasser Element aller Dinge, so sind eben darum alle Körper verwandeltes Wasser.

Daher dient das Wasser als Symbol der Umbildung und der neuen Schöpfung, und es erklärt sich in der Art, wie es den Gesetzen der Physik, nicht aber denen der Phantasie gemäse, zum Tranke der Vergessenheit werden konnte. Leicht zu verstehen ist nun auch der ägyptische Zuruf an die Todten bei den Begräbnissen: "Osiris gebe dir das kühle Wasser", der offenbar miseverstanden wurde von einem der scharfeinnigsten Alterthumsforscher, welcher dabei des Nils gedenkt. "Osiris nämlich, sind Creuzers Worte 8), der zum Tode hingegangene Gott, mit dem ihn begleitenden Anubis und Hermes, waren als unterirdische Götter zugleich die freundlichen, die guten Götter. Der Hauptbegriff des Segens, den man ihnen verdankte, war natürlich nun der des Wasserspendens durch die jährliche Nilflut. " Keineswegs. sollt' ich meinen, ,, natürlich." Denn niemand wird auch nur eine einzige Stelle aus dem Alterthum anführen können, worin der Nil, oder irgend ein anderer Fluse, als Geschenk der unterirdischen Götter dar-

gestellt würde. Vielmehr wurde der Ocean ganz richtig als der Vater der Flüsse betrachet. Daher viel allgemeiner aufzusassen ist jener ägyptische Zuruf an die Todten, der selbst durch eine von Creuzer in den angehängten Hupfertafeln abgebildete alte Gomme erklärt wird, wo wir heben dem Todienkopf den Wasserkrug und zur Verdeutlichung darüber das bekannte Symbol der Umbildung und neuen Schöpfung, das Bildnifs eines Schmetterlings erblicken. Das kühle Wasser ist also das urbildende Element, und aus demselben Grunde trägt Hermes Psychopompos eine Wasserurne; und selbst auf dem Gürtel ägyptischer Mumich, wie auf dem der Mumie zu Dresden, findet sich das Bildniss des Wasserkrugs. Vortrefflich bemerkt Creuzer 9) an einer andern Stelle: "das Umbildung und neue Schöpfung bei der Aufnahme in die Mysterien durch das Waschen und das Besprengen mit Wasser angedeutet worden sey, und dass selbst die nie zu erfüllenden Krüge (vdeiai areheis) der Danaiden nicht blos die vergebliche Arbeit, sondern vielmehr ein unerneutes, nicht wiedergebornes Leben im Bilde darstellen.

zeichnende Symbol der Taufe hat man stets als ein Bymbol der Wiedergeburt und neuen geistigen Schöpfung aufgesalst. Und, wenn ich dasselbe physikalische Prinzip, dass nämlich Wasser, insofern aus ihm alles entstanden, insofern es sich in alles ausbildet, als ein bezeichnendes Symbol der Wiedergeburt überhaupt betrachtet werden könne, auch hier zu Grunde lege: so fürchte ich um so weniger Anstols zu erregen; da selbst die mosaische Schöpfungsgeschichte das Wasser als Element aller Körper darzustellen scheint,

und auch in den neutestamentlichen Schriften 10) der physikalische Satz: dass aus Wasser und durch Wasser die Erde entstanden", geradezu ausgesprochen wird.

Wenn ich bisher bei der Verfolgung eines Satzes aus der Urgeschichte der Physik mehrere bestätigende Zeugnisse anführen konnte: so werde ich dagegen einsamer dastehen, wenn ich eine andere Wahrheit hervorhebe aus dieser uralten Naturlehre. Ich behaupte nämlich, dass auch der Satz, welchen vor einiger Zeit eine unserer Akademien als eine Preisaufgabe hinstellte, ob nämlich die Polarität als ein allgemeines Naturgesetz zu betrachten sey, — ich behaupte, sage ich, dass die polarische Anziehung und Abstosung als ein allgemeines Naturgesetz in der Physik der Urwelt gegolten habe.

Die neuere Physik von Neuton an that sich viel zu gut auf ihre allgemeine indifferente Körperanzie-hung. Es würde mich hier zu weit führen, wenn ich, was ich wohl an einem andern Orte gelegenheitlich gethan habe 11), ausführlicher entwickeln wollte, daße wenn auch das Phänomen einer allgemeinen scheinbag indifferenten Körperanziehung sich darstellt, man doch keinen Grund habe, ein Naturgesetz der Art anzunehmen; sondern daß sich diese Erscheinung, nebst allen Modifikationen, deren sie fähig ist, ane dem Gesetze der Polarität, das gewissermaßen in dem Bez griffe der Materie selbst enthalten ist, befriedigend ableiten lasse.

In der That findet man bei Nachforschung in der Urgeschichte der Physik keine Veranlassung anzunehmen, jene Urwelt, von deren untergegangener Weisheit wir reden, habe die indifferente Körperanzishung

als Naturgesetz betrachtet. Hesiad zwar führt an, zuerst sey das Chaos gewesen, dann die Erde entstanden und Eros, was Aristoteles schon physikalisch deutete. Es schien nämlich, sagt er schicklich, dass etwas da sey, was alles verbinde und zusammenhalte. Indess, fügt Aristoteles sogleich mit Recht bei, nicht blos sich Verbindendes, sondern auch Widerstrebendes, nicht blos Liebe, sondern auch Hass sey vorhanden. Und bekannt ist es aus der griechischen Physik, dass Heraklitos den Streit als Princip der Natur, als Urgrund aller Dinge betrachtete. Ob Heraklitds aus alter ägyptischer oder indischer Weisheit diesen Satz geschöpft habe, können wir nicht entscheiden. Soviel jedoch ist gewiss, dass der Satz ihm nicht eigenthumlich angehört, sondern schon früher vom Pythagoras, der ihn, wahrscheinlich aus dem Oriente mitbrachte, deutlich ausgesprochen wurde. Aristoteles, welcher im ersten Buche seiner Metaphysik eine Reihe von Gegensätzen erwähnt, worauf die Pythagoräer alles zurückführten, spricht es geradezu als Resultat aus. worin alle einzelnen Systeme der Pythagoräer zusammenstimmten: es gehe einleuchtend hervor, dass die pythagoraische Schule annahm, Gegensätze seven die Principien der Dinge 12). Hiezu stimmt vollkommen. dass die Materie vor der pythagoraischen Schule als Streit entgegengesetzter Krafte (veixos) und als Duplicitat (duas) bezeichnet wurde, ganz so wie Kant in der neuern Zeit den Begriff der Materie auffasete. Im gleichen Sinn auch nannte Pythagoras die Monas mannweiblich (αρσενοθηλυς) 13). Ganz deutlich ist also im Alterthume jener in der Natur herrschende Gegensatz, welchen wir den polarischen zu nennen pflegen, unter ähnlichem Bilde dargestellt, als wir

noch heut zu Tage bei Bezeichnung desselben zu gebrauchen pflegen. Und hedarf es noch eines neuen Zeugnisses, so können wir selbst die Pythagoräische Zahlenlehre anführen, worin die ungerade Zahl als die vollkommne gerühmt wird, weil sie Anfang habe, Mitte und Ende, in welcher Beziehung sie also in Verbindung mit dem, was von der Einheit (Monas) ausgesagt wurde, als ein Bild dessen erscheinen kann, was wir neuerdings in der Physik Polarität nannten 14).

Wie nun aber ist dieses in der Natur herrschende Gesetz der Polarität mythisch in der Urwelt dargestellt worden? Sollen wir etwa des Streites der Götter erwähnen: Diess hiesse wahrlich sich die Sache leicht machen. Vielmehr will ich anführen, dass sogar das System des Zoroaster, welches einstimmig als ein System des Dualismus, gewissermassen also der Polarität, dargestellt wird, in eben dieser Aussaung ganz missverstanden werde. Ein Physiker darf diese Erzählungen von dem sich bekämpfenden Ormuzd und Ahriman und den sie begleitenden Genien nur anblicken, um zu sehen, das hier keineswegs von einem Systeme des Dualismus die Rede sey, sondern dass weiter nichts durch alle diese Bilder dargestellt werde, als der Verlauf eines Sonnenjahrs unter einem nördlichen Grade der Breite. Recht gern will ich zugeben, dass die ganze Darstellung schon in älterer Zeit als das Volk, wie in Zoroaster's Büchern selbst angeführt wird, von Norden nach Süden gewandert war, nicht mehr verstanden wurde, sowenig als diess der Fall war bei der vorhin erwähnten Darstellung des Sonnenlaufe in nördlicher Zone unter dem Bilde des Phonix. Aber jetzt, bei unsern gegenwärtigen Naturkenntnissen, ist es leicht, die einfachen physikalischen Wahrheiten aufzufassen, welche jeuen Sinnbildern zum Grunde liegen.

Eine deutliche Darstellung des polarischen Naturgesetzes findet sich übrigens im agyptischen Cultus, und Vossius 15) in seinem bekannten Werke über Ursprung und Fortgang des Heidenthums betrachtet es überhaupt als eine religiöse Grundidee des hochsten Alterthums, dass man zwei Naturprincipien, ein actives und passires (positives und negatives) annahm, Ja diese entgegengesetzten Principien wurden sogar in ein und demselben Wesen vereint gedacht, ie nachdem man es von der einen oder von der andern Seite auffasste, so war Osiris die Sonne; also das Feuer. aber auch der Nil : also das Wasser. Bei seiner Verchrung wechselte Freudenaueruf und Klage. Und wie bezeichnend in unserm Sinn ist das Symbol, welches wir in dem ägyptischen Gottesdienste finden. dass Männer in Frauenkleider, Frauen in Männerkleider gehüllt, bei dem Cultus erschienen. So zogen bei den Mysterien des ägyptischen Herkules, welcher gleichfalls die Sunne, doch in einem gewissen Zeichen, darstellte, die Männer Frauenkleider an. Eine ähnlig ohe Verwechselung der Kleider fand Statt in dem Dienste, der sich auf den Mond bezog, welchem man eine doppelte Natur zuschrieb, eine weibliche im Verhältnis zur Sonne, eine männliche im Verhältnis zur Erde. Dale aber die Sache viel allgemeiner aufzufassen sey, geht aus der mannweiblichen Natur, die noch vielen andern Naturgottheiten beigelegt wurde, gang deutlich hervor. Diese Mannweiblichkeit der Naturgottheiten deutete, wenn wir die vorhin erwähnten alterthümlichen Philosopheme damit vergleichen, eben so wie die mannweibliche Monse des Pythagoras, auf

den in der ganzen Natur sich darstellenden Gegensatz. welchen wir nun mit dem Worte Polarität zu bezeichnen pflegen. Heinrich 16) hat eine sehr gründliche Abhandlung über die Mannweiblichkeit der Gottheiten geschrieben, woraus wenigstens diels entscheidend hervorgeht, dass diese Gebilde nicht etwa eine Erfindung einer ausgearteten Phantasie in späterer Zeit waren. sondern eine dem höchsten Alterthum eigenthumliche Ansicht darstellen. Meine Auffassung der Sache weicht indest ganz von der Erklärung Heinrichs ab; dagegen habe ich für mich eine klassische Stelle des Seneca 17), worin dieser ausdrücklich hervorhebt. dass die Aegyptier jedem Element eine doppelte Natur, eine männliche und eine weibliche beilegten, so dass also die dualistische Ansicht der Natur unläugbar eine hochst alterthümliche ist.

Da nach dem Untergange der physikalischen Weisheit zugleich mit dem Urvolke, welchem sie angehörte, das Naturgesetz der Polarität, bis auf die neueste Zeit verborgen blieb, wo man wieder, aufmerksam gemacht durch die merkwürdigen Erscheinungen an der Voltaischen Säule, zur Auffassung desselben gelangte; so musste natürlich das, was die Reste jener Urweisheit in diéser Beziehung andeuteten, den Nachkommen in gänzliches Dunkel gehüllt bleiben. Es konnte daher nicht fehlen, dass selbst im Cultus dasjenize, was darauf Bezug hatte, sich nach und nach verlor. So kommen z. B., während das höhere Alterthum die mannweibliche Natur der Aphrodite hervorhebt, oder auch einen Aphroditos verehrte, in der spätern Zeit blos noch mannweibliche Genien bei Darstellung des Venus- so wie des Bacchusdienstes vor. Uebrigens beschränkt sich alles, was man von androgynischer Natur der Götter anzuführen vermag, blog auf Naturgottheiten d. h. Naturprincipien. Und in dieser Beziehung möchte man wohl sagen, war also das blindeste Heidenthum wenigstens noch hellsehender, als in unsern Tagen eine Art von Philosophie, welche das polarische Naturgesetz aus der Sphäre des Aeussern und Sinnlichen übertrug auf das recht eigentlich Innarliche, Geistige und Göttliche, und eben, dadurch (gewissermaßen ohne es salbst zu wissen) in den grübsten Materialismus versank.

lch schließe diese Vorlesung, worin ich nur abgebrochen und gleichsam aus der Mitte berausgerissen, den Weg bezeichnete, den ich bei meinen Forschungen über Urgeschichte der Physik einschlagen zu müssen glaube, mit folgender sich nun von selbst aufdringenden Betrachtung.

Während uns jene Andeutungen, die wir aus dem hohen Alterthum erhalten, nicht uninteressant bei neues ren physikalischen Forschungen werden können: so nimmt die Ansicht, welche sich hiebei von der Entstehung und Ausbildung des Heidenthums, darbietet. pach nach einer andern Seite unsere ernste Aufmerke samkeit in Anspruch. Wenn nämlich das Heidenthum aus, einer durch jene große Fluth untergegangenen und nachher nothwendig, missyeratandenan Naturmeise heit hervorging, so folgt daraus, dals, sofers es um Verbreitung besserer Religionskenntnisse auf der Erde uns zu thun ist, wir den Boden dazu urbar machen und das Heidenthum mit der Wurzel ausrotten merden, wenn wir Naturkenntnisse unter den noch unkultivirten Völkern des Erdbodens allgemeiner zu verbreiten uns bestreben; Besonders scheint für eine Journ. f. Chow. u. Phys. 1. Bd. 5. Meft. 217 . . . mil

auf ostindische Mission 18) sich beziehende Anstalti wie hier in Halle, dieser Gesichtspunkt der Beach-. tung werth und zwar um so mehr, da es ausdrücklich von den indischen Missionarien hervorgehoben wird, welch ein großes Bedürfniss für Indien in religioser und moralischer Beziehung belsere Naturkennt! niss sey. Ueberhaupt aber wurde es in mehr als elner Beziehung wünschehswerth, dass eine Gesellschaft zur Verbreitung der Natur- und Heilkunde sich verbinden möge, besonders in Deutschland, wo die natürliche Liebe unserer Landsleute, fremde Länder zu sehen, einer solchen Gesellschaft eben so förderlich seyn würde, als der aufgeregte kühnere Sinn der gegenwäffigen Jugend, welchem Sinne nur eine zweckmaseige Richtung zu geben wäre, um wohlthätige Wirksamkeit aus ihm abzuleiten. Gewise, em solcher Verein, welcher sich zur Verbreitung der Natur- und Arzneikunde, und zur Anlegung naturwissenschaftlicher und ärztlicher Schulen in fremden Ländern verbande, hatte blos anfänglich einige Unterstützung nothig. Denn die ausgesandten jungen Männer wurden durch ihre naturwissenschaftlichen, namentlich auch medicinischen und chirufgischen Kenntnisse sich selbst leicht forthelfen. Dagegen aber Konnten diese Reisenden so viele in pharmaceutischer oder naturhistorischer Hinsicht merkwürdige Gegenstände der Geseilschaft mittheilen, dass es leicht seyn muste, die nothigen Summen zur Erhaltung des Ganzen fortwährend zu gewinnen.

lch erwähne diesen Gegenstand hier in der naturforschenden Gesellschaft zu Halle mit so größerer Unbefangenheit, da er scheint, als ob Franke, bei Einrichtung der Waisenhahe-Apotheke, (welcher die-

ses berühmte Waisenhaus vorzüglich seinen Wohlstand verdankt) einen ähnlichen Zweck vor Augen gehabt habe. Denn wenn nach Franke's Plan den Missionarien Heilmittel aus dieser Apotheke mitgegeben wurden, so komte es natürlich nicht die Absicht seyn, Arzneyen in die Hände zu bringen von Unkundigen. die nicht einmal Interesse nehmen für Natur- oder Arzneiwissenschaft. Vielmehr machten es sich, wie wir es wissen, jene älteren Missionarien immer zur Pflicht, and Naturkunde ihre Aufmerksamkeit zu richten, und Naturmerkwürdigkeiten aus fremden Ländern an die Frankeschen Stiftungen zu senden. Ich muls es denen, die besser hievon unterrichtet sind, als ich. zu Beurtheilen überlassen, ob jene oben erwähnte pliarmaceutische Anstalt Franke's sieh nicht in der angegebenen Beziehung und im Sinne jenes ausgezeschneten Mannes mehr ausdehnen und, den Fortschritten der Naturwissenschaften gemäß, von einer neuen Seite erweitern, und zu einer ausgebreiteteren wohlthätigen Wirksamkeit benutzen lasse. Committee to the state of the

Anmerkungen.

t) Kanne sagt mit Recht im Pantheon S. 9.:
"Nur dass die fabelhaste Begebenheit einen hohen
Sinn gehabt und ihn verloren hat, und dann von der
Sage die blossen äussern Gestalten zu einem Mythos
zusammengereiht sind, nur diess hat jenen Unsinn
hervorgebracht, der schon dadurch, dass er ein so
großer ist, hätte auf die Vermuthung bringen sollen,
dass er wohl einen großen Sinn gehabt haben müsse.
Man lasse einen Naturmenschen, wie man ihn sich

denkt, träumen, er wird doch nicht so träumen; es wäre ja, mit Polonius zu sagen, doch einige Methode auch in dieser Raserei, weil in jedem Irrthume, der es ursprünglich ist, doch das Streben nach Wahrheit am Tage liegt, das man hier aber deswegen nicht findet, weil der Irrthum hier nicht die Wahrheit gesucht, sondern sie verloren hat.

- 2) Creuzer's Symbolik und Mythologie der alten Völker besonders der Griechen. B. IV. S. 589.
- 5) Bailly's Geschichte der Sternkunde des Alterthums. Leipzig 1777. B. I. S. 110. Dass die Natio. nen des mittägigen Asiens von den Völkern des nordlichen aufgeklärt seyn mögen, erhält durch die Fabel vom Phonix eines neue . Wahrscheinlichkeit. Man hat diese Fabel zwar auf verschiedene Art erklärt. allein die schicklichste Erklärung ist ohne, Zweifel dieje nige, welche den Phonix für das Sinnbild einer gewissen Revolution; der Sonne ausgieht. Die Edda erzählt eine ähnliche Fabel von einem Vogel, dessen Kopf und Brust seuerfarbig und Flügel himmelblan waren. Dieser lebte allemal 300 Tage, und nach deren Verlauf begab er sich mit den übrigen Zugvögeln nach Aethiopien; daselbet baute er sein Nest und verbrannte mit den Eyern. Aus seiner Asche ward ein rother Wurm geboren, und er zog mit den Zugvögeln wieder in die Nordländer zurück. - Nun erscheint den nordischen Völkern, welche unter dem 71. Grade wohnen, die Sonne ganzer 65 Tage lang gar nicht; also lebt sie in diesen Gegenden nur 300 Tage, und man sieht auf solche Art, dass die Fabel vom Phönix allerdings im Norden entstanden seyn mus. Rudbeck hält sagar dafür, dass man den pordiachen Völkern den Ursprung der allerersten Götter-

lehre und überhaupt aller Fabeln der Alten zueignen müsse. Wir wollen von seinen hierher gehörigen Stellen nur eine einzige zu unserm Zwecke passende, die den Janus betrifft, anführen. Macrobius meldet, dass man diesen Gott allezeit mit der Zahl CCC in der rechten und mit LXV in der linken Hand abgebildet habe, und es ist allerdings wahrscheinlich, dass die 300 Tage die Zeit der Anwesenheit, 65 hingegen die Zeit der Abwesenheit des Phonix oder der Sonne bei den nordischen Völkern andeuten. " - ... Nach Gebelain (Allegories orientales) bedeutet auch das Wort Phonix in den orientalischen Sprachen soviel als Niedergang, Nacht, Finsterniss. " - Man vergl. damit, was Creuzer über den Phonix sagt in der neuen Ausgabe seiner Symbolik B. I. S. 438 - 444. Befremden kann es nicht, dass man in Süden, wo die Fabel von dem dreihundert Tage lebenden Phonix keinen Sinn mehr hatte, seine kurze Lebensperiode auf längere Zeitabschnitte ausdehnte und zur Andeutung gröseerer astronomischer Perioden sein Bild benutzte. -Was übrigens Rudbeck's Atlantica betrifft, worauf Bailly sich in der vorhin angeführten Stelle bezog, so ware zu wünschen, dass Jemand mit Critik das Brauchbare von dem Unbrauchbaren in diesem Werke sondern möchte, das, wenn auch mit vorgefasten zum Theile sonderbaren Ansichten, doch mit viel Scharfsinn und Gelehrsamkeit geschrieben ist, und jeinen noch nicht gehörig benutzten Schatz enthält für nordische Mythologie.

49 Aristot. Metaph. lib. I. cap. 3. führt zuerst an, dass Thales das Wasser als Element aller Dinge betrachtet habe, setzt aber dann sogleich bei: εἰσι δε τινες, οἱ και τους παμπαλαικς και πολυ

προ της νυν γενεσεως και πρωτους Θεολογησαντας ουτως ειονται περι της Φυσεως διαλαβεν. Offenbar wird hier auf Ideen der Urwelt in einer der historischen vorhergehenden Periode gedeutet, was um so mehr der gleich folgende Zusatz beweist, daß, während die Vorwelt angenommen, der Bidschwur der Götter sey bei dem Wasser, erst die alten Poeten daraus den Styx gemacht hätten.

- 5) Ωκεανε, οσπες γενεσις παντεσσι τετυκται."
 so Orphica cum notis Stephani etc. recens, God. Herrmann, Lips. 1805. S. 478. S. auch llias ξ 246. Auch zwei Orphische Kosmogonien sind hier zu vergleichen, welche Damascius Neoplatonicus in seinem Buche περι αρχων aufbewahrt hat und Kanne's Erklärung derselben in den Analectis philologicis. Lips. 1803. S. 38 u. s. w.
- 6) Rein willkührlich ist die Erklärung, welche Th. Taylor in seiner Uebersetzung der Metaphysik des Aristoteles London 1801. von dieser Ansicht des Alterthums giebt. Er sagt nämlich zur Erläuterung der vorhin erwähnten Stelle des Aristoteles: ,, for the made Ocean and Tethys the parents of generation. " S. 8. in der Note: "by Ocean the ancient theologists signifiled the divine cause of all motion, and by Tethys the cause which separates all the different kinds of motion from each other." - Sinnreich und gelehrt führt dagegen Bouterweck in der Abhandlung de primis philosophorum graecorum decretis physicis, welche er in der Göltinger Societät im Jahre 1811 las, den Satz aus, dass mit dem Ausspruche "Wasser sey. das Element aller Dinge ", wohl von den Alten das_ Flüssige überhaupt und also der ursprünglich flüssige

Zustand eller Naturkörper bezeichnet werde. Naturwissenschaftliche Gründe veranlassen mich, den Ausdruck Wasser im eigentlichen Sinne zu nehmen; und die Zusammenstimmung, welche bei dieser Voraussetzung in alle mit diesem physikalischen Satze zusammenhängende Mythen kommt, wird diese Auffalsung jener der Physik in der Vorwelt eigenthümlichen Lehrer rechtfertigen.

- 7) 9. Yuvos XXV. Kanne (Chronos. S. 114) sucht es durch interessante etymologische Zusammenstellungen nachzuweisen, dass das Wort Proteus selbst ursprünglich das Wasser bezeichnet habe.
- 8) Creuzer's Symbolik und Mythologie B. I. S. 347 der ältern Edition.
 - 9) Ebend. B. III. S. 508.
- 10) γη έξ υδά τος και δι υδα τος συνεστωσα, τω του θεε λογω 2 Petr. III. 5.
- 11) S. Allgemeine Encyklopädie der Wissenschaften und Künste von Ersch und Gruber. Th. IV. Artik. Anziehung.
- 12) ότι τα ναντια άρχαι των όντων. Aristoteles Metaph. I. c. 5.
- 13) Creuzer a. a. O. B. I. S. 129 meinte, die Pythagoräische Monas werde als sich selbst setzendes Principium mannweiblich genannt, "um nach orientalischer Weise das Allgenugsame darzustellen." Iedoch es heißt ausdrücklich in Arist. Metaph. XI. cap. 6-von den Pythagoräern, "τας μοναδας υπολαμβανεσιέχειν μεγεθος", folglich ist der Begriff physisch, nicht moralisch zu nehmen. Damit will ich indels nicht gesagt haben, wie Cudworth (Systema intellectuale edit. Jen. p. 16), das die Pythagoräische

Monas soviel bedeute als Atom, wogegen schon Mosheim in seinen Anmerkungen zu diesem Werke gründliche Einwendungen gemacht hat.

- 14) Es könnte noch mehreres hier beigebracht werden. So ist z. B. vortresslich, was Aristoteles (Metaph. I. 5) vom Parmenides ansührt: το έν μεν κατα λογον, πλεω δε κατα την αίσθησην υπολαμβανων είναι, δυο τας αίτιας και δυο τας άρχας τιθησι. Mehreres auch, was hier zu unserm Zwecke gehört, sindet man in der interessanten Abhandlung von Bouterweck de originibus rationis physicae, quae a nostratibus dynamica appellatur, apud veteres philosophosinvestigandis. Comment. in consessu Soc. Gotting. d. 17. Aug. 1814. recitata.
- 15) Fossius de Theologia gentili et physiologia christiana; sive de origine ac progressu idololatriae deque naturae mirandis, quibus homo adducitur ad Deum. Amstel. 1700. Lib. Il. cap. XXI. sq.
- 16) C. E. Heinrichii commentatio academica, qua Hermophroditorum artis antiquae operibus illustrium originea et causae explicantur. Hamburg 1805. Heinrich hat die Ansicht, das höchste Alterthum habe die Vollendung des Göttlichen durch die Vereinigung beider Geschlechter darstellen wollen, 370 Jesov nonnisi utroque et masculo et feminino sexu consummari posse statuebatur." (S. 21). Jedoch es ist dann wieder eben so schwer zu erklären, wie das Alterthum zu dieser Ansicht gelangte, die offenbar doch immer etwas Anstölsiges behält für die Phantasie. Und dies ist wieder ein neuer Beweis, dass die religiösen Vorstellungen des Alterthums nicht als Erfindungen der Phantasie zu betrachten seyen. Aber was sollten wir, so

ferne wir Heinrichs Ansicht zugeben, anfangen mit einem männlichen und weiblichen Feuer, mit männlicher und weiblicher Luft u. s. w., von denen in der hier sogleich folgenden Stelle des Seneca die Rede ist, Vorstellungen, welche übrigens ganz gemäß sind unsern neuesten physikalischen Entdeckungen.

17) Seneca in quaestion, natural, lib. III. cap. 14. "Aegyptii quatuor elementa fecere, deinde ex singulis bina, marem et Teminam. Aërem marem judicant, qua ventus est, feminam, qua nebulosus et îners. Aquam virilem vocant mare; muliebrem omnem aliam. Ignem vocant masculum, qua ardet Flamma, et feminam. qua lucet innoxius tactu. Terram fortiorem marem vocant, saxa cautesque; feminae nomen assignant huis tractabili ad culturam. "Man hat indels" hier die Grundidee von den späteren Erklärungen, nachdem die Bedeutung der Sache verloren gegangen war, wohl zu unterscheiden. In unserm Falle wissen wir in Beziehung auf die von Seneca beigebrachte Erklärung nicht einmal, ob sie altägyptisch ist oder von ihm selbst blos ausgesonnen. Ich will hier übrigens noch eine Stelle heibringen aus dem Pantheon Aegyptiacum von Jablonski lib. II, cap. 11. §. 10. "Orpheus opificem suum, qui ex ovo prodiit, nobis ut masculofoemineum depinxit et id ipsum de suo Phiha Aegyptii pariter memoriae prodiderunt, cujus fabulae non alius, quam hic videtur sensus esse arcanus, quod opisex in se rationes habuerit rerum omnium et totius naturae, tum qua agit, tum qua patitur, vel quod omnia sint ex eius decreto et voluntate. Aenigmaticus hio et symbolicus de Opifice totius Universi conceptus; gentibus Orientis omnibus semper mirifice placuit eiusque luculenta vestigia in doctrina Brahmanum Indias

hodieque supersunt." Es ist unnöthig zu erinnern, dass diese Erklärung nicht palst, sobald won einzelnen Elementen die Rede und diesen eine mannweibliche Natur beigelegt wird. Aber auch Jablonski übersah bei Behandlung dieser Materie jene vorhin angeführte classische Stelle des Seneca.

18) In Indien ist der sbhwerste Kampf mit dem Hauptfeind aller bessern Erkenntniss von Anfang an, dem Stolz. Darauf machte schon le Gentil aufmerksam in seinen Mempires sur l'Inde (s. die Denkschriften der Pariser Akademie vom Jahr 1772 Paris 1776 B. 2. S. 169. u. s. w.) Nicht blos die Brahminen, sagt le Gentil, blicken stolz auf die Alterthumlichkeit ihrer Kenntnisse, mit der größten Verachtung auf uns herab, sondern dieser Hochmuth ist auch dem gemeinsten Indier, ja selbst denen eigen, welche gegen Lohn die niedrigsten Dienste verrichten. Als ein Ausdruck dieses Stolzes ist es zu betrachten, dass es jedem Indier frei steht, zu einer andern Religion überzutreten (er wird blos aus seiner Caste ausgestrichen), während die ihnen eigenthümliche Abgötterei als ein Vorrecht der Geburt betrachtet wird So ist der Castengeist mit Hochmuth und Dummheit von Natur vereint. Eine angestammte Verchrung haben indess die Indier vor der Astronomie, womit auch ihre religiösen Ideen genau zusammenhangen; aber sie stellen sich vor, sagt le Gentil, dass man in Europa ganz unwissend sey in dieser Wissenschaft, und blos darum nach Indien komme, um von ihnen zu lernen. Lediglich durch seine astronomischen Kenntnisse vermochte dieser Gelehrte den Brahminen einiges Vertrauen einzuflösen und sie mittheilender zu machen. Ich hebe aus seinen für indische Astro-

nomie so interessanten Abhandlungen folgende hieher gehörige Stelle aus: "Ce Brame s'imagina peutêtre que je devois être une espece de Brame dans ma nation; car ches eux aucune famille que celle des Brames ne peut se meler d'Astronomie. Les Indiens s'en rapportent avec une confiance aveugle à ce, que leur disent ces Brames sur tout ce, qui a rapport à cette science. Ces Brames, comme je l'ai deja dit, nous regardent, nous autres Européens, presque comme des sauvages, qui n'ont point, ou presque point de connoissances; fiers de leur caste, de leur ancienneté et de leur savoir ils ont pour les Européens beaucoup de mepris. - Malgre leur mepris pour nous et la foible idée, qu'ils ont de nos connaissances; quoique ce Brame, qui étoit venu me rendre visite de si loin. temoignat la plus grande indifference en voyant nos instrumens d'Astronomie, quoiqu'il parut tres peu flatté de l'explication, que je lui donnai de l'usage du quartde - cercle pour les observations astronomiques : cependant ma prediction, au sujet de la Cométe, qui parut en Août et Septembre 1769 le frappa; elle fit la même sensation sur l'esprit de tous les Indiens de Pondichery. J'avois annoncé, dans le courant du mois de Septembre, que cette Comete, après qu'elle auroit cessé de paroitre le matin vers la fin du mois, reparoitroit vers le mi - Octobre à sept heures du soir, et qu'on la verroit la queue tournée en sens opposé à celui, qu'elle avait lorsqu'on la voyoit en Septembre. « - In vollkommner Uebereinstimmung mit dem, was le Gentil schon im Jahr 1772 schrieb, stehen die neuesten Berichte aus Indien, und alle Beachtung verdienen namentlich die von den Missionarien zu Scrampore in Bengalen mitgetheilten Bemerkungen über Schulanstal-

ten für die Eingebornen in Ostindien (8. Magazin für die neueste Geschichte der evangelischen Missionsund Ribelgesellschaften Jahrg. 4. H. 4. S. 472 - 494). Ich will daraus nur folgendes hervorheben. Es wird zuerst gezeigt, wie verderblich den Indiern ihre verkehrten Begriffe von der Natur sind, und angetragen. dass man, um sie zum richtigen Denken und Schlie-Isen zu gewöhnen, in den Schulen zunächet auch ihre Art zu rechnen verbessere und sie mit geläuterten mathematischen Begriffen bekannt machen möge. Ausverdem aber soll in den Schulen noch 1), eine kurze aber deutliche Beschreibung des Sonnensystems nebst einer Erklärung der Gesetze der Bewegung. Attraction, Schwerkraft, 2) eine allgemeine Uebersicht der Geographie und 3) eine Reihe allgemein verständlicher Wahrheiten und Thetsachen aus der Naturlehre mitgetheilt werden. Eine Kenntnis solcher Thatsachen (heist es 8, 481) wurde für den Hindu fast unschätzbar seyn, " Hiezu soll noch kommen 4) ein Abrifs der Geschichte und 5) "würde es höchst zweckmässig seyn, richtige Vorstellungen von sich selbst in Beziehung auf Leib und Seele in einem kurzen Abris der Lehre von dem Menschen beizubringen. Der ganzliche Mangel an solchen richtigen Begriffen ist der Hauptgrund des tief herabgesunkenen Zustandes der Sittlichkeit in diesem Lande. ist also die Ansicht der Missionarien selbst. Aus S. 483 wird noch beigefügt: "Wollte Jemand sagen: bewirkt dieses dadurch auf einmal, dass ihr sogleich die heilige Sehrift in der indischen Schule einführt", so möchten wir dagegen nicht nur einwenden, dass eine solche Massregel mit Gefahr verknüpft sey, sondern vornehmlich, dass sie bei der noch gänzlichen Unwissenheit, ohne Vorbereitung, keinen guten Erfolg ver-

Alles läuft also darauf binaus, dass zueret der Boden urbar zu machen sey, damit der ausgestreute Saame Wurzel fassen und Früchte bringen kann. Und wirklich wird, S. 497 ein Beispiel arzählt, woraus hervorgeht, dass die Hindus in Beziehung auf solche vorbereitende Belehrungen "der Ueberzeugung weit zugänglicher sind als Viele meinen."

Besonderes Vergnügen aber gewährt es mir aus der neuern Geschichte der evangel, Missionsanstalten zu Bekehrung der Heiden in Ostindien von Dr. G. Chr. Knapp, 69. Stück Halle 1820, nachfolgende Stelle herauszuhehen, die auf eine recht ausgezeichnete Weise zur Bestätigung des eben Gesagten dient. Es wird darin ein Brief des Herrn Missionars Schmid in Madras yom 20ten Jan. 1819 mitgetheilt, wie derselbe von den unter den Brahminen selbst auftretenden Reformatoren spricht, welche sich der Abgötterei entgegensetzten, und in diesem Zusammenhange S. 888 folgendea beifügt. "Noch eine andere Erscheinung, die als ein Zeichen der Zeit in Indien betrachtet zu werden verdient, kann ich nicht unberührt lassen. Diess iat die Errichtung einer Unterrichtsanstalt, in welcher junge Hindus im Englischen und in den Indischen Sprachen, so wie auch in europäischer und asiatischer Literatur und Wissenschaft unterrichtet werden. Der Plan zu dieser Anstalt ist selbst von Hindus entworfen und ausgeführt worden, und sie wird auch von ihnen unterhalten und dirigirt. Sie führt den Namen Collegium und soll aus einer niedern und aus einer höhern Schule, welche letztere Akademie genannt wird, bestehen. Die erstere wurde sogleich errichtet, die

Ietztere soll auch so bald als möglich zu Stande kommen. In der niedern Schule wird Unterricht im Englischen und Bengalischen, im Lesen, Schreiben und Rechnen und in der Grammatik jener letzten Sprachen gegeben. In der Akademie soll nebst dem Unterricht in denjenigen Sprachen, welche noch nieht gründlich in den niedern Schulen gelehrt werden können, Unterricht in der Geschichte, Chronologie, Geographie, Astronomie, Mathematik, Chemie und anderen Wissenschaften ertheilt werden.

Ist uns, wenn wir alles, was bisher angeführt wurde. wohl erwägen, nicht deutlich der Weg vorgezeichnet, welchen wir betreten sollen, um mit Erfolg die frethumer des Heidenthums zu bekämpfen und den drückenden, noch auf einem so großen Theil der Erde lastenden Nebel dunkler, aus Missverstand emer untergegangenen Naturweisheit hervorgegangener Fabela zu zerstreuen? Gelingt uns dies, dann wird das Licht der Währheit frei ausstrahlen und schnell und segensreich sich über die Erde verbreiten. Blicken wir einmal zurück auf frühere Zeiten. Ist es nicht eine sehr richtige Ansicht aller Lehrer der Kirchengeschichte. dals die Verbreitung besserer Naturkenntnisse vorzüglich durch die griechischen Weisen, sehr mit beigetragen habe zur Unterdrückung des heidnischen Aberglaubens, um Bahn zu machen dem Christenthum? Und hat dieses nicht in den ersten drei Jahrhunderten durch solche vorbereitende Anstalten der Vorsehung gefördert, Fortschritte gemacht, in Vergleichung mit welchen die Betrachtung dessen, was in den letzten drei Jahrhunderten zur Verbreitung besserer Erkenntnis unter den Heiden geschah, uns nicht anders als mit der größeten Beschämung erfüllen kann?

Acres to the contract with

Fortsetzung

des Berichts über chemische und

hüttenmännische Erfahrungen

W. A. Lampadius.
(s. B. 50. H. 3, 1820. S. 258.)

g) Ueber den Schwefelalkohol als Reagens für

The same one as the street places and the same Schon vor mehreren Jahren dabe ich meinen Schweifelalkohol als ein empfindliches Reagens für Jodin hekannt gemacht; und war: furbt dieser Stoff in geringer. Menge: den Schwefelskohol rosenroch and in mrö-Iserer dankelkirschroth. Wie weit diese Färhang go lien kanne, zeigttfolgender Versuth. Aufreiner unes: zer feinsten Probirmagen wurde vom Jodine & Lath Probirgawicht, abgewogen: und in & Cent. (1: Centions 1 Quent. der Cöllnischen Mark). Schwefelalkohol auß. gelöst, und letzterer wurde noch sehr deutlich blafe rosenroth gefärbt, wonach also I Theil Jodin 28160 Theile S. A. noch zu färben vermag. Vermuthet man Jodin in einer wässrigen Flüssigkeit, so darf man diese nur mit etwas Schwefelalkohol schütteln; Pulver, in denen man das Jodin vermuthet, 'last' man eine

254 Lampadius über Schwefelalkohol.

kurze Zeit mit Schwefelelkohol bei der Temperatur von 10 — 20° R. in Berührung. Lässt man den Jodinschwefelelkohol gelinde verdunsten, so bleibt krystellisirtes Jodin zurück.

Da nun der Schwefelalkohol so leicht aus dem Leberkies der Steinkohlenformation zu erhalten ist, so mache ich nochmals die in der Chemie erfahrenen Hüttanleute auf dessen Zubereitung im Großen anfmerksam. Es kann hiezu ein gewöhnlicher Schwefeltreibeofen gebraucht werden. Statt der Vorsetzkästen muß eine etwa s Ellen lange kupferne Vorstofsröhre an den Schnabel der Treiberöhre angeküttet, und diese in ein Gefäss mit kaltem Wasser geleitet werden, in welchem sich sodann der noch etwas unreine Schwefelalkohol verdichten wird. Er kann sodann durch eine gelinde Bestillation aus gläsernen Retorten mit etwas Wasser leicht völlig farbenlos und rein dargestellt werden. Nun erst, wenn man diesen Körper in hinreichender Menge im Handel haben kann, dürfen wir auf dessen; Binführung itt die Arzneikunde hoffen. Dass derselbe als ein ausserordentliehes Mittel gegen fixigte Gicht zu gebrauchen sey, hat der berühmte Kapp dargethan. Er liefs ihn in geringen Dosen innerlich mehmen. Ich selbst habe ihn in neuera Zeiten bei örtlichen rheumatischen Schmerzen sowohl für nich als mit Alkohol oder fettem Oel mit dem besten Arfolge einreiben lassen,

b) Scheelsaures Bleierz.

Zu Zinnwalde in Böhmen findet sich auf Gänges ein in feinen weißen Nadeln krystallieirtes Fossil, mit welchem ich im Jahre 1810, durch einen der hier stu-

üb. scheelsaures Bleierz u. Amm. i. Torf. 255

dierenden Fremden, Herrn Sack aus Berlin, welcher sich mit vielem Erfolge der Mineralogie gewidmet hat, bekannt gemacht wurde. Er stellte in meinem analytischen Course einige Experimente an, durch welche die Mischung des Fossils vorläufig erkannt wurde. Im Jahre 1820 unternahm ich eine genauere Bearbeitung desselben, und fand, dass dieses Fossil aus

48,25 Bleioxydul und 51.75 Scheelsaure

zusammengesetzt ist. Es dürfte daher dieses Fossil unter dem Namen Scheelblei dem Mineralsystem einzuverleiben seyn.

i) Ammoniak im Torf der jüngsten Formation.

In unserm Erzgebirge findet sich häufig Torf. seltner von der schweren Art des Moortoris; öfterer der gelblich braune Rasentorf, in welchem man noch deutlich die Pflanzen (z. R. Sphagnum), aus denen er gebildet wurde, erkennt. Bei mehreren früher von mir untersuchten Torfarten war es mir immer merkwürdig, dass dessen Destillat keine Holzsäure (Essigsaure) lieferte. Als ich nun in dieser Hinsicht den Rasentorf von Helbigsdorf der Destillation unterwarf. welcher ohnstreitig zu den Torfarten der neuesten Formation gehört; zeigte sich in der Destillation etwas freie Holzsäure, und als ein anderer Theil des Destillats mit Aetzkalk destillirt wurde, schied sieh Ammoniak aus. Wir müssen daher saures essigsaures Ammoniak unter den Produkten der Destillation des Rasentorfs mit aufstellen.

18

e56 Lampadius üb. e; erdig. Kupfermangan.

k) Neu aufgefundenes erdiges Kupfermangan.

Bekanntlich habe ich vor mehreren Jahren eine zu Schlackenwalde in Böhmen aufgefundene neue Art von Manganerz zergliedert, und dasselbe als Kupfermangan bestimmt. Vor einiger Zeit fand der Hr. Pastor Dürr in Langenleiba in einem Kalkbruche zu Taubenhayn bei Geithayn ein lichtbräunlich schwarzes. theils lose und staubartiges, theils in kleinen Brocken zusammengebackenes Fossil, dessen Stücke einen unveränderten Strich zeigen, ziemlich stark abfärben und leicht zu seyn scheinen. Hr. Bergrath Freiseleben theilte mir dieses Fossil zur chemischen Untersuchung mit. Es verhielt sich bei derselben gleich dem Kupfermangan von Schlackenwalde; nur gab es einigen Kalkgehalt, welcher aber wahrscheinlich nur eingemengt ist. Dieses Fossil würde mithin unser dem Namen; erdiges oder mulmiges Kupfermangan aufzustellen seyn.

. 1) Scheidung des Waschbottigmetalls durch

Bei der hiesigen Amalgamation ergiebt sich die merkwürdige Erscheinung, dass, wenn nach beendigtem Anquickprocess, das flüssige amalgamhaltige Quecksilber aus den Fässern abgelassen wird, dieses den grössten Theil des gebildeten Silberamalgams vermengt mit sich fortführt. Nun verbleibt aber noch ein Theil Amalgam in den Rückständen. Dieser wird durch Verwaschen aus den Rückständen geschieden und ist silberarmes Kupferamalgam, dessen Metall in der Mark auf 1 bis 12 Loth Silber enthält. Ist das Quecksilber

über Scheidung des Waschbottigmetalls. 257

aus demselben abdestillirt, so heiset es Waschbottigmetall. Man setzte dasselbe bis jetzt der Bleisteinarbeit zu und brachte dadurch das Silber wieder in das
Weite. Ich ließ nun dieses Metall granuliren, und
mit Schweselsäure in der Siedehitze nach der Methode
des Keir behandeln, wodurch man ein sehr reines
schweselsaures Kupfer, und metallisches Silber erhält,
welches sogleich, nachdem es probirt wurde, auf dam
Treibeheerde zugesetzt wird.

(Die Fortsetzung folgt.)

Untersuchung über einige

Verbindungen, welche auf schwächeren Verwandtschaften beruhen*),

V O IL

Jac. Berzelius.
(Mit einer Kupfertafel.)

So lange sich unsere Versuche blos mit den Verbindungen beschäftigten, welche durch die stärkere chemische Anziehung gehalten werden, fanden wir immer eine bewunderungswürdige Einfachheit und Gleichartigkeit der Zusammensetzungen; aber je mehr wir uns den von schwächern Anziehungen abhangenden Verbindungen nähern, um so mannigfaltiger und verwickelter werden auch die Zusammensetzungen. Zu den ersten gehörten größtentheils die aus den Säuren mit den Basen gehildeten einfachern Salze, zu den letztern dagegen ein großer Theil der Mineralkörper,

Meinache.

^{*)} S, Alhandl, i Pysik etc. Th. 6. S. 5 ff.

über zusammengesetzte Verbindungen. 259

worin Bestandtheile von minder bestimmt elektronegativen Eigenschaften die Rolle der Säuren spielen. Hierzu müssen wir auch die Verbindungen zusammengesetzter Partikeln der zweiten und dritten Ordnung rechnen, worin die chemischen Anziehungen in dem Maasse abnehmen, als die Ordnungen der Zusammensetzung zunehmen. Die Versuche, diese im Mineralreich vorkommenden Verbindungen unter die allgemeinen Gesetze mit den eigentlichen Salzen zu bringen, haben genugsam zu der Gewissheit geführt, dass auch hier bestimmte Verbindungsgesetze herrschen; allein um die Uebereinstimmung zwischen diesen Gesetzen und vielen Mineralanalysen zu zeigen, müßte man eine Menge möglicher Verbindungen annehmen, die aber nicht auf gleiche Weise unter den bekannten durch Kunst dargestellten Salzen vorkommen: denn im Allgemeinen stellen die Mineralien Verbindungen von mehreren zusammengesetzten Partikeln dar, wie wir dieselben in unsern Laboratorien nicht zusammen vereinigen können. Die Ursache, weshalb wir diese Verbindungen nicht darzustellen vermögen, liegt keineswegs darin, dass die sehr schwachen chemischen Verwandtschaften etwa nicht vorkommen bei unsern Versuchen, sondern zum Theil darin, dass wir bei unsern Versuchen zur Trennung der Verbindungen solche Kräfte anwenden müssen, wodurch die Wirkung der schwächern Verwandtschaften ganz aufgehoben wird, zum Theil auch darin, dass unvere Versuche selten oder niemals in der Absicht angestellt werden, um durch Kunst solche Körper hervorzubringen, wia sie im Mineralreich vorkommen. Diels wird uns aber künftig in höherm Grade gelingen, als man jetzt wohl ahnet. Schon früher habe ich gezeigt, dass wenn man

eine Mischung von Thonerde, Kiesel und basischem kohlensaurem Kali glühet, bis die Masse unter Aufbrausen fliesst, und man diese darauf mit Wasser auslaugt, sich eine unauflösliche Verbindung als Rückstand darstellt, welche man basischen Feldspath nennen kann, indem darin die Thonerde mit dem Kali in demselben Verhältnisse wie im Feldspathe vorkommt, während sie jedoch nur ein Drittel der Kieselerde des Feldspaths enthält, was ohne Zweifel von dem Ueberschuss des Kali herrührt, das man bei dieser Operation zur Hervorbringung dieser Verbindung anwenden muss. Löset man aber die Thonerde und die Kieselerde jede für sich in Aetzkali auf bis zur Sättigung des Kalis und mischt man dann die Thonauflösung mit der Kieselfeuchtigkeit, und zwar so, dass die letztere vorwaltet, so erhält man eine dem Leucit ähnliche Zusammensetzung, welche auch noch basisch ist, obgleich darin die Grundlagen mit doppelt so viel Kieselerde, als in der vorigen Zusammensetzung, verbunden sind. Den Feldspath aber hervorzubringen, hat mir auf diese Weise noch nicht glücken wollen, allein ich habe Anlass zu vermuthen; dals sich auch dieser künstlich darstellen lässt, wenn man die letztere Verbindung mit einer Kieselauflösung in Wasser behandelt *). Unsere Kenntmis von der

^{*)} Ich habe früherhin gezeigt, dass die Kieselerde, so wiesie sich ausscheidet, wenn man kieselhaltiges Flussäure
gas durch Boraxeäure absorbiren lässt oder mit Aetzammonisk sättigt, in sehr bedeutendem Grade ausföslich istWenn man nun in einem mit Wasser gefüllten und lustdicht verschlossenen Kolben zwei Gesässe dicht neben ein-

über zusammengesetzte Verbindungen. 261

Zusammensetzung der Mineralien würde aber sehr an Sicherheit gewinnen, wenn wir die Analysen durch die Synthese bestätigen könnten.

Bei der Untersuchung der Mineralien finden wir nicht selten den Doppelsalzen analoge Verbindungen, worin aber die Basen nicht gleichmäßig gesättigt sind durch die elektronegativen Oxyde, z. B. Smaragd, worin die Beryllerde mit doppelt so viel Kieselerde, als die Thonerde, verbunden ist (B Si + 2 A Si 2), und Ichthyophthalm, worin das Kali noch einmal so viel Kieselerde als die Kalkerde aufnimmt, (K S' + 8 Ca Si 2). Für diese haben wir unter den bis jetzt untersuchten Doppelsalzen nichts Entsprechendes: wenigstens kennen wir kein saures schweselsaures, phosphorsaures oder anderes Salz, das sich mit einem neutralen Salze von anderer Base mit gleicher Säure, oder. umgekehrt, verbindet. Nun ist es aber klar, dass durch eine solche durch Kunst hervorgebrachte Verbindung die Richtigkeit der Ansichten, worauf sich die eben angeführten Formeln gründen, bestätigt werden müßte, und ich werde wirklich nachher in dieser Abhandlung ein ähnliches künstliches Salz, welches leicht darzustellen und zu untersuchen ist, anführen.

Die gewöhnlichen künstlichen zusammengesetzten

ander stellte, deren eines solche frisch bereitete Kieselerde und das andere künstlichen Leuzit enthält, so läfst
sich erwarten, dafs der Leuzit nach und nach aus der
Flüssigkeit die Kieselerde fällen, und dafs, während diese sich immer wieder durch Auflösung in der Flüssigkeit
ersetzt, endlich der Leuzit ganz mit Kiesel gesättigt seyn
wird.

Salze bestehen aus nicht mehr als zwei Salzen von gleicher Säure oder Base. Von einem aus drei Salzen zusammengesetztem Salze haben wir bis jetzt nur Ein Beispiel, nämlich die Verbindung, welche sich durch die dreifaltige aus Salzsäure, schwesliger Säure und Kohlensäure zusammengesetzte Säure mit Ammoniak bildet *), und auch diese Verbindung ist von theoretischer Seite noch zweifelhaft. Im Mineralreiche dagegen kommen nicht wenigs, besonders Kiesel Verbindungen vor, die aus drei oder mehreren verschiedenen Verbindungen zusammengesetzt sind. Da diese nach der elektro-chemischen Theorie als Zusammensetzungen betrachtet werden müssen, welche blos aus zwei Verhindungen bestehen, die aber wieder in zwei und so fort bis in ihre letzten Elemente zerfallen können, so ist klar, dass auch überhaupt die aus drei Salzen zusammengesetzten Salze, ihre Säuren mögen nun Kieselerde oder eine andere stärkere Saure seyn, blos aus 2 zusammengesetzten Partikeln und zwar dritter Ordnung (d. i. aus zwei Doppelsalzen), oder aus einem Partikel dritter Ordnung mit einem oder mehreren Partikeln der zweiten Ordnung bestehen müssen, so dass dadurch wieder ein zusammengesetztes Partikel vierter Ordnung entsteht. Aber mit der Anzahl dieser Ordnungen nehmen die Verwandtschaften ab, und ein Partikel der dritten Ordnung hat schon eine so schwache Verwandtschaft, dass unsere Versuche ein solches Partikel mit einem andern zu verbinden, miselingen. Doch wird es une hoffentlich einst glücken, durch Versuche zu bestim-

⁾ S. Afbandt, i Fysik, Kemi och Mineralogi. V. 277.

men, wie weit die Verbindungsverwandtschaften zwischen zusammengesetzten Partikeln gehen, und wie groß die Ordnungszahl der zusammengesetzten Partikel ist, die in einer Verbindung vorkommen können.

Ein anderer Umstand, den eine fortschreitende Kenntnis des Mineralreichs uns allmählig ausklären wird, ist der, dass sich in einer Verbindung oft nur ein Minimum einer Substanz befindet: z. B. der Graphit enthält gegen 200 Partikel Kohle nur 1 Part. Eisen. In vielen Fällen kann man freilich hier eine blos mer chanische Einmengung annehmen, in andern aber, wie in den angeführten, ist eine rein chemische Verbindung unverkennbar. Auch hiervon werde ich einige Beispiele in dieser Abhandlung anzuführen Gelegenheit haben.

Untersuchung eines aus kohlensaurem Kali und kohlensaurer Talkerde zusammengesetzten Doppelsalzes.

Die Kohlensäure ist an geringer Verwandtschaft für die verschiedenen Salzgrundlagen der Kieselerde, dem Tantaloxyde und dem Titanoxyde zunächst ähnlich und hat daher mehr als die mächtigern Säuren eine Neigung Verbindungen einzugehen, die den Kieselverbindungen gleich kommen. Folgendes Doppelsalz ist ein Beweis davon.

Eine Auflösung von salzsaurer Talkerde vermische man mit einer Auflösung von krystallisirtem köhlensaurem Kali (H C*), das etwas im Ueberschuss zugesetzt wird. Es entsteht dabei nicht sogleich eine Fällung, aber nach einigen Tagen setzt sich sm Boden und an den Seitenwänden des Glases ein Salz in siemlich großen Krystallgruppen ab. Dieses Salz sammle man. Es hat anfangs keinen Geschmack, lässt aber nachher auf der Zunge einen alkalischen Geschmack zurück. Mit Wasser übergossen löst es sich anfangs nicht auf, nach einiger Zeit aber theilt es sich und dann wird das kohlensaure Hali vom Wasser aufgenommen, während die kohlensaure Talkerde zurückbleibt. Wird das Salz bis 212° F. erhitzt, so verliert es sein Krystallwasser und wird weise und undurchsichtig, ohne jedoch seine Krystallformen abzulegen. In höherer Temperatur zersließt es, giebt unter Aufschwellen Kohlensäure ab, und es bleibt zuletzt eins zusammengebackene halbgeschmolzene Masse zurück, welche scharf alkalisch schmeckt.

Das Verhältniss der Bestandtheile dieses Salzes untersuchte ich auf folgende Weise:

Das krystallisirte Salz brachte ich in eine kleine gewogene Glaskugel, die an dem Ende einer Glasröhre ausgeblasen war Fig. 1. Taf. IV. Nachdem das Salz eingetragen, zog ich vor der Lampe die Röhre einen Zoll lang über der Kugel aus, und bog die Röhre dann dergestalt, dass dadurch eine Retorte mit ganz engem Halse entstand. Mit einer Kautschukröhre D (wie ich schon früher bei meinen Analysen organischer Körper angegeben habe) befestigte ich nun an das Retörtchen eine kleine vor der Lampe geblasene Vorlage, deren engerer gebogener Ausgang wieder mit Kautschuk D an einer zweiten kleinen Vorlage fest gebunden war, worin sich wasserfreier salzsaurer Kalk befand. Auch diese beiden kleinen Vorlagen waren genau abgewogen. Das Salz in der Retortenkugel wurde über der Weingeistlampe erhitzt und etwa eine Viertelstunde glühend erhalten, wobei die Feuchtigkeit mit einem Theile der Kohlensäure

entwich. Um nun ganz genau das Gewicht des Wassers bestimmen zu können, schnitt ich mit einem Demantsplitter den Retortenhals ab. Diese Vorsichtsmaaßregel ist nethwendig, weil immer etwas Wasser in den Enden der Röhre zurückbleibt, was nach dem Wägen der Vorlagen durch Erhitzung ausgetrieben wird. Wiegt man dann von neuem die Vorlagen und zieht dieses Gewicht von dem vorigen ab, so erhält man die Wassermenge. Bei dem Wägen befand sich in der Vorlage noch rückständige Kohlensäure, die aber als Gas in den offenen Gefäßen deren Gewicht nicht vermehren konnte.

Die Menge des gefundenen Wassers betrug 31,24 Procent des Salzes.

Eine andere Portion desselben Salzes wurde in einem Platintiegel bis zum Glüben erhitzt und hinterliefs 42,62 Procent. Als ich dieses ausgeglühete Salz mit Wasser behandelte, so löste sich basisches kohlensaures Kali auf und reine Talkerde blieb unaufgelöst zurück. Die Talkerde wurde aufs Filter genommen, gewaschen und getrocknet: ihr Gewicht betrug 15,74 Procent des frischen Salzes. Die erhaltene alkalische Flüssigkeit wurde vorsichtig gesättigt mit Salzsäure, darauf abgedampst zur Trockne und der Rückstand geglühet; hierdurch erhielt ich 29,48 Proc. salzsaures Kali, das bei der Wiederauslösung in Wasser einige Trübung bewirkte und beim Zusatz von etwas ätzendem Kali noch 0,25 Proc. Talkerde gab, so dass der ganze Talkerdegehalt des Salzes zu 15,00 Proc. angerechnet werden muss. Da jene 0,25 Proc. Talkerde mit Salzsäure verbunden waren, so erhält man dadurch nahe 0,58 Proc. salzsaure Talkerde, und rechnet man diese Menge von den vorhin erhaltenen

\$9,48 als salzsaures Kali angesetzten Theilen ab, so bleiben 28,9 Proc. wirkliches salzsaures Kali, entsprechend nahe 18,28 Proc. Kali.

Dieses Salz besteht demnach aus

Kali 18,28
Talkerde 15,99
Kohlensäure*) 34,49
Wasser 31,24

100.

Zur richtigen Beurtheilung der Analyse dieses Salzes ist es nötbig, den Sauerstoffgehalt der Talkerde eben so genau zu wissen als den des Kali und der Kohlensäure. Nach den von mir vor sechs Jahren angestellten Versuche fand ich den Sauerstoffgehalt der Talkerde zu 36,8 bis 39,9 Procent **). Der Unterschied von einem Procent ist so groß, dass ich, hier einen Beobachtungsfehler vermuthend, eine neue und noch genauere Untersuchung anzustellen beschlofs. Die einfachste Methode diesen Versuch anzustellen ist die, eine bestimmte Menge reine Talkerde mit Schwefelsäure zu sättigen, und diese Verbindung nach dem Abdunsten zur Trockne und dem Glühen zu wägen. Da ich nun bei Mineralanalysen oft Gelegenheit hatte zu bemerken, wie leicht die Talkerde in ihre Auflosungen Kieselerde mit hinüber nimmt, und dass sich diese Kieselerde bei dem Trocknen nicht immer vollkommen absondert, so bereitete ich mir reine Talkerde dadurch, dass ich aus einer Auflösung von Bit-

^{. *)} Etwas Vertust mitgerechnet.

^{, **)} S. dieses J. XXIII. 539. ..

tersalz, die weder durch ätzendes Ammoniak noch durch kleesaures Ammoniak getrübt wurde, im Kochen mit basischem kohlensaurem Kali fällete. Den ausgesüfsten Niederschlag löste ich noch feucht wieder in kohlensaurem Wasser auf und schied aus dieser Auffösung die Talkerde durch Sieden. Nach dem Aussüfsen und Trocknen glühete ich diese Talkerde, bis sie ganz ätzend geworden war.

100 Theile der auf diese Weise bereiteten Talkerde gaben nach der Sättigung mit destillirter Schwefelsäure und nach der Abdampfung des Salzes zur Trockne, worauf das Salz noch eine Viertelstunde in einem Platintiegel über der Weingeistflamme in mäßigem Rothglühen erhalten worden, 295.985 Th. schwefelsaurer Talkerde, die sich ohne Trübung im Wasserauflöste.

Mehrere Versuche, welche ich ohne Anwendung jener Reinigungsmethode mit einer in kohlensaurem Wasser nicht vorher aufgelöster Talkerde anstellte, gaben mir einstimmig 293,2 Th. schwefelsaure Talkerde. Dieses Salz löste sich im Wasser mit einigen Flocken auf, welche sich als eine mit Manganoxydstark vermischte Talkerde verhielten.

Nach dem vorigen Versuche sättigen sich 200 Theile Schwefelsäure durch 51,55 Th. Talkerde, welche also 19,954 Theile Sauerstoff enthalten müssen. Aber 51,55: 19,954 = 100: 38,708; was nahe ühereinstimmt mit dem ältern Versuche, wonach ich für die Talkerde 38,8 Procent Sauerstoff erhielt.

Die große Verschiedenheit des Resultats der ältern Versuche (38,8 und 39,9 Proc.) lag eigentlich darin, daß mir die Fällung des schweselsauren Talka durch salzsauren Baryt eine größere Menge von schwe-

felsaurem Baryt gab, als der nach dem angeführten. Versuche erhaltenen schwefelsauren Talkerde entsprach.

Ich verbesserte dann die mit salzsaurem Baryt angestellte Analyse durch Anwendung des bei den synthetischen Versuchen erhaltenen schwefelsauren Talk, erhielt aber zu meiner Verwunderung noch mehr schwefelsauren Baryt als vorher, indem 10 Grm. schwefelsaurer Talk mir 19,64 bis 19,81 Grm. schwefelsauren Baryt gaben, statt, wie vorher, 19,204. Da ich es bei meinen Versuchen weder an Wiederholnegen noch an Genauigkeit sehlen liefs, so fieng ich andas Aussülsen für unvollkommen zu halten. Dies untersuchte ich dadurch, dass ich salzsauren Barvt im Uebermaals zusetzte, und hörte mit Aussülsen nicht cher auf, als bis das Durchgegangene nicht mehr auf Barvt mit Schwefelsäure reagirte. Ich wiederholte darauf den Versuch noch ein Mal und als das Aussulsungswasser nicht mehr auf Baryt reagirte, dampfe te ich eine kleine Menge der Flussigkeit in einede Platintiegel zur Trockne ab, worauf ein deutlicher Fleck zurückblieb. Als ich jetzt das Aussüssungswasser mit salpetersaurem Silberoxyd prüfte, so fand ich einen Salzsäuregehalt. Das Aussüssen setzte ich nun mit kochendem Wasser fort, immer aber zeigte die durchgegangene Flüssigkeit noch einen Salzsauregehalt bei der Prufung. Da dieses nach mehrtagner Fortsetzung des Aussülsens mit kochendem Wasser nicht aufhören wollte, so beschlofs ich zu untersuchen, was für ein salzsaures Salz hier im Spiele war. Ich dampfte eine große Menge des Auseusungswassers zur Trookne ab, und erhitzte den Rückstand bis zum Glühen, worauf ich eine unauflösliche Masso erhielt. Das Aussülsungewasser hatte also salzsauren

Talk und nicht salzsauren Baryt aufgenommen. Diesem hoffte ich vorzubeugen durch einen Zusatz freier Salzsäure, womit ich den Niederschlag eine Zeitlang digerirte, allein auch diese Maalsregel war vergeblich, denn der auf diese Weise behandelte schwefelsaure Baryt gab nach viertägigem Aussüßen noch immer ein Aussüßungswasser, das mit salpetersaurem Silber auf Salzsäure reagirte, und die durch 10 Gr. schwefelsaure Talkerde erhaltene schwefelsaure Baryterde wog nach dem Glühen 19,44 Grm., also 0,236 Grmmehr als vorhin. Diesen Versuchen zu Folge ist auf diesem Wege kein sicheres Resultat zu gewinnen.

Die Verbindung, welche sich durch die Fällung der Talkerde mit der schwefelsauren Baryterde bildet, ist demnach sehr sohwer zu trennen. Im Allgemeinen-findet man, dass wenn die Verbindungen schwacher Basen mit Schwefelsaure durch Barytsalze gefället werden, sich alsdann ein Theil der Basen in Verbindung mit dem schwefelsauren Baryt niederschlägt; und zwar in der Art, dass ein Ueberschulf: an Säure nicht vollkommen ausgezogen zu werden vermag. Fället man z. B. ein schwetelsaures Eisen. salz durch salzsauren Baryt, so bleibt der geglühete Niederschlag gelb; vom schweselsauren Kupferoxyd ist der Niederschlag grünlich, vom schwefelsaurem Kobaltoxyd rothlich, und bekannt ists, dass auch die schwefelsauren Gold- und Platinsalze bei der Mischung mit salzsaurem Baryt einen metallhaltigen Barytumschlag geben können Bei allen solchen Analysen ist es also nothwendig, zuerst das Oxyd zu fällen und dann erst die Schwefelsäure. Auf welchen Verwandtschaften beruhen wohl die Fällungen dieser Baseh mit dem schweselsauren Baryt, und von welcher Beschaffenheit sind diese niedergeschlagenen Verbindungen? Ich wage nicht darüber eine entscheidende Erklärung zu geben, allein ich halte es für nicht unwahrscheinlich, dass manche unter den für mechanische Gemenge angesehenen Substanzen, welche die Mineralien begleiten, von solchen Verwandtschaften abhangen.

Wenn der Sauerstoffgehalt der Talkerde gegeben ist, so bleibt zur Bestimmung der chemischen Constitution des analysirten Doppelsalzes noch übrig, die Zusammensetzung der kohlensauren Talkerde und des krystallisirten mit kohlensaurem Hali gasättigten Hali zu bestimmen, und das Verhältniss der Säuren und Grundlagen dieser Salze kann in diesem Falle nicht gesunden werden, ohne vorher ihren Wassergehalt zu suchen.

Es wurde eine gesättigte Auflösung von kohlen- . saurem Talk in kohlensäurehaltigem Wasser in einer flachen Glasschaale einige Tage zur Krystallisation hingestellt; die abgesetzten Krystalle brachte man auf Löschpapier und trocknete sie. Das getrocknete Salz that man in den vorhin beschriebenen kleinen Apparat und erhitzte sie langsam über der Spirituslampe. Durch die Warme wurde zuerst der Wassergehalt ausgetrieben und das Salz wurde emailweifs, ohne jedoch seine Form zu ändern. Es hat nämlich dieses Salz das Eigene, dass es bei gelinder Wärme in trockener Luft sein chemisch gebundenes Wasser verliert, ohne sein Verhältnise zwischen der Säure und der Erde zu ändern, wovon ich mich durch einen zuvor angestellten Versuch überzeugte. Ich bemerke . dieses ausdrücklich, indem man leicht glauben könnte. es bestehe hier das Fatisciren in einem Uebergange

über zusammengesetzte Verbindungen. 271

zur Magnesia alba, welche weit weniger Kohlensäure

Die Hitze wurde allmählig bis zum starken Glühen verstärkt. Als man die Vorlage mit Wasser und den kleinen mit salzsaurem Kalk gefüllten Kolben nach der Entfernung der Kohlensäure wog, so fand sich für 100 Theile des eingelegten Salzes eine Menge von 38,9 Wasser. Die Glaskugel mit der Talkerde wurde in einen abzewogenen Platinfiegel gebracht und noch stärker geglühet, so dass gewiss alle Kohlensäure austreten muste: worauf der Rückstand an reiner Talkerde 29,6 Procent betrug. Der Verlust war die Kohlensäure des Salzes und betrug 31,5 Proc. Berechnet man nnn die Sauerstoffgehalte der erhaltenen Producte, so findet man in der Erde 11,457, in der Kohlensäure 22.82 und in dem Wasser 54.33 Sauerstoff, welche Mengen sich wie 1; 2; 3 verhalten d. i. die Saure enthält das Doppelte und das Wasser das Dreifache des Sauerstoffs der Grundlage. Diese Zusammensetzung kann also ausgedrückt werden durch die Formel

_Mn C2 + 6 Aq.

Berechnet man des Salzes Zusammensetzung nach der Formel; so erhält man

 Talkerde
 29,583

 Kohlensäure
 31,503

 Wasser
 38,914

was so nahe als möglich mit dem Resultat der Analy-

Das krystallisirte völlig gesättigte kohlensaure Kali wurde auf ähnliche Weise untersucht: dasselbe gab

Jours, f. Chem. v. Phys. 1, Bd. 3. Heft.

in der Vorlage 9 Proc. Wasser, und ließ 69 Procent basisches kohlensaures Kali zurück, woraus sich für die Zusammensetzung dieses Salzes folgende Formel herleiten läst.

KC³ + 2 Aq.

so dass also die Sauerstoffgehalte der Basis und des Wassers gleich sind, die Säure aber viermal mehr Sauerstoff als die Basis enthält.

Nach diesen Untersuchungen können wir nun die chemische Constitution unsers aus zwei Salzen zusammengesetzten Doppelsalzes bestimmen. Es enthalten 18,28 Theile Kali 3,0987 Th. Sauerstoff, und 15,99 Talkerde enthalten 6,1894 oder doppelt so viel Sauerstoff; in 34,49 Th. Kohlensäure finden wir 25,57 Sauerstoff oder neunmal so viel als in dem Kali. Wenn wir nun diese Bestandtheile auf die Weise ordnen. wie sie aller Wahrscheinlichkeit nach hier zusammen verbunden sind, so finden wir die Kohlensäure gleich getheilt zwischen dem Kali und der Talkerde, in der Art aber, das das erstere sich auf einer höhern Sättigungsstufe befindet, als die letztere, indem die vorgefundene Menge Kohlensaure nicht hinreichend ist. um beide Salze auf den gleich höchsten Sättigungsgrad zu bringen. Die Wassermenge des Doppelsalzes indes ist größer, als die einzelnen Salze für sich allein enthalten, und da wir Ursache zu vermuthen haben, dass die stärkere Grundlage eine größese Menge Wasser bindet, als die schwächere, so können wir für das Kali des Doppelsalzes in diesem Falle dreimal mehr Wasser, als dasselbe in dem einfachen Salze aufnimmt, anrechnen, so dass hier das Wasser dreimal mehr Sauerstoff enthält, als die Grundlage.. Hiernach

über zusammengesetzte Verbindungen. 273

würde die Formel für die Zusammensetzung unseres Doppelsalzes folgende seyn:

'K C' Aq' + 2 Mn C' Aq'

Disse Formel giebt für das Salz

Hali 18,28
Talkerde 16,00
Kohlensäure 34,12
Wasser 51,60,

was so nahe als man nur erwarten kann, mit der vorhin angeführten Analyse übereinstimmt.

Die Untersuchung dieses bis jetzt nicht bemerkten, übrigens wenig bedeutenden Doppelsalzes habe ich ausführlich beschrieben, um an einem Falle, der eine sehr genaue Bestimmung verstattet, eine Analogie für andere schwierigere Fälle zu erhalten. Die Analyse des angesührten Salzes ist nämlich in zweifacher Hinsicht wichtig:

- t) Weil wir hier sehen, wie zwei Salze mit gleicher Säure aber auf ungleicher Sättigungsstufe sich
 zu einem Doppelsalze verbinden und zwar nach der
 Form der Zusammensetzung mehrerer vielfach gemischten Mineralien z. B. des Smaragds, Ichthyophthalms,
 Natroliths, Grammatits u. s. w., deren einzelne Beständtheile bekannt sind, worin eich aber, wenn wir
 die Bestandtheile nach der wahrscheinlichen Constitution der Fossilien zusammen ordnen, die Verbindungen auf einer ungleichen Sättigungsstuse befinden.
- 2) Weil wir hier sehen, wie zwei zu einem Doppelsalze verbundene Salze nicht immer so viel Wasser enthalten, als sie für sich allein binden. Dieser Umstaed ist von Bedeutung für die Untersuchung der Verbindungen von mannigfacher Zusammensetzung.

Ueber die Magnesia alba.

Wir haben von diesem Salze verschiedenen Analysen, welche sehr abweichende Resultate liefern; wie folgende Zusammenstellung zeigt:

Ber	gmann	Kirwan	Butini	Klaproth
Talkerde	45	45	43	40
Kohlensäure	5 0	54	36	33
Wasser	25	91	21	97

Bei der Leichtigkeit, die Menge der Talkerde, die nach dem Glühen des Salzes zurüchbleibt, zu bestimmen, kann man vermuthen, dass die Menge der Erde in diesen Analysen nicht sehr unrichtig angegeben worden sey, wogegen aber die Methode die Kohlensäure zu bestimmen, nämlich durch Auflösen des Salzes in einer Säure und Wägen des Verlustes, leicht große Abweichungen veranlassen kann.

Da die vorhin beschriebene Analyse des kohlensauren Talkerdesalzes anzeigt, dass sich darin die Grundlage auf derzelben Sättigungsetufe befindet, wie in den basischen kohlensauren Alkalien, oder im kohlensauren Kalke, so mus die Erde in der Magnesia alba mit einer geringern Menge Kohlensaure verbunden seyn, indem sich bei der Fällung der Magnesia alba während des Siedens Kohlensäure entwickelt, und die natürlichste Vermuthung ist, dass hier die Talkerde nur halb so viel Kohlensäure als das krystallisirte Salz enthält. Aber dies findet man in keiner der angeführten Analysen, worunter die von Klaproth noch die einzige ist, die einigermaalsen eine Berechnung zulässt, und wonach die Sauerstoffmengen der Kohlensäure und des Wassers nahe gleich und das 1 fache des Sauerstoffgehalts der Talkerde sind. Wenn nun

gleich diese Zasammensetzung, wie ich weiterhin zeigen werde, eich unter die Regel der bestimmten Proportionen bringen lässt, und jene Auslyse von einem der größeten Meister in der analytischen Kunst herrührt, so hielt ich doch neue Versuche für nothwendig zur Begründung einer Berechnung. Die hierüber angestellten Versuche haben mir mehr Zeit und Nachseinnen gekostet wals wiele andere von weit schwierigerm Anschan, indem ich nicht meniger als sechszehn verschiedene Analysen unternehmen mußte, she ich alle riebtige Methode traf.

Ich fing damit an, eine Auflösung von salzsaurer Talkerde während des Siedens durch basisches kohdensaures Kali zu fällen, aber mit Zurücklassung einds' bleinen Ueberschussen en salzsaurem Talk, indem sich bei einem, frühern Nersunde gefunden zu haben glaubte, dass die durch einen Ueberschuss von Alkali gefällete kohlensaure Talkerde stwas Alkali zurückhält, das nicht ausgewaschen werden kann. Den Niederschlag wusch ich, so lange ausge bis das Wasser nicht mehr auf salpetersaures Silber gengirtet, Derselbe gab mir bei einer auf dte, korhin beschriebene Weise angesteliten Analyse 41,68 Talkerde, 36,58 Kohlensäure und 31,82 Wasser. Bei der Wiederholung erhielt ich dasselbe Resultat, so defe in der Analyse kein Fehler liegen konnte. Ale ich nun einen Theil der erhaltenen Talkerde in Salvetersäure anflöste, so fand ich; dasa diese Auslösung die Silbersolution etwas trübte, und also salssaure Talkerde chthielt. Ich bereite. te eine neue Portion und zwar durch einen Ueberschuss an Alkali, und erhielt dann 42,37 Talkerde, 37,17 Kohlensäure und 20,46 Wasser.

Als ich eine Auflösung von schwefelsaurem Talk

im Sieden fällete durch besisches (d. i. kurz suvon stark geglühetes) kohlensaures Hali, und zwar mit der Vorsicht, dass nicht der ganze Gehalt an Brde niedergeschlagen wurde, so gab mir der Niederschlag 43.34 Talkerde, 37 Kohlensäure und 30,76 Wasser. Die geglühete und darauf in Salzeinre aufgelöste Talleerde brachte mit salzsaurem Baryt eine beträchtliche Trübung hervor. Durch Fällung mit aberschüssigem Alkali erhielt ich einen Niedereshlug, der nicht mehr auf Schwefelesare reagirte, aber dagegen 45,16 Talkerde, 36,47 Kohlensäure und 20,37 Waiser gab. Die bei diesem Versuche erhaltene größere Menge Basis glaubte ich einem zugleich mit der Talkerde gefälleten Kaligehalt zuschreiben zu müssen. Ich kochte daher die zuvor geglühete Erde mit Wasser: die Flüssigkeit schmeckte deutlich alkalischtand vengirte such alkelisch auf geröthetes Lukmuspapier. Ich sättigte sie darauf mit Salzeaure, dampfte sie zur Trockne ab und glühete den Rückstand. Bei der Wiederauflösung blieb Talkerde zurück. Bie klare Auflösung gab beim neuen Abdampfen wild Procknen des Rückstandes ein weifes Hautehen: das sich nicht mehr auflösteg und woraus das Wasser keine Spun von salzeaurem Kali accepted. Die Talkerde war also free won Kali und die alkaliache Reaktion gehörte allem der Erdh an.

Ferner kochte ich eine Auflösung von Talkerde im kohlensäurehaltigen Wasser und lanalysiste den Niederschlag: derselbe gab 45,2 Talkerde, 56,4 Kohlensäure und 1917 Wasser. Bei einer Wiederholung dieses Versuchs erhielt ich 48,8 Telkerde, 56,5 Kohlensäure und 20,7 Wasser.

Ads allen diesen Verquehen scheint hervorzugehen, dass die durch Mochen gestillete Magnesia ohnge-

fähr 43 Pc. Telkerde und 204 Pc. Wasser enthält. Die Klaprotheche Analyse giebt also die Zusammensetzung der Magnesia alba nicht richtig an. Andrerseits aber, wenn man versucht, die Resultate meiner Analyse mit der Lehre von den chemischen Proportionen zu vergleichen, so findet man keine wahrscheinliche Formel für diese Zusammensetzung. Die Sauerstoffmenge des -Wasser's ist größer als die der Talkerde, und die Kohlensaure enthält mehr als das 11 fache des Sauerstoffs der Brde. Da sich nun aber-eine Ausnahme von den allgemeinen Gesetzen und zwar eine Ausnahme, wofür sich keine einzige Analogie findet, nicht gut denken lässt, so vermuthete ich, dass hier irgend ein meiner Aufmerkeamkeit entgangener Umstand diese besondere Abweichung verursachen möchte. Ich antersuchte daher einen Niederschlag, den ich durch kalte Fällung der Talkerde mit basischem kohlensaurem Kali erhalten hatte, und fand 36,4 Talkerde 30,25 Kohlensäure und 33,36 Wasser. Diese Zusammensetzung nähert sieh sehr dem Verhältnise, wonach die Kohlensäure das 11 fache und das Wasser das doppelte des Sauerstoffs der Brde enthalten würde, doch aind jene beiden Mengen etwas zu groß. Die Auflösung, woraus ich die Talkerde gefället hatte, enthielt moch viele unversetzte schwefelsaure Talkerde und reagiste demohngeachtet stark alkalisch. Beim Aufkochen trübte sie sich sehr. Es war also unverkennbar, dass sich bei der Fällung durch ein Alkali eine Auflösung von kohlensaurer Talkerde im Wasser bil. dete, und dass dadurch eine nach der Menge des Wassers verschiedene Quantität Talkerde in der Auflösung zurückblieb. Ich ühergofs darauf den Niederschlag mit einer neuen Menge Wasser und schüttelte

die Mischung einige Zeit: das Wasser wurde alkelisch und trübte sich stark beim Aufkochen. Nun gab der getrocknete Niederschlag 58 Pc. Ende nach dem Glühen; auf diese Weise wurde nach wiederholtem: Waschen der Talkerdegehalt immer größer und größer, wenn gleich in stets vermindertem Verhältnisse. Ich deuke mir den Vorgang hierbei auf folgende Weise:

Das basisches kohlensaure Kali scheidet des kohlensaure Talksalz von dem entsprechenden Sättigungtgrade aus, aber dieses treant sich durch Mitwirkung des Wassers in der Art, dass das Salz mit überschüssiger Kohlensäure sich im Wasser auflöset, während ein anderer Theil sich unzersetzt niederschlägt und wieder ein Theil, der nach seinem Verlust en Kohlensaure die Magnesia alba darstellt, sich mit dem unzersetzten Salze vermischt. Ein neuer Zusatz von Wasser sondert davon einen Theil ab, und dies geht in einem abnehmenden Verhältnisse weiter bis zu einem gewissen Punkte, der nun noch zu bestimmen ist. Das Kochen beschleunigt die Trennung dedurch, dass der aufgelöste Theil seine Kohlensäure verliert und dass das mit Kohlensäure übersättigte Talksalz in weit größerer Menge von warmem Wasser als von kaltem aufgelöset wird. Um zu dem Maximum zu kommen, siedete ich die mit basischem kohlensaurem Kali kachend gefällete Magnesia wiederholt mit neuem Wasser, wodurch sie sichtbar an Mongo abnahm; das Wasser, womit sie gekocht war, gab aach dem Abdampfen eine beträchtliche Mange Magnesia *). Dabei

^{*)} Diese Auffielichkeit der Talkerde verdient Aufmerkenmkeit bei der Analyse talkhaltiger Fossilien, indem leicht

fand ich, dass es nicht sowohl die lange Dauer des Kochens, als vielmehr die Menge des Wassers oder dessen häusiger Umtausch war, wodurch die Bildung der Magnesia alba beschleunigt wurde. Sobald das Wasser soviel ausgenommen hat, als es ausnehmen kann, so bleibt der Rückstand unverändert, oder wird wenigstens durch Kochen nur wenig verändert. In einer durch Kochen gefällten Magnesia, welche 43 Po. Talkerde nach dem Glühen gab, sand ich nach dem zweiten Kochen 43,4 Po., nach dem dritten 44,4 Po., nach dem viertem 44,5 Po. und nach dem fünsten Umkochen 44,58 Po. Talkerde; beim nachherigen Kochen zeigte sich keine Veränderung. Die Analyse diesem Magnesia alba gab mir

Talkerde	44,58
Rohlensäure	35,70
Wasser	19.78
a	100.

(a 15) (c.

letzt war die Analyse zu einem festen Resultat gebracht, das als sicher angeschen werden kann, Wir sehen nun auch, wie Bergmann und Kirwan in der Magnesia alba 45 Pc. Talkerde finden konnten, und Klaproth dagegen nur 40 fand. Es ist nämlich wahrscheinlich, dass Klaproth eine zwar kochend gefällete aber nicht ausgekochte Magnesia analysirt hat, während Butini eine gekochte, und Bergmann und Kirwan eine mit vielem und neuem Wasser wohl ansgekochte Magnesia vor sich hatten. Die beiden letztarn erhielten 45 Pc. Talkerde, wogegen ich 44,5 Pc. fand,

..

200 - 1 9 00 5

durch Waschen ein großer Theil der Erde weggeführt wird.

welche Verschiedenheit der mindern Schärfe, welche man damale den Analysen gab, zugeschrieben werden kann. Die Magnesia alba giebt auch deshalb schon leicht eine etwas verschiedene Menge von Talkerde, weil: sie bei schneller Einwirkung der Hitze in eine dem Kochen ähnliche Bewegung geräth, wobei die Wasserdämpfe von der leichten Erde etwas in Gestalt eines freien Dunstes fortführen, welcher leicht entweicht, wenn auch die Operation in einem bedeckten Tiegel geschieht. In dem vorhin beschriebenen Apparate, dessen ich mich bediente, kann dies nicht vorfallen, besonders wenn man dabei die Hitze gehörig mäßeigt.

Wenn wir nun die angeführte Analyse berechnen, so finden wir an Sauerstoff in der Talberde 17,26, in dem Wasser 17,47, in der Kohlensäure 25,03, welche letztere Menge das 11 fache der ersten ist, indem 17,25 × 11 = 25,89. Es bleibt nun zu untersuchen, wie man diese Verbindung ansehen solle Diejenigen, welche wenig achten auf die Multipla der Sauerstoffmengen in den Grundlagen und Säuren - eine in allen Verbindungen oxydirter Körper vorkommende Einfachheit, mit bestimmter Ausnahme der Säuren, in welchen das Verhältniss 3:5 herrscht, - würden sicher die Magnesia alba geradezu für ein basisches Salz erklären, worin a Partikel Kohlensäure mit 3 Part. Basis und 5 Part. Wasser verbunden seyen. Win wolten aber die Wahrscheinlichkeit dieser übrigent einfachen Formel näher hetrachten, um so mehr, da wenn dieses Sals als ein basisches erkannt wird, sich auch basische Verbindungen der Kohlensäure mit andern Grundlagen mit demselben Sättigungsgrade finden werden.

über zusammengesetzte Verbindungen. 1897

Es ist bekannt, dass das kohlensaure Kupfer, sowohl das künstliche als das natürliche (Malachit). ein basisches Salz ist, worin die Kohlensture doppelt so viel Basis aufaimmt, als in dem Salze, welches man durch Fällung eines Kupfersalses durch kohlensanrew Halk erhält, wenn nämlich diese Bildung Statt hat. Aber in dem Mineralreiche finden wir noch eine \ andere Verbindung der Kohlensäure mit Kupferoyyd and Wassers welche nach meinen frühern Untersuthen als eine Zusammensetzung von wasserfreiem neu--tralem kohlensaurem Kupferoxyd mit Kupferoxydhydrat nach der Formel 2 Cu C2 + Cu Aq2 angusehen ist. Bowohl Fangueline als Klaproshs Apalyson stimmen mit dieser Formel überein, and die Verbindung hat auch nicht das gewöhnliche Grun eines basischen Hupfersalzes mit Krystallwasser, sondern die tiefe dunkelblaus Farbe; die dem Hydrate des Kupferoxyds angehört. Ist dieser Körper keine Verbindung des Hydrate mis dem Carbonate, sondern ein basisches Carbonat, so bildet die Kohlensanre mit dem Kupferozyde zwei basische Salze, deren eines aus 1 Part. Saure und 1 P. Kupferoxyd und das dere aus 5 P. Kupferoxyd und 4 P. Saure, besteht: keines von diesen beiden aber befindet sich mit der brwähnten Magnesia auf gleicher Sättigungestufe.

Wasser in Form des Krystallwassers mit einem Salze verbunden entweicht gewöhnlich schon in einer Temperatur, worin die Säure sich noch nicht ausscheidet; wenn aber die Erhitzung sehr beschleunigt wird, to trifft es sich wohl, dass auf die Säure Krystallwasser folgt, indem nämlich die der erhitzten Stelle nächsten Theile sich früher zersetzen, als die obersten Lagen wassersei geworden: um Allgemeinen jedoch ent-

weicht das Wasser sher als die Saure, Bei unserer Magnesia alba verhält sich die Sache anders: nach der aussern Elnwirkung der Hitze zeigt sich guerst etwas Wasser ohne Säure; dann kommen Säure und Wasser zusammen, und nachdem schen die letzte Kohlensaure ausgetreten, so setzte sich, bei meinen Versuchen, noch Wasser ab in dem Halse der kleinen Retorte. Oft hatte ich schon nach einem halbstündigen Glühen das Wasser ausgetrieben. als noch bei der Abkühlung sich Wasser niederschlug aus der zuletzt sich langsam entwickelnden Kohlensaure. Dieser Versuch zeigt an, dass das Wasser in der Magnesia. alba durch, sine stärkers Anziehung zurückgehalten wird, als das gewöhnliche Krystallwasser, selbet is den Salzen, welche durch einen hohen Grad von Anziehung für das Wasser sich auszeichnen. Diese Kraft kann nicht füglich in etwas anderm bestehen, als darin, dass hier ein Theil der Talkesde als eine-Basis mit dem Wasser als einem elektronegativen d. i. die Stelle einer Saure vertretendem Körper verbunden ist, woraus folgt, dass die Magnesia alba eine Verbindung des Hydrats mit dem kohlensauren Salze darstellt. Die Kohlenskure ist gerade hinreichend, & der Talkerde zu sättigen: das übrige Viertel mus ein Hydrat seyn. Die Sauerstoffgehalte des Wassers und der sämmtlichen Talkerde sind sich gleich. Es fragt sich nun, ob auch das kohlensaure Sals Krystallwasser enthält, oder ob alles Wasser mit dem Hydrate verbunden ist? Die Frage kann nicht bestimmt beantwortet worden, aber aus folgenden Gründen ist die Wasserlosigkeit des Salzes wahrscheinlich:

1) Das Salz kommt in der Natur wasserfrei vor, und wenn es sich mit Wasser verbindet, so über zusammengesetzte Verbindungen. 283

nimmt es mehr Wasser auf, als die Magnesia alba

2) Da das Wasser in dieser Zusammensetzung die Stelle einer Saure spielt, und daher von großerm Binfluss ist als das Krystallwasser, so ist es wahrscheinlich, dass dasselbe, um das Gegengewicht gegen die Kohlensäure zu halten, mit einer großen Anzahl Partikel eingeht; und wenn in solchen Zusammensetzungen die Grundlagen gleichartig eind, so mus ohnstreitig der schwächere elektronegativere Körper an Menge der Partikel den stärkern übertreffen, eben so wie, wenn die Basen ungleichartig und die Sauren gleichartig sind, auch die stärkere Grundlage eine größere Menge Partikel der Säure als die schwächere aufnehmen kann. Es ist also wahrscheinlich, dass bei vorkommenden Verbindungen der Hydrate mit den Carbonaten die letztern kein Wasser als Krystallwasser enthalten.

Nach diesen umständlichen Untersuchungen sehe ich die Magnesia alba an als eine Zusammensetzung von 3 Partikeln wasserfreier kohlensaurer Talkerde, worin die Säure 2 Mal so viel Sauerstoff enthält als die Grundlage, und von 1 Part. Talkerdehydrat, worin das Wasser 4 Mal so viel Sauerstoff als die Erde, und doppelt so viel als die Kehlensäure enthält. Dieses Doppelsalz ist hernach zusammengesetzt nach der Formel:

5 Mn C² + Mn Aq², and besteht berechnet in 100 Theilen aus

 Talkerde
 44,641

 Kohlensäure
 35,738

 Wasser
 19,621 y

was den vorbin durch den Versuch gefundenen Zahlen nahkommt.

Ueber das kohlensaure Zinkoxyd.

Das kohlensaure Zinkoxyd läset sich bekanntlich in kohlensäurehaltigem Wasser auslösen, und wenn man es dann daraus wieder durch basisch kohlensaures Kali kalt fället, so enthält die Flüssigkeit eine große Menge in überschüssiger Kohlensäure ausgelöstes Zinkoxyd: darin gleicht dieses Oyyd der Talkerde, und dies ähnliche Verhalten veranlasste mtch den Niederschlag gepauer zu untersuchen. Ich fand, dass das kohlensaure Zinkoxyd, in der Kälte wie in der Wärme gefällt immer dasselbe ist, und dass der aus salzsaurem oder schweselsaurem Zink dargestellte Zink stets etwas Salzsäure oder Schweselsäure enthält, wenn man nicht das Alkali in einigem Ueberschuss zusetzt. Wird aber zuviel Alkali zugesetzt, so scheint sich in dem Niederschlag etwas Alkali zu besinden.

Das zu diesen Versuchen angewandte Zinkoxyd war aufgelöst worden in ätzendem Ammoniak, daraus durch Einkochen gefallet und dann, nachdem die rückständige trockne Masse wieder in einer Säure aufgelöset, von neuem im Kochen durch basisches kohlensaures Kali niedergeschlagen. Das auf diese Weise bereitete kohlensaure Zinkoxyd gab beim Glühen im Platintiegel 73,15 bis 73.7 Zinkoxyd; in einem Falle, da ich Ursache hatte, darin einen Alkaligehalt zu vermuthen, erhielt ich 73,6 bis 73,7 Uxyd. Das Oxyd war nach dem Erkaken weiß, und ich fand keinen Unterschied, wenn ich Kali oder Natron zur Fällung angewandt hatte. In einem andern Falle, da das koh-

lensaure Zinkoxyd mit einem möglich geringen Ueberschusse an Alkali gefället worden, gab es nur 73,15 bis 73,25 Proc. Zinkoxyd, und die Farbe desselben spielte nach dem Erkalten in ein schönes Gelb. Bei mehreren mit diesem kohlensauren Zinkoxyd angestellten Versuchen erhielt ich stets das kohlansaure Gas und Wasser in dem Verhältnisse, dass der Sauerstoffgehalt beider gleich war. Die Abweichungen bei die sen Versuchen waren sehr unbedeutend. Bei einem der schärfsten Versuche erhielt ich

Zinkoxyd	1	73,15
Kohlensäure		14,72
Wasser		12,13
	_	

100.

Hier enthalt das Zinkoxyd 14,344 Sauerstoff, die Kohlensäure 10,695 und das Wasser 10,704 Sauerstoff. Die beiden letzten sind nahe gleich, aber der Sauerstoff des Oxydes verhält sich zu diesen Mengen wie A: 3, was wieder nicht mit den in den kohlensauren Kupfersalzen und in der Magnesia alba gefundenen Betrachten wir aber die-Verhältnissen übereinstimmt. ses Salz als die Verbindung eines Carbonats mit einem Hydrate, so lassen sich die vorhin angeführten Ansichten hier ganz wieder finden: hiernach besteht diese Zusammensetzung aus 5 Partikel eines kohlensauren Salzes, worin die Sauerstoffgehalte des Oxydes und der Säure gleich sind, und aus 1 Part. Zinkoxydhydrat, worin das Wasser dreimal mehr Saucrstoff als das Oxyd enthält, und wir haben nun folgende Formal:

3 Zn C + Zn Aq'
wonach berechnet dieses Salz besteht aus

Zinkoxyd 73,04 Kohlensäure 14,79 Wasser 12,17

100.

Ich habe Ursache, dies berechnete Resultat für etwas fehlerhaft zu halten, indem ich das Gewicht eines Partikels Zink wahrscheinlich zu gering angenommen habe; denn das Zink, das ich zu meinen früherhin mitgetheilten Untersuchungen über die Zusammensetzung des Zinkoxyds anwandte, war, ohngeachtet mehrmaliger Destillation, noch nicht ganz eisenfrei. Ein neuer, mit einem durch Destillation noch mehr gereinigten Zink angestellter Versuch glückte mir nicht besser: und da eine Reinigung des Zinkoxyds von einer geringen Spur fremder Oxyde umständlich und schwierig ist, so bleibe ich für jetzt bei dem erhaltenen Resultat stehen, das auf jeden Fall nicht weit von der Wahrheit abweichen kann.

Ein Einwurf, den man gegen die obigen Ansichten anführen dürste, besteht darin, dass die Basen der hier gesundenen Hydrate mit mehr Wasser verbunden sind, als sie im isolirten Zustande enthalten: allein wir haben vorhin schon mehrere und unwidersprechliche Beispiele gesehen, wie solche Doppelverbindungen mehr Wasser aufnehmen, als ihre einzelnen für sich zu enthalten psiegen.

Das als Fossil vorkommende kohlensaure Zinkoxyd, die Zinkblüthe, analysirt von Smithson (Phil-Transactions 2803) ist offenbar von gleicher Zusammensetzung mit dem eben untersuchten.

über zusammengesetzte Verbindungen. 287

Veber die basische schwefelsaure und salzsaure Talkerde,

Am Schlus dieser Abbandlung muss ich noch einige Worte sagen über die Niederschläge, welche man aus dem schwefelgauren und salzsauren Talk durch im Uebermaals zugesetztes ätzendes Ammoniak erhält. Sie halten immer noch einen Theil Saure zurück, die man weder durch überschüssiges Ammoniak, noch durch anhaltendes Waschen mit kothendem Wassey entfernen kann. Dieser Rückhalt an Säure ist also chemisch gebunden, was man auch schon aus dem Umstande sieht, das die Niederschläge sich an Ansehen verschieden verhalten; denn der Niederschlag aus dem salzsauren Salze ist von schleimigem Ansehen, sinkt schwierig zu Boden, und ist weils und undurchsichtig, wogegen der aus dem Schwefelsalze halb-durchsichtig, und so lange derselbe in der Flüssigkeit schwimmt, großkörnig erscheint, und sich bald und leicht niedersenkt. Aber der Säuregehalt dieser Verbindungen ist so gering, dass man sie nicht mit andern basischen Salzen zusammenstellen kann. In dem schwefelsauren Niederschlage fand ich nahe 67,5 Talkerde, 1,6 Schwefelsäure und 50,9 Wasser. Das Wasser enthält hier etwas mehr Sauerstoff als die Talkerde, woraus man schließen kann, dass der mit Schwefelsäure verbundene Theil der Talkerde doppelt so viel Wasser als die übrige Erde aufnimmt. Es ist unmöglich, bei einer so geringen Menge eines Bestandtheils die Analyse genau genug anzustellen, um darauf eine Berechnung zu gründen: man kann nur im Allgemeinen sagen, dass diese Zusammensetzung aus einem Partikel einer basischen Verbindung von Journ, f. Chem. u. Phys. 1, Bd. 3. Heft. 20

288 Berzelius über zusammenges. Verb.

Schwefelsäure und Talkerde mit einer großen Anzahl Partikel Talkerdehydrat vereinigt besteht.

Auf gleiche Weise verhält sich ohne Zweifel der salzsäurehaltige Niederschlag. Einen analytischen Versuch habe ich nicht damit veranstaltet, indem die schleimige Beschaffenheit das Aussüßen des Niederschlages so langwierig macht, das dabei aus der Atmosphäre Kohlensäure angezogen wird: doch fand ich darin noch weniger Säure, als in dem schwefelsauren Niederschlage.

Aus diesen Untersuchungen lernen wir eine Art Verbindungen kennen, die man bisher übersehen oder wenigstens nur wenig beachtet hat. Dabei ist klar, das die Verwandtschaften, worauf sie beruhen, keine unbedeutende Rolle in der Bildung erdiger unorganischer Körper spielen, und das deren Studium insbesondere von großem Nutzen seyn dürste für die Un-

tersuchung der Fossilien.

Jei la michersenth. Aber der bennegeinst dieser VerLintengen ist so seing, das nam sie nicht mit den
der besiehen Selzen zusammenstellen kenn, in den
zehrefelsauren Niederschlage fand ich mite 6-5 bei
et, i. 6. Schweielsäure und Jon Wesser. Der Veret talt hier etres mehr Swerstoff nis die Talgerde worden man schligten hunn, dass der er schweistitute verrundene Theil der Talgeren der pele so
et in Verser, als, die übeige bede aufnimme. He ist
undeglich bei-einer so geringen Menge einer inst
tentilieits. Anelese genon genom manneten um
daraut eine borschung en gründent man hant
daraut eine borschung en gründent man hant
im Alfgemeinen sogen, dass diese Zasar men vont
aus einem Lertifiel wierer besiehen Verbiering und

Analyse

einiger Hornblendearten *),

v ö'n

W. Hisinger.

Mit einem Zusatze von Jaio Berzelius.

1. Hornblende von der Pihlens-Grube bei Slättmyrn ohnweit Fahlun.

Diese Hornblende kommt vor in prismatischen Krystallen ohne Endspitzen, und die Seitenwinkel stimmen mit der primitiven Form der Hornblende überein. Sie ist von schwarzer Farbe, findet sich einigermaßen in schwarzem kleinschuppigem Chlorit, giebt ein grünes Pulver und hat übrigens alle Kennzeichen der gemeinen Hornblende.

1) 3,70 Grammen feingeschlammtes und gelinde durchgeglühetes Hornblendepulver wurde wechselweise mit Salzsäure und Salpetersäure bis zur völligen Zersetzung in einer Flasche digerirt, wesu mehr als

Maluacha

^{*)} Aus den Afhandl, i Fysik etc. 6. Th.

eine Woche Zeit nöthig war. Die rückständige Kieselerde wog nach dem Waschen und Glühen 1,762 Gram. = 47,622 Procent.

- a) Die mit Säure stark überladene Auflösung wurde mit ätzendem Ammoniak übersättigt; der Nieder. schlag gewaschen und mit einer ätzenden Kalilauge gekocht. Die abgeschiedene Lauge gab bei der Behandlung mit Salzsäure und kohlensaurem Ammoniak an Thonerde nach dem Glühen 0,275 Gram. = 7,378 Proc.
- 3) Das röthlichbraune Pulver, das nach der Behandlung des Niederschlages mit des Kalilauge zurückblieb, schien ganz rein zu seyn. Es wurde durchs Glühen roth, gab ein dunkelrothes Pulver, sber wurde stark vom Magnet angezogen. Es war also Oxydum ferroso ferricum, und betrug 0,638 Gram., welche auf das Oxydul reducirt 0,5838 Gram. = 15,778 Proc. geben.
- 4) Die mit Ammoniak (2) gefällete Flüssigkeit wurde etwas eingeengt und dann durch oxalsaures Ammoniak niedergeschlagen: die erhaltene oxalsaure Kalkerde wog nach starkem Trocknen 1,22 Gram., worin nach Vogels Analyse 0,4697 Gr. Kalkerde =, 12694 Pc.
- 5) Dieselbe Flüssigkeit, kochendheiss mit basischem kohlensaurem Hali zur Zersetzung des darin erzeugten Salmiaka übersetzt, gab einen weisen schleimigen Niederschlag, der sich jedoch beim Glühen etwas ins Rüthliche sog; an Gewicht 0,56 Gram. Nach der Behandlung desselben mit stark verdünnter Schwefelsäure in der Kälte blieben an schwarzem Manganoxyd unaufgelöst zurück 0,012 Gram = 0,325 Proc., and die von der Säure aufgelöste Talkerde, welche

das dadurch gebildete Bittersalz gab, betrug 0,548 Grm. = 14,810 Proc.

Das Resultat der	Analyse	ist also in 10	o : ¯
Kieselerde	47,632	Sauerstoff	23,61
Talkerde :	14,810		5.87
Kalkerde	12,694		3,46
Thonerde	7,378	<u> </u>	3,44
Eisenoxydul	15,778		5,59
Manganoxyd	0,323		
	98,605		

2. Hornblende von dem Lindbo-Steinbrnch im Kirchspiel Westanfors.

Die Hornblende aus dem Kalksteinbruche bei Lindbo im Kirchspiel Westanfors in Westmanland ist theils blättrig und verworren zusammengehäuft eingewachsen im körnigblättrigem Kalkstein, theils krystallisirt in undeutlichen und oft zusammengewachsenen Krystallen, welche die primitive Form der Hornblende verrathen, und zuweilen an den Enden mit zwei Flächen zugespitzt sind. Von Farbe schwärzlichgrün, lichtergrün in kleinen Splittern und auf dem Queerbruche.

Nachdem ich die Hornblende von Kalkspath durch sehr verdünnte Salpetersäure gereinigt, unterwarf ich sie zwei verschiedenen Analysen; einmal schloß ich das Fossil durch basisches kohlensaures Hali auf, und das andersmal behandelte ich dasselbe sogleich mit Salzsäure. Uebrigens verfuhr ich beide Male wie vorhin mit der Hornblende von der Pihlens Grube. Die Resultate waren folgende:

1. Kaliversuch.		2. Salzsäureversuch.		
		ueratoffgehalt	. Sa	Sauerstoffgehalt
Kieselerde	45,576	22,59	44,75	22,19 .
Talkerde	16,537	6,51	17,15	6,65
Thonerde	13,818	9.44	13,21	6,17
Kalkerde	13,919	3,89	12,80	, 3, 58
Eisenoxyde	ıl 7,740	1,76	8,09	1,84
Manganoxy	, .		1,74	0,51
Wasser	0,226	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0,22	
	98,916	_	97,96	•

3. Hornblende von der Eisengrube zu Wik im Kirchspiel Garpenberg.

Diese Hornblende, die mit weisem Quarz, und körnigem Magneteisenstein vorkommt, ist schwarz oder schwärzlichgrun, von geradblättriger Textur mit den gewöhnlichen Blatterdurchgängen der Hornblende, und dem bekannten Verhalten vor dem Löthrobre.

Durch halbetundiges Glühen verlor der Stein o.6.

2 Grammen ausgeglühete Hornblende wurden mit 5 Gram. basischem kohlensaurem Kali zwei Stunden lang geglühet. Die mit verdünnter Salzsäure aufgelöste Masse liefs zurück 1,07 Gram. Kieselerde = 53,5 Proc.

Die salzsaure Auflösung wurde neutralisirt mit ätzendem Ammoniak, und gefället mit kohlensaurem Kali. Der Niederschlag liefs nach dem Kochen mit ätzendem Kali zurück 0,066 Gram. Thonerde = 3,3 Proc. Bei einem andern Versuche wurden 4,4 Proc. erhalten.

Der mit Kalissung ausgekochte Niederschlag wurde in Königswasser aufgelöst. Aus dieser Auflösung fällete man mit henzoesaurem Ammoniak das Oxydum ferroso-ferricum, an Gewicht 0,445 Gram. = 22,35 Proc.

Die vorher mit kohlensaurem Kali behandelte Flüssigkeit gab in der Kälte keinen bleibenden Niederschlag: sie wurde mit der Auflösung, woraus das Eisenoxyd gefällt worden, vereinigt und durch basisches kohlensaures Kali im Kochen gefället. Der Niederschlag wurde aufgelöst in Salzsäure, die Auflösung wieder abgedampft zur Trockne und der Rückstand eine halbe Stunde lang geglühet, wodurch derselbe äusserlich ein schwärzliches Ansehen bekam. Durch kochendes Wasser wurde salzsaurer Kalk daraus ausgezogen, welcher mit kohlensaurem Kali gefället 0,404 Gram. kohlensauren Kalk lieferte, worin 0,227 Gram. oder 17,35 Proc. reine Kalkerde. Weiter enthielt die Flüssigkeit nichts.

Der im Wasser unauflösliche Theil des vorigen Niederschlages wurde mit sehr verdünnter Schwefelsaure aufgeweicht, worauf Flocken von Manganoxyd zurückblieben, an Gewicht nach dem Glühen 0,007 Gram: = 0,35 Proc.

Diese schwefelsaure Auflösung gab gefället im Hochen mit hohlensaurem Kali, 0,093 Gram = 4,65 Prog. Talkegde.

Das Resarkit der Analyse war also:

Kieselerde 53,50 Sauerstoff 26,53
Kalkerde , 11,35
Talkerde 4,654 m
Thonerde 34,40 10 10 10 10 10 103 103
Oxyd. ferroso -
ferricum 22,52 6,23
Manganoxyd 0,35 moldod and office of the
Flüchtige Sub- hannet still rab in deg siedgleichte
trachlag : ele, wurde mit der Abo, ohng, margante as
Somozyd gelille worden, v-veinigt and durch busi-
once holdensaures Hali im hochest 70 Mic. Her Pur-
weedleg words anlyeldet in Salasand, an America

4. Hornblende von Pargas in Finland.

Schwarz. Kommt vor in größern und kleinen Krystallen eingestreut in weißem spathigem Kalkstein. Die Krystallformen sind Hauy's Amphibole dodecaëdre, oder auch Amph. surcomposée.

Das Pulver ist lichtgrau; das feinste beinahe weils.

Schmilzt für sich allein leicht vor dem Löthrohre zu einer schwärzlich gelbgrünen undurchsichtigen Kugel,

Zwei Grammen verloren nach halbstündigem Glühen o.o. Gram. oder ½ Proc., nachdem vorher der Stein durch Behandlung mit sehr verdünnter Salpetersäure in der Kälte von allen anhängenden Kalktheilchen befreiet worden.

- 1) 2 Gram feingeriebenes Steinpulver wurden in einer kleinen Flasche mit Salzsäure bis zur vollständigen Zersetzung digerirt. Die rückständige reine Kieselerde betrug nach dem Glühen 0,83 Gram. = 41,5 Proc.
 - 2) Die Auflösung wurde mit ätzendem Ammoniak

neutralisirt und dann langsam und unter Umrühren mit kohlensaurem Ammoniak gefället. Der Niederschlag wurde noch feucht mit Kalilösung behandelt, und die Thonerde mit Salmiak gefället; diese wog nach dem Glühen 0,273 Gram. = 13,75 Proc.

- 3) Der braune vom Kali nicht aufgenommene Rückstand wurde aufgelöst in Salzsäure, die Auflösung neutralisirt mit Ammoniak und gefället mit benzoesaurem Ammoniak, wodurch man 0,155 Gram. = 7,75 Proc. Eisenoxyd nach dem Glühen erhielt.
- 4) Die Auflösung (1) in Salzsäure, welche durch Ammoniak gefället worden und die nach der Fällung des Eisens übrige Auflösung (3) wurden zusammengegossen und mit basischem kohlensaurem Kali unter Kochen vollständig zersetzt. Der weise Niederschlag nahm beim Glühen eine grauliche Farbe an; von aller Kohlensäure befreiet betrug derselbe 0,675 Grammen. Man sättigte ihn mit Schwefelsäure, dampfte diese Auflösung wieder ab und wusch den Rückstand mit kaltem Wasser. Der Gyps wog nach dem Glühen 0,675 Gram., worin 0,2819 Gram. Kalkerde = 1409 Proc. Von dem anfänglich erhaltenen Niederschlage blieben also übrig 0,3931 Gram., welche stark geglühet in einem offenen Tiegel und aufgelöst in verdünnter Salpetersaure sich trennten in 0,588 Grammen Talkende = 19,4 Proc. and in 0,051 Manganopyd = 0,25 Proc.

30

Resulta	t der Ana	lyse:	signal.
Kieselerde Mita	41,50	Sauerstoff	20,60
Talkerde Talkerde	1940 40	-cloto <u>ir Labyllon</u>	7,37
Kalkerde lala	14,09	normanul'in all	5,94
Thonerde	15,75	ं मध्यविद्यास	6,24
. Eisenoxyduloxyd .	7.75	T Der branne	2,17
Manganoxyd	0.05	halor atour	No.
Wasser	0,50	ironmArtim b	lates d
5 (C) (18 mi. = 7,75 Pm	97,24.	mish, wodaya	
and the second second	a distally a	make Making the like	42.0220

Zusatz zu den Analysen der Hornblenden,

Jac. Berzelius.

Eine richtige Kenntnifs der chemichen Constitution der Hornblende- und Glimmerarten ist sehr wichtig für die Oryotognosie und Geognosie. Beide kommen sehr häufig und als Hauptbestandtheile in gemengten Gebirgsarten vor und zeigen bei einer im allgemeinen gleicher Beschaffenheit ihrer Hauptformen und übrigen äussern Kennzeichen eine sehr verschiedene quantitative Zusammensetzung. In beiden kommen vier Grundlagen vor, nämlich Kalkerde, Talkerde, Thonerde und Eisenoxydul; aber die Gewichtsverhältnisse derselben sind ganz verschieden, und dabei ist es ungewifs, ob alle diese Grundlagen, oder blofs zwei oder drei hauptsächlich zur Bildung der Hornblende gehören. Diese Grundlagen finden sich darin zu Silicaten verbunden, und zwar in solchem Verhältnifs, dass die Sauerstoffgehalte der Kieselerde und der Grundlagen gleich sind, mit Ausnahme der Kalkverbindungen, welche zuweilen zwei- bis dreimal so viel Kieselerde enthalten. Sie haben kein chemisch gebundenes Wasser. Betrachtet man im Allgemeinen die Resultate der Analysen, so wird man ganz ungewiss, wie man sie wissenschaftlichen Ansichten gemäß erklären soll.

Der berühmte Krystallograph Hauy hat in seinen neuern Schriften zu beweisen gesucht, dass die Krystallform der Hornblenden mit der primitiven Gestalt des Grammatits und des Strahleteins zusammenfälk. Diese Mineralien sind Doppelsilicate der Kalk- und Talkerde, and wenn Haur's Angabe sich bestätigt, so verhält sich der Grammatit zur Hornblende, wie nach Boudant's interessanten Versuchen die Krystalle des Eisenvitriols sich verhalten zu den Krystallen der Mischung dieses Salzes mit andern schwefelsauren Salzen, welche die Form des Eisenvitriols beibehalten, auch wenn letzterer nur in sehr geringer Menge eingemischt ist. Doch verliert diese Ansicht an Wahrscheinlichkeit durch Wollastone Bemerkung, dass drei Theile schwefelsaures Zinkoxyd vermischt mit Einem Theile schwefelsauren Kupferoxyd unter eben solchen Winkeln wie das schwefelsaure Eisenexydul allein anschießen. Ich bin daher überzeugt, dass die Gleichheit der Grundform, welche Haur bei der Hornblende ,e dem Grammatit, Strahlstein u. s. w. findet, uns noch nicht berechtigt, den Grund dieser Gleichheit in einer gleichartigen Zusammensetzung zu finden.

Bei der Betrachtung der Zusammensetzung der Hornblendearten habe ich mich von folgenden Sätzen Versichert:

a) Dass die Verbindung, wodurch deren Krystallgestalt bestimmt wird, noch nicht genau erkannt ist;

298 Berzelius über einige Hornblenden.

- b) dass diese Verbindung mit mehreren andern, die nicht zu ihrem eigenthümlichen chemischen Gehalt gehören, verschmolzen ist;
- c) dass das Eisenoxydulsilicat, welches meist einen sehr reichlichen Bestandtheil ausmacht, zwar die Färbung der Hornblenden bestimmt, aber doch keinen wesentlichen Bestandtheil derselben ausmacht;
- d) dass wir die chemische Constitution der Hornblende nicht eher richtig beurtheilen können, als bis
 wir 1) die zur Zusammensetzung der Hornblende gehörigen Kieselverbindungen in ihren einzelnen Zusammensetzungen untereinander, d. i. der Doppelsilicate,
 der Kalk- und Thonerde mit Talkerde und Eisenoxydul, und der Thonerde mit Talkerde und Eisenoxydul, und der Talkerde mit Eisenoxydul kennen gelernt haben; und bis wir 2) genauere und sichrere Data besitzen über die Verbindungen, worin mehr als zwei
 Grundlagen eingehen.

Wenn wir erst in dieser Kenntniss weiter gekommen sind, dann werden wir uns die verschiedenen Resultate der Analysen der Hornblende, des Augits, Epidots, Skorzas, Thallits u. s. w. erklären und darauf ohne Schwierigkeit Rechnungen gründen können.

In the Franklisher, welchen her treetstanden, der tembers une der tem Grunnstin. Stablistein was ihndet une nicht Michte Merchanit. Stablistein was diese Geschneit der Greichtein der Greichte der Greichte

the teacher action of the party of the teachers of

Ueber den

Turmalinon Käringbricka in Schweden

Dr. C. G. Gmelin in Tübingen.

Der große Verlust, der sich bei der Analyse mehrerer Turmaline zeigte, die der verewigte Buchols, dessen Genauigkeit und Gewissenhaftigkeit so allgemein geschätzt wird, angestellt hat, veranlasste mich schon im Winter 18:2; als ich das Glück hatte, in dem Laboratorium des Herrn Berselius in Stockholm. zu arbeiten, die Analyse des Turmslins von Käringbricka zu versuchen. Die Resultate, welche ich damals erhielt, waren sehr unbefriedigend, indem ich auf einen Verlust von mehr als 10 Pc. stieß; ich konnte aber die Untersuchung nicht weiter fortsetzen. Schon. damale hatte ich auf einen möglichen Boraxeäuregehalt Rücksicht genommen, konnte aber diese Säure nicht auffinden. Beld nach meiner Zurückkunft nahm ich diese Untersuchung wieder vor, die jetzt noch mehr Interesse sfür mich hatte, da Herr Prof. Lampadius die Gegenwart der Boraxsarre in dem Turmalin seitdem nachgewiesen hatte. Wenn nun gleich die Resultate, welche sich mir aus sehr vielen mit aller möglichen Genauigkeit angestellten Untersuchungen neuerdings ergeben haben, noch durchaus nicht völlig befriedigend sind. so glaube ich doch diese Versuche
bekannt machen zu dürfen, weil sie auf einige Schwierigkeiten bei den Mineral Analysen aufmerksam machen.

"Von den vielen mit diesem Turmalin angestellten analytischen Untersuchungen, die im allgemeinen sehr mit einander übereinstimmen, führe ich blos einige kurz an:

5 Gram. scharf getrocknetes Turmalin Pulver wurden mit 20 Gram. kohlensaurem Baryt geglüht, die Masse in Salzsäure aufgelöst, und die Kieselerde wie zewähnlich durch Abdampfen u. s. w. geschieden. Der Baryt wurde durch Schwefelsäure gefällt, den schwefelsaure Baryt durchs Filtrum entfernt, die grob ise Menge freyer Saure zuerst durch kaustisches Ammoniak gesättigt, dann kohlensaures Ammoniak zuge-Aus dem erhaltenen Niederschlag, der aus aetzt. Alaunerde und Eisenoxyd bestund, wurde die Alaunerde mit kaustischem Kali ausgezogen, und durch Ueberstittigung der alkalischen Auflösung mit Salzsäure und dann durch kohlensaures Ammoniak geschieden. Eisenoxyd wurde in Salzsäure aufgelöst, mit Salpetersäure gekocht, und auf die bekannte Art durch bernsteinsaures Ammonick gefällt. Die Flüssigkeit, aus welcher durch kohlensaures Ammoniak die Alaunerde, und das Eisenoxyd abgeschieden worden waren, wurde abgedampst und geglüht. Bei der Wiederauflösung der geglühten Masse in Wasser blieb etwas Kieselerde zurück. Die Flüssigkeit wur-

üb. d. Turmalin von Käringbricka. 301

de nun durch esaigsauren Baryt gersetzt, das aufgelöste abgedampst und geglüht, die geglühte Masse mit Wasser ausgelaugt, der Rückstand (Bittererde mit kohlensaurem Baryt) in Salzsäure aufgelöst, durch Schwefelsäure präcipitirt, abgedampft und wieder geglüht, und so die Menge der Bittererde bestimmt. Die alkalische Auflösung wurde mit Schwefelsäure gesättigt und abgedampft. Beim Abdampfen zeigte sich Boraxenure in einigen sehr deutlichen schuppigten Krystalle, Sie wurde durch Alkohol aufgelöst, und so ihre Menge bestimmt. Das schwefelsaure Alkali gab schon beim Krystallisiren zu erkennen, dass es ein Gemeng von Kali und Natron sey Noch bestimmter zeigte sich dieses, als es in kohlensaures Alkali verwandelt, und mit diesem etwas Weinstein neutralisirt wurde, wobei sehr schöne Krystalle von Seignette Salz erhalten wurden. Diese Methode, das Vorhanden seyn des Natrons neben Kuli nachzuweisen scheint mir eine der besseren zu seyn, da sehr geringe Mengen von Natron sich durch dieselbe erkennen lasson. Die so angestellte Analyse ergab;

Kieselerde	38,92
Boratsäure	0,60
Alaunerde	33,24
Eisenoxyd '	7,20
Bittererde	9,80
Hali und Natron "	2,53
Glühungsverlust	0,03
•	92,32

Ich habe auch versucht, den Turmalin durch Kochen mit conc. Schwefelsaure zu zerlegen etc. und erhielt folgendes Resultat:

Kieselerde	42,59
Boraxsaure	0,60
Alaunerde	34,32
Eisenoxyd for	5,29
Bittererde	8,47
Kali und Natron	9,48.
· // 	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,

93,61

Die Boraxsäure wurde bei letzterer Analyse nicht hesonders bestimmt, um so mehr, da ich befürchtete, bey dem lange fortgesetzten Kochen mit concentr. Schwefelsäure werde sich ein großer Theil dersellen verslüchtigt haben. Man sieht, dass beide Analyseu ziemlich genau miteinander übereinstimmen, die größere Menge der, Kieselerde bei der letzteren erklärt sich theils daraus, dass vielleicht das Pulver nicht genz vollkommen ausgeschlossen wurde, ferner dass vielleicht etwas Kieselerde aus dem Glas ausgelöst wurde.

Ursache dieses sehr bedeutenden Verlustes aufzufinden. Ich untersuchte auf einen möglichen Gehalt an Kohle, und glühte zu diesem Ende in einer starken beschlagenen Röhre von grünem Glas Turmalin Pulver mit Kupferoxyd; es entwickelte sich aber keine Spur kohlensaures Gas. Ich gerieth aogar auf den Gedanken, ob nicht irgend ein Bestandtheil des Turmalins, z. B. die Algunerde, auf einer höheren Oxydations Stufe sich befinden könnte, und bei den Aufschließungs Methoden auf die bekannte reducirt würde. Ich kochte daher Turmalin Pulver mit doncentr. Sehwefelsäure in einer Retorte, die mit einer Vorlage in Verbindung gesetzt wurde, welche mit einer Gas-

entbindungsröhre versehen war; es entwickelte sich aber nichts als etwas atmosphärische Luft des Apparate.

Somit bliebe also ein Verlust von 4 bis 6 Pc. immer noch völlig unerklärt. Wenn es erlaubt ist. eine Vermuthung in dieser Hinsicht zu aussern, so mochte ich die bis jetzt so mangelhafte Methode. die Meirge der Boraxbaure in einem Foseil mit Genauigkeit zu bestimmen, als eine nicht unwahrscheins hehe Ursache des Verlustes ansehen. Ich habe auch wirklich bei den verschiedenen analytischen Methoden verschiedene Mengen von Boraxsaure und einmal gar keine erhalten, weil ich den boraxsauren Baryt für weniger auflöslich hielt, als er wirklich ist; und schon bei dem blossen Abdampten der salzsauren Auflösung zur Trockniss könnte sich etwas Boraxsaure verflüchtigen. Die beste Methode, die Boraxsaure ohne Verlust darzustellen, schiene mir die zu seyn, wenn man sie unmittelbar aus einer Auflösung, in welcher sie sich an eine Basis gebunden befindet, durch eine andere Basis präcipitiren könnte, mit welcher sie eine unauflösliche Verbindung eingeht, z. B. wenn man den Turmalin mit kohlensaurem Natron aufschliefsen. aus der Auflösung der Masse in Wasser die aufgelosten Erden durch kohlensaures Ammoniak präcipitiren. dann das Alkali mit Salpetersäure genau neutralisiren. die Boraxsaure aber durch salpetersaures Bleioxyd präcipitiren würde. Sobald die Zeit es mir gestattet. werde ich dieses durch neue Versuche zu entscheiden Sehr angenehm würde es mir seyn, wenn ich Gelegenheit bekäme, die von Bucholz untersuchten Turmaline von neuem untersuchen zu können.

Journ, f. Chem. n. Phys. 1. Bd. 5. Heft.

.304 Gmelin üb, d. Turmalin v. Käringbricka.

Noch habe ich bei dieser Gelegenheit eine Beobachtung gemacht in Beziehung auf die Ausscheidung der Bittererde. Ich stellte sie einmahl auf die gewöhnliche Art durch Kochen ihrer Auflösung in Salzsäure mit einem großen Ueberschuss von kohlensaurem Kali (um das ammoniakalische Doppelsalz völlig zu zersetzen) dar. Während man nun sonst gewöhnlich die Flüssigkeit als nichts mehr enthaltend ergreist, dampste ich sie, immer in der Hoffnung, dem Verlust auf die Spur zu kommen, stark ab, und ließ sie ruhig stehen. Ueber Nacht hatten sich mehrere kleine harte Krystalle gebildet, die an der Lust undurchsichtig wurden, im Wasser sehr schuell zu Boden aanken, und die nichts anders waren als kohlensaure Bittererde.

Beiträge

zur

Geschichte des Goldes*)

A'o b'

J. Pelletier.

So wie man sich: seit den ältesten Zeiten viel mis dem Golde: beschäßigte, so haben auch in neuerer Zeit die Chemiker, worunter wir hier nur Prouss; Vauquelin, Oberkampf und Berzelius anführen wollen, dieses Metall nicht vernachlässigt; dennach aben sind die Eigenschaften des Goldes wenigen genau gekannt, als die mehrerer neuerlich entdeckter Metalle. Der Geschichte des Goldes fehlt es an Zusammenbang, indem man neben wichtigen durch die Geschicklichkeit der Chemiker aufgehiellten Thatsachen oft bedeutende Lucken antrifft, die ohnstreitig länget gefüllt seyn würden, wenn: die gelehrten Foracher nicht wieder durch andern Untersuchungen davon ab-, gelenkt worden wären. Um nur einige Beispiele zum Beweise ansuführen, so kennt man recht wohl die

Aus den Manales de Chimie et de Physique 1820, Tome XV.

Eigenschaften der Goldchlorure, man hat ferner die Verhältnisse des Oxygens in den Goldoxyden sorgfältig erforscht, dagegen aber weiß man wenig von den Goldsalzen, oder man hat vielmehr Salze beschrieben, die nicht existiren, und als Doppelsalze solche Substanzen betrachtet, die nur Gemische sind.

Mehrere Chemiker erwähnen der Schwierigkeit, Las Gold aus seiner Auflösung im Königswasser durch salzfähige Basen zu fällen: man weils, dals die Anwesenheit eines Uebermaafses an Saure in der Auflosung die Fällung des Goldoxydes hindert, aber man hat es noch nicht genügend erklärt, wie die überschüssige Säure, welche doch durch die ersten Zusätze der angewandten Basen gesättigt werden konnte, auch die fernere Hallung des Oxydes hindert, oder man hat hier vielmens die wenig begründete Voraussetzung gewagt, dass in diesem Falle sich durch neue Zusätze der Basen ein unzersetzbares Doppelsalz bilden Endhigh-had man; b statt die durch verschiedene salzfähige Basen in den Goldchloruren gebildeten Niederschläge gehörig zu untersuchen, dieselben als identisch angeschen, was, songemeinhin angenommen, schi ungemau ist. udelve i.

neuen Untersuchungen aufgeserdert. Schon vor zehn Jahren stellte ich gemeinschaftlich mit Hrn Duporten einigen Versuchen über die damals in der Medizin genbräuchlichen Goldpräparate im und wurde dahen auf einige mir unerkläsliche Erscheinungen ausmerksam. Diese Untersuchungen habe ich jetzt fortgesetzt.

Die Ordnung, worin ich hier die von mir beobachteten Thatsachen und die daraus gezogenen Folgerungen mittheile, ist nicht ganz dieselbe, wie ich bei meinen Versuchen dazu gelangte. Oft musate ich eine Reihe Versuche, die kein entschiedenes Resultat darboten, unterbrechen, um durch Versuche anderer Art mir Licht zu verschaffen. So führten meine ersten, Versuche über die Wirkung der Alkalien auf die Goldchlorüre mich dann erst zu einem Resultate, als ich nachher die Wirkung der Säuren auf die Chlorüre, und Oxyde des Goldes kennen lernte. Auch wollen wir uns mit diesen Untersuchungen zunächst beschäftigen.

Ueber die Wirkung der Säuren auf die Goldchlorure.

Um eine genaue Vorstellung von der Einwirkung der Mineralsauren auf die Goldchlorure zu bekommen, muss man sich die bekannten Eigenschaften dieser Verbindungen vergegenwärtigen. Nun weiss man, dass wenn eine Auflösung des Goldes in Königswasser abgedampft wird, die anfangs goldgelb gefärbte Verbindung eine dunkelrothe Farbe annimmt, sobald der Wassergehalt völlig entfernt ist. Nimmt man in diesem Augenblicke die Masse vom Feuer, so bildet sie beim Erkalten eine feste sehr dunkel rothbraune Substanz, welche leicht schmelzbar und im Wasser auflöslich ist, und bei dieser Auflösung sogleich eine röthlichgelbe Farbe annimmt. Wenn man, statt diese Substanz der Einwirkung der Hitze zu entziehen, fortfährt sie zu erhitzen, so entwickelt sich Chlorin, nad sie wird citrongelb, und unauflöslich im Wasser (doch wird sie leicht nach einiger Zeit darin zersetzt und dann zum Theil auflöslich). Die röthlichbraune Substanz ist ein wahres Goldchlorüre: wenn sie aber durch die Wirkung der Hitze in ein citrongelbes Pulver ver-

١

wandelt worden, so stellt sich ein Subchlorüre dar. In länger fortgesetzter Hitze zersetzt sich auch dieses Subchlorüre, das Chlorin entweicht gänzlich, und das Gold stellt sich her.

Von diesen Thatsachen ausgehend können wir uns die Wirkung der Mineralsäuren auf das Goldchlorüre erklären. Wenn man in eine Auflösung desselben, worin sieh keine freie Salzsäure befindet, concentrirte Schwefelsäure schüttet, so verändert sich die Flüssigkeit nicht, ausser wenn sie zu sehr eingeengt ist: denn alsdann bildet sich ein rother Niederschlag, der durch einen Zusatz von Wasser gelb wird, und in einer größern Wassermenge sich wieder aufgelöst. Der rothe Niederschlag in diesem Fall ist ein wasserfreies Goldchlorüre.

Wenn man nach dem Zusatze der Schwefelsäure zu der Goldauflösung die Mischung abdampft, so wird in dem Momente, da die Schwefelsäure so weit concentrirt worden, dass sie eine Erhitzung von 150° aushält, eine reichliche Gasentwicklung, nicht von Salzsäure sondern von Clorin erfolgen, und sich dabei ein gelbes Pulver niederschlagen, welches nichts anders ist, als das Goldsubchloiüre. Man kann es trennen, wenn man die Flüssigkeit mit Wasser verdünnt und schnell filtrirt; doch erhält man selten das Subchlorüre frei von metallischem Golde: diese Beimengung erfolgt nämlich zuletzt durch die fortgesetzte Wirkung der Schweselsäure.

Mehrere Male wiederholte ich diese Versuche mit verschiedenen Mengen Schwefelsäure und erhielt immer dieselben Resultate.

Phosphoraaure Arseniksaure und überhaupt alle mit Oxygen gesättigten Mineralsauren, welche eine

hohe Temperatur aushalten, wirken auf das Goldchlorüre wie die Schwefelsäure.

Salpetersäure und die andern mit Sauerstoff gesättigten flüchtigern Säuren äussern gegen das Goldchlorüre keine besondere Wirkung: sie verslüchtigen sich in der Hitze und lassen das Goldchlorüre zurück, das sich nur dann erst zersetzt, wenn die fremde Säure entwichen ist und die Erhitzung fortgesetzt wird.

Mit dem Subchlorüre verhalten sich die mit Sauerstoff gesättigten Säuren anders. Da sie hier nur im tropfbarflüssigen Zustande vermöge ihres Wassergehalts zu wirken scheinen, so muß ich an die Wirkung des Wassers auf das Goldsubchlorüre erinnern. Bekanntlich wird dasselbe durch den Zutritt des Wasseis sogleich zersetzt: ein Theil des Goldes († nach Berzelius) schlägt sich nieder mit Verlust seines Chloringehalts, während das übrige sich als vollkommenes Chlorüre im Wasser auflöst.

Wenn man also eine solche wasserfreie Säure, wie die verglaste Phosphorsäure oder feste Boraxsäure mit dem Subchlorüre in Berührung bringt, so tritt keine Wirkung ein; enthält aber die Säure Wasser, so zerfällt alsbald das Subchlorüre in metallisches Gold und in Chlorüre, welches tetztere sich in der Säure auflöst, und dies geschieht im Allgemeinen um so schneller, je mehr Wasser die Säure enthält und je schwächer dieses Wasser von der Säure gebunden wird. So wird das Subchlorüre schneller zersetzt von der Salpetersäure als von der Schwefelsäure, und von dieser wieder stärker als von der tropfbaren (aber concentrirten, ölig consistenten) Phosphorsäure. Eine feuchte Atmosphäre beschleunigt die Zersetzung, auch

ziehen starke Säuren das atmosphärische Wasser an und wirken dann als verdünnte.

In diesen verschiedenen Fällen entwickelt sich weder Chlorin noch Salzsäure. Werden die Säuren durch gleiche Theile Wasser verdünnt mit dem Subchlorüre erhitzt, so erfolgen dieselben Erscheinungen; nur ist die Zersetzung rascher. Wenn man aber die Erhitzung fortsetzt, so erhält man wieder die vorhin bei dem Goldchlorüre bemerkten Wirkung *).

Die eben beschriebenen Versuche zeigen, dass man keine Goldsalze durch die Behandlung der Goldchlorüre mit Säuren darstellen kann, und lassen zugleich vermuthen, dass das Goldchlorüre bei der Auflösung in Wasser sich in kein hydrochlorinsaures Salz verwandelt. Ich werde darauf in der Folge zurückkommen.

Von der Wirkung der Säuren auf das Goldoxyd.

Mit Ausnahme der Salpetersäure und der Schwefelsäure vermag keine Säure unter den oxygenhaltigen
das Goldoxyd aufzulösen **) oder sich damit zu verbinden. Auch jene Säuren können mit diesem Oxyde
nicht einmal dauernde Verbindungen eingehen. Hierüber will ich einiges Nähere mittheilen.

In einem besondern Abschnitte werde ich nachher von der Wirkung der Pflanzensäuren und einiger andern vogetabilischen Substanzen auf die Goldchlorure handeln.

des Goldes, indem das Protoxyd fast augenblicklich sich sum Peroxyd erhebt, mit Ausscheidung metallischen Goldes,

Wenn man eine nur durch zwei Theile Wasser verdünnte Salpetersaure zum Goldoxyde, selbst frisch gefälleten, bringt, so erfolgt keine merkliche Auflösung; ist aber die Salpetersaure concentrirt, so löst sie das Oxyd, besonders mit Hülfe der Wärme in be. trächtlicher Menge auf. Schüttet man Wasser zu der Auflösung, so schlägt sich sämmtliches Goldoxyd wieder nieder, und war die Säure rein, so bleibt keine Spur desselben darin zurück. Dies hat schon Vauquelin in einer 1811 in den Ann. de chimie befindlichen Abhandlung angeführt. Bei der Wiederholung dieser Beobachtung wollte ich nur daran erinnern, indem man nicht sehr darauf geachtet hat und das Folgende damit zusammenhängt. Ich füge noch hinzu, dass das durch Wasser aus der salpetersauren Goldauflösung gefällete Gold ein Hydrat darstellt.

Die salpetersaure Auflösung des Goldoxyds ist gelblichbraun; beim Abdampsen schlägt sich darin Goldoxyd nieder; setzt man das Abdampsen bis zur Trockne fort, so erhält man eine schwarze Substanz, wodurch das Schälchen wie mit einem Firnis überzogen wird. Dies ist ein Gemenge von Oxyd und Metall; man kann das Oxyd durch Salzsäure abscheiden, wodurch sich dann Chlorure bildet.

Ist die Salpetersäure rein, und das Goldoxyd frei von Chlorin, das unter gewissen Umständen darin zurückbleibt, so schlägt sich alles Oxyd nieder; wenn aber die Säure oder das Oxyd chlorinhaltig ist, so findet man einen mehr oder minder beträchtlichen Goldgehalt in der Flüssigkeit.

lst das Goldoxyd vermengt mit einem andera Oxyde, etwa mit Zink oder Manganoxyd, so nimmt auch schon eine mit 3 bis 4 Theilen Wasser verdünnte Sal-

petersäure neben den fremden Oxyden etwas Goldoxyd in sich auf, das sich aber bald wieder niederschlägt. Die Anwesenheit eines fremden salpetersauren Salzes begünstigt also die Auflösung des Goldoxydes in Salpetersäure; vielleicht wirken diese Salze wasserentziehend gegen die Säure.

Aehnliche Erscheinungen bemerkt man bei der Eiwwirkung der ooncentrirten Schwefelsäure; doch löst diese weniger Goldoxyd auf, weil man hier die Wirkung nicht durch Wärme unterstützen kann, ohne das Gold zu reduciren. Setzt man Wasser zu der Auflösung, so entsteht sogleich ein schwarzer Niederschlag mit sichtbar metallischen Theilchen. Dieser besteht größtentheils aus Gold, reducirt durch die Hilze, die sich beim Zuschütten des Wassers zu der concentrirten Schwefelsäure entwickelt.

Die Phosphorsäure, Boraxsäure u. s. w., welche nur durch einen großen. Zusatz an Wasser flüssig werden, vermögen das Goldoxyd nicht aufzulösen.

Die Hydriodinsaure gleicht in ihrer Wirkung gegen das Goldoxyd der Salzsaure. Ich werde nachher darauf zurückkommen.

Können die Säuren mit dem Goldoxyde wahre Salzverbindungen bilden? Ich glaube sie durch Nein beantworten zu dürfen. Die besondere Wirkung der concentrirten Salzsäure und Schwefelsäure scheint mir dabei keine Ausnahme zu rechtfertigen; denn, kann man die Auflösungen des Goldoxydes in diesen Säuren als Salze ansehen? Ich glaube nicht: es sind nämlich diese Auflösungen ausserordentlich sauer und ihr Gehalt an Oxyd ist zu unbedeutend im Verhältnis zu der Menge des Auflösungsmittels. Anderer Seits kann man auch die Wirkung des Wassers auf diese Auflö-

sungen mit andern Fällungen durch Wasser, z. B. beim salpetersauren Wissmuth nicht zusammenstellen; denn in dem letztern Falle bildet sich ein Salz mit Ueberschuss der Grundlage, zugleich mit einem sehr auflöslichen sauren Salze, was bei den Goldauflösungen nicht der Fall ist. Ueberdem fehlen diesen Auflösungen die bestimmten Verhältnisse zwischen der Säure und der Grundlage, wodurch sich die Salze charakterisiren *).

Verhalten der Salze zu dem Goldchlorure.

Könnten sich die Säuren mit dem Goldoxyde zu wirklichen Salzen verbinden, so müßten diese Verbindungen vorzüglich durch das Spiel doppelter Verwandschaften vermittelst Salze begünstigt werden. Allein man hat auf diesem Wege kein Goldsalz darzustellen vermocht. So habe ich blos Mischungen erhalten, als ich das Goldchlorüre mit Auflösungen von schwefelsaurem Natron, von phosphorsaurem Natron u. s. w. versetzte.

Indes bietet doch das Verhalten des schweselsauren und salpetersauren Silbers zum Goldchlorüre einige Erscheinungen dar, welche angeführt zu werden verdienen.

Wenn man zu dem Goldchlorüre eine Auflösung des übrigens wenig auflöslichen schwefelsauren Silbera schüttet, so entsteht sogleich ein gelblichbrauner Nie-

^{*)} Die Auflösung des Indigo in Schweselsäure würde weit eher ein Salz zu nennen seyn, als die des Goldoxyds in derselben Säure.

derschlag: die Flüssigkeit wird hell und klar und enthält jetzt bloss freie Schweselsäure, sosern man das schweselsaure Silber genau in dem Verhältniss zusetzt, das dadurch das Chlorin der Goldauslösung völlig gesättigt wird.

Auf ähnliche Weise wirkt das salpetersaure Silber, nur ausgezeichneter, weil dies Salz weit auflöslicher ist: es enthält die klare Flüssigkeit sämmtliche Salpetersaure des angewandten Silbersalzes *).

Von welcher Beschaffenheit ist nun dieser Niederschlag? Wegen der Anziehung des Chlorins für das Silber, kann man hier eine Chlorüre vermuthen; aber um sich mit dem Chlorin verbinden zu können, muß das Silber reducirt seyn, und da hier sich weder ein ohlorinsaures Silber bildet, noch sonst Oxygen entwickelt, so muß sich das bei der Reduction des Silbers etwa frei gewordene Oxygen mit dem Golde verbunden haben. Hiernach würde der Niederschlag ein inniges Gemenge von Silberchlorüre und Goldoxyd darstellen, was wirklich der Fall ist, wie eine nähere Untersuchung zeigte.

Wenn man nämlich diesen Niederschlag mit Salz-

^{*)} Achnliches hat Vanquelin bemerkt bei Versetzung des salzsauren Platius mit Silberselpeter; es bildete sich ein reichlicher gefärbter Niederschlag, und die hellgewordene Flüssigkeit enthielt bloß Salpetersäure; allein der hier gebildete Niederschlag bestand, nach Vanquelin aus Silberchlorüre und einem basischen salzsauren Platin von besonderer Beschaffenheit: diese Zusammensetzung giebt nämlich durch Destillation Chlorin, unterscheidet sich also wesentlich von der meinigen (S. Ann. de Chim. et Phys. V. 268.).

säure behandelt, so wird dadurch alles Goldoxyd weggenommen und sämmtliches Metall der Auflösung in
den Zustand eines Chlorüres versetzt. Sobald die Salzsäure auf den Niederschlag einwirkt, so vormindert
sich dessen Volum und es bleibt bloß Silberchlorüre
zuück. Genau auf dieselbe Weise verhält sich ein
Gemenge von Silberchlorüre und Goldoxyd gegen die
Salzsäure. Und wenn man den Niederschlag in einem
schicklichen Apparate erhitzt, so erhält man reichlich
ein Gas, welches reines Sauerstoffgas ist.

Als ein Gemisch von Subchlorüren des Silhers und Goldes kann dieser Niederschlag nicht angesehen werden, schon wegen der Anwesenheit des Oxygens nicht. Zwar könnte man sagen, daß das, was wir Goldsubchlorüre nennen, ein oxygenhaltiges Salz, nämlich ein salzsaures Goldoxydul (Murias aurosus) darstelle, allein dann würde die Destillation ebenfalls kein Oxygen liefern, sondern Chlorin, das in diesem Falle als eine oxydirte Salzsäure betrachtet werden müßte. Uebrigens müßte auch diese Substanz, mag man sie Protochloröre oder Protomuriat nennen, sich nur zum Theil in der Salzsäure auflösen, und des Goldes reducirt zurücklassen.

Wenn man den Niederschlag mit siedender Salpstersäure behandelt und darauf die Auflösung mit Wasser verdünnt, um das von der Salpetersäure etwa aufgelöste Gold abzusondern, so erhält man zwar eine gelbe Flüssigkeit, worin das Gold durch Chlorin aufgelöst ist, aber untersucht man das dabei auf dem Filter zurückgebliebene Silberchlerüre, so findet man es zum Theil in ein schwarzes Subchlorüre verwandekt. Dieser Versuch spricht also nicht gegen meine Meinung von der Natur des Niederschlages.

Verhalten der Oxyde gegen die Goldchlorüre.

Ich komme zu dem Theile meiner Untersuchung, der mir die meisten Schwierigkeiten entgegengesetzt hat. Ich mußte zahlreiche Versuche anstellen, weil die kleinste Veräuderung der Umstände ganz abweishende Resultate gab, und es bestätigte sich hier, was Proust sagt:

Rien de capricieux comme l'or dans ses combi-

Mit Hrn. Figuier, Professor der Chemie zu Montpellier, dem wir mehrere Abhandlungen über die Goldpräparate verdanken, fand ich mich aber oft im Widerspruch, und schon dies bestimmte mich, ein und
denselben Versuch öfter zu wiederholen. Um aber
nicht zu weitläuftig zu werden, beschränke ich mich
darauf, im Allgemeinen die Resultate meiner Untersuchungen zu liefern und nur in wichtigern Fällen die
Versuche selbst zu beschreiben.

Verhalten des Kali zum Goldchlorüre.

Wenn man Hali in eine Auflösung des Goldchlorüre schüttet, mit der Vorsicht aber, dass nicht mehr regesetzt wird, als gerade zur Sättigung des Chlorins möthig, so zeigt eich nicht sogleich ein Niederschlag, allein die Auflösung verliert ihre Goldsarbe und geht ins Bräunlichrothe über. Es ist dieser Erfolg der Sättigung der Salzsäure, die sich fast immer in dem Goldchlorüre befindet, zuzuschreiben. Nach einigen Stunden jedoch fängt ein Niederschlag an sich zu bile den. Durch Erhöhung der Temperatur kann man dessen Bildung beschleunigen. In beiden Fällen ist derselbe röthlichgelb, sehr leicht und voluminös. Seine

Menge variirt unter gewissen Umständen, die wir näher betrachten wollen, Immer aber giebt der Niederschlag nicht die ganze Menge des Goldes wieder, sondern höchstens nur ?.

Wendet man ein großes Uebermass von Kali zur Fällung an, so erhält man weit weniger Oxyd, und man bemerkt schon bei langsamer Zusetzung des Hali, wie sich das anfänglich Gefällete großentheils wieder auflöst. Der in dem letztern Falle erhaltens Niederschlag unterscheidet sich nicht allein an Menge. sondern auch durch sein Ansehen und seine Beschaffenheit. Die Flüssigkeiten, worin die Niederschläge gebildet worden, sind eben so verschieden. ersten Falle sind sie röthlichgelb, im zweiten gelblichgran, und diese Farben erschemen um so schwächer, je mehr Kali man angewandt hat: sie wurden sogar beinahe unmerklich, wenn man die Flüssigkeiten wenig concentrirt anwendet. Was in diesen verschiedenen Fällen vorgeht, müssen wir näher betrachten.

Wenn man den rothen flookigen Niederschlag, der durch ein: nicht im Uebermaass zugesetztes Alkali erhalten worden, mit siedendem Wasser aussüsst, so nimmt dieses Wasser daraus ein nicht zersetztes Goldchlorüre nebst Kaliumchlorüre auf, welches letztere durch die Reaction des Kali entsteht. Beide Chlorüre besladen sich nämlich zwischen den Theilchen des niedergeschlagenen Goldoxyds.

Das im Anfange stark gefärbte Aussüssungswasser wird in kurzer Zeit farblos. Doch aber findet man immer noch darin Spuren von Gold. Als es Vauque-lin in diesem Falle ganz unmöglich fand, ein von Gold ganz freies Aussüssungswasser zu erhalten, selbst

wenn schon weder Chlorin noch Salzsänre mehr anwesend war, so vermuthete er, dass das Goldoxyd für sich allein im Wasser auflöslich seyn möchte. So viel ist gewis, dass es sich in einem Uebermaasse an Alkali leicht auflöst. Denn wenn man, ohne grade ein zu großes Uebermaals anzuwenden, was wieder zu neuen Brocheinungen Anlass geben-würde, mit dem Zusatze des Kali über den vorhin angegebenen Punkt hinausgeht; so findet man das zweite und dritte Aus: süfsungswasser eben so stark gefärbt als das erste. und wenn man bis zu einem Temperaturgrade, wobei , sich das Goldchlorure noch nicht zersetzt, diese Flüstigkeiten erhitzt, so schlägt sich darm Galdoxyd und selbet metallisches Gold nieder, welches letztere wahrecheinlich einem Theile des Goldoxydes, das sich reducirt bei der Erhitzung der Flüssigkeiten, zuzuschreiben ist. Aus den nachfolgenden Versuchen wird dies klar werden. Richten wir jetzt wieder unsere Aufmerksamkeit auf den erhaltenen Niederschlag.

Wenn man den Niederschlag vorher mit kochendem Wasser aussäfst, und dann mit wenig verdünnter
Salpetersäure behandelt, so erhält man nur geringe
Spuren von Goldchloräre und awar nur in den ersten
Portionen Säure, sobald man nämlich die Säure in
mehreren Abtheilungen anwendet. Zuweilen findet man
in der Salpetersäure auch ein wenig salpetersaures
Kali. Dies ist der Fall, wenn man das Kali etwas im
Uebermaafs zugesetzt und den Niederschlag nicht vollakommen mit siedendem Wasser ausgesäfst dat.

Gereinigt durch die angegebenen Mittel und getrocknet en freier Luft stellt der Niederschlag ein kastanienbraunes Pulver dar und ist ganz auflöelich im Salzsäure. Das Trocknen an der Luft ist sehr laagwierig, weil sich das Oxyd im Zustande eines Hypdrats befindet. Trocknet man es beim Siedegrade des Wassers, so verliert es bedeutend an Volum und bildet ein schwarzes Pulver: in diesem Zustande ist das Hydrat entwässert, aber es dahin ohne theilweise Reduction zu bringen ist unmöglich, auch findet man es nun nicht mehr vollständig in Salzsäure. Oberkampf betrachtet dieses Oxyd ala salzsaures Gold mit Uebermaals an Oxyd, Vauquelin als Goldoxyd und hält den Salzsäuregehalt für zufällig und leicht zu entfernen. Dieser Meinung bin ich auch, den Versuchen zu Folge. Ich bemerke jedoch, dass es ein Goldchlorure ist, was sich zuweilen in dem Oxyde befindet und durch Salpetersäure ausgezogen werden kann, und dafs das Oxyd vor dem Trocknen im Wasserbade ein Hydrat darstellt.

Oberkampf erklärt die Verminderung des Niederschlages und seine Farbenänderung bei der Behandlung mit Hali durch die Annahme, dass dieses Alkali dem Goldoxyde die letzte Spur Säure entziehe. Ich meine dagegen, dass durch das Hali hier das Hydrat zur Entfernung des Wassers bestimmt wird. Wenn dadurch blos Chlorin oder Salzsäure ausgeschieden würde, so wäre die Wirkung blos zuställig, weil jene Nebengehalte durch Waschen und durch Salpetersäure zu entfernen sind.

Die Flüssiskeit, woraus durch Hali das Goldhydrat gefället worden, giebt abgedampft Chlorinkalium, gefärbt durch Chloringold. Wird ein kleines Uebermaals an Kali zugesetzt, so compliciren sich die Erscheinungen, und man sieht endlich wieder den Fall vor sich, wo das Hali in großem Uebermaals auf dat Journ, f. Chem. n. Phys. 1, Bd. 3. Hoft.

Goldchlorüre wirkte. Was unter diesen Umständen vorgeht, wollen wir näher untersuchen.

Wenn der Auflösung des Goldchlorurs das Kali in großem Uebermaals zusetzt, so wird die Flüssigkeit, welche beim ersten Zusetzen des Kali sich dunkel, färbt, schnell wieder farbles, besonders unter Mitwirkung der Warme, und auch der grünlichgelbe Schein, den sie noch anfänglich behält, verschwindet durch Verdünnung mit Wasser. Zugleich mit diesen Veränderungen schlägt eich ein schwarzes Pulver nieder. Der Niederschlag ist um so reichlicher, je mehr Kali zugesetzt worden; in keinem Falle aber übersteigt seine Menge ein Zehntel des angewandten Metalls. Dies schwarze Pulver ist ein entwässertes Goldoxyd und enthält etwas Kali. Da nun dieser Niederschlag nur ein kleiner Theil des angewandten Goldes ist, so mus sich das übrige in der Auslösung finden: aber in welchem Zustande? und warum hat die Flüssigkeit nicht die gewöhnliche Farbe der Goldauflosungen?

In einer der Societät für die Pharmazie am 15ten Febr. 1811 vorgelesenen Abhandlung von Düportal und mir, sind diese farblosen Verbindungen, wovon meines Wissens vorher kein Chemiker gesprochen, angeführt worden. Doch waren sie dem Scharfsinn Vauquelins nicht entgangen, der in einem, gerade an demselben Tage in derselben Societät von ihm vorgelesenen, Aufsatze über die gewöhnlichen officiellen Goldpräparate ebenfalls dieser Verbindungen erwähnt.

Ueber ihre Beschaffenheit wagte ich damals noch kein Urtheil, denn man kann analoge Verbindungen des Goldes auch mit andern Salzbasen erhalten. Fanquelin sprach sie als Doppelsalze an, und dem zu

Folge würde die mit Kali behandelte Auflösung ein salzsaures Gold-Kali enthalten. Nachfolgende Versuche hindern mich, die Meinung meines verehrten Lehrers zu theilen, eine Meinung, welche damals übrigens die einzig zulässliche schien. Ehe ich meine Versuche anführe, muß ich hier noch auf einige Eigenschaften dieser Auflösungen aufmerksam machen.

Dio farblose Flüssigkeit wird herrlich gelb, nicht allein durch einen Zusatz von Salzsäure, sondern auch durch andere Säuren, selbst durch die schwächsten, welche also nicht fähig sind das Kaliumchlorür (salzsaure Kali) zu zersetzen, und noch weniger das allen Säuren widerstehende Goldchlorür.

Auch Chlorin bringt in der Flüssigkeit eine gelbe Farbe hervor, die nach einem neuen Zusatze des Alkali wieder verschwindet. Beim Abdampfen wird die Flüssigkeit dunkler und nimmt wieder eine gelbe Parbe an. Doch kann man mit einiger Vorsicht farblose Krystalle erhalten, die sich im Wasser hell auflösen, aber in Säuren sich wieder färben.

Diese und noch einige andere nachher anzuführende Thatsachen führen mich zu der Annahme, dass in den farblosen Flüssigkeiten das Gold als Oxyd anwesend ist, und dass cs als solches mit salzsähigen Grundlagen verbunden, die Stelle einer Säure vertritt. Mit Kali entsteht hier also ein goldsaures Kali *), eben so wie das Zinnoxyd und das Antimonexyd mit Hali zinnsaure und antimonsaure Salze darstellen. Schon die Opposition, worin sich das Gold gegen die Säu-

^{*)} Dieser Ausdruck ist nicht neu : schon Beribeilet nennt das Knallgold ,, goldsaures Ammoniak, "

ren dadurch stellt, dass es sich deren Wirkung antzieht, scheint anzuzeigen, dass das Gold selbst als
Säure sich verhält in Beziehung auf die Salzbasen,
Was könnte wohl der Annahme des Goldoxyds als einer Säure entgegen stehen? Etwa die geringe Anziehung des Goldes für den Sauerstoff? Aber bekanntdich zeichnen sich die Radicale der Säuren grade am
wenigsten durch starke Anziehung für den Sauerstoff
aus.

Mit dieser Annahme, die ich in dem Nachstehenden völlig zu erweisen hoffe, und mit der Voraussetzung, dase sich in dem Königswasser das Gold als Chlorure befindet, lassen sich mehrere ausgezeichnete und für anomal gehaltene chemische Eigenschaften dieses Metalle leicht erklären. Man sieht nun ein. warum durch einen Zusatz von Alkalien zu den Goldauflösungen das Gold nicht sofort als Oxyd gefället wird. Wenn man nämlich eine Salzauslösung mit einem Alkali versetzt, so pflegt dadurch das Oxyd aus der Auflösung sogleich gefället zu werden, indem sich das Alkali der Säure bemächtigt; in der durch Chlorin bewirkten Auflösung aber befindet sich das Gold nicht als Oxyd: dieses muss darin erst durch die Anwesenheit einer Salzbase gebildet werden. Während nun das Chlorin sich mit dem Kalium verbindet, tritt der Sauerstoff des Kali an das Gold; woraus sich auch erklärt, warum diese Wirkung, um so schwieriger erfolgt, je größer die Anziehung des Metalls für den Sauerstoff und je geringer dieselbe für das Chlorin ist.

Wendet man nicht genug Kali an, so muss ein Theil des Chlorurs unzersetzt bleiben, fügt man mehr Kali hinzu, so zersetzt sich das Chlorur gänzlich, das Uebermaas an Kali verbindet sich mit dem Goldoxyde, und löst dasselbe auf bis jauf eine geringe Menge, welche durch den Verlust des Wassers Cohasien erlangt und sich der Einwirkung des auflösenden Kali entzieht.

Diesemnach enthält die oft erwähnte farblose Plüssigkeit eine Mischung von goldsaurem Kali und Kaliumchlorüre, und man kann sich nun erklären, wie dieselbe zersetzt und gesärbt wird durch alle Säuren. Denn schald eine Säure, auch die schwächste, mit der Mischung des goldsauren Kali und des Kaliumchlorüres in Berührung kommt, so muss das Oxygen des Goldes an das Kalium treten und das dadurch gebildete Kali sich mit der Säure verbinden, während das Chlorin eich des reducirten Goldes bemächtigt.

Die Wirkung des Chlorins auf die farblose Flüssigkeit erklärt sich ebenfalls leicht nach unserer Annahme. Da aber bis jetzt das mit Hali verbundene Goldoxyd noch nicht rein dargestellt werden, so würde ich selbst diese Ansicht bezweifeln, wenn dieselbe nicht durch nachfolgende Versuche völlige Bestätigung erhielte.

Die Zersetzung des Goldchlorürs durch Talkerde im Uebermaals gab mir ein Gemenge von Goldoxyd and Palkerde: durch wiederholtes Aussüßen mit kochendem Wasser befreiete ich das Gemenge gänzlich von salzsaurem Talk und behandelte dasselbe darauf mit einer ätzenden Kahilösung. Die filtrirte und mit Wasser verdümte Auflösung nahm nach dem Zusaus von Salzsäure im Uebermaals ein schönes Gelb an.

Das Kali hatte also das Goldoxyd aufgelöst, ohne Beiseyn eines Chlorures.

Diese Auflösung des Goldoxyds in Kali bot gans

hecondere Erscheinungen dar beim Zusetz von Säuren, Sobald nämlich, das Kali gesättigt worden durch Salpetersäure, Schweselsäure und andere Säuren (mit Ausnahme der Salzsäure und der mit Sauerstoff nicht gesättigten Säuren), so bildete sieh ein gelblicher siehiger Niederschlag, der ins Violette und selbst ins Schwärzliche spielte, je nachdam die Flüssigkeiten mehr oder weniger concentrirt waren. Wenn vor dem Zusetz der Säure ein Chlorure oder ein salzsaures Salz zugesetzt wurde, so bekam die Flüssigkeit nach dem Säurezusatz eine schöne Goldfarbe. Diese Versuche sprechen für die obige Annahme.

Henratoden Goldoxyde, das auf verschiedene Weise bereitet werden. Es gelang mir z. B, vollkommen, dasselbe durch Zuchtz von Wasser zu einer salpetersauren Goldoxydekann sich, wie wir nachher seben werden, mit, mehrteren verschiedenen Salzgrundlagen verhinden.

alkalinisch und verändert sich nicht durch Verdünnung mit. Wessen. Regelmäßig krystalliairt habe ich die Verbisching durch Abdampsen nicht erhalten können: siest giabt norielmehr dahei simmer etwas entwässertes Quyd ab.

1... Nachdem ich michtsberzeugt a dass das in. Kalistische Goldoxyd i durch dus Kalis im Pehermaals im Amlösung erhalteninwerden kann, 40 wollte ich auch untersuchen, ohiedisc haim Kalismehlorure das Bullosey; ich diese also deine Auslösung des Kalium-chlorures mit einem Zusatze von Goldoxyd sieden gener Oxyd verminderte sich, löste ajahrzum Theil auf

, and die Auflösung färbte sich merklich gelb; auch war sie etwas alkalinisch geworden. Nachdem ich die gelbliche Auflösung so weit verdünnet, dass sie beinahe farblos geworden, so färbte sie sich augenblicklich wieder gelb durch einige Tropfen Salzsäure.

Mit den Chloruren des Natroniums und des Bariums erhielt ich dieselben Resultate.

Re bildet sich also bei der Einwirkung der alkalischem Chlorüre auf das Goldoxyd ein Goldchlorüre
nebet goldeaurem Alkali, wodurch es erklärlich wird,
wie ein großen Unbermaaß: an Sakzäure in dem Goldchlorüre, wobei eine verhältnismäßige Menge Kaliumchlorüre gehildet wird, die Fällung des Goldoxydes
durch Kali hindern kann *).

Das Natzen verhält eich auf ähnliche Weise zu dem Goldchlorure. Usbrigens habet ich damit nur wenige Verauche angestellt, weil ich bemerkte, daß eich dabsitkeine wesentliche Verschiedenheit von den Kaliversuchen zeigte. Dagegen beschäftigte ich mich länger mit der ausgezeishneten Wirkung der Baryterde auf das Goldchlorure, woven der folgende Abschnitt handelt.

Wirkung der Baryterde auf das Goldchtorure.

Die Baryterde verhält sich zu dem Goldchlorüre füst wie das Kalij da aber die Anziehung der Baryt-

Wenn man de Mischung des goldsauren Alkali mit dem Kellumchloriise eine Szure susetzt, so bildet man dadurch wieder ein Goldchloriire, das durch einen neuen Zusatz von Alkali zersetzt werden kann.

erde für das Goldoxyd größer ist, so findet man, selbst wenn nur wenig Baryterde angewandt worden, immer etwas von dieser Erde mit dem gefälleten Goldoxyde verbunden, obgleich dabei etwas Goldohlorüre in der Flüssigkeit zurückbleibt. Auch Chlorin wird hartnäckig von dem Niederschlage zurückgehalten, wahrscheinlich mit Hülfe der Baryterde.

Wendet man ein Uebermaals von Baryterde zur Zersetzung des Goldoblorures an, so erhält man ein schwarzes Pulver, das aus wasserfreiem Goldoxyd besteht; auch darin befindet sich immer noch eine gewisse Menge Baryterde; um diese zu entfernen, muss man hizlänglich concentrirte Salpetersäure anwenden. dieselbe jedoch nachher mit Wasser verdünnen, um nicht damit sugleich Goldoxyd wegzunehmen. Dabei seigt sich oft reducirtes Gold. Die Flüssigkeit, welche über dem durch Baryterde im Uebermaals gefälleten Goldoxyde etcht, ist farblos, und unthale ein Gomisch von Baryumchiorure und goldsausem Baryt. worin letzteres Salz sich dem goldsauren Kati analog verhalt, einige Modifikationen abgerechnet, welche von den besondern Eigenschaften der Baryterde beirühren. Wenn man z. B. die Flüssigkeit an freier Luft abdampft, so fallt ein violetter Niederschlag nieder, der ein Gemenge von Goldoxyd und kohlensaurem Baryt dárstellt. A company a company

Mit Baryterde erhält man allerdings aus dem Goldenhlorure einen reichlichern Niederschlag als mit Halifund deshalb hahen die Pharmaceuten und selbst Ober-kampf dieses Mittel zur Darstellung des Goldenydes vorgeschlogen, allein das Verfahren muß verworfen werden, weil das dadurch erhaltene Goldonyd Barytrede enthält, wovon es schwer zu befreien ist.

Wirhung der Bittererde auf das Goldchlorure.

Wenn man Bittererde mit einer Auflösung des Goldchlorüre erhitzt, und dabei nicht zu viel Bittererde anwendet, so erhält man ein Hydrat des Goldoxyds versetzt mit Goldchlorüre; auch etwas Bittererde enthält stets der Niederschlag, in der darüber stehenden bräunlich gelben Flüssigkeit aber findet man Goldchlorüre und salzsaure Bittererde. Setzt man dagegen Bitterde im Uebermaass zu, so besteht auch der Niederschlag aus Goldoxydhydrat und vieler Bittererde, von welcher letzterer nur ein Theil mit dem Oxyde verbunden ist. Die Flüssigkeit enthält salzsaure und goldsaure Bittererde und ist für sich allein farblos, färbt sich aber beim Zusatze von Salzsäure.

Der gut ausgesüsste Niedersehlag theilt dem Wasser, darin gekocht, noch Spuren von Goldoxyd und Bittererde mit, auch dann noch, wenn man darin keine salzsaure Bittererde mehr finden kann. Da indels die ersten Aussüssungswasser sich weit stärker färben mit Salzsäure als die letzten, so scheint durch die salzeaure Bitterorde die Auflösung der goldsauren Bittererde besordert zu werden. Wenn man das mit Bittererde verbundene oder mit einem Uebermasses dieser Erde vermischte Goldoxyd mit einer Saure, welche die Bittererde aufzulösen vermag ohne das Goldoxyd au reduciren, behandelt, so erhält man ein völlig reines Goldoxyd, und zwar von röthlichgelber Farbe, sofern die Säure verdünnt gewesen, indem es dann ain Hydrat ist; sine etwas conceatrirte Saure aber giebt ein schwarzes wasserfreies Oxyd.

Die Behandlung des Goldchlorurs mit Bittererde ist das beiste Verfahren, Goldoxyd darzustellen: denn wenn man Bittererde im Uebermaase anwendet, se bleibt nur wenig Gold in der Auflösung zurück, und die mit dem Oxyde vermischte Erde kann leicht mit Salpetersäure ausgezogen werden.

Van Mons hat in seinen Anmerkungen zu der Uebersetzung der Davyschen Chemie das Zinkoxyd als ein gutes Darstellungsmittel für das Goldoxyd angegeben, und wirklich kann man auch dieses Oxyd wie die Bittererde anwenden, doch darf man nicht unterlassen, den dadurch erhaltenen Niederschlag mit Salpetersäure zu waschen, eine Vorsicht, welche nicht zugleich angezeigt worden.

Von den angeblichen Doppelsalzen des Goldes.

Wenn das Gold mit Säuren keine einfachen Verhindingen darstellt — (denn als solche nehmen wir
dessen Auflösungen in concentrirter. Salpetersäuse und
Solkwefalsäure: nicht an); kann es dann Doppelsalze
des Goldes geben? En scheintenicht der Fall au
seyn. Denn alle die sogenannten Doppelsalze das
Goldes werden durch die Auflösung desselben im Königswasser gebildet, und im dieser Auflösung befindet sich das Gold als Chlorürer er kann also den Zusatz eines andern Chlorüres, wie des Natroniums oder
des Kaliums auch wieder nur ein Doppelchlorüre herverbringen. Durch den Zusatz eines Salzes aber, wiseines sohwefelsauren, oder phosphorsauren, entsteht
nur ein Gemenge, ohne Zersetzung oder audere Veränderung.

Aber wenn nun auch kein Doppeleels eich bildet durch den Zusatz eines alkalischen Chlorures zu dem Boldshlorure, sollten sich denn nicht diese Chlorure mit einander verbinden? Auch dies wheint nicht zu geschehen; denn man findet nichte, was him auf mehn als ein blofses Gemisch, schließen lassen könnte. Die Krystallisation dieser angehlichen Doppelsalze gehört blofs der angewandten alkalischen Suhstanz an; eine Beobachtung, die von mir schon Oberkampf machte, der übrigens hier wirkliche Doppelsalze annimmt;

Wirkung des Jodins auf das Gold.

Das Jodin allein wirkt nicht merklich auf das Gold : kaum audert es den Glanz der Oberfläche, die Hydriodinsaure noch weniger; aber die mit Jodin abersattigte Hydriodinsaure (ac. hydriodique joduré) greist das Gold an bis zur Auslösung. Am bessten löst man das Gold in dieser Saure dadurch auf, dass man es zuerst fein zertheilt mit Hydriodinsaure kocht, und dann nach und nach Salpetersäure zusetzt. muls die Flüssigkeit immer ein Uebermaass an Hydriodinsaure behalten, sonst fällt das Goldjodure nieder, und zwar vermengt mit metallischem Golde Die siedend heile filtrirte Flüssigkeit setzt beim Erkalten oft Goldjodure ab in Gestalt eines citrongelben, sehr glanzenden und beinahe krystallinischen Pulvere; aber der größte Theil des Jodures bleibt in der Auflösung zurück. Will, man es vollständig erhalten, so muss man der Flüssigkeit Salpetersäure zusetzen, wodurch die Hydriodinsaure zerlegt wird, und die Flüssigkeit erhitzen, um das Uebermaals des Jodina augzuscheiden : bei diesem Verfahren schlägt sich Goldjodure nieder in Gestalt eines grünlichgelben Pulvers.

Wenn man gleich Anfange und auf Ein Mal.40 viel Salpetersaure zusetzen wollte, dass dasnach die Hydriodinsaure ganzlich zerlegt und das Jodinsausge-

schieden wird, so würde das Gold nicht angegriffen, werden weil sich dann alles so verhält, als wenn man reines Jodin auf das Metall wirken läfet.

Auch durch Behandlung des Goldenyds mit Hydriodinsäure kann man das Goldjodure darstellen.

Endlich erhält men das Goldjodüre auch dadurch, dass man einer Auslösung des Goldchlorürs hydriodinsaures Kali zusetzt: doch muss man in diesem Falls die Flüssigkeit erhitzen, um das mit dem Goldjodüre sich niederschlagende überschüssige Jodin zu entsernen.

Das auf diesen verschiedenen Wegen erhaltene Goldjodure ist ganz gleich nach seinen Mischungsverhältnissen und übrigen Eigenschaften.

Das Goldjodure ist in kaltem Wasser unauflöslich, und wird auch von dem siedenden Wasser nur in sehr geringer Menge aufgelöst. Von der Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure wird es in der Kälte nicht zersetzt; gekocht aber mit diesen concentrirten Säuren reducirt es sich zu Gold und scheidet das Jodin aus. Es scheinen also diese Säuren in ihrer Concentration nur deshalb wirksam zu seyn, weil sie eine größere Erhöhung der Temperatur gestatten.

Für sich allein erhitzt zersetzt sich das Jodura bei einer 150° C. nicht übersteigenden Temperatur.

Durch alkalische Auflösungen wird das Goldjodüre sogleich zersetzt. Mit Kali erhält man jodinsaures und hydriodinsaures Rali, und das Gold bleibt metallisch in Pulvergestalt zurück. Diese Zersetzung läßt sich leicht erklären; wenn man aber die Wirkung des Kali auf das Goldchlorüre mit der auf das Coldjodüre wergleicht, so fragt man sich, warum in dem ersten Fatte das Gold sich oxydirt und warum sich dabei

micht auch eine gewisse Menge ohlorinsaures Kali bildet? Ich leite dies davon her, dass das Jodin eine
größere Anziehung für den Sauerstoff hat, als das
Chlorin. Diese Brscheinung scheint zugleich dafür su
sprechen, dass die alkalischen, für salzsaure Salze gehaltenen Verbindungen wirklich blos Chlorüre und keine hydrochlorinsauren Salze eind.

Das Mischungsverhältnis des Goldjodin zu bestimmen, habe ich verschiedene Versuche angestellt. Zuerst trocknete ich das Jodüre mit Sorgfalt im Wasserbade unter dem Siedepuncte, um jede Zersetzung zu verhüten; darauf trieb ich das Jodin in der Rothglübhitze aus. Auf diese Weise erhielt ich aus 50 Milligrammen Jodüre beim ersten Versuche 35 Milligr. und beim zweiten nahe 33 Milligr. metallisches Gold. Ein dritter Versuch gab mir aus 100 Milligr Jodüre über 65 Milligr., also auch beinahe 66 Milligrammen Gold. Diese drei Versuche stimmen gut überein. Als ich darauf wieder 50 Milligr. Jodüre mit Kali zersetzte, erhielt ich wieder etwas über 32 Milligr. Gold *). Hiernach besteht das Goldjodüre aus

Jodin 34 100 Gold 66 194, 1176.

Dies Resultat ist auffallend. Denn da Gay-Lussac gefunden hat, dass 100 Jodin 6,402 Oxygen entsprechen, so müssten 194,1176 Gold bei der Oxydation 6,402 Oxygen ausnehmen, was für 100 Gold 3,3495 Oxygen giebt, statt 12,077 nach Berselius oder 10,01

^{*)} Als ich neuerdings den Versuch mit einem durch Schwefelsäure unter der Glocke getrockneten Goldjodüre wiederholte, so erhielt ich aus einem Gramme 0,655 Gold.

nack Oberkamps. Nehmen wir hier aber das niedrigste Oxyd des Goldes mit 4,026 Proc. Oxygen nach
Berzelius, oder mit 3,33 Pc. nach Oberkamps (letztere Angabe berechnet als 1 von 10,01), so stimmt
unsere Analyse, welche 3,3495 giebt, näher damit
überein, und wir können danach obiges Jodüre als
ein Subjodüre ansehen, das mit dem ersten Oxyde des
Goldes auf gleicher Stufe steht. Das Hyperjodüre befindet sich vielleicht in der Goldaussüng, welche die
mit Jodin übersättigte Hydriodinsäure giebt, allein
ich vermochte jene Verbindung von der Säure nicht
ohne Zersetzung zu trennen.

Wenn nun meine Analyse des Goldjodures genau ist, woran ich nach mehrmaliger Wiederholung derselben nicht zweifle, so ist das Mischungsverhältnis der Goldoxyde, der Rechnung zu Folge:

Der letztern Angabe nähert sich die Analyse von Oberkampf am meisten; da aber die directe Analyse des Jodüres leichter ist als die des Goldoxyds, das nach Oberkampfs Bereitungsart leicht etwas Baryterde enthält, so glaube ich bei meiner Angabe bleiben zu können.

Diese Verschiedenheit von den Resultaten, welche Berzelius erhielt, könnte freilich Zweifel erregen, allein es scheint die von diesem großen Chemiker an-

gewandte verwickelte Methode in diesem Falle weniger scharf zu seyn.

Aus der Analyse des Goldoxydes hat Berzelius die Mischungsverhältnisse mehrere andere Goldverbindungen und das Gewicht des Goldpartikels hergeleitet; geht man von einer andern gegebenen Voraussetzung aus, so wird man, durch eine gleiche Rechnung, zu andern Resultaten gelangen. Nach unserer Analyse des Goldjodüres wird man das Gewicht eines Partikels Gold = 29,93 finden, statt = 24,86, das Oxygen als Einheit genommen, und die Mischungsverhältnisse der andern Goldverbindungen werden folgende seyn:

Verhalten verschiedener vegetabilischer Substanzen, insbesondere der Pflanzensäuren, gegen das Goldchlorure und das Goldoxyd.

Aus den bisherigen Versuchen über die Einwirkung der vegetabilischen Körper auf die Auflösung des Goldes in Königswasser weiß man, daß sich dabei das Gold mehr oder minder schnell reducirt, und da man voraussetzte, daß das Gold in seinen Auflösungen oxydirt sey, so erklärte man die metallische Fällung desselben als eine durch das Hydrogen und den Kohlenstoff der vegetabilischen Substanzen bewirkte Reduction. Nimme man dagegen das Gold in seiner Auflösung im Königswasser als nicht oxydirt, sondern als Chlorüre befindlich an, so erklärt aich die Fällung

des Goldes als eine Wirkung der Hydrogenisation des Chlorins vermittelst des Hydrogengehalts der organischen Körper.

Allein nicht alle Pflanzenkörper reduciren das Gold (Ausser vielleicht nach sehr langer Zeit); andere dagegen fällen dasselbe äusserst schnell. Unter welchen Umständen fehlt nun diese Reduction? wann ist sie vollständig oder unvollständig? wann rasch oder langsam? Diese ist jetzt näher zu untersuchen. Ich beschränke mich indes hier darauf, blos die Einwirkung der Pflanzensäuren und deren Salze auf das Chlorüre und das Oxyd des Goldes genau zu untersuchen, wonach das Verhalten der übrigen vegetabilischen Körper gegen die verschiedenen Goldpräparate im Allgemeinen leichter erklärlich seyn wird.

Wirkung der Oxalsäure auf das Goldchlorure.

Erster Versuch. Eine möglichst neutralisirte Auflösung des Goldchlorüres versetzte ich mit Oxalsäure: nach
Verlauf einiger Stunden fand ich schon Spuren von
metallischem Golde an den Wänden des Gefäsee; der
Niederschlag nahm dann schleunig zu, doch fielen die
letzten Goldtheilchen nur langsam nieder Nach fusfsehn Stunden war sämmtliches Gold reducirt und in
der Flüssigkeit befand sich nichts als Salzsäure und
Oxalsäure.

Wurde das Gemisch von Hleesäure und Goldchlorüre dem lebhaften Lichte ausgesetzt, so erfolgte die Wirkung schneller; ungemein langsam aber im Dunkeln.

Zweiter Versuch. Ich versetzte das Goldchlorüre mit saurem oxalsaurem Kali: nach wenigen Augenblicken nahm die Füssigkeit eine grünliche Färbung an, und dabei zei te sich ein lebhaftes Aufbrausen Tags darauf war alles Gold hergestellt, und in der Auflösung fand sich nur Kaliumchlorure und saures exaleaures Kali.

Dritter Versuch. Als statt des säuerlichen Salzes das neutrale oxalsaure Hali angewandt wurde, so tratten dieselben Erscheinungen ein, aber weit schneller; schon in einer Stunde war alles Gold hergestellt.

Herr Van Mons hat dies zuerst beobachtet: er bemerkte das dabei erfolgende Aufbrausen, und schrieb es der Kohlensäure zu, was auch richtig ist. Die Kohlensäure ist vollkommen rein, sofern die Goldauflösung keine Salpetersäure enthält. Nach Van Mons wurde jedoch erst in vier und zwanzig Stunden das Gold hergestellt, wahrscheinlich weil das Goldchlorüre noch freie Salzsäure enthielt, wodurch das neutrale oxalsaure Kali in ein saures Salz verwandelt wurde. Mit dem oxalsauren Ammoniak und Natrongeschieht dasselbe.

Bei Mineralandysen ist dieses Mittel, das Gold zu reduciren, vortheilhaft anzuwenden, besonders wenn man die Auflösungen mit keinem fremden Metalle in Berührung bringen will.

Während der Herstellung des Goldes vermittelst Oxalsaure entwickelt sich stets Kohlensaure, doch oft nicht sichtbar merklich, wenn die Auflösungen sehr verdünnt sind.

Wirkung der Weinsteinsäure auf das Gold.

Erster Versuch. Ein Zusatz von Weinsteinsaure Journ, f. Chem. v. Phys. 1, Bd. 5. Hoft. 23 zu der Goldauflösung brachte mehrere. Tage lang keine Wirkung hervor.

Zweiter Versuch. Als dem Goldchlorüre saures weinsteinsaures Kali zugesetzt wurde, so erschien die Austöanng nach einigen Tagen farblos und das Gold fänd sich hergestellt. Hierbei bemerkte man keine Entwicklung von Kohlensäure.

Dritter Versuch. Statt des sauren weinsteinsauren Kali wurde das neutrale angewandt, worauf eine gleiche Reduktion erfolgte, doch viel schneller.

Vierter Versuch. Auf ähnliche Weise verhielt sich das weinsteinsaure Kalinatron.

Wirkung der Citronsaure auf das Goldchlorure.

Die Citronsaure und die alkalische Citronsalze verhalten sich zum Goldchlorure ganz so, wie die Weinsteinsaure und deren Salze.

Wirkung der Essigsäure auf das Goldehlorures

Erster Versuch. Die Auflösung des Goldchlorures mit Essigsäure vermischt zeigt keine Veränderung *).

Zweiter Versuch. Durch den Zusatz von essigsaurem Kali wurde die Goldauslösung sogleich getrübt: es siel ein ansangs grünes, darauf violettes und zuletzt schwarzes Pulver nieder, das erst beim Reiben einen metallischen Glanz annahm. Zur gänzlichen Fällung des Goldes waren mehrere Tage nöthig.

^{*)} Dieser Versuch ist erst kürzlich angestellt, und ich weifs deher nicht, ob vielleicht ein Zuitraum von mehrern Monaten eine Zersetzung hervorbringen könnte.

Mehrere andere Versuche zeigten, dass die easigsauren Salze im Allgemeinen das Gold weniger leichtherstellen, als die Citron- und Weinstelntalze.

Nehmen wir diese Versuche zugemmen ist finden wir, dass unter dem angeführten Pflansensäuren bloss die Oxalsäure für sich allein das Goldchlerüre zersetzt, dass aber die übrigen Säuren nur mit Hülfe einer Galsgrundlage wirken, in welchen Fällen durch die Grundlage das Chlorin dem Golde mit Hülfe das Hydrogens der Pflanzensäure entzogen wirde wochei durch das Hydrogen sich auch die Grundlage veducirt, wenn sich ein alkalisches Chlorüre bildet, oder das Chlorin in Salzsäure verwandelt wird und alsdann salzsaure Salze darstellt.

Da die Oxalsaure für sich allein schen des Goldchlorüre zu zersetzen vermag, so muß ein eine eigenthümliche Constitution haben, und man möchte danach
mit Dittong annehmen, daß sie aus Hohlensaure und
Wasserstoff zusammengesetzt sey: sine Annahme, welche hier die Entwicklung der Kohlensaure varmittelst
Oxalsaure erklären kannate.

Wirkung der Pflanzensäuren im Allgemeinen auf

Mit der Oxalesture, der Citronesture, Weinsteinsäure und Essigsäure läfet sich also, das Goldoxyd reduciren, und blofs mit der Oxalesture entwickelt sich dabei Kohlensäure.

Durch die Essignium wird das Gold minder leicht als durch die andern drei Shuren zeducirt. Ist die Essignium sehr concentriet, so löst eich darin anfangs etwas Goldonyd auf; enthält aberedie Saure Wasser,

so erfolgt keine Auflösung. Doch ist auch im erstern Falle die Menge des aufgelösten Essige ungemein gering im Verhältnis zur Säure. Die wasserfreie Essigsäure verhältnisch also zum Goldoxyde wie die concentrirte Schwefelsäure und Salpetersäure. Indess fällt auch das darin aufgelöste wenige Gold nach einiger Zeit in metallischen Zustande nieder.

Mit andern Pflanzeneauren habe ich hier keine Versuche gemacht; doch habe ich Ursach zu glauben, daß auch diese nicht micht sehr verschieden von der Citroneäure, Weinsteinsäure und Essigsäure verhalten mögen. Was soll man denn nun halten von den citronsauren, weinsteinsauren, kampfersauren, benzuesauren etc. Salzen des Goldes, die von mehrern Chemikern, besonders von Trommsdorf angeführt und beschrieben werden?

... Schlussbemerkungen.

Aus den in dieser Abhandlung mitgetheilten That-

1) dass das Gold als ein elektre-negatives Metak an betrachten ist, d. i. als ein solches, deren Oxyde sich mehr als Säuren als Grundlagen verhalten.

2) Dass die Goldoxyde mit den Sauren keine wirk-

lichen Salzverbindungen eingehen.

- 3) Dass das höchste Oxyd des Goldes sich mit den Alkalien und andern Oxyden zu besondern Verbindungen vereinigt.
- 4) Dafe das Gold in seiner Auffösung im Königswasser sich als Hyperchlorüre Befindet.
- 5) Dass die angeblichen Doppelsalze des Goldes nur Gemische sind, werin sich das Gold im Zustande des Hyperchloraises hefindet.

- 6) Dass das Gold sich mit dem Jodin verbindet, und dass diese Zusammensetzung in ihrem Verhältniss bestimmt ist.
- 7) Dass man aus dem Mischungsverhältnisse des Goldiodüres die übrigen Verbindungen des Goldes mit Wahrscheinlichkeit bestimmen kann.
- 8) Endlich: dass die Pflanzensäuren auf die Goldauflösung eine besondere reducirende Wirkung äussern, wormter sich die Ozalsäure auszeichnet.

Land Ueber

verschiedene neue Verbindungen

des Platins*

`TOTi

Edmund Davy.

In meiner frühern Mittheilung über das Knallplatin zeigte ich mehrere andere neue Verbindungen dieses Metalls vorläufig an. Diese haben mich seither beschäftigt und ich lege jetzt die Résultate meiner Untersuchungen öffentlich vor.

 Neue Platinverbindung, erhalten aus dem schwefelsauren Platin durch Einwirkung des Alkohols.

Das schweselsaure Platin ist, was man bei andern schweselsauren Metallealzen selten sindet, in Alkohol und Aether sehr auslöslich, und da diese Flüssigkeiten unter gewissen Umständen einige Metalloxyde in deren sauren Auslösungen zu verändern und selbst zu reduciren vermögen, so wünschte ich ihre Wirkung zus das Schweselplatinsals zu erfahren. Demnach schüttete ich in eine kleine Phiole etwa gleiche Volume

^{*)} Aus den Philosophical Transactions 1820, P. 1.

Meinsche.

über mehrere Platinverbindungen. 341

von gesättigter wäßeriger Auflösung des Platinsalzes und von Alkohol, mischte die Flüssigkeiten wohl untereinander, und liefs sie eine Zeitlang ruhig stehen. Nach einigen Wochen war die dunkle Farbe des, Salzes ganz verschwunden, und eine tief schwerze Substanz hatte sich niedergeschlagen, während die Flüssigkeit klar und durcheichtig erschien. Als ich die Phiole öffnete, so bemerkte ich einen ätherartigen Gerach', und die Flüssigkeit schmeckte sehr sauer; auch gab sie mit Barytsalpeter einen starken Niederschlag Nachdem ich die schwarze Substanz wohl ausgesület und getrocknet, zeigten mir einige vorläufige Versuche, dass ich hier eine noch nicht bekannte eigenthümliche Zusammensetzung vor mir hatte. Um mich dieses Resultats zu versichern und von der Substanz mehr zu erhalten, wiederholte ich den Versuch mit dem Salze und dem Alkohol. Schon nach einigen Tagen sah ich die Flüssigkeit eine dunklere Farbe annehmen, und die schwarze Substanz in den feinsten Theilchen sich absetzen: nach einer Woche war der Niederschlag vollendet und die Flüssigkeit klar geworden. Nachher fand ich, dass sich der Versuch anch in wenigen Minuten ausführen läset, wenn man die Mischung ine Sieden bringt. (Auf eine bestimmte Stärke oder Menge des Alkohols kommt es dabei nicht an: auch kann man Aether statt Alkohol anwenden). Die Substanz sondert sich sofort in kleinen Theilchen ab und die Flüssigkeit wird farblos, höchstens nur mit einer leichten Schattirung von Gelb. In diesem Falle erhielt ich zugleich nur wenig flüchtige brennbare Flüssigkeit von besonderm Aethergeruch.

Wenn die Substanz mit Wasser so lange gewäschen worden, bis sie geschmacklos ist und das Lakmuspa-

pier nicht mehr verändert, so zeigt sie, getrocknet bei etwa 250° F., folgende Eigenschaften:

Sie ist schwarz und hängt in kleinen Stücken zusammen, die eich sanft enfühlen und mit dem Finger leicht zu einem unfühlbaren Pulver zerreiben lassen. Sie färbt ab an den Fingern oder an Papier. Sie ist ohne Glanz; geschmacklos, und wird weder von kaltem noch von heißem Wasser aufgenommen. Hat einen besondern ätherartigen Geruch, der sich nicht leicht entfernen läßt, und der wahrscheinlich von der Beimischung einer durch den Alkohol erzeugten brennbaren Substanz herrührt. An der Luft scheint sie sich nicht zu verändern. Wird sie auf einem Platinstreisen oder auf Papier erhitzt, so bemerkt man ein Zischen oder eine schwache Explosion, begleitet von einem rothen Flämmchen, wobei sich das Platin reducirt. Sie v ist unauflöslich in Salpetersäure, Schwefelsäure und Phosphorsaure; von Salzsaure wird sie langeam aufgelöst. Von Chlorin wird sie kaum angegriffen, ausser wenn Feuchtigkeit zugegen ist, in welchem Falle sich allmählig etwas salzsaures Salz bildet. Schüttet man das Pulver in Ammoniaklösung, so entwickeln sich kleine Luftblasen, und man bemerkt dann nach einiger Zeit daran fulminirende Eigenschaften. Die dabei entwickelte Luft war zu gering, als dass ich deren Beschaffenheit hatte bestimmen können. Wendet man das Ammoniak in Gasform an, so bemerkt man ein Knistern; das schwarze Pulver geräth ins Rothglühen und sprüht Funken, aber zeigt sich nachher im Aeusern kaum verändert, obgleich es zum Theil zersetzt ist.

Durch Alkohol wird das Pulver sogleich und günzlich zersetzt. Man kann dies recht schön sehen,

wenn man Papier, Kork, Sand oder einen andern lockern Körper mit Alkohol anseuchtet und dann ein klein wenig von dem Pulver darauf streut: sogleich zischt dieses, es entwickelt sich Hitze bis zum Glühen des Platins, das dabei hergestellt wird und so lange fortglühet, bis der Alkohol verzehrt ist.

Bei dieser Wirkung des Alkohols auf das Pulver bildet sich Essigsäure. Man kann dies am deutlichsten erkennen, wenn man einige Pulvertheilchen auf ein mit Alkehohl angeseuchtetes Filtrirpapier streut: es tritt sogleich eine mäsige Wirkung ein und man bemerkt nach einigen Minuten deutlich den Geruch nach Essigsäure. Bei einigen Versuchen dieser Art, welche mit schwacher Wirkung ansingen, nahm die Erhitzung dargestellt zu, dass das Pulver rothglühend und das Filter durchbrannt wurde. Werden auf zwei bis drei Gran des Pulvers in einem Glase einige Tropsen Alkohol gegossen, so bildet sich in einer halben Stunde die Essigsäure, und wenn diese verdampst, so kann man durch wiederholtes Zutröpseln von Alkohol wochenlang hintereinander Essigsäure hervorbringen.

Siedet man das Pulver in Alkohol, so wird es zum Theil zersetzt und nimmt eine hellere Farbe an; hernach aufs Filter gebracht verbreitet es einen Essiggeruch und reducirt sich in wenigen Stunden unter Verkohlung des Papiers zu Platin. Erhitzt man das Pulver mit Schwefelblumen, so bildet sich ein blaues Schwefelplatin. Mit Phosphor verbrennt es lebhaft zu einem dunkelgrauen Phosphorplatin. Sauerstofigas wirkt nicht auf das Pulver bei gewöhnlicher Lufttemperatur; wendet man dabei mäßige Hitze an, so tritt eine schwache Verbrennung ein, welche auf Anwesenbeit von etwas leicht verbrennlicher Substanz deutets

Zusammensetzung des schwarzen Pulvers. Anfangs nur mit geringen Mengen der schwarzen Substanz versehen, arbeitete ich eine Zeit vergebens, ehe ich einen genügenden Aufschluss über deren Zusammensetzung erlangen konnte. Als ich das Pulver in langen mit Oueckeilber gefüllten Glasröhren zersetzte. so gerieth dasselbe schon bei geringer Hitze in Glühen und das reducirte Platin amalgamirte sich mit dem Quecksilber, wobei etwas tropfbare Flüssigkeit und einiges Gas sich entwickelte. Erstere röthete den Lackmus und schmeckte sauer: das Gas trübte Kalkwasser und wurde von Wasser und Ammoniak zum Theil verschluckt: der Rost verhielt sich wie Stickgas. Diese Erscheinungen lassen vermuthen, dass das Pulver eine Saure und einen brennbaren Bestandtheil enthält; allein ich gelangte noch zu keinem entscheidenden Resultate.

Darauf bediente ich mich kleiner gläserner Retorten von fo bis fo Kubikzoll Inhalt, um darin über Wasser oder Quecksilber das Pulver zu zersetzen. Zwei Versuche dieser Art will ich hier mittheilen, weil sie nahe übereinstimmende Resultate und den sichersten Aufschlus über die Zusammensetzung des Pulvers gaben.

Versuch I. Zehn Gran des Pulvers wurden in einer kleinen Retorte über trocknem Quecksilber durch eine Weingeistlampe erhitzt: anfangs entwickelte sich Gas, bald darauf aber nahm das Innere der Retorte eine röthlichgelbe Farbe an (wie von salpetrigsauren Dämpfen) und im Retortenhalse verdichteten aich kleine Tropfen einer farblosen Flüssigkeit. Nachdem endlich die Retorte aufs stärkste erhitzt worden, kühlte

man sie ab und untersuchte vogleich die erhaltenen

a. Das Gas in der Retorte erhöhete das Glühen eines angezündeten Holzspahns; das übergegangene Gas betrug (nach Abzug der atmosphärischen Luft) 0,34 Kubikzoll, und verminderte sich nach dem Schütteln mit Wasser auf 0,25 Kbkz. Von diesem nicht versehluckten Gase wurden 0,20 Kbkz. mit einem gleichen Volum Wasserstoffgas vermischt und verpufft: der Rückstand dieser Mischung betrug 0,26 Kbkz.; es enthielt also das Gas mehr Sauerstoff, als in der aus der aus der Retorte ausgetriebenen gemeinen Luft enthalten seyn konnte.

Das vom Wasser verschluckte Gas wurde bei ferneren Versuchen als Hohlensäure erkannt: Kalkwasser trübte sich dadurch; von Ammoniak wurde das Gas absorbirt und daraus durch Salzsäure wieder ausgetrieben.

- b. Die in dem Retortenhalse verdichtete Flüssigkeit röthete das Lackmuspapier, und glich der salpetrigen Säure an Farbe, Geruch und Geschmack. Sie griff das Quecksilber an, und die mit reinem Wasser ausgewaschene Auflösung wirkte nicht auf Baryt- oder Silbersalpeter.
 - c. Das Platin war vollständig hergestellt und die Theilehen desselben bildeten eine locker zusammenhängende Masse, welche aus der Retorte nicht ohne Zerbrechen derselben herausgenommen werden konnte. Das Platin wog 3½ Gran und verminderte sich nicht beim Glühen.

Versuch II. Zehn Gran des Pulvers gaben bei der Zersetzung genau wieder 95 Gr. Platin nebst etwas von der vorhin untersuchten tropfbaren Flüssig-

keit und wieder 4,34 Kbs. Gas, welches letztere auf eine andere Weise untersucht wurde. Als das in der Returte zurückgebliebene Gas mit reinem Salpetergas behandelt wurde, bildeten sich rothe Dämpfe und die dar bei vorgehende Absorption war so stark, dass Quecksilber bis in den Bauch des Retörtchens stieg. Das Gas verhielt sich demnach als Oxygen.

Das übergegangene Gas wurde zuerst mit Kalkwasser gewaschen, wobei sogleich eine Trühung erfolgte, die beim Schütteln zunahm: es verlor an Volum 0,09 Kbz. Das rückständige Gas wurde durch Zusatz von Salpetergas noch beträchtlich vermindert,
und es blieb zuletzt nur Stickgas übrig, das von der
atmosphärischen Luft in der Retorte herzuleiten ist.
Die trübe Flüssigkeit wurde durch etwas zugesetzte
Salzsäure sogleich durchsichtig, wobei sich Kohlensäure langsam entwickelte.

Nach diesen Versuchen enthält das schwarze Pulver: 96,25 Platin und

3,75 salpetrige Saure, etwas Oxygen und ein wenig Kohlenstoff.

Wenn auch das Pulver in einer Hitze von weit über 412° F. getrocknet worden, so dürste es doch noch Wasser enthalten, wodurch sich etwas in jener Bestimmung ändert. Die wahrscheinliche Zusammensetzung ist nun nach den obigen Versuchen

96,2500 Platin
0,1200 Oxygen
0,0106 Kohlenstoff

3,6194 salpetrige Saure und Wasser.

100.

Bemerkungen über diese Zusammensetzung. Nach

über mehrere Platinverbindungen. 347

den angegebenen Versuchen erscheint das vermittelst Alkohol aus dem schwefelsauren Platin erhaltene Pulver als eine Zusammensetzung von Platin mit wenigem Oxygen und salperriger Saure: indem die gerihge Beimischung von Kohle als sufällig angesehen werden Bei dieser Zusammensetzung erkennt man freilich kein bestimmtes stöchiometrisches Verhältnifs allein die besondere Eigenschaften dieses Körpers sein Auflöslichkeit in Salzsäure, die Leichtigkeit sefner Verbindung mit Schwefel, seine Unveränderlichkeit bei der Einwirkung einer starken Kaliauflösung in der Siedehitze, und seine fulminirenden Bigenschaften nach der Einwirkung des Ammoniaks, - alle diese Umetande zeigen bier eine wirklich chemische Verbindung an. Allein es ist zweifelhaft, ob man diese Verbindung als ein Subnitrat des Platins, oder als eine eigenthümliche Zusammensetzung von Platin mit Oxygen und Stickstoff betrachten soll; für die Annahme jedoch, dats das Pulver eine Zusammensetzung von Platin mit wenigem Oxygen und salpetriger Säure darstelle, scheinen die Bildungsweise desselben und seine Eigenschaften am meisten zu sprechen.

Von der Darstellung des schweselsauren Platins (nämlich vermittelst Salpetersäure aus dem Schweselwasserstossplatin) kann man ohne Schwierigkeit die Anwesenheit der geringen Menge salpetriger Säure in dem schwarzen Pulver herleiten, und wirklich zeigen mir Versuche, wie schwierig es ist, aus dem auf diese Weise dargestellten Schweselplatinsalz jene Säure gänzlich abzuscheiden. Diese Beimischung ist sehr gering, was man daraus sieht, das schon ein kleiner Zusatz von Salpetersäure zu dem Salze die Bildung des schwarzen Pulvers ohnsenlibar hindert, auch wenn

man Alkohol nach und nach zusetzt und die Wirkung durch anhaltendes Kochen unterstüzt.

Wenn nun das salpetersäurehaltige Platin mit Afkohol behandelt wird, so eritt eine gegenseitige Wirkung ein, und zwar langsam in der gewöhnlichen
Temperatur der Luft, aber rasch unter Beistand der
Wärme: die mit dem Platinoxyd durch schwache Verwandtschaft verbundene Schwefelsäure scheint hierbei
mit dem Alkohol eine neue Verbindung einzugehen,
während das Oxyd mit der anwesenden wenigen salpetrigen Säure *) das schwarze Pulver darstellt. Bekanntlich scheidet der Alkohol in gewissen Fällen
die Salze aus ihren wässerigen Auflösungen aus, vermöge seiner stärkern Verwandtschaft für das Wasser;
in diesem Falle aber scheint die vereinte Wirkung
des Alkohols und der salpetrigen Säure die Schwefelsäure aus dem Platinsalze auszuscheiden.

Die lebhaste Wirkung des Ammoniakgases auf das Pulver kann man der Anziehung, welche zwischen diesem alkalischen Gase und der nur locker an dem Platin hastenden salpetrigen Säure statt findet, zuschreiben. Ich sah dabei das Gas sogleich absorbirt werden. Als ich nämlich drei Gran des Pulvers in einen abgetheilten und mit trocknem Quecksilber gefällten Recipienten brachte, und 2,3 Kubikzoll Ammoniakgas (worin bloss 1 Proc. fremde Lust) dazu tre-

^{**)} In dieser Abhandlung wird ohne Unterschied durchaus der Ausdruck selpetrige Säure (nitrous acid) gebraucht, auch da, wie hier, von Salpetersäure (mitric acid) die Rede zu seyn scheiat.

ten ließ, so fing sogleich das Pulver zu glühen an, und nach zwei Stunden waren 0,5 Hbkz. Gas verschwunden. Durch zugelassenes heisses Wasser wurde das rückständige Gas sogleich verschluckt, bis auf eine kleine Luftblase, welche nicht mehr als die Unreinigkeit des Ammoniakgases betrug.

Die auffallende Wirkung des Alkohols auf das Pulver scheint mit einer Zersetzung dieser beiden Körper verbunden zu seyn. Wenn man das Pulver bei gewöhnlicher Lufttemperatur mit Alkoholdampf in Berührung bringt, so entwickelt sich eine solche Hitze, dass dadurch das Metall reducirt und ins Glühen gebracht wird, welches bis zur völligen Verzehrung des Alkohols fortdauert. Hierhei bildet sich eine eigenthümliche Säure, wie dies von Humphry Davy zuerst bei seinem schönen Versuch mit dem glühenden Platindrath gezeigt und von Daniell ausführlicher untersucht worden ist. In andern Fällen bildet sieh, wie erwähnt, Essigsäure.

Ueber die Anwendung des Pulvers schon jetzt etwas bestimmen zu wollen, würde voreilig seyn, allein
seine ausgezeichneten Eigenschaften lassen davon mancherlei Nutzen erwarten. Schon habe ich es zur schnellen Entwicklung von Hitze und Licht gebraucht. Um
damit Hitze bervorzubringen, darf man nur lockere
Körper, wie Schwamm, Kork, Baumwolle, Asbest,
Sand u. s. w. mit Weingeist oder starkem Brandtwein
anfeuchten, und darauf ein wenig von dem Pulver
streuen: es wird sogleich rothglühend, und dies Glühen hält au, so lange Weingeist vorbanden ist. Auch
lässt sich das glühende Metall nicht durch einen Lustzug oder durch Blasen auslöschen, sondern wird dadurch sogar stärker. Durch Vermehrung des ange-

wandten Materials läßt sich die Hitze ungemein verstärken.

Auch habe ich damit ein Feuerzeug eingerichtet, um schnell Licht zu bekommen. Es besteht aus zwei in einen Büchse eingeschlossenen kleinen Flaschen und den nöthigen Phosphor-Schwefelhölzchen. Die eine Flasche enthält das Pulver, die andere den Alkohols An der untern Spitze des Stöpsels der Alkoholslasche ist etwas Schwamm befestigt. Wenn man nun Licht verlungt, so schüttelt man die Alkoholslasche, um den Schwamm anzuseuchten, zieht den Stöpsel heraus und streut auf den Schwamm ein kleines Theilchen Pulver, das sogleich anhaltend und stark genug erglühet, um daran ein Zündholz anzuzünden.

Des Glühen des Metalls unter diesen Umständen erscheint beim ersten Anblick als eine neue chemische Thatsache, eigentlich aber ist es nur eine weitere Anwendung der trefflichen Untersuchungen von Hy. Da-13 y über die Flamme.

2. Ueber die Wirkung des schwefelsauren Platins auf Gallerte.

Wird eine wässrige Auflösung von schweselsauren Platin zu einer Auflösung von Gallerte oder Leim zugeschüttet, so entsteht ein Niederschlag, werin sich das sämmtliche Salz in Verbindung mit Gallerte befindet, und wenn etwa noch etwas Salz zuräckbleibt, so wird auch dieses durch Sieden der Flüssigkeit gefällt. Dieser Niederschlag hat in seinem noch seuchten Zustande eine braune Farbe und eine Art Zähigkeit; getrocknet aber in einer über den Siedegrad des Wassere etwas hinausgehenden Temperatur wird er

pechschwarz, hart, spröde und harzglänzend. In kochendem Wasser und in schwachen alkalischen Auflösungen wird diese Substanz nicht zersetzt. Erhitztman sie auf einem Platinstreifen über einer Spirituslampe, so tritt eine heftige Wirkung ein; as entwickelt sich ein dichter weißer Dampf wan schweflichsaurem Geruch, und es sersetzt eich die Substanz unter Glühen, mit Zurücklassung kleiner Platinkörner.

Wird die Verbindung durch Hitze in verschlossenen Gefäsen über Quecksilber oder Wasser zersetzt, so erhält man ein graues Schweselplatin, nebst Stickgas, schweslichter Säure, Kohlenwasserstoffgas und Hohlensäure, so wie auch kohlensaures Ammoniak und eine ölige Flüssigkeit. Diese Verbindung von schweselsaurem Platin und Sallerte gab, nachdem sie stark getrocknet worden, bei zwei Versuchen die Hälste ihres Gewichts Platin, und wenn ich hiermit meine frühern Untersuchungen über die Zusammensetzungen des schweselsauren Platins verbinde, so erhalte ich folgende Bestandtheile:

56,11 Platinoxyd.

20,02 Schwefeleäure

23,87 Gallerte und Wasser

3. Ueber das schwefelsaure Platin' als Reagens für Gallerte.

Da ich sah, wie leicht sich die Gallerte mit dem schwefelsauren Platin verband, so forschte ich weiter nach, ob sich nicht dieses Platinselz zu einem Reagens für Gallerte eignem möchte, und wurde durch Peers, f. Chem. u. Phys. 1. Bd. 5. Heft.

Versuche überzeugt, dass dies Reagens wirklich vor andern einen entschiedenen Vorzug hat. Die besten Mittel, die Gallerte zu entdecken, sind bekanntlich die gerbstoffheltigen Substanzen, als Gallustinktur. Infusionen von Catechu, Eichenrinde u. s. w., und wiederum wendet man Gallerte oder Leimauslösung an, um die Menge von Gerbstoff in adstringirenden Substanzen zu finden; aber dabei sind besondere Vorsichtsmaaseregeln nothwendig. Wie nämlich schon Hy. Davy gezeigt hat, befindet sich der Gerbstoff oft in einem solchen Zustande der innigen Verbindung, dass dessen Anwesenheit nicht durch Gallerte, oder umgekehrt dargelegt werden kann. Ich habe in dieser Hinsicht mehrere vergleichende Versuche mit jenen genanaten infusionen und mit dem schwefelsauren Platin angestellt, welche mir zeigten, dass letzteres Salz ein eben sowohl feineres als auch sicherers Resgens für Gallerte ist, als jene. Denn wenn die Gallerte in geringer Menge oder sehr verdannt in einer Auflösung vorhanden war, so brachten starke infusionen von Gallapfel, Cateshu oder Eichenrinde schon keine Wirkung mehr herver, während das schwefelsaure Platinealz noch deutlich die Gallerte anzeigte. Ist endlich die Menge der anwesenden Gallerte so gering, dass auch das Platinsalz unter den gewöhnlichen Umständen nicht mehr wirkt, so kann man mit Hülfe der Siedehitze sogleich einen Niederschlag in der Flüssigkeit hervorbringen.

Die Wirkung des schweselsauren Platins auf verschiedene Gellertausseungen, als von Hausenblese, Leim u. s. w. war sehr gleichsörmig; die Niederschläge erschienen gleichartig, und wurden auch nicht durch Beiseyn einer überschüssigen Mineralsäure verändert, während sich die vorhin genannten Insusionen gegen die verschiedenen Gallertaussösungen sehr abweichend und veränderlich verhielten. Nach Hy. Day enthält die Catechu mehr Gerbstoff als Eichenrinde, aber dennoch konnte ich damit in Leimaussösung von verschiedenem Grade der Concentration keine Pällung hervorbringen; der Leim war gewöhnlicher Buchbinderleim, frisch bereitet und befand sich vor der Aussösung in einem zitternd-gallertartigen Zustande.

Das schwefelsaure Platin giebt auch mit adstringirenden Auflösungen sogleich einen braunen Niederschlag, den ich aber nicht näher untersucht habe.

4. Ueber ein graues Platinoxyd.

Als ich im Verlauf meiner Versuche über die Zusammensetzung des Knallplatins dasselbe mit Salpetersäure behandelte, so erhielt ich dabei ein bisher noch unbekanntes graues Oxyd. Um dies darzustellen, versetzt man das Knallplatin mit starker Salpetersäure, siedet die Mischung ab zur Trockne, und bringt die trockne Masse bis beinahe zum Rothglüben, um die Salpetersäure wieder zu entfernen. Dann bleibt das Platinoxyd zurück. Dasselbe wird fein gepulvert, und darauf zuerst in reinem Wasser, dann in einer schwachen Kalilösnng gekocht, um alle Säure auszutreiben, die senst sehr hartnäckig anhängt. Nachdem nun das Oxyd wohl ausgesülst worden, trocknet man es in einer die Siedehitze des Queckeilbers nicht übersteigenden Temperatur. Hiebei bediente ich mich eines Platintiegels und des Sandbades.

Das graue Platinoxyd hat folgende Eigenschaften:

Es hat eine dunkle eisengraue Farbe und Metaliglanz. Es ist hart genug ein polistes Messing zu ritzen, wobei sich auf der geriebenen Fläche ein feines Platinhäutchen absetzt. Den Stahl ritzt es nicht. Es wird weder von heißem noch von kaltem Wasser verändert, auch nicht von Salpetersäure, selbst nicht in der Siedehitze. Auch in Salpetersalzsäure und in kalter Salzsäure ist es unauslöslich, wird aber unter Mitwirkung der Hitze von letztgenannter Säure aufgelöst. Starke Auflösungen der fixen Alkalien wirken nicht auf das Oxyd; wird es in Ammoniakauflösung gebracht, so entwickeln sich daraus kleine Luftblasen. die man jedoch wegen ihrer geringen Menge nicht genau untersuchen kann: wahrscheinlich sind sie blos gemeine Luft, indem das Oxyd übrigens in Ammoniak wochenlang unverändert blent. Mit Schwefel erhitzt giebt das Oxyd ein graues Schwefelplatin, unter Abscheidung von schweflichtsaurem Gas. Vermischt mit Zinkfeile und damit erhitzt zersetet es sich unter lebhaftem Glühen, wobei sich weises Zinkoxyd bildet.

Wird das Oxyd mit Borax einer starken Rothglühhitze vor dem Löthrohre ausgesetzt, so giebt es ein schwarzes Glas, das bei fortgesetzter Erhitzung nach und nach lichter und zuletzt weiß wird, wobei-sich das Oxyd zu reduciren scheint. Mit Glaspulver geschmolzen giebt es ein dunkelbraunes Glas. Das Oxyd reducirt sich leicht, wenn man es mit etwas Terpenthinöl benetzt mäßig erhitzt, oder auch schon für sich allein beim Dunkelrothglühen an der atmosphärischen Luft; in verschlossenen Gesässen dagegen ist zur Reduction ein Hochrothglühen erforderlich.

Von diesem wohlgetrockneten und darauf bis zum Rothglüben auf einer Platinplatte getrockneten Pulver

Puecksilber, und erhielt bei zwei Versuchen, wobei ich jedesmaf 7 Gran Oxyd anwandte, genau 6 Gran Metall, und 2,1 Kubikzoll Sauerstoffgas (Thermometer 60° F. und Barometer 30'). In dem Halse der Reterten fand ich ausserdem eine geringe Spur von einer das Lackmuspapier röthenden Flüssigkeit, welche einen salpetrigsauren Geruch hatte. Wenn nun 6 Gran Platin in diesem Oxyde sich mit 2,1 Kbz. Oxygen verbinden, so erfordern 100 Gr. 54 Kbz.; und mach His Davy's Wägungen 100 Kbz. Oxygengas zu 34 Gran gerechnet, besteht das graue Platinoxyd aus

Platin 89,566 . . . 100

Wie man sieht, habe ich hier die Zusammensetzung des grauen Platinoxyds geradezu aus der Zersetzung desselben in Metall und Oxygen bestimmt, und ich ziehe diese Versuche den früherhin von mir mitgetheilten vor, welche jedoch nur um 1 Proc. abweichen, was ich dem Beiseyn von etwas Salpetersaure zuschreibe. Uebrigens ist dieses graue Oxyd unauflöslich in Königswasser, womit Hy. Davy's Bemerkungen über die Wirkung des Königswassers auf Platin übereinstimmen, wonach nämlich durch diese Saure keinesweges das Platin oxydirt, sondern bloss die Verbindung desselben mit Chlorin vermittelt wird. Wenn das Metall vor seiner Auflösung sich oxydiren sollte, so müsete man diese Oxydation von der Salpetersäure des Königswassers herleiten, und dann würde man das graue Oxyd als ein Product der Salpetersäure ansehen, was kaum denkbar ist, indem sich dieses Oxyd nicht in Königswasser auflöst. Dezu kommt noch die Thatsache, dass man bei dem Abdampsen der gewöhnlichen Platinauslösung kein salpetersaures Salzenthält, sondern blos das segenannte salssaure Platin oder eine Verbindung des Platins mit Chlorin.

Wenn nach Vauquelin und Berselius das schwarze Platinoxyd nahe 15 Pc. Oxygen enthält, so kann das grave Oxyd als Protoxyd mit 1 Proportion Oxygen angesehen werden, wogegen dann das schwarze Oxyd 1½ Prop. Oxygen enthalten mülste. Hiernach würde die Verbindungszahl des Platins 126 seyn, wenn man als Zahl für den Sauerstoff 15 mit Hy. Davy zum Grunde legt.

Nach Cooper besteht das schwarze Oxyd ans 100 Platin mit nur 4,317 Sauerstoff, was viel zu wenig ist. Bei Wiederholung seiner Versuche im Kleinen erhielt ich ein ganz anderes Resultat. Er betrachtet nämlich das aus salzsauren Platin vermittelst neutraler Quecksilberauflösung erhaltene Pulver als eine Verbindung von Calomel mit dem ersten Oxyd des Platins; als ich aber dies Pulver in einer kleinen Retorte über Quecksilber zersetzte, so bemerkte ich im Halse der Retorte kleine Streifen von metallischem Quecksilber, und schon daraus schöpfte ich Verdacht gegen seine Versuche. Cooper hat wohl salpetersaures Quecksilber zur Zersetzung des salzsauren Platins angewandt und dabei die Salpetersaure übersehen.

Die chemische Geschichte des Platins ist noch sehr unvollständig. Die große Verschiedenheit der Angaben über die Zusammensetung der vorzüglichsten Verbindungen dieses trefflichen Metalls, und der Mangel an Uebereinstimmung derselben mit den bestimmten Proportionen lassen genauere Untersuchungen wünschen, wozu ich hier einen Beitrag geliefert zu haben glaube.

Vermischte Notizen.

Notizetber Zink.

Das Zink, welches zueret Paraceleus als eigenthumliches Metall anführt, war schon in ältern Zeiten den Orientalen bekannt, wie man aus dem sehr interessanten arabischen Werke über die Wunder der Natur von Kazwini (dem Plinius des Morgenlandes, gest. 856 n. d. H.) sieht. Auch wollte man schon längst in China dasselbe definitar zu machen: man reinigte es nämlich durch Schmelzen mit Salpeter und hammerte dann so lange, bis das Wasser darauf zischte wie auf heilsem Eisen! Man schlug Kleine Munzen daraus. Es wurde aus der Tutia dargestellt und daher im Arabischen Rouh - tutia (Tutiageist) genannt. Im Petsischen aber heifst es Har-teini (Chinesisches Biten), woher der Name Zink, dessen Ursprung man weiter nicht kennt, herrühren Könnte. Nach Kaswini bereitete man daraus Spiegel, welche den Augenkranken heilsam seyn sollen, wenn sie im Dunkeln hineinschauen (eine Sage, in deren Hintergrunde wohl die bekannte augenheilende Kraft der Zinkpräparate liegen mag).

(Chrestomathie arabe p. Sacy T. III. p. 439 f. in den Noten von Chezy.)

Dr. Coate's hydrostatische Waage.

Dieses Instrument dient dazu, das specifische Gewicht der Mineralien und anderer Körper geschwind und ohne Hülfe der Rechnung zu bestimmen. Es ist nichts anders als eine gewöhnliche Schnellwaage, deren kürzerer Arm ungetheilt ist, wogegen sich am läugern Arme eine Theilung befindet, welche vom Ende des Waagebalkens an mit einer Zahl bezeichnet ist, den Quotienten der Länge der ganzen Skale, dividirt durch die Entfernung der Theilung vom Ende darstellend So steht 2 auf der Hälfte der Länge, 3 auf ein Drittel und so fort bis zum spec. Gewicht des Platins. Wenn man das Instrument gebraucht, so hängt man ein angemessenes Gewicht an einem Haaken an den Einschnitt des Endes am längern Arme. Das Mineral wird dann an das andere Ende mit einem Pferdehaar gehangen, bis es mit dem Gewichte im Gleichgewichte ist. Es wird darauf in Wasser gesenkt, ohne seinen Platz an der Schnellwaage zu verändern, und das Gleichgewicht zum zweiten Male durch Versetzung des Gewichtes hergestellt. Alsdann zeigt der Einschnitt, wo das Gewicht hängt, auf der Scale das spee. Gewicht an, gunt job ander these Edinburgh Journal VI, 401, janei 1, 34 4115 ne beleitete man daraus Spieget, welche den Augen-

Ergeben heilenn sevn sellen, wenn sie im Phankeln hinem en den (eine Sage, in deren Hintergrande wahl die bekannte ungenheilbiede feralt der Einberriparate

Anal'y's

des Schwalheimer Mineralwassers vom Hofr.

and the desired many with the company

Dies Wasser enthielt in einem Pfunde oder 16 Unzen Med. Gew.

1) an festen Bestandtheilen:

Salzsaure Bittererde	0,965254	Gran
Salzsaures Kali	0,581530	-
Salzsaures Natron	9,777800	ी <u>ं</u> में प्रस्
Schwefelsaures Kali	0,571334	
Kohlensaurer Kalk	4,254243	_
Kohlensaure Bittererde	0,775683	
Eisenoxyd	0,191377	· - · ·
"Phonei de	0,055637	<u>-</u>
Kieselerde ' - 3	0,089429	-
Kohlensaures Alkali?	distribute 8	r at

127,260307 Grah

s) an gusartigen Bostondiheilen:

Kohlonsluite Stickgas

2801 11 10

6,36768 KURZ, Th.

Saucretoffas

58,04500 Kblez.

11 6779256

Die Schwalheimer Mineralquelle zeichnet sich rücksichtlich ihrer Bestandtheile so auffallend auf das ich es nöthig fand, mehrere Versueha verschiedene Male zu wiederholen. Schwefelsaures Kali und sale saures Kali, Thon- und Kieselerde, — wie selten fin-

^{*)} Aus Dese, neuester interessanter Schrift: Ueber die Heilquelle zu Schwalheim. Leipzig 1821.

660 über Wärmeentwicklung beim Frieren

den sich diese in einer und derselben Heilquelle vereinigt!

Kalische Salze scheinen mir überhaupt, nach andern von mir gemachten Erfahrungen, auch nicht so selten in den Mineralwassern befindlich zu seyn, als man gewöhnlich glaubt. Sie werden höchatwahrscheiglich bei den Analysen oft übersehen und mögen wohl das Schicksal haben, was das Lithion ohne Zweifel oft bis jetzt bei der Analyse von Fossilien u. s. w. gehabt haben mag.

die Warmeentwickelung beim Frieren zu zeigen.

ilar os malalentes

In der Bibliotheque universelle 1830. Jan. p. 6 giebt H. Td. e la Bache ein artiges Experiment an, die Entwicklung der Wärme während des Gefrierens des Wassers zu zeigen. Eine Flasche mit zwei Theilen Baumöl und einem Theile Wasser bringt er in eine Temperatur von etwa 11° F.; in knrzer Zeit erkältet eich das Wasser unter den Gefrierpunkt, nimmt aber bald die Temperatur von 32° F. an und gefriert. Das Gei dagegen bleibt flüssig, obgleich es einer weit tiesen Temperatur, als zu seinem Gerinnen nöthig, ausgesetzt ist: erst nachdem sämmtliches Wasser länget gefroren, gerinnt endlich auch das Oel.

Kupfersäure aus thiedischen Körpern. 361

erzeugt an einem in Terpenthinöl aufbewahrten anatomischen Praparate.

An der Oberfläche des Präparate eines Krebegel schwürs, das in Terpenthinöl aufbewahrt worden; bemerkte Dr. Henry kleine parallelepipedische Krystalles welche lauf heitsem. Risen erhitzt schmolzen und mit aremetischem Geruch verdampsten. Sie waren wenig auflöslich in Wasser, lösten sich aber in Alkohol gut auf, und diese Auflösung röthete bei der Concentra-Ueberhaupt verhielten sich diese tion den Lackmus Krystalle ganz wie Kampfereäure, und wir haben hier also reinem neuen noch nicht hemerkten Fall der Bildung dieser Substant. Ob die Kampfsäure vorher Kampfer geweson, don man auf die bekaunte Weise aus Terpenthinollerhält? läf et eich nicht bestimmen; aber nach der Vereicherung des Dr. Burns bildet sich diese Saure häufig an den in Terpenthinöl aufbewahrten Praparaten, jedoch niemale anders, als, wenn sie vorher gut entgetrocknet morden. Ohne Zweifel wird man diese Substanz in mehreren anatomischen Saminlungen unter ähnlichen Umständen antreffen. Die titter

Medico chirurgical Transact. X. 145.

Leuchtender Duft einer Tuberose.

An einem schwülen Sommerabende bemerkte Hr. Johnson zu Wetherby in Schottland, dass die Blume der bekannten Tuberose (Polyanthes tuberosa) leuchtete. Bei näherer Betrachtung fand er, dass drei Blüthen, die schon zu welken ansingen, kleine Funken

von einem trüben Lichtgelb mit großer Geschwindigkeit ununterbrochen ausstießen, und dass dabei sich ein ungewöhnlich starker, beinahe unangenehmer Ge ruch verbreitete. Dass die Funken duftend waren. liefs sich unterscheiden; bei aller Aufmerksamkeit konnte jedoch kein Knistern, wie von elektrischem Licht, dabei bemerkt werden.

Edinburgh. Journal. VI. 415.

Flafs Schwerspath, ein neues Mineral. Kreatelle ganz wie Krithtere re, und wir haben bier

are trailers thereen ve damptien. The waven went, sufferdich in Wasser. Listen sich aber in Anchellent

-lie Eine insturliche Verbindung von sehwefelsaurer Baryterde mit Calciumfluorid wurde vor einigen Jahren zu Derbishire entdeckt and neulich von Schmithson untersucht. Dies merkwürdige Mineral bildet ein zolldickes Lager in einem schiefrigen Kalkstein, und wird von Bleiglanz und Halkspath begleitet. Es gleicht übrigens dem grauen dichten Kalkstein so sehr, dals man es ohne chemische Analyse davon kaum unterscheiden kann. Das spec. Gewicht ist 5,750. Es besteht aus de la contratte de de de de la contratte de la contr

> schwefelsaurer Baryterde 51,5 Calciumfluorid 48,5

Auszug

d e s

meteorologischen Tagebuches

T,O.R

Professor Heinrich

i R

Regenshurg.

Mars 18a1

Moz	,	_						_				
nate		B	a	r	0	m	e	t	e ;	•		
					<u> </u>			-		·		
Tag.	Stunde.	M	aximu	m.	Stu	nde.	M	i nim ı	ım,	N	lodiu	m.
1.	12 Mitt.	26"	′ 10 ⁱ "	, 23	. 4	F.	26	· 9'''	 `. 30	26	" 9""	, 83
3.	10 A.	27	9,	00	4	F.	26	io,		27	ŏ,	49 16
3 .	4 F. 4 F.	27 26	1,	85 01		ł A.	26		27		0,	
4. 5.	4 F.	27	10,	22		F.	26 26	9, 9,		26 26	9,	34 50
6.	toJF.	27	; 1,	94	10	_	-		-	—	<u> </u>	
	4 F.	26	11,	63	4		27 26	`O., 10,	74 59	27 26	. 1,°	36
7. 8.	4 F.	26	10,	44	6	A.	26	7,	54	26	8,	73
9	10 A.	26	11,	14		F.	26	8,	QI	26	9,	43
10.	10 F. A.	26	11,	38	5 1	A.	26	10,	<u>9</u> 8	26	11,	29
11.	10 A.	27	0,	04	4	F.	26	ıí,	11	26	11,	68
12.	12 Mitt.	27	0,	83	.41	F.	37	o,	41	27	0,	65
13.	9½ A.	27	1,	92		F.	27	ο,		137	1,	30
14.	4 F	27	1,	55			26	11,	. 77	127	ο,	51
15.	10 A.	37	5,	<u> </u>	4	F.	27	ö,	98	37	9 ,	46
16.	8 F.	27	3,_	93		A.	27	3,		27	3,	61
17.	4 F.	27	υ,	00			27	٠o,	3 1	37	1,	88
18.	4 F. 5 F.	26 26	11, 5,	08		A. A.	26		73 93	26 26	8, 4,	69 03
19. 20.	5 F.	26	4,	. 4 1 79		F.	26	3, 3,	95 67	26	4,	23
		_					_			_		
21. 33.	4½ F: 10 A.	26 26	5, 8,	76 30	4	A. F.	26 26	4, 4,	, 4º 84	26 26	5, 6,	15
23.	10 A.	27	0,	44	5		26	9,		26	10,	27 75
24.	8 F.	27	· 1,	09		A.	87	` o,	08		0,	64
25.	5 F.	26	10,	91	4		26	8,	87	26	10,	76
<u>26.</u>	10 A.	26	10,	71	4	F.	26	8,	55		10,	59 25
27. 28.	4F. 10 A.	26	9,	78		A.	26	8,	70	36	9,	25
	5 F.	96	10,	45 53	9	A.	26	8,	13 56		9, 7,	50 10
39.	5 F.	26 26	8 ,	00	5	A. F.	26 26	· 6,	60 G	26	/ \ 7.	83
30. 31.	12 Mitt	29	8,	50	6	F.	26	7	94	26	7, 8,	31
-Im	d. 16 F.	27	5,	3	d. 1	9. A.	26	2,	93	26	10,	26
ganz,		17	٠,	3		J. 23.			ا		•	-
Mon.			٠				1					
	-	•	-				1	_	_			

Ther	mome	er.	Hyg	gron	neter	Win	d e.
Ma-	Mi- nimum	Me- dium	Ma- xim,	Mi- aim.	Me- dium	Tag.	Nacht.
2, 6 3, 1 3, 0 2, 4	-1, 2 $-0, 4$ $-0, 3$	0, 90 1, 49	575 486 385	491 560 318	493, 5 532, 9 438, 7 356, 0 551, 1	SO. 1 NO. SO. 1. 2 SO. SW. 1. OSO. 1 ONO. 2	NNO. 2 SO. 1 SO. 1 NO. SO. 1.2 N. 1. 2
5,3		-4, 07 1, 04 3, 63	592 473 580	463 362 450	590, 5 542, 8 415, 0 527, 7 366, 3	OSO. 2 SO. 2 OSO. 2 SW. 2 SO. 1	OSO, 2 SO, 3 SO, SW, 1 W, O, 1 SO, 1
6, 2 5, 7 4, 5	+ 5, 0 + 1, 7 + 0, 5 - 0, 8 + 0. 8	3, 84 3, 07	560 575 600	424 565 325	374, 3 486, 3 490, 7 467, 5	SW. 1 W. 2 SO. N. 2 O. 1 N. 2	SW. 1 SO. 1. NNW. 1 NW. 1. 2 W. 1. 2
6, 4 9, 0 3, 8		2, 59 3, 82	649 502	525	638. 2 582, 4 588, 1 560, 9 579, 3	NW. 3. 4	NW. 1 SO, 1 WSW. 3 WSW. 2 WSW. 3
2, 2 1, 8 3, 6	+ 0, 7 + , 3 -0, 7 -3, 2 -2, 2	1, 23 0, 54 0, 19	596 667	554 554 550	578, 0 507, 6 611, 3 638, 5 654, 7	N. 1 N. 2 N. SO. 1	W. 1 N. 2 N. 2 SO. 1 SO. 1
9, 6 7, 8 11, 8	3, 0 + 0, 2 + 2, 5 + 1, 3 + 2, 0 + 2, 7	4,87 4,81 6,66	69 67 74	1 406 8 579 7 53	578, 1 6 571, 6 6 656, 6 6 658, 6 6 509	SO. 1 SO. 2. 3 N. 1. 2	SW. 1 WSW. 2 OSO. 1 SO. NW. 1 NW. 1
+	2 -10,8	-	- 8	-1-	541,	-	-

	Мод	Witterung.			Summarische Uebersich der Witterung.
2	Monatutes	Vormittags	Nachmittags	Nachts.	Heitere Tage Schöne Tage
	1. 2. 5. 4.	Vermucht, Schon, Wind, Trüb, Tr. Neb, Regen Trüb. Schnee, Wind	Trüb. Regen. Nebel. Regen Schnee.	Trub. Regen.	Vermischte Tage Trübe Tage
111111111111111111111111111111111111111	5 S S	Helter. Wind. Verm. Wind. Verm. Wind. Träb. Neb. Wd. Tr. Reg. Neb. Tr. Reg. Neb. Tr. Reg. Neb. Trüb. Regen. Trüb. Nebel. Verm. Wind. Schön. Heiter. Reif. Verm. Wind. turm. Schnee Regen. Trüb. Wind. turm. Schnee. Regen. Wind. Früb. Schnee. Wind. Heiter, Heiter,	Tr. Regen. Wd,	Schön, Trüb, Tr. Reg Nebel, Trub, Tr. Reg. Nebel, Tr. Reg. Nebel, Heiter, Nebel, Tr. Wd. Regen, Verm, Wind. Heiter, Heiter, Trüb, Sturm, Regen, Trüb, Schön, Schöne Trüb, Nebel, Trüb, Verm, Wind, Wind, Wind, Heiter, Heiter, Heiter,	Tage mit Schnee Tage mit Reif Tage mit Donner Heitere Nächte Schöne Nächte
らアルリルル	N 5	Trub. Reif, lebel. Heiter, Trüb chön, Wind. Trüb, rüb Neblicht,	Trüb. Regen. Wind. Heiter. Schöp Schön. Stürm. Trüb. Trüb. Verm	Trüb, Nebel Wd, Schön, Fr. Heiter, Schön, Wind, Vermischt, Heiter, Trüb	. 1



Digitized by Google

Grotthufs, Theodor v.,

Verbindungs - Verhältniss - oder chemische Aequivalenten - Tafeln,

m Raum- und Gewichtstheilen der einfachen und zusammengesetzten Körper des unorganischen Reichs, nebst vollständiger Entwickelung der Rechnungen zur Erforschung des spezifischen Gewichts der verschiedenen Gas- und Dunst-Arten, Angaben ihrer Verdichtungen bei den gegenseitigen Verbindungen, ihrer erforderlichen Sauerstoffmengen beim Verbrennen etc.

zum praktischen Gebrauche für

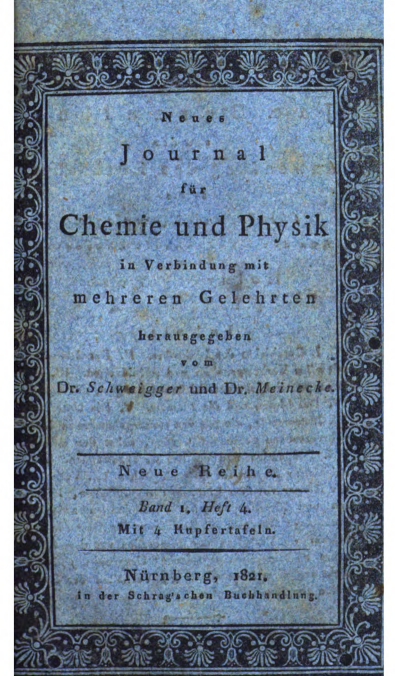
Chemiker, Physiker, Techniker, Pharmaceuten insbesondere für Analytiker

entworlen.

821. Klein Querfalio, auf Schreibp. 18 gr. oder 1fl. 12kr.

Inhaltsanzeige.

Wie die Geschichte der Physik zu erforschen sey; eine Vorlesung in der öffentlichen Sitzung der naturforschen- den Gesellschaft zu Halle den 5. Juli 1820, gehalten vom Dr. I. S. C. Schweigger,
Fortsetzung des Berichts über chemische und hüttenmäuni-
sche Erfahrungen von W. A. Lampadius.
Untersuchung über einige Verbindungen, wetche auf schwä- cheren Verwandtschaften beruhen, von Jac, Berzelius,
Analyse einiger Hurnblendearten, von W. Hisinger. Mit einem Zusatze von Jac. Berzelius.
Ueber den Turmalin von Käringbricka in Schweden von Dr. C. G. Gmelin in Tübingen.
Beiträge zur Geschichte des Goldes von J. Pelletier
Ueber verschiedene neue Verbindungen des Platins von
Edmund Davy
Vermischte Notizen, Notiz über Zink,
Dr. Coate's hydrostatische Wasge
Analyse des schwalheimer Mineralwassers vom Hofrath
Wurzer,
Experiment die Wärmeentwickelung beim Frieren zu zei-
gen.
Kampfersäure, erzeugt an einem in Terpenthinöl aufbe- wahrten anatomischen Präparate.
Leuchtender Duft einer Tuberose.
Fluss - Schwerspath, ein neues Mineral.
Monatstafel. März,



ng tizen by Google

Im Verlage des Unterzeisbneten erscheint zur Ostermesse 1821.

Jac. Berzelius

von der

Anwendung des Löthrohrs

in der

Chemie und Mineralogie.

Aus der Handschrift übersetzt

Von

Heinrich Rose

gr. 8. mit 4 Kupfertafeln.

Inhalt.

J. Geschichte des Löthrohrs. II. Das Löthrohr, mit allen Verbesserungen und Abbildungen. III. Das Brennmaterial, die verschiedenen Lampen, mit Abbild. IV. Das Blasen und die Flamme. V. Die Unterlage. VI. Instrumente, die mit den vorhergehenden zu Löthrohrversuchen gebraucht werden, nebst den Abbild. VII. Reagentien und die Art sie anzuwenden. VIII. Allgemeine Regeln für Löthrohrproben. IX. Verhalten der Körper vor dem Löthrohr: α) Alkalien, Erdarten und Metalloxyde. b) Verbindungen zwischen brennbaren Körpern. e) Reaktionen für Säuren in den Salzen. d) Verhalten der Mineralien vor dem Löthrohre. e) Mineralien organischen Ursprungs. f) Noch nicht analysirte Mineralien. g) Verhalten der Harmsteine vor dem Löthrohre.

Beiträge

Mineralogie Finlands,

Bergmeister Nils Nordenskiöld, Mitgliede der K. Akademie der Wissenschaften zu St. Petersburg, Mit 4 Kupfertafeln.

(Fortsetsung einer im vorletztem Hefte abgebrochenen Abhandlang.)

IV.

Mineralogische Beschreibung des Tantalitbruches Kimitto in Finland.

Im Bezirk des Landguts Skoyböle, drei Viertel Meilen von Kimitto's Kirche, finden sich zwei Schürfungen, welche, nach den Angaben älterer Finländischen Mineralogen, eine Art irregulärer zinnhaltiger Granaten führen sollten, woher auch der Fundort im allgemeinen den Namen Kimitto's Zinngrube erhalten hat. Die Schürfungen sind ziemlich alt, und der Sage nach, auf Veranlassung der Angabe eines Ruthengängers, dass dieser Ost Silber liefern würde, zuerst angefangen. Nachher haben der sphärische Glimmer und die Tantalite, welche daselbet vorkommen, die Ausmerksamkeit der Mineralogen rege gemacht.

Journ, f. Chem. n. Phys. 1. Bd. 4. Heft,

Die Schürfungen liegen ungefehr 1 Meile von dem Hofe, waldeinwärts in einer sumpfigen Gegend, auf einem daselbst befindlichem niedrigen Berge. Sie sind in einem in O. nach W. streichenden Lager gebrochen, welches aus einer eignen Bergart von Glimmer, rothem Albit und Quarz bestehet.

Um dem Leser Gelegenheit zu geben, die Beschaffenheit dieser Oerter naher kennen zu lernen, habe ich eine Ansicht davon dieser Beschreibung hinzugefügt.

Die Taf. I. *) Fig. 1. zeigt die Schürfungen und den Theil des Berges, welcher von der Dammerde befreit ist; Fig. 2. stellt den verticalen Durchschnitt des Berges nach der Linie ab Fig. 1 vor.

Die Lager des Berges sind stehend, mit zeiner Neigung nach Süden von ohngesehr 45 Graden, und auf zwei Stellen bearbeitet. Die Schürfung F ist gewöhalich ganz mit Wasser angefüllt, die Schürfung T nur zum Theil und beide sind nicht tieser, als 1 bis 2 Ellen.

Der Berg selbst erhebt sich nicht mehr als eine Elle über den herumliegenden Sumpf; er schliesst mit einer senkrechten Stürzung bei o, und senkt sich,

^{*)} Da der Hr. Verf. für diese Abhandlungen auch die Kupferplatten welche zum schwedischen Originale gehören, gütigst mitgetheilt hat, so finden sich auf Taf. I. einige Schwedische Wörter, deren Umänderung ins Deutsche unnöthig war, indem sie leicht verständlich sind: jeder deutsche Leser sieht nämlich, dass daselbet "Geognestisk Tekning of Kimitto Tantalithrett" bedeutet: Geognestische Zeichnung vom Kimitte er Tantalithreche.

d. Red.

über den Tantalithruch in Finland. 369

emf der entgegengesetzten Seite allmählig unter die Oberläche des am Tage liegenden Erdbodens.

Das Tantalit führende Lager e d besteht, wie schon vorher angefährt; aus einer eignen Gebirgsart, deren Bestandtheile Glimmer, rother Albit und Quarz sind, welche nachher einzeln beschrieben werden sollen. Am nördlichen Rande des Lagers ist der Glimmer vorwaltend, an der nüdlichen Seite ninmt er jedoch so ab, dass gegen ff nur sehr wenig Glimmer, meistens weiser, milchichter Quarz mit etwas rethem Albit vorkommt, und daher auch dieser Ort für einen Gang gehalten worden ist, obgleich dieses ungleiche Gemenge der Bestandtheile der Gebirgsart und der Umstand, dass sie von dem gegen die nördliche Wand liegenden Schriftgranit nicht scharf getrennt ist, sondern allmählig in diesen übergeht, entscheidend zu beweisen scheint, dass hier ein Lager ist

Der Tantalit hat sich früher in größerer Menge an der Obersläche gezeigt, ist jetzt aber so verschwunden, das Tantalit an diesem Orte mit Recht für eines der seltensten Fossilien betrachtet werden kann.

Die von mir gefundene Tantalite fanden sich bei gund ein größeres Stuck bei hin der Spaltung zwischen dem Lager und der Granitwand. Ausser dem Tantalit habe ich in diesem Lager kein anderes fremdes Fossil, als einige schlecht ausgebildete Granaten ühd ein wenig Talk gefunden.

men grobkörnigen Granit; welcher aus rothem Feldspath; weißem Quars und einem sohwarzen Glimmen, den sich in der Folge beschreihen werde; bestehet. Den Feldspath chat die Eigenschatt; das seine Farbe von einer langen, fortgesetzten Einwirkung der Luft

und des Sonnenlichts, an der äussern Seite verschwing det, und daß er auf der Oberfläche bis zur Tiese von 1 bis 2 Linien gleichsam verwittert, jedoch nicht in dem Grade, wie der Feldspath von Korarsvet bei Fahlun in Schweden Diese Granitart erhebt sich als größerer, flacher Berg, auf der westlichen Seite des Laggers und scheint mir weit jünger, als der in der umliegenden Gegend allgemein vorkommende graue Gneis zu seyn.

Auf der nördlichen Seite des Lagers findet sich ein schöner Schriftgranat von hellrothem Feldspath und klarem, glasigem Quarz. Obgleich auf der südlichen Seite des Lagers der Granit sehr bestimmt geschieden ist, so ist der Schriftgranit doch keinesweges durch eine recht deutliche Ablösung von der Gebirgstart des Lagers getrennt, sondern große und kleine Massen des Schriftgranits kommen innerhalb des Bandes im Lager hier und da vor.

Auf der südlichen Seite der Schürfungen erheben sich zwei kleine Gipfel von dem gewöhnlichen grauen Gneis, welcher in Kimitto überall häufig vorkommt, und auf verschiedenen Stellen in einen Glimmerschiefer mit vielem eingesprengten Schwefelkies übergeht.

Rother Albit.

Krummblättrig = strahlig : die Blötter laufen divergirend von einem Punkt aus; auf einer größern wohl geschlagenen Stuffe, scheinen sie mehrere an den Enden abgerundete Sträuße zu bilden, welche den Figuren, die das Eis denn und wann auf einer gefrornen Fensterscheibe darstellt, nicht unähnlich sind.

über den Tantalitbruch in Finland. 371

Die Farbe hellroth, derjenigen unsers gewöhnliehen hellrothen Feldspaths ähnlich.

Die Bruchstücke fallen scharfkantig und ohne con-

In dünnen Splittern durchscheinend.

Hart, jedoch etwas weniger, als Albit ans Brodds bo bei Fahlun in Schweden, von welchem er geritzt wird, giebt mit dem Stahl angegriffen einen schwachen Funken.

Das eigenthümliche Gewicht = 2,606

Vor dem Löthrohr in kleinen Stücken, bis zum Rothglühen erhitzt, wird er trübe und etwas heller von Farbe. Im strengen Weissglühen schmilzt er unter Lichtentwicklung, zur ungefärbten, blasigen Emaille.

Von Borax wird er zu einem ungefärbten Glase, welches noch nach dem Abkühlen klar ist, vom Phosphorsalz jedoch sehr langsam zu einem farbenlosen Glase aufgelöst, welches letztere nach dem Abkühlen opalisirt. Mit Salpeter zeigt er keinen Gehalt von Mangan. Das Fossil ist noch nicht analysirt.

Glimmer

kommt im Tantalit führenden Lager in folgenden Krystallisationsformen vor:

a) In geradblättrigen Pyramiden mit rhombischer Grundfläche. Die Pyramide nimmt gegen die Spitze nicht gleichförmig ab, so dass in dieser Hinsicht nichts bestimmt werden kann. Sie ist geradblättrig parallel mit der Grundfläche deren Winkel 60 und 120 Grade sind; jedes Blatt hat zwei Durchgänge, einen längs der größern Diagonale und einen andern in einem Winkel von 60° gegen dieselbe Diagonale, so das

es als in Dreiecke mit Winkeln von 90, 60 und 30 To Graden getheilt, angesehen werden kann.

- b) In sphärisch blättrigen Pyramiden, übrigens von derselben Beschaffenheit, wie die vorhergebende Krystallform in Hinsicht der Winkel und Durchgänge der Besis. Die Rundung der Blätter scheint von der Höhe der überliegenden Pyramide bestimmt zu seyn, dass die Spitze der Pyramide den Mittelpunkt der von den Blättern gebildeten phärischen Oberstäche ausmacht. Diese Pyramiden finden sich in großen Haufen alle mit den Spitzen nach einer Seite gekehrt, gruppirt.
- c) Kugliche Stücke, welche in Pyramiden von gleicher Form, wie die vorhergehenden Krystallvarietäten getheilt werden können, sollen ehenfalls dann und wann gefunden worden seyn, doch habe ich keines vollkommnen Exemplars habhaft werden können.

Die Farbe des Glimmers auf der Oberfläche der Krystelle ist schwarz oder schwarzbraun, ohne Glanz. Bisweilen kommt der Glimmer in größern unregelmäsigen Massen vor, und ist dann auswendig hellgelb. Die Blätter sind silberglänzend, und in den kleinen sphärisch blättrigen Krystallen oft dunkel metallisch glänzend.

In dünnen Blättern durchscheinend; gegen das Tageslicht gehalten sehen die Blätter aus, als wären sie mit Rauch durchzogen.

Wird vom Messer leicht gereitzt.

Das Pulver ist weifs,

Scheint etwas weniger elastisch biegeam, als gewöhnlicher Glimmer zu seyn.

Das eigenthümliche Gewicht = 2,724.

über den Tantalitbruch in Finland. 373

Schwarzer Glimmer,

welcher einen der Gemengtheile in dem groben Granit ausmacht, kommt in langen, überall gleich breiten, der Länge nach blättrigen Strahlen vor. Er ist geradschieferig, aber splittrig, so dass man keine grosen Blätter ausbrechen kann. Die Scheiben haben zwei Durchgänge, durch welche sie leicht in gleichwinklige dreiseitige Tafeln zerbrochen werden können.

Die Strahlen sind auswendig schwarz, aber ohne Glanz; die Blätter sind inwendig schwarz, stark metallisch glänzend.

Dünne Blätter im hohen Grade durchscheinend, mit einer bouteillengrünen, etwas ins Braune spielenden Farbe.

Das Pulver fühlt sich fettig an, und ist grau? ine Grüne übergehend *).

^{*)} Neuerlich hat H. Heinrich Rese aus Berlin eine sehr interessante Untersuchung über mehrere Glimmerarten angestellt, wonach der in dem Albitgranit zu Kimitto folgende Bestaudtheile hat,

_	08.90
eine Spur	
Mangan u. Talkerde	
Fluissaure	0,77
Wasser	1,04
Kali	9,23
Thonerde	36,80
Eisenoxyd	4,53
Kieselerde	46,36

Wenn man das Eisenoxyd dieses Fossile auf das Oxydul reducirt, so erhält man für diesen Glimmer folgende Formel (fe S³ + 2 AS) + 2 (KS³ + 9 AS).

Die Tantalite

wurden von ältern Mineralogen für eine Art zinnhaltiger Granaten gehalten, auch Professor Gadd war dieser Meinung, nach einer nähern Untersuchung glaubte er jedoch, das sie aus Wolfram mit einer geringen Einmischung von Eisen und Mangan zusammengesetzt wären **). Ekeberg fand in diesem Fossil

Herr Rese hat ebenfalls den Versuch gemacht, durch Glühen in einer Porzellan Retorte die Flusspathsäure auszutreiben. Es zeigte sich beim Glimmer von Kimitto ein Verlust von 3,92 Procent, welcher aus Wasser und kieselhaltiger Flusspathsäure bestand.

Der Glimmer aus l'argas, welcher im Kalk vorkommt und oft mit Flusspath mechanisch vermischt ist, gab eisnen Verlust von 0,19 Procent, aus Wasser, mit Spuren von Flusspathsäure bestehend. Diese Art behält auch nach dem Glühen ihren Metallglanz, dagegen verliert der Glimmer von Kimitto, welcher von keinem flusspathsaurehaltigen Fossil begleitet wird, seinen Glanz und wird durch die Abdestillirung der Flusspathsaure matt.

Dasselbe Verhältnis fand Herr Rese auch in allen übrigen Glimmerarten von der Granitformation, die er untersucht hat, dagegen enthalten die Glimmer von Akers Kalkbruche und der Sala Silbergrube in Schweden, die auch zur Kalkformation gehören, nur sehr wenig Fluserspathsäure. (Vergl. dieses Journal, B. 29, S. 155).

**) S. Inledning til Mineral - Historien öfver Åbo Laus Södradel, under Professor P. A. Gadd's präsidium utgifven af J. P. Gammeras 1795. (Einleitung in die Mineralgeschichte des sudlichen Theils des Gouvernements Åbo, unter dem Präsidio d. Hrn. Prof. P. A. Gadd herausgegeben von J. P. Gammeras 1795).

über den Tantalitbruch in Finland. 375

das neue Metall, welches er Tantalum nannte und wovon das Mineral seinen Namen erhalten hat *).

Er bemerkte schon, dass an diesem Orte zwei Arten vorkommen, welche durch die ungleiche Farbe des Pulvers und durch das eigenthümliche Gewicht unterschieden sind. Endlich hat Hr. Professor Berzatius durch die, von ihm mit diesem Fossil angestellten analytischen Versuche ihre ungleiche Zusammensetzung völlig dargethan. Ich will sie nach der Farbe des Pulvers, welches man von jeder Art erhält, benennen: Tantalit mit kaffebraunem Pulver, und Tantalit mit kanelbraunem Pulver.

Tantalit mit kaffebraunem Pulver

kommt immer mit Krystallflächen vor, doch ist die Krystallfigur höchst unbestimmt. Die einzige reguläre Form, welche das Fossil bisweilen anzunehmen pflegt, ist ein schiefes vierseitiges Prisma, entweder queer abgeschnitten, oder mit pyramidalen Endflächen. Die Größe ist sehr verschieden: der größete von mir gefundene Tantalitkrystall wog 23 Grammen, aber in dem Mineralienkabinette des Grafen F. Steinheil wird ein Tantalit aus Skogböle aufbewahrt, der 5 bis 4mal größer ist.

Die Farbe äusserlich schwarz, etwas metallglänzend, ähnlich dem polirten Eisen, welches durch ein längeres Rothglühen einen schwarzen, Ueberzug vom Oxydul erhalten hat.

Der Bruch ist uneben, feinmuschlig; die Bruch-

^{*)} S. Kong. Wet, Akademiens nya Handlingar för 1802, 1, Quartal,

fläche ist sowohl an Farbe als Glanz der eines dunklen blättrigen Bleiglanzes ähnlich.

Ohne Durchgänge, aber oft mit alten Absonderungsflächen durchzogen, welche keine bestimmte Richtung haben. Die Bruchstücke ohne bestimmte Form.

Ritzt Glas. Giebt mit dem Stahl nur schwache Funken.

Das Pulver dunkelgrau, etwas ins Braune spielend. Es wird heller nach Maassgabe der Feinheit.

Eigenthümliches Gewicht von 7,03 bis 7,3.

Vor dem Löthrohr allein in kleinen Stücken schmilzt dieser Tantalit nicht, verändert auch seine Farbe nicht, nur laufen frische Bruchflächen etwas an; das Pulver, lange im Weissglühen erhalten, bekommt eine etwas dunklere, mehr ins Braune übergehende Farbe.

Wird leicht vom Borax zu einem klaren Glase aufgelöst. Dieses zeigt die gewöhnlichen Farbenspiele, welche die Anwesenheit des Eisens darthun. Das Glas wird milchicht, wenn es nach dem Abkühlen aufs Neue erhitzt wird. Mit Zusatz von Salpeter zeigt es einen Gehalt an Mangan.

Von Phosphorsalz wird er ziemlich leicht, aber in geringerer Menge, als von Borax, aufgelöst. Das Glas ist klar, während des Abkühlens gelb oder gelbbraun. Die Farbe, erhält sich nach dem Abkühlen, wenn das Glas mit Steinpulver gesättigt worden ist; bisweilen zeigen sich Nüancen einer schwärzlichen Hyazinthfarbe.

Verbindet sich nicht mit Natrum. sondern dringt damit in die Kohle. Wenn das Pulver mit Natrum

über den Tantalitbruch in Einland. 377

und einem kleinen Zusatz von Berax reducirt wird, so erhalt man einige Zinnkugeln.

Herr Professor Berselius erhielt bei seiner Analyse dieses Fospils *)

Tantalexy d	83,2	oder	83,3	
Eisenoxyd	9,0	_	7,2	
Manganoxyd	9,3	_	7,4	
Zinnozyd	0,6	:	0,6	
Eine Spur von Kalk-		•.	. •	
erde	102.1			

Es erhellt aus dieser Analyse, dass die Zusammensetzung des Fossils wahrscheinlich = mgTa + FTa ist.

Tantalit mit kanelbraunem Pulver.

Diese Art kommt mit der vorigen zusammen, aber in weit geringerer Menge vor. Professor Berzelius hat von diesem Fossil folgende Beschreibung geliefert **).

Die Farbe schwarz.

Die Form unbestimmt, mit einigen Spuren von Krystallslächen, aus welchen man jedoch mit Sicherheit auf eine bestimmte Krystallisation nicht schließen kann.

Hat auf der Oberfläche metallischen Glanz und überhaupt mehr Metallglanz, als der Tantalit, welcher kaffebraunes Pulver giebt. Der Glanz im Innern ist

^{*)} S. Afhandlingar i Fysik, Kemi och Mineralogi, 4. The pag. 262.

^{**)} Ebendaselbet. 6 Th. S. 237.

öfters dasurch vermindert, dass der Stein alte Absonderungsflächen hat, welche dann angelaufen sind undhie und da mit den Farben des Regenbogens spielen.

Die Bruchfläche ist im frischen Bruche uneben zeigt bei näherer Untersuchung auf einigen Stellen den gewöhnlichen Metallglanz des Tantalita, auf anderen aber hat er ein-etwas ins kupferfarbige übergehen. des weniger glänzendes, jedoch noch metallisches Ansehen. Auf geschliffenen und polirten Stücken zeigt sich dieser Unterschied dadurch noch besser, dass die letztbenannten Stellen weniger hart sind, und nicht denselben Grad von Politur, wie die vorigen, annehmen.

Die Bruchstücke kaben keine bestimme Form.

Undurchsichtig.

Hart, ritzt Glas.

Das eigenthümliche Gewicht 7,655 *).

Das Pulver dunkelbraun, wird heller, wenn es an Feinheit gewinnt.

Wird nicht von Säuren angegriffen.

Vor dem Löthror allein nicht verändert.

Mit Borax in kleinen Stücken, wird er ausseret langsam, fast gar nicht, aufgelöset.

Das fein geschlämmte Pulver wird sehr langsam aufgelöst; das Glas färbt sich grün, weilse Theilchen schwimmen darin, und es wird nicht wolkig, wenn es aufs Neue in der innern Flamme gelinde erhitzt wird.

Fährt man mit dem Anblasen 5, 6 bis 8 Minuten und drüber fort, so wird das Pulver allmählig aufgelöst; das Glas wird mehr und mehr dunkelgrün und

^{*)} Ekeberg fand es bis 7,936.

über den Tantalitbruch in Finland, 379

kann in der ässsern Flamme weder gelbingen roth geblasen werden, solange noch ein Theil des Steinpulvers unaufgelöst ist. Nach völliger Auflösung erhält das Boraxglas bei der Erwärmung eine milichichte Farbe, wie dies auch hei andern Tantaliten der Fall ist.

Vom Phosphoresiz wird dieser Tantalit weit leichter aufgelöst; das Glutigieht dieselben Farbenveränderungen, wie der gewöhnliche nicht wolframbaltige Tantalit.

Salpeter, sowohl dem Boraxglase als dem mit Phosphorsalz gebildeten Glase zugesetzt; zeigt einem geringen Gehalt an Mangan an.

Mit Soda ist Tantalit unaufföslich, aber wenn er zugleich mit etwes Borax versetzt und die Masse durch ein gutes Reductionsfeuer in die Kohle hereingebracht wird, so erhält man durch die gewöhnlichen Handgriffe kleine Zimkörner.

Dieser Tantalit unterscheidet sich vom gewöhnliehen durch folgende Eigenschaften!

i) Giebt er ein rothbraunes Pulver, der gewöhnliche aber ein kaffebraunes.

- 2) Hat er ein größeres eigenthümliches Gewicht. (Den gewöhnlichen Tantalit habe ich von 7,05 bis 7,352 gefunden.)
- 3) Wird er von Borax langaam aufgelöst, da im Gegentheil der gewöhnliche, unter übrigens gleichen Umständen, sich sehr leicht auflöst.

Bei der vom Professor Rerzelius vorgenommenen Analyse dieses Fossils wurde erhalten.

380 / Nordenskiöld

::. !!* := :r**=!** :i

	Tantaloxyd	85,85
:	Eisenoxyd	14/62 . in in
	Manganoxyd	i 1,99 5 ient 👢
	Zimoxyd	e;\$ n
i	Kalkerde	ະ :, e,56 ປະຕະ າວ
	Kieselerde 🦸 🖟	0.72
		194,13

wenans sich ergiebt, daß das Fossil, ansser FeTa und einer Einmischung von Mangan, Zinn und Kalktantalaten, auch metallisches Tantaleisen oder Tantal in einer geringen Oxydationsstufe, enthält.

Untersuchung des Romanzowitss aus dem Kulla Kalkbruch im Kirchspiel Kimitte)

Die Farbe braun, theils gelbbrauu, theils schwärzlich braun. (Das Fossil hat im Bruch sehr große Achnlichkeit mit dem Harze.)

Es findet sich derb, zuweilen mit sehr gut auskrystallisirten Flächen, welche dem regelmälsigen Rhomben - Dodecaëder mit abgestumpften Kanten anzugehören scheinen. Man findet sellen mehr als eine vollkommene Fläche, sondern hur Stücke von den übrigen, welche gegeneinander unter einem Winkel von 180 geneigt sind.

W. A Stok & Section 6

^{*)} Auszug einer ausführlichen Abhendlung, welche im Anfange des Jahres 1818 der kaiserl. Academie der Wilsenschaften in St. Petersburg vom Verf, überreicht worden ist.

Es kommt gewöhnlich mit einer eignen Art krystallischer Lurchgangsflächen vor, welche in einer pyramidalischen Spitze zusammen treffen und in die Queere gestreift sind. Diese Pyramidalspitzen sind ganz ohne bestimmte Form, auch haben sie keine bestimmte Lage gegen die Blätterdurchgänge. Der Durch, gänge scheinen zwei zu seyn: der Eine sehr versteckkann nur durch die im Mineral befindlichen Spalten gesehen werden. Sie neigen sich beinahe rechtwinklicht gegeneinander.

Der Bruch feinsplitterig, dünnschaalig.

Die Bruchstücke ohne bestimmte Form, an den Kanten scharf.

Die Krystallslächen spiegelslächig glänzend.

Die krystallinischen Durchgangsflächen bald glänzend von Fettglanz bald matt. Die Bruchstücke glänzend, mit einem Glanze zwischen dem von Glas und Harz.

In dünnen Stücken im hohen Grade durchscheinend.

Spröde.

Nicht schwer in Stücke zu schlagen.

Hart: giebt mit dem Stahl Feuer, ritzt Glas und Feldspath, aber wird von Quarz geritzt.

Das eigenthümliche Gewicht = 3,6096, bei einer Temperatur von + 16° Centigr. gefunden.

Das Pulver hellgelblich.

Vor dem Löthrohr, für sich in Aleinen Stückent verändert das Mineral sich nicht in der aussern Flamme, wird nur ein wenig heller und in mehreren Riche tungen von seinen Spalten durchsetzt.

In der inneren Flamme schmilzt es ohne Aufblähen zu einer Glasperle, welche, wenn das Schmelzen schnell und ohne russige Flamme geschehen ist, die Farbe und Durchsiehtigkeit des Steins behält, sonst wird sie beinahe schwarz.

Ein kleines Stück wird sehr wenig von Natrum angegriffen, doch wird es weiß und verglaset an der Oberfläche; in Pulver schmilzt es in ein gelbliches durchsichtiges Glas zusammen.

Von Borax wird der Stein aber langsam und in geringer Menge aufgelöst, auch dann, wenn er gepulvert zugesetzt wird. Die Farbe wird zuerst ausgezogen. Die Perle ist in einer gewissen Temperatur mitchicht, aber während des Abkühlens ins bouteillengrüne spielend. Mit Salpeter zeigt sich kaum eine Spur von Mangan.

Selbst zu Pulver gerieben wird der Stein von Phosphorsalz nur in äusserst geringer Menge aufgelöst: das Glas ist im Abkühlen gelblich, aber nachher völlig klar. Wenn zuviel vom Steinpulver zugesetzt worden, so schwimmt eine unaufgelöste weiße Masse im Glase, und wenn diese Masse bedeutend ist, so wird die ganze Perle nach dem Abkühlen weiß und spröde.

Nachdem durch vorläufige Versuche ausgemittelt war, daß das Fossil Kieselerde, Thonerde, Ralkerde enthielt, so wurde folgende Analyse vorgenommen:

a) Fünf Grammen feingeriebenen und geschlämmten Pulvere wurden mit dem vierfachen Gewichte von kobleneaurem Kali im Platintiegel bei völliger Rothglühhitze 14 Stunden geglüht. Die geglühte Masse war grüu, zusammen gesintert und blasig. Sie wurde in mit Wasser verdünnter Salzsäure aufgelöst, wobei einige wenige Flocken deutlich unzersetzten Steinpul-

vers unaufgelöst blieben, obgleich überschüssige Saure zugesetzt wurde.

Die Auflösung, mit der in der Salzsäure unaufgelösten Kieselerde, wurde zur Trockne ahgedampft; die hellgelbe Salzmasse, in salzsäurehaltigem Wasser wieder aufgelöst, lies Kieselerde zurück, welche auf das Filtrum genommen, ausgesüsst, getrocknet und geglüht 2,050 Gram. wog. Sie war schneeweis und verhielt sich bei angestellten Proben wie völlig reine. Kieselerde.

- b) Das Spülwasser wurde bis auf 4 seines Volums eingekocht und in die Auflösung gegossen, welche nun mit kaustischem Ammoniak, das man so wenig überschüssig wie möglich nahm, niedergeschlagen wurde. Der Niederschlag war hellgelb und sehr voluminös. Er wurde sogleich aufs Filtrum gebracht und, mit heißem Wasser ausgelaugt, damit die in der Auflösung zurückgebliebene Kalkerde nicht kohlensauer werden möchte.
- c) Um aus dem von Kalkerde befreitem Niederschlage die darin befindliche Talkerde und das Mangan abzuscheiden, wurde er aufs Neue in Salzsäure aufgelöst, mit Salmiak vermischt und mit kohleusaurem Ammoniak niedergeschlagen. Der erhaltene Niederschlag wurde aufs Filtrum gebracht und wohl gewaschen.
- d) Die bei b) durchgegangene Flüssigkeit wurde mit oxal sauren Ammoniak niedergeschlagen und eine Zeit an einem warmen Orte stehen gelassen. Der sorgfultig gewaschene und getrocknete Niederschlag wurde im Platintiegel geglüht, und wog 2,191 Gramme; mit kohlensaurem Ammoniak übergossen und auss Neue

Journ, f. Chem. u. Phys. 1, Bd. 4. Heft,

eingetrocknet, hatte er nur 0,004 Grammen an Gewicht-zugenommen. Diese 2,195 Grammen kohlsaure Kalkerde enthalten 1,238 Grm. reine Kalkerde.

- e) Die bei c) und d) erhaltenen Auflösungen, welche beide Takkerde und Mangan enthalten konntenwurden mit einander vermischt, zur Trockniss eingekocht, und im Platintiegel bei sehr gelinder Hitze so lange geglüht, bis alle Salmiakdämpse verschwunden waren. Die rückständige Salzmasse wurde mit einer sehr verdünnten Auflösung von kohlensaurem Kali digerirt. Eine bräunliche Erde blieb unausgelöst, welche nach dem Glühen dunkelbraun wurde, und 0,058 Grammen wog. Aus Neue in concentrister Salzsäure ausgelöst, gab sie 0,012 Gram. Kieselerde. Die ausgelösten 46 Milligrammen bestanden aus ungesähr 1 Talkerde und 3 Manganoxyd.
- f) Der Niederschlag von Eisen und Thonerde c) wurde in Salzsäure, die mit Salpetersäure vermischt war, aufgelöst und eine Weile damit digerirt, um alles darin befindliche Eisen aufs höchste zu oxydiren. Darauf wurde die Auflösung mit kaustischem Ammoniak so neutralisirt, dass sich nach der Digestion eine kleine Portion Eisenoxyd uiederschlug. Sie wurde sodann mit einer großen Menge Wasser verdünnt, und mit bernsteinsaurem Ammoniak niedergeschlagen. Der Niederschlag gab nach der Glühung 0,351 Gram. Eisenoxyd.

Die im kaustischem Ammoniak niedergeschlagene Thonerde wog nach dem Glühen 1,204 Grammen. Sie war ganz weis und gab vor dem Löthrohr mit Kobaltauslösung eine blaue Farbe, welche nicht im geringsten ins Rothe spielte; sie war also gar nicht mit Talkerde vermischt. g) Um zu untersuchen, ob der Stein einige im Feuer flüchtige Theile enthalte, wurden 16,25 Grammen in kleinen Stücken während einer Stunde in voller Rothglühhitze behandelt; sie verloren 0,178 Gr. oder 0,91 Proc. Die kleinen Stücke waren heller geworden, und in den großen Spalten lagen äusserst feine weiße Häutchen, welche vorher sich nicht gezeigt hatten. Sie bestanden vermuthlich aus Kalk und konnten vom Gewicht des Steins im Ganzen einen höchst unbedeutenden und nicht bemerkenswerthen Theil ausmachen.

Die Analyse hat also gegeben:

Weder die Talkerde, noch das Manganoxyd scheinen der chemischen Constitution des Fossils anzugehören. Der Sauerstoff der Kalkerde ist dreimal so grofs, als der des Eisenoxyds; der Sauerstoff in der Thonerde ist das Fünffache und der in der Hieselerde das Neunfache des Sauerstoffs des Eisenoxyds. Die mineralogische Formel für dieses Fossil scheint daher zu seyn:

VI.

Beschreibung nebst Analyse eines bisher unbekaunten Fossils der Talkfamilie.

Unter den Fossilien, welche in den Kalkbrüchen bei Storgard im Kirchspiel Pargas gefunden worden sind, kommt eins vor, das dem Ansehen nach anfangs für krystallisirten Talk gehalten wurde. Als ich die Fossilien bei Pargas näher zu untersuchen anfang, erregte dieses Mineral meine Aufmerksamkeit durch seine sonderbare Eigenschaft, vor dem Löthrohre bei schwacher Rothglühhitze eine schwarze Farbe anzunehmen und bei stärkerm fortwährendem Glühen wieder weiß zu werden *).

Es kommt in undurchsichtigem Kalkspath mit weißem Feldspath, Augit, Scapolith, Morozit und Sphen vor. Besonders krystallisirt es gern mit grünem Augit, welcher oft einen sehr dünnen Ueberzug auf dem Minerale bildet.

Graf Fabian Steinheil, welcher die Kalkbrüche bei Pargas mehreremal mit ausserordentlicher Genauigkeit untersucht hat, und dessen Eifer die Mineralogen die Entdeckung beinahe aller in den letzten Jahren gefundenen Finnländischen Mineralien zu verdanken haben, ist ebenfalls der erste, welcher diesem Fossile seine Aufmerksamkeit geschenkt hat.

Das Mineral kommt derb und krystallisiert vor und zwar

^{*)} Diess ist jedoch eine Eigenschaft fast aller talkhaltigen Possilien, obgleich keins dieselbe in einem so hohen Grade besitzt, wie dieses.

- a) In platten vierseitigen Säulen, deren Seitenfläehen sich unter Winkeln von 94° 36' und 85° 24' schneiden, und die an den Enden mit einer Fläche abgestumpst sind, welche auf die breitere Seitenfläche grade aufgesetzt hat. Die Neigung der Fläche M gegen
 Sie Fläche 1 (S. Taf. II. sig. 1.) beträgt 140° 49'.
- b) Dieselbe Haystallisation an den schärfern Ecken des Endes so abgestumpft, daß die Abstumpfungsflächen auf die schmaleren Seitenflächen T gerade aufgesetzte erscheinen und mit diesen Winkel von 130° 30' bilden
- c) Die Saule mit gerad angesetzter Endfläche, die breitern Endkasten durch die Flächen I schief abgestumpft. Die Neigung von P gegen I beträgt 129° 11'.

 M.d.). Die vorige Säule, auch nocht an den schmadern Endkanten durch die Flächen n schief abgestumpft. Die Neigung von P gegen n beträgt 138° 30'.

 Von den Durchgängen sind nur drei recht deutslieh, zwei parallel den Seitenflächen des Prisma und einen unter einer Neigung von 40° 27' zu der schmalern Seite des Prisma, wodurch ein dreiseitig Prisma gehildet wird, mit den Winkeln 94° 36'; 49° 27' und 56° 55'. Einen deutlichen Blätterdurchgang durch die! Achse des Prisma kann man nicht bemerken *).

Die Krystalle kommen selten völlig ausgebildet mer, daher habe ich alle Krystallformen nicht ausmitteln können. Ansser den oben angeführten finden sich bisweilen eine oder zwei der Seitenkanten der Krystalle in der Ordnung des schiefen Blätterdurchgangs

^{*)} Das Nähere über die Messung der Winkel im Anhauge dieses Abschnitte.

abgestumpft. Die Größe der Krystalle ist so verechieden, daß man sie von ganz kleinen bis zu der Länge von 1 bis zu 2 Zellen und 3 Bis 4 Limen Breite findet.

Die weitere Beschaffenheit des Minerals ist, abrigens wie folgt:

Die Farbe weiß, bisweilen in Grüne spielend, Wenn das Mineral lange der Einwickung der Luft und des Sonnenlichte ausgesetzt gewesen ist, worden die gefärbten Krystalle durch ihre ganze Masse weiß.

Acusserlich matt, zuweilen etwas fetteläusend. Im Bruch völlig matt und erdig, aber auf den Blitterdurchgängen etwas fettglänbend. 1 m

Undurchsichtig, in dünnen Lamellen etwas durchscheinend.

Die Krystelle sind mehr oder waniger staammenhängend, oft so weich, das sie leist zerfallen; weie fühlen sich auch dann fatt au. Zeweiten sind sie so hart, das sie vom Nagel gar nicht, und auf vom Messer geritzt werden können; sie sind dann im Bruche rauh anzustählen, als wären sie mit Quara durchwebt.

An denselben Erystellen kann das eine Ende weitch und das andere hart ebyn. Das Mineral scheine auch zum Theil die Eigenschaft zu besitzen, an der Left hart zu werden.

Die Bruchstücke sind prismatisch: man kann von diesen mit Leichtigkeit dreiseitige Prisman herausbesehen.

Eigenthümliches Gewicht von 2,555 bis 2,574.

Das Pulver, auf einen glühenden Löffel gelegt,

phosphorescirt mit einem klaren bläulichen Schein. Vor dem Löthrohr, bei einer bis nahe ans Rothglühende steigenden Hitze, wird das Mineral schwarz und diese Farbe geht durch die ganze Masse des Steins. Länger geglüht wird es wieder weiß, schwillt etwas und sintert an den Kanten zu einer weißen Emaille zusammen. Wenn ein kleines, stängliches Stück des Steins zwischen den Spitzen einer Zange gehalten wird, kann es unter Lichterscheinung zu einer Emaille geschmolzen werden, welche, sobald sie aus dem Feuer kommt, gelb aussieht und nachher weiß wird; sie ist etwas blasig und vor dem Vergrösserungsglass zeigen sich einige gelbe Flecken.

Mit Borax schmilzt es sehr leicht zusammen, und giebt ein vollkommen klares Glas. Mit Zusatz von Salpeter zeigt das Glas einen Gehalt an Mangan. Wird ein wenig Phosphorsalz zu einer mit Steinpulver gesättigten Boraxkugel zugesetzt, so wird die Perle nach dem Abkühlen völlig trüb und emailleweifs.

Wenn ein kleines Stück des Steins in eine Kugel von Phosphorsalz eingelegt wird, so entsteht im eraten Augenblick ein schwaches Aufbrausen, darauf aber ist der Stein höshst schwierig aufzulösen. Wenn daven sich etwas aufzulösen anfängt, wird es nach dem Abkühlen trüb, jedoch nicht so ausgezeichnet, als wenn Phosphorsalz einer vom Stein gesättigten Borazkugel zugesetzt wird.

Mit Natrum schmilzt es zu einer klaren Glaskugel, welche ins Grüngelbe spielt, die Farbe zeigt sich am besten gegen weißes Papier.

Das Pulver giebt mit Kobaltauflösung eine zwischen blau und violet spielende Farbe, und schmilzt zu einem blauen Glase zusammen.

Analyse.

a) 2,22 Grammen des ungeglühten Possils, in ei-

nem Porphyrmörser zum seinsten Pulver gerieben, wurden mit dem dreisachen Gewichte kohlensauren Ralis vermischt und während einer Stunde in Platintiegel geglüht. Die Masse sinterte nur zusammen und erschien an der Oberstäche heligrün mit blauen Flocken. Sie wurde in sehr verdünnter Salzsäure aufgelöst. Die Aussoung und die kleine Portion unaufgelöster Kieselerde wurde zur Trocknis abgedampst und in salzsäurehaltigem Wasser wieder aufgelöst. Die Kieselerde, auß Filtrum gebracht und wohl ausgewaschen, wurde geglüht und gab 1,257 Grammen Kieselerde, welche sich vor dem Löthrohre als völlig rein zeigte.

- b) Die durchgegangene Auflösung und das Waschwasser wurden mit kaustischem Ammonisk niedergeschlagen. Es entstand ein sehr flockiger Niederschlag, welcher ein gelbliches Ansehen hatte. Dieser wurde aufs filtrum gebracht, wohl gewaschen, und in Salzsäure wieder aufgelöst. Nach der Neutralisation der Auflösung mit Ammoniak gab dieselbe mit berustelle saurem Ammoniak einen sehr kleinen Niederschlag, welcher nach dem Glühen wicht mehr, als bjoos Grammen betrug.
 - c) Die mit Salmiak vermischte Auflösung wurde darauf mit kohlensaurem Ammoniak gefüllt, und gab einen Niederschlag von Thonerde, welcher aufs Filtrum genommen nach dem Auswaschen und Glähen 0.075 Grm. wog. Es fand sich, dass, als diese Thonerde in Schwefelsäure wieder aufgelöst wurde, sie eine Spur von Kieselerde mitgeführt hatte.
 - d) die Auflösung (b), welche mit kaustischem Ammoniak gefällt war, wurde mit kohlensaurem Ammoniak vermischt, ohne das irgend ein Niederschleg

sich zeigte; nach einer Zeit hatte sich eine Krystallhaut am Rande des Glases angesetzt. Ohne diese dunne Krystallhaut abzuschneiden, wurde die Auffesung mit der bei e nach dem Niederschlagen "der Bis senoxyds und der Thonerde "cittaltenen zusäminengegoesen und zur Trockne abgedampft. Die Salzmitte wurde in einen Platintiegel gelegt, und mit Vorsicht vo lange erhitzt; bis die meisten Salmiakdampfe verschwunden waren. Das Salz, welches sich an Volumen bedeutend vermindert hatte, wurde in einen geräumigen Glaskelben gelegt und in so vielem Was ser aufgelöst, als nöthig war, um den Platintiegel von lends vom Saltb zu befreien; wozu ein Zusatz von einigen Tropfen Balzsäure ebenfalls nothig war. Dars auf wurde die Auflosung konflend mit Kohlensauren Tilbi A sabadan dag ta 1900 Half gefällt. 1.

Der Niederschlag war Anfangs sehr volumines und leicht, als man aber das Rochen so lange noch der Geruch von Ammoniak wahrzunehmen war, fortsetzte, wurde er schwer und fiel zu einem viel Man kleinern Volumen zusammmen.

Dazu war jedoch ein sehr langes und anbaltendes Hochen nothig. Der Niederschlag wurde aufs Filtram gebracht, au gewaschen und geglüht: er hatte währ rend des Glühens eine Fleischfarbe augehömmen, und war also nicht reine Talkerde, sondern durch Maniganoxyd verunreinigt, zu dessen Abscheiden er in sehr verdünnte Salzsäure aufgelöst wurde. Ein braunes Oxyd blieb unaufgelöst, welches nach dem Glühen o,012 Grammen wog und reines Manganoxyd war.

Da die Auflösung mit einer Entwickelung von etwas oxydirt salzsaurem Gase geschah, so wurde die Solution mit kaustischem Ammoniak neutralisirt, und

mit Sphwefelwasserstoff Ammoniak gefället. Der geglühete Niederschlag gab 0,013 Grammen eines dunledhmunen Gemanges von Manganoxyd und schwefelsaurem Mangan. Die darin befindlichen 0,025 Grm.
Manganoxyd entappsechen beinahe 0,022 Grm. Manganoxydul.

Nachdem die von Mangan gegeinigte Auflösung durch Hachen und Zusatz einigen Tronfen Salpetersähre von dem überschüssig beigemischten Schweielwasserschoff befreit worden war, wurde sie mit Wassersenfthe und mit sauerkleesaurem Kali versetzt, wodurch ein nicht geringer Niederschlag von Kalkerde entstand. Aufs Filtrum genommen und wohl gewasschen wog derselbe nach dem Glüben 0,220 Grm. Hie geglähte mit hohlensaurem Ammoniak übergossene und eingetrocknete Kalkerde veränderte sich nicht im geringsten an Gewicht. Diese 0,220 Grm. kohlensaurer Kalkerde entsprechen 0,124 Grm. reiner Kalkerde; sie wurde durch Schwesselsure in Gyps verwandelt, ohne dass eich eine Spur von Bitterselz entdecken liefs; sie war also rein.

Machiem des Manganoxyd und die Halkerde auf diese Art wollkommen abgeschieden waren, so wurde die Talkerde mit kohlensaurem Kali niedergeschlagenen Sie wog nach anhaltendem Glüben 0,517 Gran und war günzlich von Hohlensäure frei.

zu untersuchen, wurde derselbe in einem Platintiegel geglüht: es verlor 4,09 Proc. seines Gewichts. Die kleinen Stücke des Steine waren während des Glühens durch die ganze Masse hindurch schwarz geworden; aber nach verlängertem starken Glühen wurden sie wieder weiß und hatten his 9,58 Proc. verloren.

Um auszumitteln, wie viel Theil an diesem Verlaste das Wasser haben möchte, wurde 1,4951 Grm. wohl getrocknete, kleine Stücke des Steins ing zugeblagens Ende einer gläsernen Röhres gelegt, deren Hals nachber so zu einem Maarröhrchen ausgezogen wurde, stals die Retoree die Form erhielt, welche in der Figur 7 der Taf. II. vorgestellt ist. Die Retorte allein, wog nur 11,6069 Grmis Ber lange durch das Haarröhrchen gehildete Hals war von einer langen und schmelen Werlage umgebeng welche am obern Ende den Hals der Retorte beinahe umschlosse. Die Kugel der Retory te wurde über Weingeist lenge "erhitzt, "wobei die kleinen Stücke des Stoins mehr und mehr schwarz zu werden anhengen, und ein klares Wasser über destillirte, welches sich am Boden der Vorlage sammelte; als während eines so starken Glühens, wie es nur hervorzubringen möglich war, kein Wasser, mehr aberdestillirte, so wurde die Operation beendigt.

Die kleinen Stücke des Steins waren moch schwärzer geworden, als durch Glühen im offenen Feuer, und hatte-o, quy Grm. ihree Gewichts verlogen I Das überdestillirte Wasser war völlig klar, aber es hatte einen höchst widerlichen empyreumatischen Geachmack, der sich wenn ein Tropfen auf die Spitze der Zunge gelegt wurde über den ganzen Gaumen verbreitete. Das Wasser wog 10,0535 Grm., es hetten sich also nur 0,0039 Grm. Gas entwickelt, welche ohne Zwaifel darch Zerstärung des bituminösen Stoffs entstanden waren. Einer geringe Spur von Kalkerde zeigte sich jetzt, machdem die kleinen Stücke des Steins sehwars geworden waren.

Das Mineral; enthält alse much diesen Vernuchen 3,58 Proc. Wasser und ungefähr: 6. Proc. ,eines Stoffe,

welches in geschlossenen Gefässen nicht vertrieben werden kann, aber mit Rückstand von Kohle gerstört wird. Dieser Stoff wird ebenfalls zerstort; wenn das Mineral mit concentricter Schwefelsäure übergossen wird; dabei zeigt sicht zuerst ein Aufwahlen und das Pulvar fangt van die Farbe zu verändere, wird rothliek und zuletzt bemabe schwarzi. Wird das Mineral mit sehr verdünntes Schwefelsaurel übergesem; dangsemain einer Retorte destillirty so geht Wasser über, mit einer geringen opur von Schwefelenure, otme dals tibrigens birdind om anderer Stoff dem Wasser folgt. Die Mineral wurde jetzt nicht mehr beim Glüben Schwarz i 'es' war fast völlig zorsetzt.

Obige Analyse hat siso folgendes Resultat gege-Beingwar op hit Trab arbott in adde en c'o e

-19th Misselerde (a) 1,257 Grm. oder 50,62 Proc.

- 11 Talkerde (/) 6.519 Gam - 23,38 - 11 Thonewalt (c) 0:075 Gmm. - 5.38 -

.... Halkerde (e) "v. 124 Grm. - 5,58 -

Manganosydul (d) 0,034 Gr. - 00,0001 -

Por Entendand (b) 0,007 St. - Opposition Wasser (g) 3 150 32 31 21 3(58 14 44) 1 1 1 1 1 1 1

· Unbekannter bituminöser Stoff ' ar feddyn ar by and Verlet (g) lotolian from 1991.

'Es wire gewife zu früh über die shemische Zusammensetzung dieses Minerals die Aufstellung einer Formel zu wagen, eo lange man hicht mit Sicherheit weile, ob'der bituminose Staff zu deszen ohemischen Constitution gehört, und von welcher Natura dieser Stoff ist; ich will blos bemerken, dass die Thonerde und die Kalkerde eine gleiche Menge Sauerstoff ha: ben; dass der Sauerstoff der Kiesslerde 18, der Talk-

100,000 70 77 1 1

erde 6, und der des Wassers zweimal größer, als der Thonerde ist. Demzufolge wurde die Formel seyn: AS² + CS⁴ + 6 MgS² + 2 Aq., falls der bituminöse Stoff als der Constitution des Fossils fremd angesehen wird.

Da dieses Fossil sowohl in der Krystallfigur, als auch in der chemischen Zuaammensetzung, sich von den übrigen bisher untersuchten Talkfossilien unterscheidet, und da seine Zusammensetzung nach der vom Professor Berselius angegebenen Nomenclatur, nicht eine einfache Benennung erlaubt, so wage ich den Mineralogen den Namen Pyrallolit (von den griechischen Wörtern wug und αλλος) für dies Fossil vorzuschlagen, weil es, der Einwirkung des Feuers zusgesetzt, seine Farbe von der weißen zur dunkeln und von der dunkeln wieder zur weißen verändert.

Anhang.

Ueber die Messung der Krystallwinkel.

Man kann sich bei diesem Fossile der von Wollarton vorgeschlagenen Methode die Winkel durch Reflexion zu messen, nicht bedienen, weil die Krystallflächen dieses Fossils matt sind; ich habe also, um zu einem noch mehr befriedigendem Resultat, als durch die Messung der Winkel mit diesem Goniometer erhalten wird, zu gelangen um so lieber von folgender Vorrichtung Gebrauch gemacht, da die Krystalle von diesem Fossil, die mir zu Gebote standen, sehr klein waren. Es sey AB (Taf. II. Fig. 6.) das eine Ende der Axe eines astronomischen Kreises; wel-

ches in der Pfanne abcd auf dem Pusse fg ruhet. Auf der Fläche des Endabschnitts der Axe bei B wird wird der Krystall, dessen Winkel gemessen werden sollen, so mit zähem Baumwachs befestigt, dass die dem Winkel gehörigen Flächen gegen den Endeabschnitt der Axe winkelrecht sind.

In der Richtung der Axe wird ein mit einem Miorometerdrathe versehenes, zusammengesetztes Mikroskop in der Entfernung gestellt, daß man durch
das Mikroskop von D, den bei B besestigten Krystall
deutlich sehen kann. Wenn dann der Kreis auf die
Art gestellt ist, daß die eine Seite des Krystalls,
durch das Mikroskop gesehen, in derselben Linie mit
dem Micrometerdrath sich besindet, so misst man
den Winkel, den der Gradbogen macht, wenn die
andere Seite in dieselben Linie kommt oder mit dem
Micrometerdrathe parallel wird; dieser Winkel ist
eben so groß, als der, welchen die Krystallsfächen
mit einander bilden.

In theoretischer Hinsicht scheint es, dass diese Vorrichtung sehr gute Resultate liesern müsse, aber die Schwierigkeit, die Flächen des Winkels winkelrecht gegen den Endeabschnitt der Axe zu stellen, macht, dass die Resultate jedesmal, wenn die Krystalle auss Neue angesetzt werden, etwas ungleich aussallen. Ich werde hier die gemachten Messungen mittheilen, damit der Leser selbst urtheile, welchen Grad von Vertrauen die daraus geschöpsten Resultate verdienen können.

Die Messungen wurden mit einem astronomischen Kreise von 1½ Fuls im Durchmesser, und einem 9 Mal vergrößernden Mikroskop bewerkstelligt; das Mikroskop war in der Art aus zwei Gläsern zusammengesetzt, dass das Objekt am deutlichsten zusehen war, wenn man es ohngefähr i Zoll vom Objectiv Glas entfernte.

a) Zur Bestimmung der Neigung der Fläche M gegen die Fläche T (Taf. II. Fig. I) und der Neigung der Fläche des blättrigen Bruchs ghki gegen die Fläche T und M, hat der Herr Adjunct Bonsdorff die Güte gehabt, mir aus seiner Sammlung einen vorzüglich guten Krystall mitzutheilen, deren Seitenkante durch eine Krystallisations Fläche in der Richtung des Blätterdurchgangs abgestumpft war. Das Prisma wurde winkelrecht gegen die Seitenfläche abgeschliffen und auf oben angefährte Art an der Axe des Kreises angeheftet. Wir lassen die Figur 5 den Schnitt des Prisma vorstellen und in den folgenden Tabellen die Buchtaben T, O, M, t, m, die Seitenfläche des Prisma bezeichnen. In jede Spalte ist der Winkel gesetzt, den das Instrument angab, als die Fläche in , die Linie oder mit dem Micrometerdrath im Mikroskop parallel geschoben war. Mit den Zeichen - + und + - werden die Seiten, wovon die Winkelrechnung ibren Anfang genommen, bezeichnet, und mit den Buchstaben a, e die zwei Winkel des dreiseitigen Prisma, bei welchem sie auf der Fig 5. gesetzt sind. Bei jeder neuen Reihe von Messungen, wurde der Krystall abgenommen und aufs neue eingepalst, um soviel möglich den constanten Fehler, welcher durch eine unrichtige Stellung des Winkels gegen des Instrument entstehen konnte, zu vermeiden.

· · · T	. t	M	0 .
-+	. + -:	+	. - +
74° 30′	74° 27'	11° 25′	55° 50'.
25′	- 15	. — 10'	— 35′
- 41'	- 35'	19'	÷ 40°
— 35′	- 21	— 5 ′	,— 3o′
— 30'	- 28′	- 5'	— 36 °
	74° 25′	110 11'	35° 34′
	• `28′	<u>.</u> -	
Hiernach	wird e = ;	94° 21' und	a = 49° 6'
T	t	, M	. 0
-+	-+	+ -	-+
78° 40′	78° 50′	7° 0′	38° 31′
- 40'	— 35′	- 12'	- 20'
 45'	- 32'	- 15'	- 19'
40'	— 35'	— o	— 35 ′
- 42'	— 30′	- 5'	· — 28′
78° 41'	78° 52′	7° 6′	38° 27'
78° 36	 .		
	•		

Hiernach e = 94° 18' und a = 49° 51'

T	M	0
_ 4	+,	-+
74° 40'	10° 50′	'34° 5'
5o'	11° 15′	— 5'
— 38′	10° 50′	33° 50'
 30'	— 45′	34° o'
— 28'	— 53′	33° 48′
74° 33′	10° 55′	33° 58′

Hiernach e = 94° 32', und a = 49° 25'

Um den Winkel e noch sicherer zu bestimmen,

wurde ein ebenfalls recht guter Krystall gemessen, an welchem jedoch die stumpfe Seitenkante nicht abgestumpft war.

Dieser Krystall wurde folgenden Messungen unterworfen.

o		
${f T}$	••	· M
-+		+ -
410 24		52° 48′
— 45′ [—]		— 38′
- 45' - 38'	• • • •	— 35′
- 41'	,	— 40'
5o*		— 30'
41° 39′		52° 38′
Daher e = 94° 17'		
T		M
ት		क्रिक्ट 😁
85° 30'		on-37
- 20'		
28'		- 31' - 33'
- 25'	17	- 35° od off
- 25' - 25'		— 4oʻ
85° 26′		o° 35′
Daher e = 95° 9'		0 50
: t.		M
+ -		- +
73° 30′	•	11° /2'
- *3'	-	11° 42'
- 53'		<u> </u>
– 35'	1. A	- 587
or and - 38° / Missh	ei: ^	
		** 140 51
73° 35	وأعزف سدأ	
surs, f. Chem. v. Pbys, 1, Bd.	4. Tleft.	27 27

Daher e = 94° 43'	
T	m
+	+
78° 20′	7° 10'
- 17"	6° 50'
- 20'	58°
— 10'	 53';
 8 ′	— 55'
78° 15	6° 57
Daher e = 94° 45'	•
t ·	m
- +	+
82° 50'	20 20'
83° 5′	— 30'
~ o′	22'
84 55	- 15'
— 58'	- 25'
82° 58′	2° 22′
Daher e = 94° 40'	
, m	. , t
+ -	- +
376 1	67° 58
— 10°	— 35'
- 6	- 53'
26° 58′	- 3o'
27 ⁶ 15	— 53 ′
27° 6′	67° 42'

Daher e = 94° 48'

Nimmt man die Mittelzahl aller vorhergehenden Bestimmungen von e und a, so wird der Winkel e oder die Neigung der Fläche M gegen die Fläche (Fig. 1 — 4) 94° 36', und die Neigung des Winkels a oder die Fläche ghkr gegen die Fläche T. = 49° 27' (Fig. 1.)

b) Zur Bestimmung der Neigung der Fläche I gegen die Fläche M (Fig. 1) besaß ich zwei gut ausgebildete Krystalle. Die Messungen waren folgende:

Der gewöhnliche Krystall:

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche I

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche I = n° 58'

+ :-		-+
60° 53'	•	79° 56′
61° o'	-	80° 10'
60° 49'		80° 3'
60° 58′		79° 50′
61° 3'		— 54'
60° 57'		79° 59′

402 Nordenskiöld

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche 1 = 140° 56'

Mr.

- +	-+
29° 58′	69° 11′
30° 0'	5'
30° 15′	– 9'
29° 48′	- i1'
29° 50′	- 13'
29° 58′	69° 10'

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche 1 = 140° 48'

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche I = 140° 45'

Der kleinere	Krystall:
-+	-+
57° 15′	170 30
56° 48'	— 45°
— 55'	— 32'
<u> </u>	- 5o'
- 52'	— 33 ′
56° 56'	17° 38′

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche I = 140° 42'

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche 1 = 140° 444

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche 1 == 1400 43'

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche 1 = 141° 8

	•	
-+	•	 +
60 .5'		45° 5′
-15'		. — 21 ′
6'	,	12'
2' ·	•	- 17'
- 4'		- 10'
6° 7′		450 13'

Die Neigung der Fläche M gegen die Fläche 1 = 140° 54'

Wenn eine Mittelzahl aller dieser Verstere genommen wird, so erhält man die Neigung der Fläche I gegen die Fläche M = 140° 49' und daher die Neigung der Fläche P gegen die Fläche I (Fig. 3 und 4) = 119° 11'

c) Die Neigung der Fläche T gegen die Fläche n habe ich nicht mit Genauigkeit bestimmen können. Bei einer Vermessung, die ich mit einem schlicht ausgebildeten Krystalle anstellte, fand ich sie zwischen 131 und 132 Graden, doch kann diese Bestimmung gehr fehlerhaft seyn.

VII.

Mineralogische Beschreibung des Pargasits und Hornblende aus Pargas.

Unter den Fossilien aus Pargas waren es besonders der Pargasit und die Hornblende, welche die Aufmerksamkeit des Mineralogen zuerst auf sich zogen. Das erstere Fossil wurde mit dem Chondrodit zusammen zum Schörl gerechnet; das letztere für Basalt gehalten. Unter diesen Namen habe ich sie wenigstens unter den ältern Sammlungen finnländischer

Mineralien, welche nach dem Mineralsystem von Wallerius und Cronstedt geordnet waren, aufgestellt gefunden. Hauy war der Erste, welcher aus den Durchgangen schloss, dass der Pargasit dem Geschlecht der Hornblenden zugehöre. Dieses ist dann auch von Seiten der Chemie bestätigt worden. Sowohl das Glück, zu der auch in dieser Rücksicht ausserordentlich reichen Mineralieusamlung des Herrn Grafen F. Steinheil freien Zutritt zu haben, als auch meine eignen Stuffen zetzten mich in den Stand, näher, als meine Vorgänger, die Krystallfigur dieser Fossilien zu unter-Ich will jetzt eine Darstellung derselben liefern, wobei ich die von dem Herrn Adjuncten Bonsdorff mitgetheilte Beschreibung dieser Fossilien, die Resultate seiner Analyse und die von dem Herrn Hisinger und Gmelin vorgenommenen Analysen, angeben werde.

Diese Fossilien kommen in dem Kalkbruche des Kirchspiels Pargas in Finnland, aber nicht beide an derselben Stelle vor. Mitten im Kalkbruche von Ersby hat man die Hornblende am häufigsten und besten krystallisirt gefunden; sie folgt der Lagerung des Kalkes nierenweise. Sind die Nieren groß und kommt klarer, spathiger Halk darin vor *), dann ist auch das Fossil in Hinsicht der Krystallisation gut ausgebildet, und die Krystalle liegen dem Kern der Niere zugekehrt. Es fanden sich in einer Niere, die 3 bis &

^{*)} Unberhaupt kommen zu Pargas die am besten krystallisiteten Fossilien nur in dem klaren Kalkspath vor; nach Verhältnis seiner Regelmässigkeit und Klarheit sind auch die darin befindlichen sremdon Fossilien reiner ausgehildet.

Fuss im Durchschnitt hatte, einige Krystalle, welche an 4 Zoll lang und 2 bis 3 Zoll dick waren. Zwischen den Hornblendekrystallen und dem Kalkspathe liegt gewöhnlich eine dünne Haut eines grünen erdig gen Fossils, welches der Talkfamilie anzugehören scheint. Die Hornblende wird von Scapolit und Pyzoxen, bisweilen auch von Flusspath und Moroxit begleitet.

Der Pargasit kommt theils bei Simonby theil bei den Storgard am nächsten gelegenen Kalkbrücken von Ersby vor; man findet auch Hornblende in den Kalk eingesprengt, mehrentheils in kleinen, mehr oder weniger ausgebildeten Krystallen, welche in perlenschnurgleichen Adern, parallel der Lagerung des Kalks, zusammengehäuft sind.

Die Krystalle des Pargasits sind im Allgemeinen kleiner, als die der Hornblende: die größten bisher gefundenen lagen ganz lose in einer Höhle des Berges, sie waren 1½ Zoll lang und 1 Zoll breit. Sie kommen selten zusammengewachsen vor. Obgleich in Nieren vereint, liegt jeder Krystall für sich von Kalk umgeben.

Der vorzüglichste Begleiter des Pargasits ist der Chondrodit, welcher oft auf der Oberstäche des erstern einen gelben Ueberzug bildet; Flusspath, Moroxit und Glimmer sinden sich auch in seiner Nähe. Eine Bemerkung, welche beinshe für alle Krystallisationen gelten dürste, ist, dass die Krystalle, je größer sie sind, auch um so mehr an der Oberstäche von fremden Eindrücken gelitten, und dass auch um so grössere Stücke fremder Materien (hier gewöhnlich Kalk odar I lusspath) sich der Masse der Krystalle mechanisch beigemengt haben. Die einfachste Kry-

stallform dieser Fossilien, so wie sie bisweilen vorkommt, wenn die Krystalle vollkommen rein ausgebildet sind, ist auf Taf. III. fig. 1. abgebildet. Es ist ein sechsseitiges Prisma, mit 4 breiten und 2 schmalen Seitenflächen, an den Enden mit 2 Flächen zugeschärft. die auf die schmalern Seitenflächen gerad aufgesetzt eind. Gewöhnlich eind jedoch einige Seitenflamm mehr oder weniger verzogen, wodurch der Restall, mit Beibehaltung seiner Hauptform, ein etwas fremdartiges Ansehen gewinnt. Ein solches Vorkommen ist in der Fig. 6. dargestellt. Der Krystall hat zwei sehr deutliche Durchgänge, parallel den Flachen M und M, welche den Seitenflächen der Kerngestalt entsprechen; diese ist Fig. 1. mit punctirten Linien in ihrer natürlichen Lage zum Krystall angegeben. Der dritte Durchgang, welcher die Grundfigur in zwei einander gleiche und umgekehrt ähnliche Prismen theilt, wenn er durch die Zuschärfungskanten gelegt wird, ist parallel der Fläche x; er ist aber sehr versteckt und nur bisweilen zu erkennen.

Um die Winkel mit Sicherheit zu bestimmen, habe ich mit einem astronomischen Kreise 1½ l'us im Durchmessen, Messungsversuche nach des Wollastoneschen Methode angestellt. Ich will hier diese Versuche anführen, um die Gränzen für die Zuverlässigkeit meiner daraus gezogenen Resultate zeigen zu können.

a) Bestimmung der Neigung der Fläche M gegen die Fläche M.

Die Figur 7. mag einen so geführten Längendurchschnitt des Krystalls, welcher auf der Fläche M winkelrecht ist, darstellen. Die Buchstaben a, d, o, b, f, g an den folgenden Tabellen mögen die Supplemente zu den Winkeln, bei welchen sie an der Figur stehen, angeben.

Der Winkel a ist eben so groß als der Winkel b; die Winkel c, d, g, f sind sich ebenfalls alle e gleich.

Ein	Hornb	lendek	rystall;
-----	-------	--------	----------

•	•	B **		С `		٦٦
					620	
5 60 2	•	_	610			
- 3	-		629	•.	-	_
- 4			 6.0		_	•
- 4 - 4			61°	•	_	•
- 3 ₅			_			_
- 4			620		_	. •
- 4				4′	_	
55° 40	ý 55°	49'	620	o'	62°	27

Ein Pargasitkrystall;

	8		1	b	
550	401		550	47	
-	564	,		54"	Α,
-	54"			49"	
•	47'			39 ′	
-	481	·		53'	
-	411			54"	
_	48′			49'	
550	481		550	49'	_

Ein andrer Pargasitkrystall:

Das Mittel aus allen Messungen von a und b ist = 55° 46′ 48″, welches für die Neigung der Flächen M gegen einander einen Winkel von 124° 13′ 12″ giebt. Das Mittel aus den Messungen für e, g und d ist = 62° 8′ 24°, welches die Neigung der Fläche M gegeneinander zu 124° 16′ 48″ angiebt. Dieses Mittel weicht um 3′36″ von dem vorhergehenden ab, und 124° 15′ oder die Mittelzahl von beiden Bestimmungen, dürfte die wahrscheinlichste seyn.

b) Bestimmung der Neigung der Fläche I gegen die Fläche I.

Hier stellt die Fig. 8. den Quuerschnitt des Prisma, winkelrecht auf der Fläche I dar, und die Buchstaben in den folgenden Tabellen bezeichnen, so wie verhin, die Supplementarwinkel zu denes, bei welchen sie gestellt sind.

Ein Hornblendekrygtall:

	Tim HOTHNI	engen A bratt	•
a .	c c	d	. 6
31° 40'	31° 26′	74° 18'	74° 23′
 53′	← 30 ′	— 16'	- 12'
— 53'	- 24'	18^	12°
- 44	- 24	10'	- 20'
47 '	- 25'	- 18'	- 19'
39'	- 19'	- 20'	- 111
- 421	20'	- 19'	. — 19 ⁵
<u> </u>	28′	2 3 ′	- 180
 48'	<u> </u>	- 17'	- 180
42'	— 34	— 18 ′	131
310 441	210 354	740 181	749 17'

Ein andrer Hornblendekrystall.

a c d 31° 44′ 31° 48′ 74° 9′ - 47′ - 40′ - 4′ - 45′ - 44′ - 5′ - 35′ - 53′ - 1′ - 41′ - 49′ - 2′ - 37′ - 54′ - 4′ - 39′ - 52′ - 0′	74° 27' — 22'
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	- 22'
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	22'
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	- 25'
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	- 21'
-39' $-52'$ $-0'$	- 21'
-39' $-52'$ $-0'$	- 35'
	- eēe -
-38' $-59'$ $-6'$	- 26'
- 40' - 48' - 2'	- 181
-38' $-51'$ $-0'$	— 28 <i>i</i>
- 38' - 51' - o'	- 27'
31° 59′ 31° 49, 74° 5,	740 24'

Der Winkel a, bei zwei Pargasitkrystallen gemes-

sen :

Die Mittelzahl aller Messungen von a und c ist 51° 38', woraus sich die Neigung der Fläche I gegen die Fläche I zu 148° 22' ergiebt; das Mittel der Messungen von d und e ist 74° 15' 30"; dieses giebt die

Neigung 1 gegen die Fläche 1 zu 148° 31' an, welche sich um 9' vem vorigen Mittel unterscheidet.

Wird nun weiter die Mittelzahl von diesen beiden Bestimmungen genommen, so ist der wahrscheinlichste Werth für die Neigung von I gegen I = 148° 26′ 30″

c) Um die Neigung der Fläche M gegen die Fläche I zu bestimmen, habe ich durch Reflexion diesen Winkel an zwei Krystallen gemessen.

-1 -	Hornblend e	Pargasit
der Suppl.	Winkel 69° 31'	69° 14
	- 51	68° 584
	- 4'	690 31
3 %	·	_ 3/
. 1	- 1'	- 1
	68 ° 59 ′	- 1/
	69° 2'	690 11

Die Mittelzahl dieser Versuche giebt den Supplementarwinkel = 69° 1' 30", wonach die Neigung der Fläche M gegen die Fläche l 110° 58' 30" beträgt.

Die Neigung der Kante o gegen die Kante u, oder, welches dasselbe ist, das Supplement zur Neigung der Fläche P gegen die Kante z (s. die Grundform Fig. 3) ist mit einem mikroscopischen Goniometer *) direct gemessen worden, welcher nach einer Mittelzahl mehrerer Messungen diesen zu 105° 45' gegeben hat

Es lassen sich alle die übrigen Krystallformen aus der ersten Hauptform leicht ableiten. Es sind ihrer 4,

نيز للأنبيب

Die Beschaffenheit, dieses neuen Instruments wird weiter-

und man kann sich auch ohne weitere Beschreibung durch die auf der beigefügten Taf. III. gezeichnete Figuren 2 bis 5 am leichtesten einen Begriff davon machen. Um die Uebersicht des Krystallbaues zu erleichtern, ist ein Grundrifs des Krystalls einer jeden Figur beigefügt, welche erstere an der Spitze, in der Linie mit ihrer Achse zeigt.

Ich habe nicht Gelegenheit gehabt, die Neigung mehr, als einer Abstumpfungsfläche näher zu bestimmen, nämlich die an der Fläche o gegen die Mäche I (Fig. 3), welche nach einem Mittel von 20 Messungen = 155° 23' ist.

Alle Kryetallabänderungen kommen sowohl beim Pargasit als bei der Hornblende vor, aber sie sind niemals oder höchst selten so regelmässig, wie es die Figur zeigt, ein geübtes Auge wird jedoch teicht unterscheiden, zu welcher Abanderung ein jeder Krystall gehört. Die Hornblende ist gewöhnlich vollkommen ausgebildet und weicht weniger von der regulären Form ab, als der Pargasit, dessen Krystalle, mit Beibehaltung gleicher Winkel, sehr flach und kurz sind Diese Verkurzung geht manchmal so weit, dass die Krystalle einen schiesen Octaeder, mit abgestumpfter Endspitze gleichen. Nach dem Glanz der Oberfläche kaun man mit Leichtigkeit die Flächen M, I und x unterscheiden: die Flächen M besitzen den größten Glanz; eind aber immer voll feiner Spalten; die Flächen I sehen aus, wie eine wohl geschliffene Facette, che sie ihre völlige Politur erhalten hat; sie sind entweder ohne Ritzen, oder wenn diese sich finden. laufen sie in der Richtung des Durchgangs; die Flaohen a baben einen etwas größern Glanz, sind aber

immer etwas wellenförmig, fast wie ein ein ungeschliffener Glasspiegel.

Die weitere Beschaffenheit dieser Fossilien wird vom Herrn Bonsdorff auf tolgende Art beschrieben:

Die Hauptsarbe des Pargasit ist grün, aber verschieden abgeändert: bald hell, bald graulich grün, lauchgrün und schwarzgrün. Der äussere Glanz ist dem des Glases gleich; auf abgerundeten Körnern und in den Unebenheiten der Krystalle ähnelt die Oberstäche dem halbgeschmolzenen Glase. Die abgeleiteten Flächen sind sehr matt.

Auf dem blättrigen Bruch stark glänzend; der Glanz etwas perlenmutterartig.

Der Brnch in der Richtung der vollkommenen Durchgänge ist eben, geradblättrig, aber in deren Diagonale, besonders der kleinern längst der Krystalle, ist der Bruch strahlig.

Die Bruchstücke sind scharfkantig und fallen bisweilen prismatisch aus.

Kleinere Stücke durchscheinend.

Wird von Quarz geritzt, ritzt aber Flusspath und giebt mit dem Stanl dann und wann einige Funken.

Giebt ein weissliches Pulver, welches je feiner es ist, um desto weniger ins Grüne spielt.

Das spec. Gewicht wurde = 5,11 gefunden.

Die Farbe der Hornblends ist pechschwarz. Erscheint mehrentheils undurchsichsichtig, aber dunne Lamellen sind oft, wenigstens an den Kanten, durchscheinend mit grünlicher Farbe.

Ist etwas spröder, als der Pargasit, und giebt ein grünlichgraues Pulver.

Im übrigen mit dem Pargasit übereinstimmend. Der Pargasit und die Hornblende verhalten sich vor dem Löthrohr beinahe gleich: beide schmelzen mit Aufwallen. Der erste giebt ein graulich weißes, der letztere aber eine grünlich braune Masse; sie werden sowohl vom Borax als von Phosphorsslz aufgelöst, obgleich sich dunkle Flecken zeigen von Theilen welche keine innige Verbindung eingegangen. Der Pargasit giebt mit Borax eine undurchsichtige, farblose Rugel, welche durch Zusatz vielen Steinpulvers grünlich wird.

Die Hornblende gieht sogleich eine olivengrüne Farbe, welche bei einem kleinen Zusatz von Phosphorsalz verschwindet.

Beide geben mit letztgenanntem Salze ein trübes, farbenloses und mit Ritzen erfülltes Glas. Mit Natron schmelzen sie au undurchsichtigen Hugeln zusammen.

Die Analysen des Herrn Bonsdorff geben folgende Resultate.

Pargasit:	
Kieselerde	46,26
Talkerde	19,05
Kalkerde	13,96
Thonerde	11,48
Bisenoxydul	3, 48
Manganoxydul	0,40
Unzersetzter Stein	0,43
Fluisspathsäure	2,51
Verlust	2,45
	100.00

Hornblende

	**		
Kieselerde	45,6 9		
Talkerde	18,79		
Kalkerde	13,83		
Thonerde -	12,18		
Eisenoxydul	1,31,7,38		
Manganoxydul	0,24, , /		
Eluísspathsäure	9,29		

100,27.

Der Pargaeit ist vorher schon vom Hrn. Dr. C. G. Gmelin untersucht worden, und die Hornblende von diesem Orte ist der Gegenstand einer Untersus chung vom Herrn Hisinger gewesen.

Herr Gmelin erhielt aus dem Pargasit #). 51,75 Kieselerde Talkerde 18,97 Kalkerde . , 19,04 Thonerde. 10,95 Eisenoxydel 3,97

Flüchtige Theile 1,85 · 2,51 Verlust

100,00.

Herr Hisinger fand die Pargas Hornblende bestehend aus **)

30arh.f. Chom., u. Phys. 1, Bd. 4. Heft.

^{*)} Kongl. Wetenskaps Akademiens Nya Handlingar för är 1816.

^{**)} Afhandlinger i Fysik, Kemi och Mineralogi 6-Th, peg. 206.

Kieselerde	41,50
Talkerde	. 19,40
Kalkerde	14,09
Thonerde	13,75
Bisenoxydul	7,75
Manganoxydul	0,25
Wasser	0,50
	07.0%

97,24.

Der Gehalt an Flusspathsäure, welchen Herr Bonsdorff sowohl im Pargasit als in der Hornblende von Pargas gefunden hat, ist den HH. Gmelin und Hisinger entgangen; es ist jedoch wahrscheinlich, dass die Flussepathsäure in diesen Fossilien nur in Verbindung mit Kalkerde vorkommt, und dass diese siussaure Kalkerde nur einen zufälligen Bestandtheil ausmacht. Wenn man, nach dem, was die Ahalysen anzeigen, den Gehalt der Fossilien an Flusspathsäure zu 2,5 Proc. annimmt, so wird davon 7 Proc. Kalkerde aufgenommen, um damit Plusspath zu bilden. Der Sauerstoff der übrigen Kalkerde = 1 von dem der Thonerde, & von dem der Talkerde und ohngefahr is des Sauerstoffs der Kieselerde. Der Sauerstoffgehalt der Kalkerde ist ferner gleich dem des Eisenoxyduls, in der Hornblende gleich und 2 Mal so groß, als derjenige des Eisenoxyduls im Pargasit. Hieraus kann man folgende Formeln ableiten. Für Hornblende: 4 MS2 + 3 AS + CS + fS + CFl. Für den Pargasit: 4 MS' + 5 AS + CS + 1 fS + CFI *). Die-

^{*)} Herr Bensderff hat für diese Fossilien die Formel: Fi A³ + 2 CS² 424 MS² hergeleitet, aber da es nicht glanblich

sen Formeln zufolge würde die bestimmte Proportion zwischen den Bestandtheilen die folgende seyn:

Hornblende	Pargasit	
Kieselerde 47.55	48,04	
Talkerde 19,01	19,97	
Kalkerde 13,10	13,78	
Thonerde 11,81	19,41	
Eisenoxydul 6,00	3,15	
Flussaure 2,53	9,65	

VIII.

Untersuchung der dem Scapolith oder der Paranthinfamilie angehörigen Fossilien, welche in den Kalkbrüchen des Kirchspiels Pargas vorkommen.

1. Gemeiner Scapolith.

Kommt theils derb, theils krystallisirt vor; die Krystallformen sind folgende:

abgestumpsten Seitenkanten, an den Enden mit 4 Flächen zugespitzt, die auf die Abstumpfungsstächen der Seitenkanten gerad aufgesetzt sind (* Taf. IV. Fig. 1). Diese Form ist Mauy's Paranthinedioctaëdre. Die Neigung der Fläche r gegen r wird von ihm zu 138° 12';

ist dass die Flusspathsänre mit der Thonerde verbunden ist wenn Kalkerde sich da befindet zu welcher die Flusspathsäure eine weit größere Verwandtschaft hat, ao habe ich diese Formel abgeändert, welche übrigens, abgesehen von dem Eisenoxydulgehalt, ein gleiches letztes Resultet als die von mir vorgeschlagenen giebt.

die von r gegen z 12° und die von M gegen r 110° 44' angegeben. Die Messungen, welche ich Gelegenheit hatte, mit einem microscopischen Goniometer zu bewerkstelligen, haben ein von der vorliegenden Angabe so wenig abweichendes Resultat gegeben, dass die Verschiedenheit nur von Beobachtungssehlern herrühren kann.

2) Die vorhergehende Form, abgestumpst an den Kanten, welche sowohl die Zuspitzungsslächen unter einander, als mit den Seitenslächen M der Säule bilden (s. Fig. 2). Die Neigung der Fläche r gegen die Fläche t ist 159° 6' und die Neigung der Fläche M gegen die Fläche s nahe 150°. Diese Krystallform ist sehr selten; meist kommt auf der vorhergehenden Form nur hier und da eine der oben genannten Flächen vor.

Das von Hauf beschriebene Paranthin-Perioctaëdre ist nicht zu Pargas gefunden worden, auch nicht einmal eine Spur von Blätterdurchgängen durch die Achse der Saule.

Die Krystalle sind in Gruppen zusammen gewachsen und selten vollkommen ausgebildet; gemeiniglich sind sie mit kleinen Austkrystallen durchwebt. Ihre Größe wechselt von 2 Zoll Länge und 1 Zoll Dicke bis zum sehr kleinen ab.

Die Farbe weise, bisweilen ins Graugrünliche epielend, welche letztere Farbe deutlich von den seinen Augitkrystallen herrührt, die ost in einem dichten Gewebe das Fossil durchziehen.

Wird vom Flusspath leicht geritzt.

Die Krystallstächen sind selten ohne Eindrücke von fremden Stoffen; nie stark glänzend.

Gewöhnlich haben sie das Ansehan einer in eine Form eingepressten, halbgeschmolzenen Masse. Sie

geschmolzenen dünnen Haut von schwarzem Augit bedeckt.

Die Krystalle haben zwei Blätterdutchgänge pazallel den Seitenflächten des vierseitigen Prisma; bein dritter zeigt sich bisweilen sahrage gegen die Azz des Prisma, parallel mit einem der Endabstumpfungen.

Die Durchgangsflächen sind glasglänzend; eine Bruchfläche, parallel einer Zuspitzungsfläche hat einen perlemutterartigen Glanz.

Die Bruchfläche queer fürch den Krystall ist muschelig, glasglänzend.

Im hohen Grade durchscheinend, iff kleinen Stüelten bisweilen beinahe durchsichtig.

der Sehr schwer zu zerschläßen, besonders queer
durch das Prismel, wodurch dieses auch in prismatische Stücke zerspringt.

1. Das: eigentlämliche Gewicht eines ausgezeichnet

Schmilzt vostdem Löthrehr für sich in der Rothglühhiise nicht, wird aber trüber; hist sich in der Rothglühhiise nicht, wird aber trüber; hist sich in der Rothglühhiise nicht, wird aber trüber; hist sich aber in der Weiseglühhitze auf und wirft, unter etarker Entwickelang
von Licht große Luftblagen. Dieser Aufhlüben deuert
sehr lange, nachher ist das kleine Stück in eine rauhn
Emaille verwandelt, welche äusserst schwer zum weiz
tern Schmelzen, gebracht werden kannige Dass Pulver
wird mit Kobaltauflösung dunkelblau ohne in violett
zu spielen. Borax nimmt vom Stein, unter Aufblähung, bedeutend mehr, als sein eignes Volumen auf;
die Parle wird wassenklar und gense farhenlos. In
Phosphorsalz verhält anjaich eben son wiegenlen. Vom
Natrum, wird er beinahe gaz nicht aufgelöst.

Der Stein findet sieh in den Kalkletichen von Bersby im Hirchopiel Pargas von Augit, Glimmer und Flussepath begleitet. Wie mehrere andere Possilien in Pargas, bildet auch dieses eine Reihe von größern und kloinern Nestern im Kalkloger, welche perlenbundöhnlich vorbunden, der Lagerung des Kalks parallel laufen.

Analytische Untersuchung.

Einige ausgezeichnet reine kleine Stücke des Steins, grob zerstoßen, durch eine sehr venfännte Säure von Kalk gereinigt und auf einem narmen Ofen getrockuet, vertoren nachher im ulüben 1,03 Procent; sie waren ganz trüh gewanden und hatten einen mehr perleumutterahnlichen Glanz erhalten.

Um auszumitteln, ob das Possil ein Alkali enthielte, wurde es ünsserst sein gerieben und geschlämmt in Salzsäure ausgelösst. Es wurde dadurch größentheils zerlegt, gab aber keiner öpur von Alkali.

3 Grammen geschlemmten und auf einem Ofen wohl getrockneten Pulvers wurden eine Stunde mit 34 mal so vielem Kohlensauren Kali in einem Platinfiegel gegläht. Die Masse war weiß etwas ins Blaus spiesend.

Die in Salzsäure und Wasser aufgelöste Salzmasse wurde zur völligen Trockste abgedampft, noch warm mit einigen Tropfen Salzsäure übergessen und nach her in destillirtem Wasser aufgelöst! Die unaufgelöst to Kieselerde aufs Filtrum gebracht, wohl ausgewaschen, getrocknet und gegtühr, wog 1,315 Grammen.

Die Auflösung und dals größtentheils abgedampfte

Spälvasset wurde mit) kaustischem Anmoniak in geringem Heberschufs gefällt.

Der entstandene farbenlose Niederschlag wurde aufs Riltnum genommen, darauf gewaschen, und in kaustischem Kali aufgelöst. Einige unwägbare bräunliche Flookenablischen anaufgelöst, diese waren manganhaltiges Eisenexyd. Die in Kali aufgelöste Thongerde wurde mit Salzsäure gefällt, bis dass der größte Eiseil wieder aufgelöst war, und dann mit kohlensaurem Ammoniak niedergeschlagen; sie wog, gewaschen und gegläht, 1,963 Grammen.

Die Andlösung nach dem ersten Niederschlage mit kaustischem Ammoniak, wurde noch einmal mit saumen sondsmurem Kalle gefällt. Die ozelsaure Kalkerde gehringen nälligem Auswarchen und Glühen 1,009 Gr. Jachlensaure Kalkerde, welche 0,569 Grammen reinem Kalk entsprechen.

mihDie nach der niedergeschlagenen Halkerde rückständige Eküstigkeit wurde aus Trockee ausgekookt med die Salzmasse geglüht, um allem Salmiak zu verdüchtigen und die überschüssige Analakure zu zerstösten. Bei der Widderstiflösung im Wasser fanden sick sinige wenige Flocken Kieselerike ananfgelöst, aber durch Kochen mit kohlensaurem Kali wurde weiter kein Niederschlag erhalten:

. nor Die Analyse hatte also gegeben:

			Sauerstoff
Kieselerde	1,315	43,83	21,9
Thonerde	1,063	35,43	16,5
Kalkerde	0 ,569	18,96	5,3
Wasser	• *•	1,05	•
		99.25	

Wenn das Wasser als der Constitution des Foseils fremd angeschen wird, so stimmt dieses flesultate sehr nahe mit der Formel CS + 5 AS.

In den Halkbrüchen von Breby kommen mehrere große Höhlen vor, welche vermuthlich durch eine sehr fangwierige Einwirkung des Watsers entstanden sind. In diesen Höhlen liegen alle die Possiken, welche von dem ausgewaschenen Kilk eingeschlossen gewesen, ganz lose, und von allem anhängdudem Kulk und Plusspath befreit!

In diesen Hölen finden sich Hordblende, Augit, Glimmer, Graphit, Morexit in und Scapelith. Letxtgenanntes Postil hat hier ein ganz underes Ansehen
angenommen, et hat seine Krystellfiger behälten gestellt,
welche vermathlich vorher mit Rail erfüllt gewissen.
Die Durchsichtigkeit ist ganz versehwunden und die
Possil hat einen mehr perlmutterartigen Glanz; dem,
welchen es beiten Glüben annimmt schnlich, agiten,
welche vermathlich verleicht, auch eine schnlich die inwendigen schnlich die inwendigen ges Seiten der in den Krystallen verkommenden Höhlungen zum Theil bedeckt.

Bei einem Versache dieses Fossil zu malyeren,

^{*)} Es ist merkwürdig, dess in diesen Höhlen von Blusspath, der sonst immer die Hornblende begleitet, nich keine Spur findet, da doch der Moroxit nicht fehlt. Doch ist auch letzterer an der Oberstäche etwas angegriffen und mit Eisenoxyd gesärbt.

den ich achon im Jahob 1826 im Laboratorio des Hrn. Professoro Bernedius vorzunehmen Gelegenheit hatte erhielt ichd.ou ថ្មីខេត្តស

> Tieselerde of war 43,00 Chonerde 88.00 34,48h (.........] - no 18,44mu - '1 . 1' Kalkerde 0...4 Wasser . 1,60 97,52 136:4

sun finalizand Wasserhaltiger Scapolith. Haffe

Kommt in mehr oder weniger regelmaleigen HrA stallen, mit denselben Abanderungen, wie die vorhert gehende Art, vor.

-3:10 Bie Farbe weiß, Bieweilen ins Celbe spielend. Undertheichtig, an den Hanten stark durchscheinend. "N Die Durchgange sehr wefiig, oft gas nicht eishtbar. sommenserang dies. . Tellightigely Keereling ent-

Die Krystallflächen matt, oder etwas wachegläpzend. Der Glanz der Bruchfläche ist bedeutend grofeer, und nähert biek mehr dem des Glases.

lst etwas weniger hart, als der vorige Scapolith, auch etwas leichter zu zerschlagen.

100 mil vielnen mit vielnen

Das eigenthümliche Gewicht habe ich = 2,749 ge-

rob vor dem Löthrohr verhält er sich ebenso wie der

Kommt in den Kalkbrüchen bei Storgard im Hirchspiel Pargas vor, wo die Krystalle gewöhnlich in den Nestern an einer eignen Art weisen und durchsichtigen Feldspath, welcher daselbst im Kalkspath überall vorkommt, befessigt sind. Wird von dunkelgrünem Pyrallolit and Morozit begleitet.

Bei einer Analyse dieses Fedelle marke, arhalten zin Sanetstoff, constant Sanetstoff, constan

99,05

Es erhellt aus dieser Montyse, dufei das Possil mit Ammahme eines größern Wassergehalts und einem geningern Gehalt, an Bittererde, dieselbe Zusammensetzung, wie die vorhergehende Abanderung betitzt.

bus Dandenis Wassergabalt, after night anders als chemisodis in the Markettengen, pingghan; kann ag mochtaidis Foundito 5, 980, 740, AS, drudges der Zusammensetzung dieses wasserhaltigen Scapplithe; entspirational der Marketten H. 2013.

af — Administrati nobec dente de la compania del compania de la compania del compania de la compania del comp

Im Anfang des Jahres 1819 wurde von dem Grafen E. Swinheil im Kalkbruche von Simonsby im Kirchspiel Pargas, nebst einer vorher unbekannten Art von
Augit, auch ein in der Form des Scapoliths krystallisirtes Fossil gefunden, welches gewöhnlich an der
Oherfläche grün war, aber sich als ein mechanisches
Gemenge von Augst und Scapolith zeigte.

Die Größen der Krystelle variirt von 2 bis 5 Zoll Länge bei einer Dicke von 2 Zoll bis zu einigen Linien herab. Ihre Oberfläche ist zehr uneben und rauh; sie sind hellgrün von Karbe; diese zührt theils

von einer gleichsam geflossenen dunnen Haut von Augit her, theils von deutlichen kleinen Augitkrystallen, welche an der Oberfläche der Krystalle liegen. Das Innere der Krystalle besteht meist aus einer mehr oder weniger gelblichen Scapolithmasse, welche etwas wachsglänzend ist und weniger deutliche Durchgange, als der gemeine Scapolith hat. An einigen Stellen sind auch deutliche Massen von Augit, welche sich durch ihre grune Farbe und starken Glanz auszeichben, eingemengt. Als in geognostischer Hinsicht besonders merkwürdig sehe ich eine in der Mineraliensammidhg des Grafen Steinheil aufbewahrte Schffe aff, welche zum größtentheil ihrer Masse aus kleinen gitte deutlichen Augitkrystallen besteht, die se zusammengehäuft sind, dass das Ganze die Form eines großen Scapolithkrystalls hat.

"4. Wasserfreier Scapolith.

In den größern Scapolithmassen bei Ersby kommt ein ausgezeichnet klares Fossil vor, welches im Anfange für einen sehr reinen gemeinen Scapolith gehalten wurde, es zeigte sich jedoch bei einer Analyse dieses Fossils, dass es einen bedeutend größeren Ansheil Kieselerde als der gewöhnliche Scapolith enthält.

Seine aussere Beschaffenheit ist folgende:

Kommt, in krystallinischen Massen mit bloß Einem deutlichen Durchgange vor.

Halbdurehdiohtig, beinahe farbenlos,

Die Bruchstäche nähert sich dem kleinmusolieligen.
Völlig glasglänzend sowohl im Blätterdurchgang, als auf dem Bruche.

Hant, ritzt den gemeinen Scepolith, wird aber vom Querz geritzt.

Schwer zu. zerschlagen.

Unterscheidet sich vom gewöhnlichen Scepolith eigentlich durch seine vollkommene Klarheit und Farbenlosigkeit, durch eine größere Härte und durch einen noch deutlichern blättrigen Bruch, in einer Richtung.

Vor dem Löthrohr verhält sich dieser Scapolith eben so wie der gemeine, nur wird, er in geringerer Menge von Natrum zu einem Glass aufgelöst.

3 Grammen im Achatmorser zerriebenen und geschlämmten Pulvers wurde mit umal so vielem kohlenseuren Kali geglüht. Die geglübte Masse, welche weile und opalieirend war, wurde im Selesture aufgelost und wie gewöhnlich in einer Porcellanscheele ge-Die mit Salzsäure übergossene und in Waslatinirt. ser aufgelöste Salzmasse liefa 1,624, Grammen Kieselerde übrig. Die durchgegangene Auflösung und das Spülwasser wurden mit kaustischem Ammoniek gefällt. Der aufa Filter gebrachte Niederschlag wurde nach völligem Auslaugen, wie gewöhnlich, mit kaustischem Kali behandelt, wobei einige wenige dunkele Flocken unaufgelöst blieben, welche ich nicht der Mühe werth hielt, auf ein eignes Filtrum zu bringen. Die völlig niedergeschlagene, wieder in Salzsäure aufgelöste und endlich mit Kohlensaurem Ammoniak wieder gefällte Thonerde wog nach tem Auswaschen und Glüben 0,879 Grammen.

Die nach der Fällung mit kaussischem Ammoniak durchgegangene Kalkflüssigkeit wurde mit kohlensaurem Ammoniak gefällt, und der Niederschlag aufs Filtrum genommen und ausgewaschen. Er wog nach

dem Glühen 0822 Grammen, welche 0,464 Grammen reiner Kalkerde entsprechen.

Um den Wassergehalt zu untersuchen, wurden einige ausgezeichnet reine kleine Stücke des Steins geglüht. Sie verloren dabei 1,07 Procent-

Die Analyse hatte also gegeben:

/ :		Procent	Sauerstoff
Kieselerde	1,624	54,13	27,1
Thonerde	o,877	29,23	13,7
Kalkerdo	0,464	15 ,46	4,4
Wasser		1,07	,
		99.89.	

Da die Quantität von Sauerstoff in der Kalkerde, der Thonerde und der Kieselerde sich zu einander beinahe, wie 1,3 und 6 verhalten, so würde die Formel für dieses Fossil seyn: CS' + 3 AS.

Diese Formel trifft völlig mit der des Skolezits, welchen Gehlen untersuchte, überein, wenn man die letztgenanntem Fossil gehörigen 3 Atomen Wasser abzieht; ich habe also für dieses Fossil den Namen des wasserfreien Scolezits, als des nach vorhergehender Untersuchung zweckmäßigsten, vorgesehlagen.

\mathbf{IX}_{i} .

Untersuchung über die im Kirchspiel Pargas vorkommenden Augitarten (Pyroxen Hauy).

1. Klarer Augit,

Kommt mehr oder weniger deutlich krystallisire vor. Die Krystalle sind zusammengewachsen: die Krystallformen folgende:

- 1) Ein vierseitiges Prisma, demen Winkel nach einer der Mittelzahl von mehrern Messungen mit einem Reflections-Gonimeter 87° 55' und 92° 27' betragen.
- Die Krystalle haben einen blättrigen Bruch, welcher einer schiefangesetzten Endflüche entsprechen würde, die auf die scharfe Seiterskante unter einem Winkel von 106° 0′ 30′′′ gegen die Achse des Prisma aufgesetzt wäre. Sie sind mit 4 Flächen zugespitzt, welche von 2 Paaren Zuschärfungsflächen mit schieflaufenden Endkanten gebildet werden (s. Taf. IV. Fig. 3.). Die Neigung der Flächen M zu M = 87° 33′ und der Fläche M zu z = 154° 46′.
- 2) Die vorige Krystallform, an den stumpfen Seitenkanten des Pzisma grad abgestumpft, wodurch sich ein sechsseitiges Prisma bildet, welches ebenso wie das vorhergehende vierflächig zugespitzt ist (Fig. 4). Die Neigung der Fläche 1 gegen M beträgt 136-15'.

Die vorige Krystallform an allen Seitenkanten grad abgestumpst (Fig. 5.). Die Neigung der Fläche M gegen r = 133° 47'.

Von diesen Krystallformen ist die erste am seltensten, die andern kommen häufiger vor. Oft sind die Krystalle nach einer Seite hin ausgezogen, wodurch sich sehr platte Prismen bilden. Ihre Größe variirt von der Länge eines Zolls und der Dicke einiger Linien bis zu einer fast mikroscopischen Kleinheit.

An den Kanten sind die Krystallen gewöhnlich wie gestossen. Die Oberstäche des Prisma überhaupt erscheint, wenn sie ohne fremde Eindrücke ist, klar spiegelstächig glänzend. Die Abstumpfungsstächen des Prisma haben ein mehr mattes, geschlissenes Ansehen,

die Endflächen zwar größern Glanz, aber sind doch nie spiegelglatt. Der Durchgang, parallel einer schiefangesetzten Endfläche, zeigt sich beim Zerschlagen eines Krystalls sehr deutlich eben, aber schwach glänzend, dass selten ein Gegenstand darin restectirt werden kann. Die Bruchstücke sind wenig glänzend, im Allgemeinen doch mehr, als die eigentliche Durchgangssläche. Die Art des Glanzes ist Fettglahz.

Die Farbe hell blaulichgrun.

in hohem Grade durchscheinend; doch sind die Krystalle oft in mehreren Richtungen von seinen Spalten durchzogen, was ihre Durchsichtigkeit vermindert.

Der Bruch splitterig, kleinmuschelig. Zerspringt

gewöhnlich in platte scharfkantige Stücke.

Hart; ritzt Glas, wird aber von Quarz geritzt.

Das eigenthümliche Gewicht von einigen grobzerschlagenen und durch schwache Säure gereinigten Stücken wurde = 3,267 gefunden.

Vor dem Löthrohr schmilzt der Stein für sich allein sehr langsam unter einer Lichtentwickelung und mit Auswersen großer Lustblasen, zur weißen Emaille. Mit einer geringen Menge Natrum schmilzt er zu einer klaren Perle von derselben Farbe, als der Stein für sich hat; ein größerer Zusatz macht die Perle opalisirend.

Mit Natrum auf einem dünnen Platinbleche geglüht, zeigt er einen geringen Gehalt an Mangan an. Wird von Borax zum klaren Glase aufgelöst, welches anfangs, nachdem die Perle eine gehörige Menge des Steinpulvers aufgenommen hat, einen geringen Eisengehalt zeigt. Wird von Phosphorsalz sehr langsam aufgelöst und bildet ein Kieselskelett, welches schwisrig aufgelöst wird.

Analytische Untersuchung.

3.82 Grammen von Kalk und anhängendem Glimmer wohl gereinigte kleine Stücke des Steine, verleren im Glühen 0,004 Grammen an Gewicht, was nur 0,10 Procent ausmacht. Das Fossil hatte während des Glühens beinahe keine Veränderung erlitten, die Farbe war nur etwas heller geworden.

3 Grammen geschlämmten und geglüheten Pulvers wurden mit dem 4fachen Gewichte kohlensauren Kalis im Platintiegel geglüht. Die Masse war nur zusammengesintert und schön blau von Farbe. Sie wurde in Salzsäure und Wasser aufgelöst, wobei etwas unaufgelöst blieb, das sich aber als reine Kieselerde deutlich verhielt. Das Ganze wurde in einer Porzellanschaale zur Trockne abgedampft, daraus die Salzmasse zuerst mit einigen Tropfen Salzsäure übergossen, und dann im Wasser aufgelöst. Die unaufgelöste Kieselerde wog, nach völligem Auswaschem und Glühen = 1,651 Grammen.

Die Auflösung mit kanstischem Ammoniak niedergeschlagen, gab eine gelbliche voluminöse Flüssigkeit, welche aufs Filtrum gebracht wurde. Der wehlausgewaschena Niederschlag wurde in Salzsäure aufgelöst, die Auflösung mit Wasser verdünnt und in einer geräumigen Flasche mit kohlensaurem Ammoniak im Ueberschuss niedergeschlagen. Der hierdusch vom Talk und Mangan befreiete eisenoxydulhaltige Niederschlag von Thonerde wurde aufs Filtrum gebracht und mit Sorgfalt gewaschen, wobei das Wasser einige Tage Zeit zum Abtriesen erhielt. Darauf wurde der Niederschlag behutsam vom Filtrum abgenommen und im Platintiegel mit kaustischem Halk gekeelt. Das

im Trichter stehen gebliebene Filtrum murde zperst mit einer warmen Auflösung von kaustischem Kali über, gössen, damit die noch anhängende Thonerde von kaustischem Kali übergossen, damit die noch anhängende Thonerde vom Kali aufgelöst werden möchte, und dann die mit Kali gekochte Masse wieder auf dasselbe Filtrum gegossen. Das unaufgelöste Eisenoxyd wurde mit warmem Wasser gewaschen und wog geglüht = 0,075 Grammen. Die im kaustischen Kali aufgelöste Thonerde wurde mit Salzsäure niedergeschlagen, welche man solange zugofs, bis der gröfste Theil der Thonerde wieder aufgelöst war, nachher wurde sie mit kohlensaurem Ammoniak völlig niedergeschlagen. Die reine wohl ausgewaschene und gesglühte Thonerde wog 0,085 Grammen.

Die nach der Fällung mit kaustischem Ammoniak erhaltene kalkhaltige Auflösung wurde mit Quadroxalat von Kalk niedergeschlagen. Die oxalsaure Kalkerde aufs Filtrum gebracht und wohl gewaschen gab nach dem Glüben 0,835 Grammen kahlensaurer Kalkerde, welche mit kohlensaurem Ammoniak, übergossen und stark eingetrocknet, an Gewicht nicht merklich zunahm *). Diese 0,835 Grammen kohlensaurer Halkerde entsprachen 0,471 Grammen reiner Kalkerde.

Journof, Chem. v. Phys. 1, Ad. 4, Hift,

^{*)} Da diese Kalkerde von Talkerde verunreinigt seyn konnte, so wurde sie in Gyps verwandelt, und eine gegluhte
und gewogene Menge mit einer gesättigten Auflösung von
schweselsaurem Kalk ausgewaschen. Die zum Versuche
angewandte 1,120 Grammen verloren nicht völlig 0,002
Grammen, welche eher von einem während der Operation
begangenen Fehler, als von ausgewaschener Talkerde herrühren konnte.

Die Auflösung nach der Bällung der Kalkerde wurde mit der vorher erhaltenen talk - und manganhabtigen Auflösung zur Trockne eingekochtt und die Salzmasse in einem Platintiegel gebracht, worin sie bie zur Verflüchtigung alles Salmiaks behateam erhitzt wurde. Das geglühte Salz in Wasser aufgeföst und unter Kochen mit kohlensaufem Kali niedergeschlagen, gab einen Niederschlag von Talkerde, welcher, nach langem Glüben zur Verjagung der Köhlensäure, 0,075 Grammen wog. Die Auflösung und das eingekochte Spülwasser wurden noch einmal gekocht und gaben 0.025 Grammen Talkerde. Diese beiden Niederschlöge von Talkerde, welche zusammen 0,700 Grammen ausmachten, fingen während eines laugen Glühens an ins Gelbbraune zu spielen. Sie wurden daher wieder in Salzsaure aufgelöst, wobei sich etwas oxydirt salzsaures Gas entwickelte. Eine etwas manganhaltige Kieselerde blieb unaufgelöst, welche geglüht o,o i Grammen betrug. Die Auflösung wurde mit kaustischem Ammoniak niedergeschlagen; der Niederschlag wog 0.015 Grammen und kann als reines Mangoxyd angesehen werden.

Dieser Versuch hatte also ergeben!

•	•	Procent	Sauerstoff
Kieselerde	1,651 } 0,011 }	55,40	27.7
Thonerde	o,o85 ¯	2,83	1,3
Eisenoxyd	0,075	2,50	0,77
Kalkerde	0,471	15,70	4,4
Talkerde	0,676	22,5 7	9,3
Manganoxyd	0,013	0,43	_
	2.982	99,43	,
Verlust	0,018	0,57.	

Das bei der Analyse erhaltene Eisenoxydi war ohne Zweisel nur als Eisenoxydul im Mineral vorhauden. Wenn man bei dieser Annahme den Sauerstoff des Eisenoxyduls als Einheit betrachtet, so findet man den Sauerstoffgehalt der Thonerde doppelt so größ, den der Kalkerde 6 Mal, den der Talkerde 12 Mal und den Sauerstoff der Kieselerde 59 Mal so größ, als den zuerst genannten; die Formel wird demzusolge i

(fe S + 4 AlS) + 6 (Ca S² + 2 MS²)

Dies Fossil findet sich im Simonsby- Halkbruch, begleitet von einem braungelben Glimmer und Pseudoscapolith, in spathigem Kalk eingewachsen. Bei Storgard sind auch einige wenige sehr kleine Krystallen dieser Fossils gefunden worden.

2. Dunkler Augit

kommt in mehr oder weniger deutlichen Krystallen vor, oft nur in zahlreich zusammengehäuften krystallinischen Körnern, doch so, das jedes Korn von dem anliegenden einen kleinen Eindruck erhalten hat. Die Krystallformen sind die vorherbeschriebenen *), doch sind diese gewöhnlich weit größer und deutlicher.

Farbe theils völlig schwarz, theils dunkelgfün oder schwarzbraun.

Die Flächen des Krystalls sind stark glänzend, die Endflächen weniger spiegelglatt und die Kanten gewöhnlich, wie geschmolzen.

^{*)} Bei einem Exemplar fand ich die Kanten a, o (Tat. IV. Fig. 5.) abgestumpft, aber die Abstumpfungsfläche war nicht so deutlich, dass sie einer Messung unterworfen werden konnte.

Der schief gegen die Aze geneigte Blätterdurchgang des Prisma ist ausgeseichnet deutlich, und durch die Spalten, welche sich an den Seiten des Prisma zeigen, immer erkennbar. Bisweilen sind die Krystalle auch nach diesem Durchgange von dünnen Halkhäutchen durchgezogen Die Durchgangeflächen matt.

Der Bruch kleinmuschelig; beinabe: fettglänzend.

Undurchsichtig, in dunnen Kanten mit einer bouteillengrunen oder bräunlichen Farbe durchscheimend.

Hart, ritzt Glas nur schwach.

Leisht zu zerschlagen, besonders dem Durchgange nach.

Das eigenthümliche Gewicht von 3,324 zu 3,408.

Schmilzt vor dem Löthrohre für sich sehr langsam zur schwarzen oder schwarzbraunen Emaille. Mit
einer geringen Menge Natron leicht schmelzbar zur
schwarzen Rugel unter Aufblähen; nach Zusatz von
mehr Natron erhält die Perle eine rauhe Oberfläche
und wird fast unschmelzbar. Von Borax werden kleine Stücke äusserst langsam aufgelöst. Die Perle zeigt
die von Eisen herrübrenden gewöhnlichen Farbenveränderungen. Wird von Phosphorsalz langsam aufgelöst; ein kleines Stück läßt immer ein ungefärbtes,
durchsichtiges Rieselskelett übrig.

Ich habe nur die braune Varietät zu untersuchen Gelegenheit gehabt. Diese Analyse, welche in dem Laboratorio des Herrn Professors Berzelius im Herbst 1816 gemacht wurde, gab:

•		Procent	Sauerstoff
	Kieselerde	51,80	25,9
	Thonerde .	•	
. •	Talkerde	12,01	4,56
ر الأصلام	. Kalkerde	19,07	5,54
Harry	. E isenoxydul	6,92	, 1,58
· ,	Wasser	1,09	
9631	till.	97,38	•

Verlust 2.69

Es ist schwer, für ein so mannigfaltig zusammengesetztes Fossil die chemische Constitution zu errathen.
Die Sauerstoffquantitäten des Eisenoxyduls, der Thonerde, der Talkerde und der Kalkerde stehen zu einander beinahe im Verhältnitse, wie 1, 2, 3 und 5.
Der Sauerstoffgehalt des Kieselerde ist beinahe 15
Mal so groß, als derjenige des Eisenoxyduls; die
Formel würde also seyn:

, (fe S + z,AlS) + 3 (Ca S² + MS³)

Die sohwarze: Varietät kommt in den Kalkbrüchen bei Ersby vor. Die Krystalle, sowohl die mehr ausgehildsten, als die kleinkörnigen, sind in größern und kleinen Nestern und Adern zusammengehäuft, welche, so wie die übrigen hier vorkommenden Miner ralien, im Kalkspathe liegen. Die begleitende Mineralien sind Scapolith, und eine eigne Art Sphen in sehr schiefen Rhomboedern krystallisirt.

Die braune Varietät kommt auch bei Ersby vor, aber sie begleitet die Hornblende; die Krystalle sind gewöhnlich größer, aber sehr mit Kalk durchsetzt, daher sie sehr leitht zerfallen. Die dunkelgrüne Artfindet sich wieder bei dem Storgard Kalkbruch als Begleiter der dort vorkommenden Minerahen.

Die Zusammensetzung se S + 3 AlS, die in diese beiden Augitarten zu ungleicher Menge eingeht, macht vermuthlich nur eine zusällige nicht zum krystallisirenden Theil gehörige Beimischung aus. Die beiden Augitarten sind also Doppelsifieste von Talkerde und Kalberde und nur als Variationen derselben Gattune anzusehen. Dieses wird auch dadurch wahrscheinlich, dals man andere eben so krystallisirte Angitarten hat, worin die Beimischung se S + 3 AlS nicht vorkommt.

X.

4.18

Untersuchung eines neuen Fossils aus Frugard im Kirchspiel Menzela,

Bei einem Kalkbruche, welcher dem im Kirchspiel Menzela und dem Distrikt Nyland gelegenen Landgute Frugard gehört, komme und mehrern früher schon bekannten Fessilien, als Sphen, Scapolith, Malecelith und gracen körnigen Augit, ein braunes Posi sit vor, welches dem äussern Ausehn mich mit dem bei Gakum in Schweden vorkommenden Loboit eine ungemeine Askulichkeit hat, sowie es auch an Krystallisation dem Vesnrian sehr gleich kommt. Man hielt auch anfangs dieses Fossil für Lohoit, aber eine Analyse, welche ich im Laboratorio des Merry Professors Berzelius damit vorzenehmen/Gelegenheit hatte, zeigte, daß ge eine bedeutendere Menge Talkerde, als der Loboiti enthält, washalb man es für ein Fossil eigner Art halten mass, das jedoch wegen der äbnlichen Krystalliestinn zur Vosuvispfamilie gerechnet werden kann. In Ermangelung einer wiesenschaftlichen

Benedinung möchte der Name Frugurdie, welcher während des Ganges der Analyse benatzt wurde, für diese Ant vorläufig beibehalten werden können.

Es kommt sowohl derb, als krystallisirt vor und

- Seitenkaaten und grad mgesetzten Endflächen) Tak 1V. Fig. 6.7 milst elegat eg laden mit grad abgestumpften 1V. Fig. 6.7 milst elegat eg laden mit
- 2. Vorhergehende Form an den Endkanten, welshe die Seitenflichen der State mit der Endfläche bildet, abgestumpft. (Fig. 7.). Die Neigung der Flächen
 M gegen die Fläche t., nach einer Mittelzahl von Bestimmungen mit einem Mikroskopischen Goniometer
 beträgt 141° 25'.

Ausser diesen zwei Formen, den einzigen, welche ich in Ermangelung einer hinreichenden Anzahl wohl assgehildeten Exemplare habe, genan hestimmen können, kommen die Kanten, swischen den Frichen Mund den Flächen d oft abgestungtt mos und dieses hisweisweilen soul dale die Flächen d gänzlich vers drängt werden idosh konnte ich diese Abstumpfunger flächen nicht messen; auch habe ich nicht Gelegenheit gehöbt diese Endflächen zu, bestimmen

des Prisma gewöhnlicht bellehvengrun, die Seitenflächen des Prisma gewöhnlicht bellehvengrun, die Endflächen der Krystalle gedoch dankelbraun belle sellwarzbraun.

Die Krystallstächen spiegelstächig glänzend. Die Kanten sind wohl bisweilen etwas abgerundet, haben jedoch kein so geschmolzenes Ansehn, als die Fossilien von Pargas.

Ohne recht: dontliche Spurch von Blättergängent, doch neigen sich oft beim Zerschlagen Krystallflähren oder Krystalle; ich eine den Massaiselleitervöllig integebildet sind. If the electric lien von tumph ist.

Ritzt stark Glas. Die von Halk umgebenen Obergehen den Krystalle: sind oft etwas weicher, so dass niet von einem in Stücken zerschlagenen Krystallkers geritzt werden, dünnschalige Theile fallen oft you der Oberfläche ab.

Dünnere Stücker mit seiner agelhbrennen Ferlie durchscheinend, auf sie aus giel infigureter in aus

Im Bruche splitting und glänzend, wie Glas; die Bruchstücke unbestimmt eckig.

... Das eigenthumliche Gewicht - 3349.

Vor dem Esthrohr langsem zum Glähen gebracht wird der Steht hellen von Farbe aber trüber und in mehren Richtungen von Spalten durchsetzt. Schmitte bei stärkerer Mitte leföht und bläht sieh auf, webei alch eine dünklere blivengrüne Perle bildet, welche nicht homogen aussieht. Giebt im Holben Wasser; ohne Spur von Säure. Von Borax wird er unter Aufblähung zum kläten Glese aufgelöst, welcher in stärker Hitze sehr trüb aussieht; zeigt die vom Bisen her zührenden gewühnlichen Farbenvesänderungen. Wird in Phosphorealz gehr langsem aufgelöst und bildet ein Kigselskelett; mit wenig Natron ein klares grünlichen Glas; mehr Natron macht die Perle trüb und schwer schmelzbar.

ied oh hein soagesel my en a Auseim, ...

Analytische Untersuchung.

21.

Grobes Pulver des Fossils, gehörig getrocknet, wurde über der Weingeistlampe geglüht und verlor 0,81 Procent Wasser; es war dabei etwas heller geworden.

3 Grammen sehr feines und geschlämmtes Pulver wurde mit o Grammen kohlensaurem Rali geglüht. Die halbgeschmolzene und bläuliche Masse wurde im Salzsaure und Wasser aufgelöst, wobei eine geringe Portion Hiebselerde unaufgelöst zurückblieb. Sie wulde die Dis zur völligen Trockne gelatinirt und noch heils mit einigen Tropfen Salzsaure übergotsen. Nachdem die Masse eine Weile gestanden hatte, wurde sie in Wasser aufgelöst; die zurückgebliebene Hieselerde, wog nach dem Wassen und Glüben 1,156 Gramman.

Die Aufforung wurde mit kaustischem Ammonisk! gefällt, der Niederschlag aufs Piltrum gebracht, und álisgestifet; tind nachdem das anliangende Wasser sicht entfernt halle', in Salzsaure aufgelöst, darauf diese Auf lösung verdünnt, und in einer verschlossenen Flasche wieder mit kohlensaurem Ammoniak gefällt. Der entstandene eisenhaltige Niederschlag von eisenhaltiger Thonerde wurde aufs Filtrum gesammelt, wohl ausgeaufst und dann im kaustischem Kali aufgelöst, Der auf dem Filter gesammelte und wohl ausgesüsste unauflösliche Rückstand betrug 0,152 Grm. Eisenoxyd, das wieder mit Salzsäure aufgelöst und daraus mit bernsteinsaurem Ammoniak gefälk keine merkliche Spur von Jene 0,153 Grm, Ei-Mangan und Talkerde verrieth. senoxyd entsprechen o,117 Oxydul, unter welcher Form das Eisen ohne Zweifel in diesem Fossile anwesend ist.

. ss.'e an-

Die kalische Außtstung der Thonerde versetzte man so lange mit Salzesure, bis die gefällete Thonerde, sich in der überschüssigen Säure wieder auflöste: dann fällete man sie endlich mit kohlensauren Ammoniak. Sie betrug nach dem gehörigen Waschen und Glühen e,522 Grm.

pie nach dem ersten Niederschlage der Auflösung mit kaustischen Ammoniak erhaltene Flüssigkeit, wurde auflerst mit kahlensaurem Ammoniak und dann mit bingrales kalicus gefällt; sie gab einen Niederschlag, welchen geglüht, 1,47/4, Grm., mog in diese entsprechen onen Gem, reiner Kalkerde.

Die Auffounig nuch der Fällung der Kalkerde und des Eisenoxyds aus ihrer Adfosung in Salzahure mit kole Isasaurem Ammoniako wurde, zur Trocke eingekocht. Die, erheltene Salzanese wurde in einem Platintiegel andlanga arbitzt, his alle Salmiakdämpfe ngrechwunden waren und dann kochend mit kohlensaurem Kali niedersenehlesen

o,350 Grammen. In Salzsaure aufgelöst, liefs sie nur einige Spuren vom Kieselerde übrig. Ohne diese abzüscheiden, wurde sie mit Ammoniak neutralisirt und mit hydrothionskurem Ammoniak niedergeschlagen. Der erhaltene saure Niederschlag, wog 0,010 Grm., und wir meistentsteils Schwefelmangan, welches ohne großen Fehler als ellen so viel Manganoxyd angesehen werden kann.

int in c.

	Die A	inal	78e h	atte	gégében :	British Andrews	eleganica in an		
				7	Procent	: Sa	uersto	Æ	
K	ieselerd	le	1,1	56	58,53		19,26	•	
Eisenoxydul			0,117		3,90		0,89		
T	honerd	e	0,5	32	17.40		8,13		
	alkerde alkerde		0,8 0,11 0,3	18, 7 11, 7	27,70 2 9 40 10,60	ii e	7,76 4,10		
N	langano	xyd	0,0	LOP	20 d 0,35			. '	
			Ve	rlugţ	1,54		-, •	Y.	
H	i	u	?	1	J 100,00.	- 3	٠ [المرا	

Hier enthält die Talkerde nahe 4 Mal so viel Sauerstoff und die Thonerde und die Kalkerde jede nahe 8 Mal so viel Sauerstoff nals die Eisenoxydul, die Kieselerde aber eben so viel als die übrigen Bestandtheile zusammengenommen. Dies giebt die Formel:

8 CS + 8 AS + 4 MS + fes,

Ind John 1550, to be stooned and, and damate and ansite the musikeher becamment and produced with for the second in the color of the second in the color of the second in the second sec

inativity of the control of the cont

N i C O It i a n i n

Ist oa felt a st o oberstell of still a still

stell briefle and seine Rigenschaften

in Berlin.

N i C O It i a n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

n i n

6 155 4 13 AS 4 1518 + 168.

Die erste Entdeckung der Tabackspflanze fällt in das Jahr 1496, in welchem sie Romana Pana, ein spanischer Mönch, der den Columbus auf seiner zweiten Reise nach St. Domingo begleitet und daselbst lange Zeit verweilte, um die Sprache und die Gebräuche der Wilden zu studiren, bei diesen nach ihrem zweifachen Gebrauche, als Mittel zum rauchen und zum arzneilichen Gebrauche kennen lernte, auch noch in selbigem Jahr die erste Nachricht davon nach Europa gab.

Im Jahr 1558 lernte sie Jean Nicot, damals französischer Gesandter am portugiesischen Hofe, wo man sie in den dortigen Gärten bauete, als ein heilsames Wundkraut kennen und fand Gelegenheit von der heilesmen Wirkung ihrer Blätter sich delbet zu überzeugen. Durch Nicos kam die Tabackspflänze nach Frankreich und es ist wahrscheinlich, dass sie von da sich über ganz Europa verbreitet hat:

Jean Nicot zu Ehren, haben die Botaniker jener Pflanze den Namen Nicotiana als: Gattungenamen beigelegt. Die Zahl der Arten inselche bis jetzt von denselben entdeckt worden sind, ist bereite so groß, das Professor Lehmann zu Mantung in seiner 1918 daselbes herausgagebenen Generie nicotianarum kistoria etc., einige zweiselhaste Arten nicht mitgerechnet, 21 verschiedene constante Species ausgestellt und beschrieben hat.

Von diesen jetzt beschriebenen 21 Arten der Tabackspflanze, befinden sich 16 Species in meinem Besitz, mit deren Kultur ich mich seit mehreren Jahren aus chemisch-agronomischen Gesichtspunkten beschäftige. Sie haben mich in den Stand gesetzt, über ihre Grundmischung und die Analogie derselben in allen verschiedenen Arten eine Kenntniss zu verschaffen.

Von den Aerzien ist die Tabackspflanze wegen ihren betäubenden ja oft tödtlichen Einwirkungen auf den thierischen Organismus, unter die Giftpflanzen gesetzt worden; und sie äussert ihre giftigen Wirkungen in der That auf alle diejenigen menschlichen Individuen, die, noch nicht an ihren Eindruck gewöhnt, sich beikommen lassen, zum erstenmal Taback zu rauchen oder zu schnupfen.

Man hat seit wenigen Jahren die meisten der jetzt bekannten Giftpflanzen oder einselne hervorstechend wirkende Theile derselben vor das Forum der chemischen Zergliederung gezogen, und fast in jeder einzelnen einen eignen Bestandtheit kennen gelernt, der die ganze Kraft des Pflanzentheils in Concreto in sich vereint enthält, es war daher zu erwerten, dass auch die Tabackspflanze einen ähnlichen Ersolg bei ihrer Zergliederung darbieten würde,

Dass solches wirklich der Fall ist, hat Hr. Vauquelin durch eine damit angestellten Zergliederung bewiesen, die derselbe mit frischen so wie mit trocknen Blättern unternommen hat und worüber sich seine Erfahrungen in den Annales du Museum d'historie naturelle etc. Tom. XIV. pag. 21. abgedruckt finden.

Theils um Herrn Vauquelins Beobachtungen selbst kennen zu lernen; theils um die dahin abzweckende Untersuchungen über mehrere mir zu Gebote stehende Arten der Nicotiana zu verbreiten, habe ich seine Zergliederung wiederholt und etwas weiter verfolgt.

Wenn man die getrockneten Blätter irgend einer Art von Nicotiana, im zerkleinerten Zustande mit ihrem sechsfachen Gewicht destillirtem Wasser in einer Retorte heiß maceriren läßt und dann den dritten Theil der Flüssigkeit etwas warm überdestillirt, so gewinnt man ein etwas trübes Destillat, in welchem der eigenthümliche Stoff des Tabacks theils gelöst, theils eingemengt enthalten ist. Jenes Destillat zeichnet sich durch folgende Eigenschaften aus:

- a) Es ist trübe von milchigter Beschaffenheit.
- 5) Sein Reiz auf der Zunge ist mäßig scharf, ohne ätzend zu seyn, ohngefähr dem nicht mit brenzlichen Oeldünsten gemengten Rauche des Tabacks gleichkommend.
 - c) Sein Geruch ist dem der Tabacksblätter gleich-

kommend; jedesh mit einem eignen engenehmen Nebengeruch begleitet.

- d) Blaues Lackmuspapier wird durin im Zeitraums von 24 Stunden nicht gerüthet; es enthält also keine freie Sture.
- e) Geröthetes Lackmuspapier wird darin nicht blau; es reagirt also auch nicht alkalisch.
- f) Sehr reine Gallustinktur, erzeugt darin weise; in Sauren und in Afkalien lösbare Flocken.
- g) Salpetersaures Quecksilberoxydul, erzeugt darin eine Trübung, und es fallen nach einiger Zeit weiße Flocken nieder, die in mehr zugesetzter Salpetersaure wieder gelöst werden.
- h) Uebersäuertes essignaures Blei, erzeugt darin einen haufigen weißen Präcipitat.

Jenes Verhalten zeigt sehr deutlich das Daseyn eines eigenthümlichen Stoffes in jenem Destillat an, welchen ich Nicotianin nenne; der eben nicht zu dem Aokaleiden gezählt werden darf, die in so vielen andern Giftspflanzen gefunden worden sind.

Ich habe eine gleiche Destillation mit sechzehn verschiedenen Arten des Tabacks unternommen, und immer dieselben Resultate erhalten: sie enthalten also alle Nicotianin, vielleicht nur in abgeänderten quantitativen Verhältnissen; aber immer als ein constantes Principium.

Ueberzeugt von dem Daseyn jenes besondern Stoffes im Taback, das den Blättern desselben ihren eigenthümlichen Charakter ertheilt, bereitete ich mir
aus 6 Pfund der trocknen Blätter von Nicotiana tabacum, ein sehr concentrirtes Destillat, das alle Eigenschaften des vorigen besafs.

Ale desselbe 5 Tage lang in einem leicht bedeckten gläsernen Cylinder aufbewahrt werden war, hatte es sich aufgeblähet und auf der Oberfläche desselben fand sich eine weise blättrigkrystellinische Substanz abgesondert, welche das Nicotianin im reinern Zustande darstellte, das, wie seine anderweitige Prüfung zeigt, durchaus nicht mit einem Oel verwechselt werden darf.

Das von selbst ausgesonderte *Spicotianin* betrug 'aber nur einen Theil desjenigen, welches im Destillate enthalten war, ein anderer Theil blieb im Destillate gelöst zurück.

Um den im Destillate gelösten Theil des Nicotianins zu trennen, wurde solches mit übersäuertem essigsaurem Blei gefället, der weisse Niederschlag mit destillirtem Wasser vollkommen ausgesüfst, hierauf durch Schwefelsäure zersetzt, jedoch so, dass diese nicht vorwaltete, und nun das vom schwefelsauren Blei abfiltrirte Fluidum, blofs an der warmen Lust, langsam abgeduustet: da dann zuletzt das Nicotianin als eine weiche krystallinische Materie übrig blieb; die mit jener, welche sich aus dem Destillate von selbst ausgesondert hatte, vollkommen übereinstimmend gefunden wurde.

Jenes Nicotianin im freien Zustande zeichnet aich durch folgende Eigenschaften aus:

- a) Auf der Zunge und im Schlunde erregt solches einen ganz eignen Reis, dem des Tabacksrauchs ähnlich.
- b) Sehr wenig davon in die Nase gebracht, reint die Nasenhaut zum Niessen.
 - c) Als ich einen Gran desselben, in einer Oblate

eingewickelt verschluckte, empfand ich bald nachher Anwandlung von Schwindel, Uebelkeit und Neigung aum Erbrechen: Wirkungen, wie sie der Taback hervorbringt, wenn der Rauch desselben niedergeschluckt wird.

- d) In der Wärme wird das Nicotianin flüssig, int der Hälte erfriert solches nie.
- e) Es wird mit gleicher Kraft; vom Wasser und vom Alkohol, gelöst, ohne aus der Lösung im letztein, durch Wasser gefället zu werden.
- f) In der Wärme verdunstet solches nach und nach und verbreitet einen Geruch, dem ähnlich, welcher nach dem Rauchen einer sehr feinen Sorte Taback verbreitet wird.

So verhält sich auch das wässrige Destillat der Tabacksblätter, wenn solches in einem Zimmer verdunstet wird. Jeder glaubte, dass in dem Zimmer Taback geraucht worden sey, und die nicht an den Taback gewöhnten Personen empfanden Neigung zum Schwindel.

h) Wird das Nicotianin mit Hydrochlorinsdure versetzt, und der Verdunstung unterworfen, so entweicht diese früher, und das Nicotianin bleibt unverändert zurück: es zeigt sich also das Nicotianin durchaus als ein constanter Stoff eigner Art, der mit keinem andern bis jetzt bekannten verwechselt werden darf.

Es ist gewiss, dass beim Rauchen sowie beim Schnupfen des Tabacks das Nicotianin die Hauptwirkung veranlasset; aber auch eben so gewiss; dass Angenehme seines Reizes durch das brenzliche Oel, welches beim Joses, f. Chen. v. Phys. 1, 84, 4. Maft.

448 Hermbstädt über das Nichtianin.

Rauchen aus dem Taback sich erzeugt und entwickelt,

Die vornehmern Türken, welche den Taback aus sehr lahgen Röhren rauchen, so wie alle diejenigen, die den Rauch erst durch Wasser treten lassen, und das brenzliche Oel auszusondern, genielsen daher bloß den Dunst des reinern Nicotianins, ehne das widrige atinkende Oel zu empfinden.

Welche Vertheile die Arzneikunst und die Technik aus dem reinen Nicotianin zu ziehen ivermögen, muß der Folge überlassen bleiben.

und sententies et et en de de la communication de la communication

In the constraint of the profite polytical reduction.
 In the constraint of the profit of the constraint of the c

An The Court of the Court of Colors of the C

Lis jeizs Leb un a viewed silt werden data.

The state of the s

' Ueber

die chemische

Veränderung des Luftkreises

durch das Gewächsleben,

VO

C. C. Grischow.

Seit Priestley's, Ingenhaufs's und Senebiar's Arbeiten tilber die Wirkung der Pflanzenblätter auf damit eingesperrte gemeine Liuft, hat eigentlich bis auf unsere Tage der jenen Untersuchungserfolgen enthommenen Satz! das durch den Einflus des Pflanzenreiches die gemeine Luft verbessert worde — eine sehr Allgemeine Gultigkeit behalten, obschon Hrn. Theod. v. Saussulfe's treffliche Untersuchungen über das Pflanzenleben in der That geeignet waren, jenes Urtheil schwankend zu machen, dem überdies auch Woodhouse und Spall Lanzani, welches letzieren hierher gehörige Arbeiten in Deutschland wenig bekannt geworden zu seyn scheilen, geradetin widersprachen.

Wiewohl zufetzt selbst Priestay und Senebier die Richtigkeit jenes allgemeinen Ausspruches im Ganzen

^{- #)} Gill. Annalon 53, 447.

su bezweiseln schienen, und auch andere, freilich nicht immer mit genügendem Fug und Grunde, dieselbe sweiselhaft zu machen sich bemüheten, traten in neuerer Zeit Hr. Hy. Davy und Hr- Prof. Muncke wieder auf mit der ihren eigenen Untersuchungen entstammenden Behauptung: dass die Pflanzen die Lust verbessern, und — wie der letztere Schriftsteller ausdrücklich hinzusetzte — dass eie das Mittel seyen, wodurch dem Lustkreise die Sauerstofflust wiedergegeben werde, die unaufhörlich ihm entzogen wird.

In bedeutender Anzahl über diesen Gegenstand angestellte Versuche, von welchen ich einige, als Stellvertreter von sehr vielen, in m. Beiträgen z. chem. Kenntnis des Psianzenlebene, z. Stück (Leipz, b. Barth. 1819) beschrieb, haben mir die Ueberzeugung gebracht: dass durch das Gewächeleben allerdings dest Lustkreise Sauerstoff entzogen und Kohlensture zugeführt, und unter dem Einflusse des Sonnenlichtes, umgekehrt, von dieser letzteren ihm genommen und von jener ihm wiedergegeben werde, - dass jedoch die Menge der durch Gewächse ausgehauchten Sauerstoffluft um etwas kleiner ist, als die Menge eben diesex Luft, welche - in Abwesenheit des Lichtes - von denselben eingeathmet (absorbirt) ward, und dass somit der Luftkreis durch das Gewächsleben keineswegs verbessert werden kann: ein Urtheil, dessen Grande und Stützen, nebst Bemerkungen über das anacheinlich merkwürdiger Weise abweichende Verhalten der fleischigen (auftigen). Pflanzen zur Luft (bineichtlich auf Einathmung von Sauerstoff- and Aushauchung von Kohlensäureluft), über Veränderung mehrerer künstlich dargestellten ¡Luft - und Dunstarten durch daria lebende Pflanzen, Ursprung und Entetchungsart der durch diese ausgehauehten Sauerstoff- und Kohlensäureluft, u. s. w. — ich a. a. O. nachzulesen bitten muss.

Das Verhältniss des Gewächses zur (im Luftkreise vorhandenen) Salpeterstoffluft hat man bei weitem weniger erforscht, als jenes zur Sauerstoff- und Kohlensaureluft. Der Behauptung, dass Pflanzen eine verhaltnismassig beträchtliche Menge Sticketofflust (einathmen, besonders aber) aushauchen, namentlich die von Herrn v. Saussure angegebene, habe ich widersprechen müssen, zuverläßeige Versuchserfolge ihr entgegenstellend, übrigens genauere Versuche über die Verhältnisemengen dieser etwa wahrnehmbar eingeathmeten Luft mir vorbehaltend. - Obechon es mir bis jetzt zweiselhast geblieben, dass eine (wahrnehmbare) Einathmung der Salpeterstoffluft durch Pflanzen stattfinde; so hat dennoch ein Versuch mit Früchten mir diese gezeigt. Doch betrachtete ich schon diesen Erfolg (a. a. O.) als eine Ausnahme von der Regel, für welche ich ihn jetzt um so mehr ausgebe, da auch mehrere im verflossenen Herbste angestellte Versuche mich dazu bestimmen.

Dass die von Pflanzenblättern u. s. w. im Lichte ausgehauchte Sauerstefflust unmittelbar zerlegtem Wasser entstamme, und wiederum, dass sie durch Zersetzung von Hohlensäure entstehe, sind Meinungen, deren jede die Namen sehr angesehener Natursorscher für sich hat. Für die Richtigkeit der ersteren könnte der Umstand zu aprechen scheinen, dass Pflanzen in künstlichen Lustkreisen, die keine freie Sauerstofflust enthalten (Salpeterstoff, Kohlenoxyd-, Salpeterstoffoxydullust u. s. w.) — eine geringe Menge dieser Lustart aushauchen, Aber nicht zu gedenken, das hieraus nichts weniger solgt, als jene unmittelbare, durch

Wasserzerlegung bedingte Entsauerstoffung (oder was hier eben dahinausgeht — durch Wasserstoffung) der Pflanze, ist zu bemerken, dass diese Aushauchung von Sauerstofflust in solchen Lustkreisen erst erfolgt, nachdem die Pflanze zuvor (im Finstern) Kohlensäure in die Umgebung gebracht hat, und dass dieselbe überhaupt nur stattfindet, wenn die, dieser Aushauchung fähigen Pflanzentheile, unter dem Einstusse des Sonnenlichtes, mit freier Kohlensäure in Berührung stehen, gleichviel, das die Pflanze umgebende Mittel sey Lust oder Wasser,

Diese keinen Zweifel mehr gestattende Thatsachen führen fast unwillkührlich zu der, zuerst von Senebier ausgesprochenen Annahme, dass in jenen Acusserungen des Pflanzenlebens Kohlensäure zersetzt (Kohlenstoff angeeignet, Sauerstoff ausgesondert) werde. Wiewohl Sensbier diese Meinung stets festhielt, kam er gegen das Ende seiner zahlreichen Untersuchungen dennoch dahin, wahrscheinlich zu finden, dass auch eine Menge von Salzen und Säuren (und zwar von ersteren ebensowohl die Säure, die er in der Pflanze aus dem Salze frei werden liefe) durch das Pflanzenleben in Luft verwandelt werden; wobei indess er doch wieder annahm, dass jene Hörper, dem zu solchen Versuchen genommenen Brunnenwasser beigefügt, sich derauf beschränken mögen, die an Kalk gebundene Kohlensäure des Wassers in Freiheit zu setzen, und seinen in dies Wasser gelegten Pflanzenblättern darzubieten *).

^{*)} Sembier's physikal-chem, Abhandl. 4, 102;

3: Die Prüfung dieser Angeben durch Hra. Dr. Ruhe land ist den Lesern dies, Journ. (14. 358) bekannt, und auch, wohl erinnerlich das Urtheil dieses Naturforschers: dass Sauren; und, mancherlei Salze die Athmungen der Gewächse, vorzugsweise die Aushauchung yon Sauerstoffluft, befördern. Das jedoch alle jene Behauptungen, denen su Folge (ausser der Kohlensaure), mehrere Körper die Sauerstofflussaushauchung der Gewächse entweder befordern oder gar bedingen, auf Täuschungen beruhen, glaube ich a. a. O. völlig therzeugend dargethan zu haben. - Uebrigens ist die kräftige, durch Luftaussonderung sich äussernde, Wirkung sehr geringer Mengen von Säuren und Salzen auf Brunnenwasser, selbst Regen - und destillirtes Wasser, das einige Zeit an der Luft gestanden hat, so sehr überraschend, dass man in der That gar leicht dadurch getäuscht werden konnte, und das zwar um so eher, da, meinen Erfahrungen zu Folge, die Abscheidung der in solchem Wasser gelösten Luftarten ganz ungemein erleichtert wird, wenn man mancherlei Körper in dasselbe hineinstellet, besonders solche, die viel (unebene) Flächen haben, und dabei doch keine chemische Wirkung auf dasselbe ausüben, z. B. Flachsfaden, Papier, frische oder getrocknete Pflanzenblätter u. s. w., die man durch Kochen mit Wasser, oder sonst vollständige Nässung in der Kälte, von aller Luft befreiet hat. - Von der Richtigkeit der obigen Angaben wird man ohne Schwierigkeit sich überzeugen können, und dan Grund einsehen so mancher verjährten, vornehmlich aus Versachen von mit Wasser bedeckten Pflanzen hervorgegungenen, irrigen Behauptung, die man so oft nachgesprochen hat, und selbst in den Fällen sehr willig hachgeschrieben, da

Ueberseugung gewährende Versuche ihr ganz entgegen stehen *).

Obschon einfache, aber mit Vorsicht angestellte Versuche unmittelbar und gerädehin mir ergaben, daße z. B. mit 500 oder mehrfachem Umfange gemeiner Lufft eingeschlossene Pflanzen, oder deren einzelne belaubte Zweige keine bemerkbare Veränderung jener, d. i. weder Ab- noch Zunahme des natürlichen Kohlensäure- und Sauerstoffgehaltes derselben bewirken (in mehreren Tagen oder selbst Wochen, während welcher die Pflanzen regelmäßig den Wechsel von Finsterniss und

^{*)} Wiewohl ich auf eine, selbst Laien zu überzeugen fähige Art, a. a. Q. dargethen habe, dass Pflanzenblätter (mit Ausnahme der sogenannten ,, fleischigen") in von aller Luft befreigtem Wasser keine Luft ausbanchen, - scheint doch z. B. Hr. Gleeker (vergl ub, d. Wirkung des Lichtes a. d. Gewächsen u. s. w.) diesen, wie anderen eben sowohl begründeten, aus suverlässigen Versuchen bervorgogangenen, Urtheilen aus dem Grunde nicht Gerechtigkeit wiederfahren lasson zu wollen, weil eie Ingesteufi's vielen und vieltsch wiederholten Versuchen nicht entsprechen, und stellt sohin lediglich Auctoritäten denselben entgegen! doch macht derselbe a. a. Q. S. 94 auch nicht einmel einen Unterschied zwiechen durch Athmung und durch Verweinig aus Pflanzon erzeugter Luft, Wenn nämlich Ingenbauft mit luftleerem Wasser eingesperrte Blätter dies mit Luft en anschwängern sahe, dafs es bei leichter Bemegung des Gefähres schäumte, so kam diese Luft - wie leicht einzwehen ist - nicht durch von Lebenskraft bedingte Anshanchung, sondern schier durch Verweeung sum Vorschein: eine Thatsocke, deren ich a. a. O. S. 79. 184, abensowahl gedacht habe.

Sonnenlicht erfahren haben) *) — so möchte man vielleicht dennoch geneigt seyn, die völlige Uebereinstimmung im Stärkegrade der Wirkungsmächtigkeit des
Gewächses auf die Luft in verschlossenen Gefäsen '
mit Quecksilber gesperrten Glasglocken), und eben
dieser Wirkungsgröße im (sogenannten) Freien einigermaasen in Zweisel zu ziehen. Für diesen Fall lassen sich indes unter andern folgende, (meiner a. a.
O. dargelegten Untersuchungserfolgen entnommene)
jene Zweisel beseitigende Gründe anführen:

Nehme man an, daß der Luftkreis nur etwa dem 500sachen Umfang der Gesammtmenge des pflanzlich lebendigen betrage, so würde dieses in jenen, innerhalb des Zeitraums einer Erdumwälzung, während dessen das zur Zerlegung von Kohlensäure nöthig starke Licht abwesend ist, oder die nächtlichen Athmungen noch nicht behindert — eine Menge von Kohlensäure hineingebracht, und eine Menge von Sauerstofflust entfernt haben, wovon die erstere, und mehr noch die letztere jene (Kohlensäuremenge) übertrifft, die in denn Luftkreise vorfindig ist: nämlich einen Theil d. i. 188 der gemeiner Luft. Da nun ein so winziges Verhältniss des Luftall zum Gewächsreiche nicht angenommen werden kann, und dennoch der Luftkreis verhältnismässig so sehr wenig Kohlensäure enthält;

^{*)} In längerer Zeit muss auch bei diesem Verhältnisse des Gewächses sur Lust diese letztere an Lebenslust bemerkbar abnehmen, weil im Finstern weniger Kohlensaure aus-, als Sauerstofffust eingesthmet, und im Lichte wiederam von der letzteres weniger ausgehaucht, als von der ersteren eingenommen wird.

therdies noch genze Familien von Gewächsen, überhaupt, die Mehrzahl der einzelnen Gewächstheile mit Einsaugung von Sauerstoff und Aushauchneg zon Koblensaure sich begnügen, und dazu noch die der Anshaughung von Labensluft fähigen Genächse gar sehr beschränkt werden in ihrer Thätigkeit, ans gegebener Kohlepsäure, oder für dieselbe, Sauerstofiluft darzubringen (im Lichte) - durch Beschattung, vornamlich aber eben durch das Verdünntseyn der Kohlensaure des Luftkreises; - eo ergieht sich klar genug. dase jene Verbeaserung des Lustkreises durch das Gewänhaleben nicht einmal möglich eey, dels im Gegentheil dieses, gleich dem Thierleben, Luftverderbend sich äußere. - Nichts desto weniger folgt aus dem schon Angeführten, die Verhältnissmengen der gebrauchten Sauerstoffluft, und der überhaupt davon zehrenden Masse von Thier und Gewächs ausser Acht lassend, das das Gewächereich minder Luftverderbend sich äussert als die Thierwelt, und jenes allerdings etwas beiträgt dazu, dass die unaufhörliche Entsauerstoffung und Kohlensäuerung des Luftkreises unseren Maassen und Waagen als beständige, hinsichtlich auf diesen jedoch als erfolglose, Kraftäusserungen sich zeigen.

Für den räthselhaft erscheinenden Umstand, dass Verhältniss der Hohlensäure im Lustkreise, den hier in Rede stehenden Wirkungsäusserungen der belebten Welt gleichsam zum Trotze, nicht wahrnehmbar zunimmt — glaube ich, als mitwirkende Ursache zur Entsernung von Kohlensäure und Zugabe von Sauerstofflust, vorzüglich auch die Gewässer der Erde mit den pflänzlichen Bewohnera derselben in Erinnnerung bringen zu müssen. Abgesehen von der durch

die Gewässer dem Luftkreise ebensowohl entzogenen Menge Sauerstoffes (vavon ein Theil durch zugleich gelöste Salpeterstoffluft als nicht aus der Luft versohwunden betrachtet werden kann, in so fern durch jenen das stöchiometrische Verhältniss der letzteren nicht geändert wird), leuchtet es ein, dass das in Waasser begrabene Gewächsreich in hohem Grade Beachtung erheiseht, wenn von Verbesserung oder Reinigung des Luftkreises auf hier in Betracht liegende Art, oder von Beantwortung der Frage: ob nicht etwa, das Wassergewächsreich gut mache, was das Erdgewächsreich verderbe — die Rede seyn soll.

Für selbst nur ungefähre Schätzung des Grades von Entkohlensäuerung des Luftkreisee durch die Gewässer, und von Sauerstoffung desselben durch die Sammtmenge der Wassergewächse, fehlt es an brauchbaren Thatsachen fast ganz, und äusserst wichtig für diesen Gegenstand wäre es, zu wissen, in welchen Verhältnissen Kohlensäure, Sauer- und Salpeterstoff in sehr verschiedenen Weltmeergegenden vorfindig seyen: und ob hier überall jene merkwürdige, für meinen obigen Ausspruch lautsprechende Erfahrung des Hr. Hofr. Vogel (Gilb. Annal. 1830 9 St.) die Probe halte, d. i., ob in einiger Entfernung vom Lande hier (wie auf der Ostsee, eine halbe Meile seeeinwärts) Barytwasser kaum oder überall nicht mehr sich trübe.

Die Bestimmung der Kohlensäuremenge in (Gewächse führenden) Gewässern würde für diesen Gegenstand indes dennoch ohne Nutzen seyn, wenn damit nicht zugleich sehr genaue Untersuchung auch der übrigen Bestandtheil Verhältnisse der Wasser, vor allen ihrer kohlensauren Salze, verbunden wäre, am entscheiden zu können, wie viel von der durch anhaltendes Sieden ausgetriebenen Hohlensäure als an eine Grundlage, und wie viel davon als frei — und an Wasser gebunden, zu betrachten ist: es sey denn, man ersinne noch andere Mittel, die leicht und zuverlässig durch Wasser höchst verdünnte Kohlensäurermengen schätzen lassen.

Aus diesen Betrachtungen erhellet zuletzt, dass, genau genommen, das Urtheil: "durch den Einstuß des Gewächsreiches werde der Lustkreis nicht im Geringsten verbessert" mit Zuverlässigkeit nur von der von Lust umgehenden Pflanzenwelt gilt. — In wie weit die Lebensart, einiger in Wasser völlig begrabenen Gewächssippschaften, mit der in lustförmiger Umgehung lebenden übereinstimmt, und was, in Bezug auf die vorliegende Betrachtung, mit Fug daraus gesolgert werden kann, darüber denke ich bald Versuche ersolge darzulegen, die bis jetst ganz sehlen.

Hrn. Muncke's oben erwähnte Versuchserfolge scheinen mir von allen, so mit meinem hier beendeten allgemeinen Urtheil im Widerspruch stehen, eine vorzügliche Beachtung zu verdienen, weil sie einer Reihe von Versuchen entstammen, die mit Scharfsinn, Umsicht und — was bei allen früheren Arbeiter dieser Art (mit Ausnahme der v. Saussure'sohen viel zu sehr vernachlässiget wurde — mit Beachtung der Größenverhältnisse zwischen Pflanze und ausgehauchter Lebensluft angestellt wurden: Versuche, welche unwandelhare Stützen des oft ausgesprochenen (von uns verworfenen) Urtheils über Verbesserung des Luftkreises seyn würden, dafern die Erfolge derselben zuverlässi ge Thatsachen bezeichneten. — Wiewohl ich (a. a. O.) die Unzulässigkeit der diesen Versuchen entnom-

menen Folgerungen schon nachzuweisen suchte, habe ich doch erat später den ohne Widerrede einzugestehenden Grund dazu aufgefunden, was ein Beispiel zeigen mag.

Um die Operationen der Natur, wie sie im Grefsen vorgehen, im Kleinen nachzumachen, sperrete Hr. Munoke *) mit Pflanzen zugleich Stubenfliegen ein, deren er sich zugleich als Maasa bediente, für die in bestimmten Zeitraume durch's. Pflanzenleben erzeugten Sauerstofflust, weil er glaubte, durch eine Reihe von Versuchen gefunden zu haben, dass eine Fliege in 24 Stunden (nach dem Mittel aller-Versuche) 0,57 par. Würfelzoll davon verbrauche, und annahm, dass durch die Athmungen der Fliegen erzaugte Kohlensäurelust hier im Ersolge wesentlich nichts ändere.

In einem dieser Versuche waren Krefspflänzchen und 10 Fliegen mit 57 Würfelzoll gemeiner Luft aimgesperrt. Die dem Lichte ausgesetzt gewesene Vonrichtung wurde noch 6 mal 24 Stunden auseinandergenommen, die Fliegen noch lebend, und die Luft (größtentheils woll durch das Sperrwasser) vermindert, übrigens nur noch 0,12 Sauerstoff - (nehem e,88 Salpeterstoffluft?) haltend gefunden, — Hrn. Muncke zu Folge hatten hier die Fliegen (6 × 0,52 =) 41,33 Würfelzoll Sauerstoffluft, verzehrt, — "hiervon abgenogen die 5,131 Würfelzoll. Sauerstoff, welche von dem ursprünglich vorhandenen verzehrt waren, segt dieser Forscher, bleiben noch 36,2 Würfelzoll, welche von der Kresse produzirt waren, u. s. w."

^{*)} Gilb, Annal, 34 B. 422.

Nach meinen Untersuchungen über die Athmungen der Stubenfliegen fallt das Ergebniss dieses Versuches zum Verwundern verschieden aus. Im Novemb. und Decemb. sperrte ich, um einen solchen Versuch nüher darzulegen; 10 Fliegen in eine (nur an einem Ende offene, hoble) Glaswalze, die unten in Zehntel eines Berlin. Warft. abgetheilt war, 10,2 Wurft. gemeiner Luft, ein Stack mit einem Tropfchen Wassers getränkten Zuckers enthielt (das durch wenig Baumwolle, drei Zoll über dem offenen Ende der Walze, getragen ward), und mit Quecksilber so gesperret war, dass 0,2 Würfz. des Glasbehälters durch dies Metall schon erfallet waren, und letzterss in - und ausverhalb dieses Behalters gleich hoch stand. Der Luftdruck War nach 24"Stunden nicht bemerkbar verändert, die gefangen erhaltenen Thierchen hatten in-Wischen in einer Warme von X 15 bis 16.6° (zu Anfange und Ende des Versuchs genau '16,60 R.) ziemfich munter fortgelebt, und ihren Luftkreis um 0.15 Würfelz, vermindert. Das Sperrquecksilber ward um einige Zoll hoch mit einer aus salzsaurer Ralkerde und Aetzammoniak bereiteten Flüssigkeit bedeckt. and die Glaswalze so gehohen, dass für das darini befindliche Metall von dieser Flüssigkeit in dieselbe Emtrat, deken Randhohe , mit möglicher Vorsicht, in demselben Augenblicke angemerkt ward. Sie schlärfte In Kultzer Zeit genau 0,75 Würfelz. (Kohlensaure -) Luft ein, und mit Salpeterstoffluft gesättigte Schwefelkalitosung brachte nun 1,25 Würfz. der noch übrigen Lust zum Verschwinden. Hier waren also durch Fliegen, Kalk und jene Schwefelverbindung (0.15 + 0.75 + 1,25 =) 2,15 Würfz. Lust entfernt; 10,2 gemeine Luft enthalten 2,142 Sauerstoff, die Fliegen müssen

sohin hier (2,160 - 2,142 =) 0,008 Würfz. Salpeterstoffluft und 0,892 Würfz. Sauerstoffluft eingeathmet, dafür aber 0,75 Würfz. Kohlensäure ausgehaucht haben.

Gern gebe ich nun zwar zu, dass das Ergebniss dieses Versuchs im Sommer, selbst gegen den Herbst, hinsichtlich auf Verschlimmerung der Luft, erhebli-cher sein könne, dals es indess dann mehrere Male größer ausfalle, wirdt schwerlich jemand annehmen wollen. Wie man alsbald einsehen wird, würde man sogar in diesem Falle nichts gegen uns beweisen il

Beurtheilt man nämlich den wahren Vorgang im obigen Versuche, so findet sich, dass in 6 Tagen 6 × 0,892 = 5,35 (statt., wie Herr: Mapreke will 41,33) Würfz, Sauerstoffluft durch die Fliegen verzehrt, und dafür noch 4,5 Würfz...Kohleusäure wieder ausgehaucht werden. Diese verhältnismässig so bedeutende Kohlensaure Erzeugung ist nun bier von gar erheble chem Einfluss, da aus dieser (Kohlensaure) durch die Pflanzen, unter gehöriger Einwirkung des Lichtes, beinahe eben so viel Sauerstofflust Wieder hervorgebracht wurde, und sohin hier die Fliegen, statt an der in 37 Wurfelz. gem. Luft enthaltenen Lebensluft für 6 Tage hicht genug gehabt zu haben, von derselben noch gar viel tangere Zeit, vornähmlich in Gesellschaft der Pflanzen. hatten leben konnen. Auf die Verminderung dieser Luft arbeiteten aber nicht nur die Fliegen sehr hin; sondern auch, ausser den Pffanzen, die zugleich mit eingeschlossene Gartenerde. Dals im gedachten Versuche die gem. Luft fast die Halfte ihrer Gehaltes an Lebensluft eingebulst hatte, ist naturlich, und die recht betrachteten Versuchserfolge des Hrn. Muncke sind sohin, statt, wie es schien, ganz auffallend den meinigen zu widersprechen, mit diesen vollig in Uebereinstimmeng.

Chemische Untersuchung

hydropischen Flüssigkeit,

You

Dr. Rudolph Brandes.

Da ich Gelegenheit hatte die Flüssigkeit zu erhalten welche einem jungen zwanzigjährigen, an der Bauchwassersucht leidenden Manne abgezapft worden war; so wollte ich diese nicht vorbeigehen lassen, um dieselbe einer Analyse zu unterwerfen und über die Zusammensetzung derselben Aufschluss zu bekommen; obwohl schon durch Marcets frühere treffliche Untersuchungen dieser Gelegenstand hinlänglich erschöpft zu seyn erschien. Da die Resultate dieser Untersuchung mir der Bekanntmachung nicht unwerth schiemen: so theile ich im Folgenden das Nähere darüber mit. Ich hätte gerne noch zu verschiedenen Perioden während der Krankheit des Patienten die Flüssigkeit der Bauchwassersucht untersucht, aber der Tod änderte bald die Leiden dieses auch sehr rachitischen Ungläcklichen.

Physische Eigenschaften dieser Flüssigkeit.

So wie ich die Flüssigkeit erhalten hatte, war sie nur schwach durchscheinend und opalisirend; diese Trübungn vermehrte sich noch nach einigen Tagen, selbst vermittelst Filtriren durch mehrfach zusammengelegtes Papier war sie nicht vollkommen bell zu erhalten, und auf dem Filten blieb kanm eine Spur einnes fadigen zähen Stoffs zurück, welcher zum Theil eine fettartige Materie zu seyn schien. Der Geschmack dieser Flüssigkeit war fade und ein besonderer Geruch derselben nicht wahrzunehmen. Das specifische Gewicht war = 1,0045.

Chemisches Verhalten der Flüssigkeit gegen einige Reagentien.

Geröthetes Lackmuspapier wurde durch Eintauchen in diese Flüssigkeit wieder blau und

Curcumapapier wurde dadurch merklich gebräunt. Estigsäure bewirkte darin keine Trübung.

Saipetersäure

Schweselsaure und

Hydrocklorsaure brachten sehr starke weilse Gerinnungen darin hervor.

Salpetersaures saures Merkuroxydul so wie die Lö-

des Merkurchlorides bewirkten reichliche Gerinnungen. Ebenso verhielten sich

Gallapfaltinktur,

essigsaures Blejonydul,

Benrin, f. Chem. w. Phys. 1. Bd. 4. Ileft.

31

464 Brandes Untersuchung

ealpetersaures Wismuthosyd,
Alkohol und
hydrochlorsaure Platinlösung.
Ozalsaures Kali,
phosphorsaures Natron und

hydrochloreaures Bariumoxyd erzeugten aur sehr schwache Trübungen.

Salpetersaures Silberoxyd bewirkte Ausscheidung vieler Flocken, welche nach vier und zwanzig Stunden eine violette Farbe augenommen batten.

Blausaures Eisenkali bewirkte nur eine geringe Trübung.

Diese Reactionen wurden stets mit einer halben Unze der Flüssigkeit und zehn bis funfzehn Tropfen der Lösungen der genannten Reagentien angestellt. Sie zeigen deutlich, dass diese Flüssigkeit alkalische Stoffe enthalte und ausserdem eine durch Erhitzung, mehrere Metallsalze, Alkohol u. s. f. gerinnbare Materie, welche höchst wahrscheinlich nur Eiweifsstoff seyn kann.

Chemische Analyse der hydropischen Flüssigkeit,

A. Bestimmung der festen und flüchtigen. Bestandtheile.

Ein halbes Pfund = 8 Unsen der hydropischem Flüssigkeit wurden bei massiger Wärme verdunstet. Die Flüssigkeit gerann nach einiger Zeit, bedecktesich mit dicken Häuten und verbreitete den ganz ähnlichen Geruch, welcher sich beim Kochen der Fische und eiweilshaltigen Flüssigkeiten entwickelt. Bei vor-

sichtigem mehrtägigen Erwärmen hatte der Rückstand einen solchen Grad von Trockenheit erreicht, dass man die Absonderung aller Wassertheile vermuthen konnte; denn er liefs sich zu staubartigem Pulver serreiben. Er stellte nun eine sprode, gelblichweiße, sehr durchscheinende Masse dar, welche sich 'in dem dünneren Ueberzuge an den Seiten der Porzellanschaale, in welcher die Verdunstung vorgenommen worden war, in dunnen schuppigen, glanzenden, fast schneeweißen Blättchen absondern liefs. An einigen dichteren Stellen war dieser Rückstand hellrötblichbraun gefärbt. Er wurde nun aus der Schaale möglichet ausgesondert, zerrieben und noch warm gewogen. In diesem Zustande betrug die Menge dieses Stoffs 172 Gran, welches auf die Unze der Flüssigkeit 31,5 Gran oder auf 100 Theile derselben 4,5 Gran ausmachen wurde. Sonach enthält diese Flüssigkeit in 100

Wasser 95.5 fester Bestandtheile /4,5

B. Fernéré Zerlegung der festen Bestandtheile.

Die in A. erhaltenen 172 Gran fester Bestandtheile wurden nun in zwei gleiche Theile abgewogen, jeder zu 86 Gran, und den folgenden zwei Zerlegungeversuchen unterworfen.

Ĭ.

a. 86 Gran des oben bemerkten Rückstandes wurden in einem Platintiegel erhitzt: die Substanz

blähete sieh bald sehr stark auf, sties einen stiskenden, brennenden hornähnlichen Geruch aus, und verkohlte sich. Obgleich die Hitze nun bie zum Rothglühen verstärkt wurde, so war doch noch bei dem Aschenrückstande etwas Kohle befindlich, wie die schwarze Farbe desselben zeigte. Beim Wägen betrug dieser Rückstand 13 Gran, welches auf die ganze Summe von 172 Gran 26 Gran ausmacht.

100 Theile der hydropischen Flüssigkeit, welche 4,5 fester Bestandtheile geben, enthalten also 0,677 fester salziger und

3,823 durch Feuer zerstörbarer Bestandtheile:

4.5.

Wir wollen einstweilen die durch Feuer zerstörten Bestandtheile mit Eiweiss bezeichnen. Wir werden in II. sehen, ob sie aus reinem Albumen bestehen, oder ob demselben noch ausserdem fremde Bestandtheile beigemengt sind, und uns vorerst wieder zu der Untersuchung des Aschenrückstandes wenden, welcher sich sehr zusammen gebacken zeigte, und, wie folgt, ferner behandelt wurde.

b. Jene 13 Gran des salzigen Rückstandes wurden in ein sauberes Glas gegeben, mit zwei Unzem destillirten Wasser übergossen, und damit eine halbe Stunde lang gekocht. Die Flüssigkeit wurde dann abgeraucht bis zu einem gewissen Punkte und darauf dem Verdunsten bei der Wärme einer geheitzten Stube überlassen. Sie gab eine Menge kubischer Krystalle, welche ganz das Ansehen des salzsauren Natrons hatten, bedeckt mit einer rindenartigen nicht krystallisirten Salzmasse.

Diese Salzmasse verhielt sich gegen Rengentien

Curcumapapier wurde davon gebräunt;
...... geröthetes Læckmuspapier wieder blau gefärbt;

Essigedure bewirkte Aufbrausen durch Entweichen von Karbonsäure;

salpetersaures Silberoxyd in der mit Essigsäure versetzten Flüssigkeit einen starken käsigen Niederschlag;

augrkleesaures und reines Kali keine Veränderung. Ebenso

salssaures Platin. Wohl aber entstand eine ge-

salzsaures Bariumoxyd in der übersäuerten Salzlösung.

Diese Salzmasse betrug 12,75 Gran.

. . .

c. Um die Menge des darin enthaltenen Kochsalzes zu erfahren, wurde die Auflösung dieser Salzmasse mit salpetersaurem Silber versetzt, nachdem sie zuvor mit Azotsäure schwach übersäuert worden war. Die Menge der Substanz, welche zu den Prüfungen in & diente, abzuziehen, habe ich unserlassen, da diese Reactionen jedesmal nur mit einem Tropfen der hellen Flüssigkeit auf einer Glastafel angestellt wurden.

Die Menge des Hornsilbers, welche auf diese Art, erhalten wurde, betrug 18 Gran, welche also 7,47 Gran hydrochlorsauren Natrons anzeigen. Ziehen wir diese von der ganzen Sälzmasse ab; so erhalten wir 5,28 Gran carbonsaures Natronmit Spuren eines Schwefelsalzes dieser Base. Die Menge des letzteren zu liestlannen, war wegen des höchst geringen Antheils unmöglich.

d. Der mit Wasser ausgevogene Rückstand wurde nun mit verdünnter Hydrochlorsäure ausgezogen; se blieb ein geringer kohliger Rückstand unaufgelöst zurück. Die saure Auflösung wurde bis zum noch schwachen Hervorstechen der Säure durch Ammoniak neutralisirt.

In dieser Auflösung erzeugten oxalsaures Kali und

Ammoniaklösung eine weiseliche, und
blausaures Eisenkali eine blaulichte Trübung,
wonsch wir die durch Salzsäure ausgezogene Salze für phösphorsaures Calcium- und Eisenoxyd
halten, deren Menge wir zu 0,36 Gran annehmen,
da the ganze Salzmasse 13 Gran betrug, von welcher 12,75 in b, wieder erhalten worden waren.

Nach dieser Analyse besteht sonach der durch Einäschern der Eiweissmasse gewonnene Salzrückstand aus

karbonsaurem Na	trop mit Sp	ouren you	
Schwefelsalze		- ·	5,28
bydrochlorsaurem	Natron	`	7,47
phosphorsaurem	Calciumozy Bisenozyde	de }	0,25
7 . 7. • 11 1	i	11.97 AET	15.

Marcet ist geneigt, des Natroniumoxyd; welshes durch die Einsecherung der Eiweisemesse als
kerbonsaures Sala ersebeint, in der Flüssigkeit selbst
sle reines fittendes Natron anzunehmen. Ich vermathete dieses aus denselben Erscheinungen, welshe sich mir derboten, als wie sie Marcet beobachtet
hat (S. 33. B. XVII. dieses Journals). Es ist mir
daher wahrscheinlich, dass des Natron in der Flüssig-

keit als Eiweisnatron vorhanden ist; du besonders Berselius Erfahrungen bewiesen haben, dass organische Bildungstheile mit anorganischen Oxyden sich salzartig mischen können, und dabei nicht minder constante Verhähnisse beobachten *). Es ist mir serner nicht unwahrscheinlich, dass auch das schweselnaure Natron, welches sich in Spuren zeigte, nicht als solches in der Flüssigkeit enthalten war, sondern erst durch die Verbremung aus dem Schweselt des Albumens gebildet wurde.

Jacobi ar Tib me

"Der zweite Antheil des Eiweisstoffs = 85 Gran

Glas gegeben, mit drei Unzen Alkohol von 80 Proc. gelinder Siedhitze unterworfen, die Flüssigkeit abgesondert, und der Rückstand nochmals auf gleiche Weise Behändelt. Sämmtliche geistige Auffösungen wurden in ein Retörichen vereinigt. der Alkohol größstehtheils abgezogen und der Rückstand in biner Plätinschale verdunstet. Dieselber wog 12 Gran.

5. Der 12 Gran wiegende Rückstand aus a wurde wieder mit Alkohol kalt ausgezogen und diese Auflösung in einem Uhrgläschen verdunstet, wos durch nahe 5 Gran einer salzartigen Masse erhalt

Der ätzende Zustand des Natrons scheint aus der Erscheihung hervorzugehen, dass die Plüssigkeit, so wie sie der
Enwirkung atmosphärischer Petensen ausgesetzt ist, in
die Bree Tebbuag summet.

sinen salzigen Geschmack und einen eigentheinen, salzigen Geschmack und einen eigentheinen, der Fleischbrühn haltelten Gestrach bewinden der Fleischbrühn haltelten Gestrach bewinden bewinden beständen. Verbrennen schwarz wurde und lendliche eine wiest Asche hintelielt.

-lin , geeigeauren Blei greichlichen Biederschläger zu zu

aber Platin-, und Bariumsalze. Ein Theil dieser Salzmasse scheint demnach Hoc salz zu seyn; dass aber diefes keinesweges reines sal salzeauras Natron sey, zeigen die übrigen Reactiones Es war mir nicht unwahrscheinlich, dass neben eine durch die Galläpselsäure fällbaren thierischen Substanz anch noch Michagure, oder milchsaure Selze bei diesem Salzrückstande enthalten seyn könnten. Der dem Ormazom zugeschriebene Geruch desselben schien gleicherweise dafür zu sprechen. Um hieguber Genilabeit zu erhalten, wurde die Salzmasse in Alkohol aufgelost wobei wieder etwas unauffelich zurückblieh. Die alkobolische Auffosung wurde mit achweselsauren Alkohohol vermischt, wodurch sich hald ein weißliches glänzendes Salz ausschied, welches sich wie Glanber-salz verhielt. Die Flüssigkeit wurde davon durch ein Filter getreiner, und alsdann mit carbonsaurem Blei-btydule digerint. War in der Salzmasse Milchanus enthalten : do music ciner salzaringen historiale verbunden als milcheaures Salz in der Flüssigkeit aufgelöst bleiben und dagegen die Salz Schwefel- und Carbonsaure ausgeschieden worden se n. Durch die geistige Auflösung wurde non Hydrothionssure im Gasform hindurch geleitet, es entetand sina wirklishe Absondering von Bleithionyd. Nach dessen ganzlicher Abscheidung wurde die Flüssigkeit verdunstet. Sie histerliefe num sine fast gelblichweifse, Lackmuspigment röthende, sauer schmeckende, syrupartige Substanz, welche alle Eigenschaften der Milohenure besalt. Am dem Gegenwart derselben in dieser hydropischen Flüssigkeit kann appach nicht gezweifelt werden.

c. Die in Afkohol unlöslich zurückgebliebene Masse wurde jetzt wieder in Wasser aufgelöst; sie reagirte alkansch. Es sonderten sich abermal geringe Spuren von Eiweifs in leichten Flocken dabei ab. Die Auftösung wurde filmrit und durch salpetersaures Silber daraus 9 Gran Hornsilber niedergeschlägen, welche 5,74 Gran salzsauren Natrons entsprechen midde seit und der

masse entzogen milchaures Natron mit thierischer

silzaures Natron 3,74 — 3,74 — 3,26 —

Rohlensaules Natron - 3,26 - 3,26 -

wurde hierauf mit drei Unzen destillirten Wasser zweimal ausgekocht wand die Flüssigkeit abgeraucht bis zur Trockne des Rückstandes welcher nun 4,5 Gran wog, bräunlich gefärbt erschien, und alkalisch schmeckte und reagirte.

o Die Salemare de mail de wurde in de desse hufgelont:

- weichtiefer einen geringen flockigen Mückstand,

welcher auf einem Filter gesammete wurde pound

- alchanics Albumen wech hield web 1000 (6 of a

f. Die Auflösung aus e wurde gering übereinert und

durch folgende Reagentien wie beibemerkt ver-

Salpetersaures Silberoxyd erzengte eine kleige Gerinnung,

salpetersaures Berium - und

salzeaures Platinoure eine Trabung, die aber nicht sowohl von der Gegenwart eines Kalisalzes, als vielmehr von der Reaction auf eine bei diesem Salze befindliche thierische Materie abzuhängen schien, denn durch Zusatz von Säure verschwand sie zum Theil wieder.

Gallapfeltinktur erzengte einen reichlichen Niederschlag.

Säuren bewirkten bei dieser Masse nur ein sehr sehwaches Aufbrausen. Es scheint dieses die oben ausgesprochene Ansicht von Marcet über den Zustand, in welchen sich des Natroniumoxyd in der hydropischen Flüssigkeit befindet, zu bestätigen. Der Niederschlag, welchen das Silbersalz in der Auflösung dieser Salzmasse hervorbrachte, zeigte nahe 5,25 Gran selzsaures Natron an.

: gillighiden Veberrette der Liweilemass-aus d zog halleligere noch eine geringe Spur von phosphorhasausten Cakinmanydenste:

Die 86 Gran der Einselfsmesse haben sennich ge-

salzsaures Natron ² Natron mit thierisc men, schwefelsau	her Ma			
rem Natron				4,51
milchsaures Natron	mit this	erische	r Ma	•
				5,00
				16,50

rund 86. — 16,5 = 69,5 Eiweisstoff als Gchair in 4 Unzen oder 1920 Gran der kydropischen Flüssigkeit.

Nach dieser Analyse werden 100 Theile dieser hydropischen Flüssigkeit enthalten

> 0,859 salzige und 3,630 albuminose Bestandtheile

und überhaupt 100 Theile der Flüssigkeit zusammend

salssaurem Natron
Natron mit thierischer Materie,
Albumen, schwefelsaurem und
carbonsaurem Natron mit
schwefelsaurem Kali

0.234

milchsaurem Natron mit thierischer Materie 0,261 Albumen 5,620

65.521

Wasser.

Auch in den hydropischen Flüssigkeiten findet sich milchsaures Natron *), welches Marces bei seinen früheren Untersuchungen entgangen ist.

Digitized by Google

^{*)} Suum cuique. In Thomsons Annals of Philosophy August 1820 findet sich auch eine Untersuchung einer hydrocephalischen Flüssigkeit von Pront, welche sauer reagerte und ebenfalls milchsaures Nauron enthielt.

Brandes.

Ein merkwürdiger

varies only thire reche

Rechtsstreit in England,

entschieden nasmi

nach chemischen Grundsätzen *).

Vor einiger Zeit erregte in London eine Rechtssache Aufmerksamkeit, deren Entscheidung von physikalischchemischen Gründen abhang, und wobei mehrere der berühmtesten englischen Chemiker mit ihren Gutachten für und wider persönlich auftraten. Der Gegenstand

Some whiteof a dark or man

Aus dem Philosophical Mag. 1820. Nr. 264, p. 252, bis 269. Der Zweck dieses Journals erlaubt es nicht, die Brzählung dieses juridisch-chemischen Processes ausführlich zu liefern, der auch in wissenschaftlicher Hinsicht sehr interessant ist, indem hier einerseits tüchtige Chemiker, Fabrikanten und Mechaniker üher verschiedene wichtige Thatsachen sich vernehmen und gegenüber stellen lassen, und anderer Seits die Richter, Advokaten und Geschworne eine ungemeine praktische Kenntniss und sehr verständiges Urtheil über gelehrte Gegenstände zeigen. Das mündliche Verfahren dauerte zwei Tage lang, was bei Civilrechtssachen in England ganz ungewöhnlich ist.

des Streits betrug Sooo Pfund wegen einer abgebrannten Zuckerrafinerie zu zahlende Assekuranggelder, welshe die bekannte Phonixgesellschaft verweigerte, weil der Brand durch ein neues und verändertes Verfahren in der Pabrik veranlasst seyn sollte: man hatte nämlich den Zucker in einem Oelbade erhitzt, statt ihn hei bloßem Feuer zu kochen. Das erstere Verfahren hatten Kenner fast allgemein für sicherer und gefahrloser gehalten, wogegen aber neuere Erfahrungen zu sprechen schienen, besondere wenn, wie in diesem Falle, Thran angewandt wurde. Diese Frage zu entscheiden, vernahm der Richter mehrere gelehrte und praktische Chemiker, worunter sich die HH, Brande, Ackum, Faraday, Samuel Parkes, W. Allen, Cooper, Bostock, Phillips, Daniell, Aikin, Wilson u. A. befanden.

Zuerst suchte Wilson Erfinder des neuen Verfahrens zu zeigen, dass Oelbad sich durch minder re Gefahr auszeichne. Bei der freien Feurung ließe sich die Hitze nicht gleichmäßig temperiren: es koche daher der aufgelöste Zucker oft über und der trockne Zucker brenne leicht bei hoher Hitze. Es siede nämlich der Zucker bei 245° F., und entwickle schon bei 344° brennbares Gas der Thran aber erst bei 600.

Der bekannte Chemiker Parkes bestätigte dies im Allgemeinen. "Ich mischte", sagt er, "fünf Unzen Zucker mit dem zum Auflösen desselben erforderlichen Wasser; diese Auflösung siedete bei \$30°, und diese Temperatur dauerte eine Zeitlang fort, bis das Thermometer nach und nach auf 340° stieg, wobei sich ein Gas entwickelte, das mit einer starken und dauernden Flamme brannte, zumal nachdem die Temperatur

476 Merkwürdiger jüridisch - chemischer

sich endlich zu 570° erhoben hatte. Der Thran dagsgen, besonders der alte, giebt erst bei 590° ein brennbares und zwar auch nicht permanent brennbaree Gas.
(Als man ihn fagte, was er unter permanent brennbarem Gase verstehe, autwortete er, es sey ein solehes, das nach dem Zurückziehen des anzündenden
Lichts zu brennen aufhöre). Erst bei 600° kocht das
Oel und stöfet fortbrennende Dämpfe aus."

W. Brande sagte, dass er bei der Kürze der Zeit nur wenige Untersuchungen über diesen Pall habe anstellen können, die ihn aber ebensahls die größere Gesahrlosigkeit des Oelbades in den Zuckerraffinerien zu beweisen schienen. Er habe Zucker in einem Oelbade gekocht und die Temperatur genau bemerkt: der Zucker sey schon zwischen 300 bis 400° verbrannt, während der Thran keinen Dampf ausgestoßen. der sich durch brennendes Papier hätte entzünden lassen. Erst bei etwa 600° habe der Thran einen brennendes Dampf gegeben.

Accum unterschied den frischen von dem alten Thran. Der frische gebe usch seinen Versuchen erst bei 600° breunbare Dämpfe, der ältere früher, dock auch erst bei 560°. Der Zucker brenne aber schon bei 350°, und es müsse daher eine Enzündung auf jeden Fall eher vom Zucker ausgehen als von dem Oelbade, dessen Temperatur in diesem Falle nie zur Siedehitze hätte steigen können. Dagegen bringe der in andern Fabriken oft überkochende Zucker große Gefahr, indem dieser Hörper höchst breunbare Gast gebe.

Allen hielt den Unterschied von friechem und altem Thran hier nicht für sehr bedeutend, gab übrigens aber ebenfalls dem neuen Verschren des befste Zeugnifs.

Beinahe auf gleiche Weise sprachen die Chemiker Barry, Sylvester, Cooper u. A., nur wenig abweithend aber die Brenn- und Siedepunkte des Thrans und Zuckers.

Dagegen aber stellte der Anwald der Phonixgesellschaft mehrere gesehrte Chemiker und Technologen auf, welche das Oelbad für feuergefährlicher lielteh als das unmittelbare Erhitzen des Zuckers.

Faraday Esq., chemischer Operator an der Royal Institution behauptete, daß der Thran schon bei 340° F. brennbare Dämpse und zwar von beträchtlichem specifischen Gewicht ausstosse (Accum hatte alle brennbare Dämpse und Gase ohne Ausnahme für leichter als die atmosphärische Lust erklärt), und daß ein mehrmal gekochter oder durch Röhren getriebener Thran immer entzündlicher werde, und sogar Explosionen veränlässe.

Richard Phillips sagte, dass das fixe Oel in der Hitze leicht ein flüchtiges Oel entwickle, und dass bach seinen Versuchen dabei eine Zersetzung und Wasserbildung vorgehe, weshalb das Oelbad sehr ge. Ehrlich sey.

Dr. Bostock, Arzt und Lector der Chemie am Guy-Hospital statuirte eine Entzündung des Thrans bei 560 bis 460° und hielt ebenfalls das Gelbad für sehf feuergefährlich.

Arthur Aikin liefs sich besonders ausführlich über die Eigenschaften des Walfischöls aus. Diese Fettigs keit, sagte er, sei im frischen Zustande zah und klebrig, indem sie viel thierischen Leim enthalte; wennt man sie aber erhitze, so zersetze sie sich; und gebe

478 Merkwürdiger juzidisch - chemischer

sin sehr brenabeste und flächtiges Gel. Diess Flüchtigkeit werde durch Destillation nach und nach se vermehrt, dass wenn man das Gel auf die Hand giese, dasselbe verdunste wie Weingeist. Bei der Zersetzung des Walfischöls in der Hitze setze sich am Boden des Gefäses eine kohlige Masse ab, worin die Hitze sich weit stärker anhäuse, als durch das Thermometer in der Flüssigkeit angezeigt mürde. Der Thran gebe überhaupt ein sehr veränderliches und daher gefährliches Gelbad.

Mehrere Andere aprachen in ähnlichem Sinne.

Nach diesen widersprechenden Ausangen ausgezeichneter Chemiker befragte der Vormann, der Geschwornen den H. Faraday insbesondere über die von
ihm geäusserte Gefahr der Explosion des mehrmals
gekochten Oels, worauf die Antwort erfolgte, dass
dazu allerdings der Zutritt der atmosphärischen Luft
nöthig sey, und sich diese Explosion, nicht mit der
Pulverentzündung vergleichen lasse. Uebrigens sey
auch die Explosion des eingeschlossenen erhitzten
Oels mehr einer Zersetzung und plötzlichen Ausdehnung in Gasarten als einer Verbrennung zuzuschreihen.

Solche Explosionen wollten darauf Parkes, Brande, und Phillips heim Oelbade nach ihren Beobach-

tungen nicht gelten lassen, ...

Nachdem nun der Sollicitator-General, bei der Uebersicht der Sache die Verschiedenheit der wissen, schaftlichen Angaben bezeichnet, und der Lord Obersichter es beklagt hatte, wie nach mehrtägiger Abhörung der berühmtesten Chemiker die Eigenschaften einer sehr gemeinen Substanz noch in der Art ungegwiß gebliehen wären, dass diese Tage keinesweges

sum Triumple, sondern zur Beschämung der Wissenschaft dienen könnten (that the days were not of triumph bot of humiliation to science), so entschied die Jury, nach halbstündiger Berathung, dass von der Phönixgesellschaft die Absodurunzgelder zu zahlen.

Unter den Entscheidungsgründen befindet sich der, dass allerdings das Oelbad einen Vorzug vor der unmittelberen: Erhezungen nuch von Hineicht der Feuergefahrlosigkeit habe.

Ti. Lhomson.

View rate us generalishe is approximitate big a constant big of a constant was established as at least which this, their samelater is a constant as at least which will library was ven der Ausscheldung viblishmist. Wesser and mahren is a constant with a constant with a constant with a constant with a constant were constant with the constant with the verse constant with the constant with the constant with the constant with the constant of the constant with the

the die fortheid over the countries of a following and problem of the contribution of

Pears, f, Cham, a. Phys. 1, Bd. 4. Heft.

Azzlyso

des gemeinen Harz'es

400 and nach tom ashabenien belindren)::

Th. Thomson.

Wess man des gewöhnliche Rolopheniumbers his zu 156° P. erhitzt. 20 wird es klehrig wie Terpenthin. Bei vermehrter Hitze schwillt es auf und wird voller Blasen, was von der Ausscheidung von etwas Wasser und wahrscheinlich auch von Oel herrührt. Bis zu 276° P. erhitzt wird es ganz flüssig, und wenn man es einigs Zeit in dieser Temperatur erhält, os verliert es alles Wasser, und gerinat nach dem Erkalten zu einem röthlichgelben Harz, das weit dunkler gefürbt als vorher und offenhar in seiner Zusammensetzung verändert ist.

Um die Ursache dieser Veränderung zu erfahren; analysiste ich das Kolophonium vor und nach dem Schmelzen.

Das gewähnliche Kolophoniumharz, wie dasselbe im Handel vorkommt, gab mir bei der Zerlegung durch Kupferoxyd

^{*)} Aus den Annals of Philosophy, 1820. Jan.

Hoble	to At	= 7,500	·~-	63,150
Wasserstoff Sauerstoff	11 -	= 1,375 = 3,000	•	11,410
		11,875	-	100.

Das anhaltend geschmolzene Kolophonium gab mir dagegen:

Kohle = 6.00 Wasserstoff = 0,25 = 6,00 . Sauerstoff.

U n m o d 22,25: 3: Bo dals also das Harz bei dem Schmelzen zwei Atome Kohlenatoff und neun At. Wasserstoff verliert und dagegen seinen Sauerstoffgehalt verdoppelt; worans. wir sehen, dass die Hitze eine beträchtliche Menge Oel daraus austreibt.

Jack Brankring

Tall with a maintaine a no

in Vic. r. s. u c. b, s. a. a.

über den

I n d i g o *)

Dr. Th. Thomson.

. V dA irren Fra 12.

Der gewöhnliche Indigo besteht beinahe zur Hälfte aus fremdartigen Substanzen. Ihn durch Sublimation für meine Versuche zu reinigen, fand ich schwierig, indem dabei der größte Theil zerstört wurde. Ich nahm daher Indigo aus der Küpe eines Zitzdruckers, überzeugt, hier den reinsten Indigo in hinreichender Menge zu erhalten.

In der Indigokupe der Drucker und Färber ist der Indigo durch schweselsaures Eisenoxydul seiner blauen Farbe beraubt und vermittelst Kalk oder Alkalien in Wasser aufgelöst. Die Auslösung ist grünlichgelb, und wenn kalk das Auslösungsmittel ist, so findet man darin den Indigo in einem gewissen gleichbleibenden Verhältnis. Hebt man aus der Tiese einer mit Kalkwasser angestellten Indigokupe mit einem

Mke.

^{*)} Aus den Annals of Philosophy, 1820. Jan;

Glase etwas von der hellen Auflösung; heraus, und bewegt man diese Flüssigkeit in einem flachen Gefäße an offner Luft, so sieht man den Indigo durch Oxydation wieder blau und unauflöslich werden. Nach Digestion dieses Niederschlags mit verdünnter Salzsäure zur Entfernung des etwa anwesenden Kalks und Eisens erhielt ich einen blauen Rückstand, den ich als reinen Indigo betrachtete. Diesen analysiste ich mit Kupferenyd und fand ihn zusammengesetzt aus

Der Indigo verliert immer, wenn er in Kalk oder Alkalien aufföslich wird, seine blaue Farbe und nimmt eine grünlichgelbs Farbe an; diese Auflösung wird aber beim Zutritt der Luft oder des Sauerstoffgases wieder blau unter Absetzung unauflöslichen Indigos. Offenbar zieht hier die grüne Auflösung Sauerstoff an, so das also das blaue Pigment mehr Sauerstoff enthält als das grüne. Das Verhältnis dieser Sauerstoffmengen habe ich durch folgende Versuche gefunden:

Nachdem ich den Indigogehalt in einer gegebenen Menge der grünen Auflösung bestimmt hatte, ließs
ich in eine abgetheilte Glasröhre über Quecksilber
eine gewisse Menge der Auflösung und darauf eine
bestimmte Anzahl Kubikzoll Sauerstoffgas eintreten;
nachdem nun sämmtlicher Indigo mit blauer Farbe
sich niedergeschlagen hatte und das Volum des Saueretoffgases eich nicht mehr verminderte, so bestimmte
ich aus der Menge des absorbirten Sauerstoffs und

11. 11. 1

dem Gewicht des Indigos, wie viel Sauerstoff nothig ist, um das grünliche Pigment in das blaue zu verwandeln. Nach drei übereinstimmenden Versuchen fand ich das grünlichgelbe auflösliche Pigment zusammengesetzt aus

Kohlenstoff Stickstoff				
Sauerstoff	· · · 5 —		• •	
,	, ,	12.		100.

Wonach also das grüne Pigment von dem blauen sich durch eine mindere Oxydation-und zwär nur z-Atom Oxygen unterscheidet.

Der Indigo ist hiernach ein auffallender Beweis gegen die ältere Meinung, dass die Säuren immer nur durch den Zutritt des Oxygens, zu einer säurungsfähigen Grundlage entstehen. Das blaue Pigment ist auflöalich in Schwefelsaure, und frisch daraus gefällt verbindet es sich auch mit mehreren andern Säuren, aber mit keinen alkalinischen Substanz. Es besitzt also basische Bigenachaften. Wird es aber eines Theils seines Oxygens durch Eisenvitriol oder eine andere das Oxygen stark anziehende Substanz beraubt, so nimmt es eine grünliche Farbe an und wird fähig, wich mit den Alkalien, so wie auch mit Kalk, Baryt, "Strontian und vielleicht auch noch mit andern Salzbasen zu verbinden. Es hat also saure Eigenschaften angenommen. Der Zusatz von Oxygen verwandelt edemnach den Indigo in eine alkalische und die Entziehung von Ozygen in eine saure Substanz.

Wenn man diese Versuche wiederholt, so mus man den Indiga von der harzigen Substanz, die der-

selbe oft, wenn niebt immer enthält, und eich in Alkalien und Kalkwasser mit auflöst, befreien. Die Anwesenheit dieser fremden Substanz brachte mich an, fangs auf die irrige Meinung, dass der Indigo Wasserstoff enthalte. "Durch Digeriren mit Alkohol lässt sich der gewöhnliche Indigo leicht, von seinem Harze befreien.

* Public Colors to be

But the second of the second o

The first of the property of t

das Morphium*).

Thomson giebt folgende Vorschrift zur Darstellung des von Serturner entdeckten Morphiums:

"Den Opiumextract versetze mit Aetzammoniak, und scheide den bräunlichweißen Niederschlag durchs Filter ab. Verdampfe die Flüssigkeit bis auf ihres Volums, und setze von neuem Ammoniak hinzu, wodurch sich ein neuer Niederschlag von unreinem Morphium bilden wird. Beide Niederschläge wasche auf dem Filter mit kaltem Wasser und darauf mit etwas Alkohol, wobei die färbende Substanz, größtentheils verbunden mit etwas Morphium, durchs Filter gehen wird. Das noch unreine Morphium auf dem Filter lose jetzt in Essigsäure auf, und versetze die dunkelbraune Auflösung mit hinlänglichem Beinschwarz. Dies Gemenge wird dann wiederholt während 24 Stunden geschüttelt und wieder aufs Filter gebracht. Die Flüssigkeit geht nun ganz farblos durch. Durch zugesetztes Ammoniak fällt dann reines weißes Morphium in

Meinecke.

^{*)} Aus den Annals of Philos, 1820, Jun,

Pulvergestalt nieder; tost man dasselbe in Alkohol wieder auf und dampft die Flüssigkeit ab, so erhält man das Morphium in regelmässigen Krystallen. Es ist vollkommen weiss, perlmutterglänzend, ohne Geruch, aber von sehr bittern Geschmack. Ich erhielt es stets in rechtwinkligen vierseitigen Saulen.

Durch Kupferoxyd jangsam zersetzt giebt das Morphium blofs Kohlensaure und Wasser; auf diese Weise fand ich die Zusammensetzung desselben in 100 Theilen:

Wasserstoff	5,55		
Kohlenstoff	44,72	•	4,
Sauerstoff 7	49,17		in a risk of
wasserstoff g Ato Kohlenstoff 12 / - Sauerstoff 12 / -	omb·±: 1,125: - :	• • •	5,50 44,72 49,69
e en el como de la giorna de la como de la c La como de la como de l	20,125	in in	100.

Faraday's Untersuchung

über drei neue

Kohlenstoffverbindungen

In der k. Societät zu London wurde em 24. und 21. Dec. v. J. eine Abhandlung von Faraday über zwei neue Verbindungen von Chlorin mit Kehlenstoff, und über eine dritte von Jodin mit Wasserstoff und Kohlenstoff vorgelesen, wovon hier ein Auszug folgt.

Das eine Köhlenchlorid hatte Faraday durch Behandlung des Salzäthers mit Chlorin erhalten. Wenn namlich der mit Chloringas eingeschlossene Salzäther den Sonnenstrahlen ausgesetzt wird, so setzt sich unter Bildung von Salzsäure eine krystallinische Substanz ab, welche ein Hyperchlorid des Kohlenstoffs derstellt. Vollkommen gereinigt ist dieses Chlorid farblos und durcheichtig. von aromatischem beinahe kampferartigem Geruch und nicht ausgezeichnetem Geschmack. Es ist beinahe doppelt so schwer als das Wasser. Lafet sich leicht pulvern. Zerrieben gleicht es dem weißen Zucker, und ist auch beinahe eben so hart. Ist Nichtleiter der Elektricität. Verslüchtigt sich allmählig bei gewöhnlicher Temperatur; schmilzt bei 320° F. und siedet bei 360°. Löst sich nicht in Wasser, leicht aber in Alkohol und in Aether auf. Brennt leicht, und

entsündet sich lebhaft in stark erhitztem Sauerstoffgase. Sublimirt in krystallischer Form und schlägt sich
ans der Aetherauflösung in vierseitigen Tafeln niederScheint aus drei Atomen Chlorin = 100,5 und zwei
At. Kohlenstoff = 11,4 zusammengesetzt zn seyn.

Es löst sich ferner in Oelen, sowohl in dem flüchtigen, als in den fixen, leicht auf. Wird es in Sauerstoffgas verdampft, so kann man diese Müschung durch den elektrischen Funken entzünden, doch nicht unter der Temperatur von 400° E. Mit Wasserstoffgas entstaht inter denselben Umständen keine Verpuffung. Durch eine rothglühende Röhre getrieben zersetzt sich der Dampf dieses Chlorides: es bildet sich Salzsäure und Rohle setzt sich ab. Schwefelsäure wirkt micht auf das Chlorid. Von den meisten Metallen wird es in hoher Temperatur zersetzt. Kalium brennt labhaft in dem Dampfe desselben; Eisen, Zinn, und mehrere andere Metalle ziehen aus dem Dampfe Chlorin an und scheiden die Kohle aus.

Durch eine rothglühende Röhre getrieben entawickelt dieses Hyperchlorid Chloringas und verwandelt sich in Protochlorid des Kohlenstoffs.

Dieses Protochlorid bildet sich jedes Mal, wenn das Hyperchlorid in die Temperatur der Rothglühhitze versetzt wird; zuerst suhlimirt es, dann entwickelt sich Chlorin und das dunstförmige Protochlorid gerinnt zu einem Liquidum. Durch wiederbolte Destillation erhält man es ganz farblos und flüssig. In diesem Zustande ist sein spec. Gewicht = 1,5536. Es ist Nichtleiter der Elektricität. An lichtbrechender Kraft kommt as dem Kampfer nahe gleich. Brennt für sich allein nicht; in der Weingeistlampe aber giebt es Salzsäure mit einer lichtgelben Flamme.

Es bleibt flüssig bei o F. Unter Wasser erhitzt zu 165° F. verwandelt es sich in Dudst und bleibt in diesem Zustande bei dieser Temperatur. Wird es in höherer Hitze durch eine Glassöhre über Bergkrystall getrieben, so zersetzt es sich zum Theil, und scheidet Hohle aus: ob diese Zersetzung von der blossen Hitze oder von der Berührung des Glases und Krystallpulvers herrührt, ist ungewis.

Wie das Hyperchlorid, so verbindet auch dieses Chlorid sich nicht mit Wasser, wohl aber mit Alkokol und Aether, und diese Auflösungen brennen mit grünlicher Flamme und salzsauren Dampfen. Auch in Atherischen und fixen Oelen lost es eich. Metalle wirken darauf, wie auf das Hyperchlorid. Durch Kalium wird es in niedriger Temperatur langeam zersetzt, wenn man aber Kalium in dem Dampfe des Chlorids erhitzt, so erfolgt eine glänzende Verbrennung, und Kohle setzt sich ab. Es wird weder von Salpetersaure, noch von Salzsäure oder Schwefelsäure angegriffen, verbindet sich auch nicht mit alkalischen Auflösungen. Wird durch den Dampf des Chlorides Wasserstofigns in hoher Temperatur getrieben, so zersetzt es sich, scheidet Kohle aus und bildet Salzsäure. Bo ochefnt aus gleichen Atomen seiner Bestandtheile, oder aus 35.5 Chlorin und 5,7 Hohlenstoff zusammengesetzt zu seyn.

Die dritte von Foradny entdeckte Kohlenstoffverbiudung, welche aus Jodin, Kohle und Wasserstoff besteht, wurde vermittelst Jodin, das in ölbildenden Gase den Sonnenstrahlen ausgesetzt war, dargestellt. Es bildeten sich allmählig Krystalle, ohne das Hydriodinsäure zu entstehen schien: es war also das obbildende Gas nicht zersetzt, sondern blos absorbirt worden von dem Jodin. Diese Verbindung von Jodin,

üb. neue Kohlenstoffverbindungen. 408

mit Kohlenstoff und Wasserstoff wurde durch Kali gereinigt von dem freien Jodin. Sie stellt eine farblose krystallinische und zerreibliche Substanz dar, von süsslichem Geschmack und aromatischem Geruch. Sie ist ein Nichtleiter für die Elektricität. In der Hitze schmilzt sie anfange, sublimirt dann unverändert und verdichtet eich in rohtenformige oder vielmehr prismatische Krystalle. In hoher Temperatur erleidet sie eine Zersetzung mit Entwicklung von Jodin. In der Weingeistflamme verbrehnt agiebt Bie Jodin und Hydriodinsäure. Ist auflöslich in Aether und Alkohol. nicht aber in Wasser, Säuren und alkalischen Auflösungen. Zwischen 300° und 400° F. zersetzt eie sich in der Schwefelsäure, wahrscheinlich aber blofs durch die Wirkung der Hitze. Sie scheint dem Chlorinoder Salzäther analog zu seyn, und wird daher von Faraday Jodin-Hydronarburet genannt.

Ein Kohlenjodid has Faraday noch nicht derzustellen vermocht, zweifelt aher nicht an der Möglichkeit desselben, wenn die Jahrezeit; es verstattet, stärkere Soppenstrahlen anzuwenden -. Aug dan Annale of Philos, 1841. Janen ... and the second of the annual of the In the State of th Frank British British A . . . colle dire is a discount of the the training of the state of the s . . and the second of the second of the control of the and the Beat San and and energy of the state of the stat 1. The odge willed your good to write .

Zwei neue

den Elektromagnetismus betreffende Thatsachen, beobachtet

VOD'

Theodor von Grotthufs.

İ.

Elektromagnetismus des Wassers, ...

Die neue Entdeckung Oersteds erregte anfangs bei mir großen Zweifel, denn da ich fand, dass mehrere Metalle, wie man sie gemeiniglich anwendet, wenigstens mittelet der Methode des doppelten Magnetismus, deutlich auf die Magnetnadel wirken, welches besonders bei einigen Messingsorten höchst auffallend ist, so glaubte ich wirklich eine Weile, das in dem Oerstedschen Versuche der über die Magnetnadel gestellte galwanisirte Messingdrath in der Richtung des magnetischen Meridians von dem Erdmagnetism influenzirt würde und dass dabei die galwanische Elektricität nicht specifisch, sondern mechanisch [durch Erschütterung der kleinsten Theile des Draths] wirke. Durch mehrere abgeänderte Stellungen, die ich dem galvanisirten Messingdrath ertheilte, habe ich nung

über Elektromägnetismus des Wassers. 495

mehr aber die volkge Ueberzeugung erlangt, das alkerdings in diesen Phanomenen eine specifisch elektromagnetische Wirkung stattfindet, ganz so wie es Oersted angegeben hat. Beim Experimentiren über diesten hochst interessanten Gegenstand habe ich folgendes gefunden.

Man kann statt des Metalldraths-fder über oder unter der Magnetnadel galvanisfit wird] auch einen nassen Faden anwenden, und die Erscheinungen sind durchaus ganz dieselben, nur schwächer. Hiezu Bediene ich mich eines dunnen Bindfadens, der tuchdig mit gesähertem Salzwasser durchnetzt wird . doch so, dals er nicht trieft. Die beiden Leitungsdrathe. welche mit den Polen der Säule communiciren, sind durch Glasröhren gesteckt, die ich mit den Händen halte und an den Enden der Leitungsdrathe [die von Messing sind] ist der durchnetzte Bindfaden befestigt und wird auf diese Art [mittelst der Hande] über die Magnetnadel straff ausgespannt. in dem Augenblick der Schliesung des Bogens weicht derfenige Pol der Nadel nach Osten ab, iber welchen sich der Theil des Wasserfadens befindet, der mit dem positiven Po-Te der Saule zusammenhängt. Demnach ist das galwanisirle Wasser unter gewissen Umständen wirknich fähig, auf die Magnethadel zu wirken. atilities is considered

1sbanto:

II.

Elekromagnetismus des Turmalins.

Um den Elektromagnetismus deutlich am Turmalin wahrzunehmen, stölst man auf Schwierigkeiten; die Theils ihren Grund in der elektrischen Anzlehungskraft der Turmalinpole, theils über unch in der mag-

496 ... The v. Grotthule

netischen Folgsamkeit gehr vielen Turmaling haben Indese glaube ich auf solgende Art mir über die Sache Gewischeit, verschaft zu haben, die eich ohnehin auf die große Analogie der physisch elektrischen Wirkungen der Voltsischen Säule und des Turmalins stügs.

Beistehende Figur n p zeigt den von mir angewandten Turmalin in seiner natürlichen Große np., den ich, um ihn gegen eine Megnetnedel or zu verenghen, mit einer Armatur an jedem seiner Pole p und n verseh. Ich verlängerte nämlich seina Aches durch steri nicht mit einanden zusammenhängende seine Messingdräthe pr und nagadie ich mit ihren Enden am jedem der Pole des Turmalins [durch Umwickeln] hefestigt hatte. Nun hing ich eine Magnetnadel von der Lange or an oinen, ausserst Seinen, Seidenladen [don ich aus gewöhnlicher Seide vorsiehtig losgedreht babel auf und wartete, bis sie sich ruhig in den magnetischen Meridian gestellt batter. Dann falste ich den anmirten Turmalin mittelst eines Silberdrathes bei C. erhitzte ihn über Kohlen, und näherte ihn, nachden er sich etwas abgekühlt batte, der schwebenden Magnetnadel von unten. Sogleich änderte die Magnetnadel ihre Richtung und bildete einen Winkel mit der Langenachse des armirten Turmalins, der wohl 50 und mehr betragen kannte , and oftowehrend der Gecillation der Nadel bie auf 29% stieg, nach und nach, sieh aber wieder his auf 6° zerminderte. Dabei wirhte der Turmedin ganz mie der galvaniente Matalidrath im

Oerstedschen. Versucha. In dieser Stellung nämlich in welcher sich der Turmalin unter der Magnetnadel befand, wich derjenige Pol der Nadel nach Westen ab, unter welchem sich unmittelbar der positive Pol des Turmalins befand, und das Entgegengesetzte fand

für den negativen Pol statt.

Demnach bin ich geneigt unsere Erdkugel für einen ungeheuren, immerfort von der Sonne rund umher erhitzten und an den Polen stets mehr oder western und und den Polen stets mehr oder western und den Polen st niger elektrisch sich zeigenden Turmalin zu halten.
Daher die täglichen periodischen Abweichungen der Magnetnadel, die ihr Maximum zur Zeit der grafsten Erwarmung, wenigstens unseres Erdstriches, auf dembelben erreichen; daher die Word- und Südlichter die gewöhnlich starke Schwankungen der Magnetnadel verursachen. Diese etektrischen Pole des Weltturmalinr mogen wohl mit den astronomischen zusammenfallen, aber nicht mit den magnetischen Polen, die eine andere Richtung haben müssen, welches auch durch die Beobachtungen der Nordpolexpeditionen einigermaalsen bestätigt wird. Es scheint mir auch nicht unwahrscheinlich, dals die grolee Anhaufung von Elektricität an den Polen unserer Erde den Boden daselbet wegen des Mangels an Sonnenwarme einigermaalsen entschädigt und durch diese elektrische Warme des Bodens das Meer dort, zunächst an den Polen, vom Rise freier und folglich schiffbarer ist. Franklin muthmealite schon langet, dals die Nord und Sudlichter elektrischen Ursprungs seyen, dals aber die Erdkugel dabei die Rolle des Turmaline spielt, konnte früher aus hinreichenden Gründen picht geahnet werden.

Ich habe auch einige Versüche angestellt, um mit-

Benro, f. Chem, a. Phys. 1, Bd. 4. Heft.

telst eines mit Silberdräthen (auf die angegebene Weisel armirten und elektrisch gemachten Turmalins elektrochemische Wirkungen zu erhalten, indem ich die Enden der Silberdräthe in einem Tropfen einer Kupferlösung auf eine Glasscheibe eine halbe Stunde und länger liegen liefs, allein ich vermochte nicht eine Reduktion des Kupfers wahrzunehmen. Es ware indes höchst interessant, diesen Versuch mit besseren Turmalinen zu wiederholen. Ein entscheidendes Resültat dieser Art wurde uns über die Frage genügende Aufklärung verschaffen, ob das flüssige Wasser in der Voltaischen Säule absolut erforderlich ist, um soleche chemische Wirkungen zu erhalten, vermöge welcher der eine Bestandtheil nur allein an dem einem Pole und der andere Bestandtheil gleichzeitig nur allein an dem andern Pole ausgeschieden wird. Die affirmative Entscheidung dieser Frage könnte dann auch in geologischer Beziehung wichtig werden.

affirmative Entscheidung dieser Frage könnte dann auch in geologischer Beziehung wichtig werden.

Die Theorie von dergleichen polarisch - chemisches Phänomenen, die eigentlich von der Wasserzersetzung mittels der Säule sämmtlich umfalst werden, habe ich, nachdem sie mehr als fünf Jahre hindurch die Verzweiflung der Chemiker gewesen war, in einem kleinen Aufsatz, der in Rom 1805 gedruckt, und einige Monate später im Aprilheft der Annales de Chimie 1806 in Paris aufs neue abgedruckt wurde, genügend geliefert und dieselben durch Thatsachen erwiesen. Dieser Aufsatz findet sich nunmehr in dem ersten Bande meiner physisch - chemischen Forschungen aus dem Französischen int Teutsche übersetzt p. 115 a. a.

O. Teutsche Chemiker, die nicht in dem Besitze der früheren Bände der Annales de Chimie sind, werden nunmehr in den Stand gesetzt seyn, & beurtheilen

1b. Elektromagnetismus d. Tarmalins. 497

mit welchem Rechte diese Theorie meist Hrh. Bernes. tius, zuweilen aber auch Hrn. Daoy zugeschrieben wird, ungeachtet diese beiden Chemiker, por dem Erscheinen des eben erwähnten zueret in Rom publicirten Aufsatzes, wegen der Erklärung der Zersetzung von Flüssigkeiten, mittelst der Voltaischen Saule. gleich allen übrigen Chemikern in großer Verlegen= heit waren [s. Gilberts Anal. VIII. p. 315 und den Schluss von Hisingers und Berzehus Aufsatz in Geh-In's neuem allgemennen Jour, B. I. p. 1481. Ebened Wenig als von dieser Erklärung ist Berzelius der Erfinder der elektrochemischen Ansicht des Verbrennens die ich weit früher als er, in meinem zweiten Aufsatz im 63. Bande der Annales de Chimie [1807] and Schlusse desselben aufgestellt habe. Auch dieser Auf. satz ist 'nunmehr' übersetzt in dem ersten Bande meister Forschungen p. 126 enthalten. Mögen diejenigen, denen an Wahrheit gelegen ist, sich nicht durch zu große Bewunderung der unter gunstigeren literarischen Verhältnissen lebender Gelehrten täuschen lassen, indem sie gutmüthig ihnen nachlallen und sie für die rechtmäseigen Eigenthümer dessen halten, was sie blos aufahren in ihren Schriften, und mögen sie dem in der Abgeschiedenheit und Einsamkeit lebenden Forscher davon dasjenige schiitzen und gonnen, was ihm, aber nicht denen, die späterhin dasselbe fehren, angehört.

Für die Art der Verbrennung, für welche ich die elektrochemische Ansicht zuerst und mehrere Jahre früher als Berzelius ausgestellt habe, nämlich für die flammende, hat diese Ansicht in der That sehr große Wahrscheinlichkeit, [s. meine physischen Fordhungen I. p. 130 u. folg.; oder den 63sten Band der

Annales de Chimie]. Ed war wirklich leicht; diese Ansicht auf alle übrigen Arten von Verbrennung auszudehnen, z. B. Metallschwefelungen, Brennen vom kaustischen Baryt ins Salzsäuregas etc. etc., Nicht so leicht ist es, die gegrundeten Einwürfe aufzufinden, die man der elektrochemischen Theorie in Betreff dieser letsteren Verbrennungeart machen kann. Diese Verbrennung ist nämlich eigentlich nur ein Glühen und das Licht, das sich beim Glüben der Hörper entbindet, ist gerade noch zur Zeit ein gordischer Knoten in der Elektrochemie. Denn wenn das Licht durch die Vereinigung von + E und - E hervorgebracht wird, so lässt sich schwer begreifen, warum denn das achon vereinigte + E und + E, d, h, die indifferente Elektricität oder Wärme, durch ihre Anhäufung in einen Körper Licht hervorbringt [s. auch meine Abhdlg, über Phosphorescenz im XIV. Bande von Schweigg. Journal], da sie doch schon vereinigt sind Auch kann ich es mir nicht recht erklären, warum einige chlorin - oder auch oxygenhaltige und dabei leicht sublimbare Substanzen in brennbaren Gasen nicht eben so leicht flammend brennen, wie s. B. der Schwefel oder Phosphor in Sauerstoffgas oder in Chlorine [s. meinen Aufsatz im IX, Bd. von Schweiggers Journ, p. 327], wenn sie darin crhitzt werden. (?) -

Mit dem Turmalin habe ich noch einen Versuch angestellt, der mir aber kein entscheidendes Resultat lieferte. Ich hing ihn nämlich an einem sehr feinem Faden auf und erwartete, er würde sich mit seinem Polen nach einer bestimmten Weltgegend drehen; aber entweder wirkt der Magnetismus unserer. Erde zu schwach, oder es lag an der zu geringen Mobilität des Apparats, oder daran, daß der Turmalin met

kurz war; genug ich vermochte nichts Entscheidendes daraus zu folgern. — Es wäre sehr interessant den Oerstedschen Versuch mit dem [über oder unter einer Magnetnadel] galwanisirten Metalldrathe [und auch mit einem Wasserfaden] mittelst guter Apparate, unter dem Recipienten der Luftpumpe anzustellen, — Der Versuch des Hrn. Tremery mit einem Kartenblatte, durch das man den elektrischen Schlag leitet [s. Journ. f. d. Chem. u. Phys. f. Heft. 2. August 1806 und meinen Aufsatz in Schweigg. Journ. 1X. 529.], könnte vermuthen lassen, dass bei gehöriger Luftverdünnung die Magnetnadel vielleicht gar nicht, und bei völliger Luftleere in ensgegengesetzter Richtung abgekehrt werden würde? —

Endlich möchte ich noch Astronomen und Physikern folgende Frage vorlegen; Man betrachtet seit Newton die Bewegung der Weltkörper [Gravitation] als das Product zweier angenommenen Kräste, der vis centripeta und der vis centrifuga. Liefse sich nun aber nicht die Gravitation als das Product der elektrischen Einwirkung auf magnetische Planeten betrachten? Wenigstene scheint die Elektricität im Leuchten und Wärmen der Sonne ihre gewöhnlichen Repräsentanten zu finden. Die elektrische Wirkung auf der ganzen Masse der Planeten mus Anziehung, die auf die magnetische Achse derselben könnte wohl Ablenkung [Tangentialkraft] zur Folge haben. Erstere wäre dennoch vis centripeta und letztere vis centrifuga und diese beiden von Newton angenommenen Kräste würden als besondere für sich bestehende künstig aus der Physik verschwinden. Man wende nicht ein, dass im Oerstedschen Versuche die Magnetnadel nicht mit ihrer ganzen Masse nach einer Richtung abgeleitet, sondern nur abgekehrt werde; denn da sie auf ihrem Mittelpunkt ruht, so kann sie sich natürlich nur abkehren, zumal die Einwirkung in der atmosphärischen Luft stattfindet. Die Welten aber sind freischwebende Kugeln im luftleeren Raum. Wer weiss ob nicht im luftleeren Raum die genze Magnetnadel, wenn sie an einem äusserst seinen Faden hinge, und dabei so leicht als nur möglich wäre, nach einer Richtung abweichen und nicht blos sich abkehren würde, in dem Augenblick nämlich, da man ihr, parallel mit ihrer Achse, einen durch Wärme elektrisch gemachten Turmalin gehörig näherte? Auch die Ektiptik lässt sich, meine ich, sus einem analogen elektromagnetischen Gesichtspunkte aussassen.

Durch meine beiden ersten Aufsätze [1805 und 1807, die oben angeführt wurden], mit welchen ich in die literarische Welt trat, habe ich zuerst klar und deutlich dargethan und es durch spätere Arbeiten weiter ausgeführt, dass man alle chemischen Erscheinungen der Polarelektricität [Galvanismus der Atome] vindiciren und dass daher die früher als eine besondere Kräft angenommene Molecularbewegung [Affinität] aus der Physik gekannt werden kann *). Jetzt habe ich

^{*)} Der Schluss meines ersten Aufsatzes von 1805 [s. Anal, de chim. L. VIII. p. 73], durch welchen ich die Elektricität schon damals, als das allgemeine Agens aller ebemisseles Erscheinungen andeutete, lautet also: "Die bemywunderungswürdige Einfachheit des Gesetzes, welchem "dieses Phänomen unterworfen ist [nämlich die galvannische Wasserzersetzung + + + + - ...] findet gesetz des Welf-

üb. Elektromagnetismus d. Turmalins. 501

durch die so eben aufgestellte Ansicht und durch die Beobachtung mit dem Turmalin gezeigt, dass die Annahme besonderer Kräste der Tangentist- und Centripetalkrast, um die Bewegung der Weltkörper und ihre gegenseitige Anziehung in der Ferne zu erklären, übenstüssig zu seyn scheint und habe somit die Kräste, die das Weltall regieren, dem Elektromagnetismus zu vindiciren gesücht. Künstig werden also in der mechanischen Physik nur zwei Grundkräste bestehen, nämlich Elektricität und Magnetismus.

" alls wieder. Weder zu sebaffen noch zu zersteren vet-"mag die Natur; denn die Zahl der Körper wird nie "weder vermehrt noch vermindert; sber alle ohne Un-"terschied sind dem gegenseitigen Austausch ibrer Elemente , unterworfen; und wenn man die wundersame Wirkung "der Etekwicität betrachtet, die mehrentheils in der Stille se wirkt, wiewohl im Weltall verbreitet, so kann man wahrlich nicht umhin, sie als das Hanptagens der um-"fassenden Brecheinungen in der Natur zu erkennen." --Durch einen kaum zu begreifenden Irrthum ist dieser Schlussatz des Originale [a. a. O. in d. Annal. de chim.] in der teutschen Uebersetzung [phys. chem. Forsch. I. 125] ganz enigelaisen. - Ueberhaupt haben eich in diesem I. Bd. meiner Forschungen eine ungeheure Menge Druckfehler leider eingeschlichen, die ich, fells es mein körperlicher Zustand gestastet, im Ilten Bande berichtigen worde.

and the second s

. in they then

The Gra

....C.o.r.r.es p.o.n.d e n 👟

As made to the second

Aus einem Briefe des Hrn. Geheimerath Hermbstäde

Berlin den 12. Mars 1821;

Lw. übersende ich in der Anlage einen kleinen Aufsatz über das Nicotianin, als einem eigenthümlichen Stoffe, der sich in allen von mir unterauchten Arten der Gattung Nicotiana vorfindet und den eigenthümlichen chemischen Charakter ihrer Blätten bestimmt, keinesweges aber den Alectoiden zu gezählt werden darf, die in so vielen Giftpflanzen entdeckt worden sind. Jener kleinere Aufsatz ist der Auszug eines größern, über den in Rede stehenden Gegenstand, den ich am 8. März bei der Königl. Akademia der Wissenschaften hieselbet vorgelesen habe. Ew. Wohlgeboren überlasse ich, ob Sie ihm einen Raum im Neuen Journal gönnen wollen,

Bei dieser Galegenheit erlauhe ich mir über Hrn. Bergrath Lampadius (im 30. Bande des Journals 3. Heft. S. a53) mitgetheilte Erfahrungen, meine Ansichten hier zu erörtern. Es ist möglich, dass ich auch irre und in diesem Fall soll mir eine Berichtigung sehr willkommen seyn, da es mir allein um Wahrheit zu thun ist, ohne welche leicht Verwirrung in die Wissenschaft gebracht werden kann,

Herr Lampadius behauptet nämlich (a. a. O. S. 253.) das das Kohlenstoffsäuregas, welches die Kreide während dem Glühen in pneumatischenemisthen Geräthschaften liesert, Kohlenoxydgas, nicht Kohlenoassersloffgas, eingemengt enthalte; er meint, dass dessem Bildung durch die Entsäuerung eines Theils der Kohlenstoffsäure; mittelst dem Calciumoxyd, bedingt werde, und dass der auf solche Weise erhaltene Aetskalk, auf einer höhern Stuse der Oxydation, als der gewöhntlichen stehe.

Dass jenes aus der Kraide entwickelte Kohlenstoff-i sauregas Kohlenoxydgas enthalt; habe auch ich gefunden; und eben so gewinnt man solches, wenn hohe trockne Austerschaalen auf eine gleiche Weise destillirt werden. Verrichtet man aber die Arbeit so, daß, mittelet einem Woolfschen Apparate, das Gas sich in reinem Wasser waschen mule, wo selbiges aufgefangen wird, so zeigt das Wasser in beiden Fällen Spuren von Ammoniak. Es scheint mir daher, dass dieses, sowohl bei der Anwendung der Kreide als der Austeischaalen, aus einer in ihnen vorbandenen animalischen Substanz gebildet wird; dass folglich der Kohtenstoff derselben, die Veranlassung zur Bildung des Kohlenoxydgases darbietet, folglich an keine Enteauerung von einem Theil der Kohlenstoffsäure in der Kreide zu denken ist. Indessen babe ich mit jenem Kohlonoxydgas auch immer eine geringe Portion Kohlenwasserstoffgas gemengt gefunden.

Was Herr Lampadius (a. a. O. S. 154.) über Atonistik sagt, scheint mir einer andern Ansicht fähig zu seyn, die hier aufgestellten Beweise für die mechanische Mengung werden keinen Widerspruch finden: denn Niemand wird bezweiseln, dass der Niederschlag

welche gehildet wird, wenn 1 Gran Salzedure und 1 Gran blausaures Eisenkali mit 3000 Gran Wasser verhunden wird, einen trennbaren Präcipitat hilden muß. Die Durchsichtigkeit jener blauen Flüssigkeit, kans uns nicht berechtigen, das blausaure Eisen darin als anfgelöst zu betrachten. Die Erscheinung ertlärt sich vielmehr ganz ungezwungen daraus, das jener Niederschlag bei der 3000maliger Verdünnung mit Wasser, zur zertheilt ist, dass seine kleinsten Molekulen dem auffallenden Lichte Durchgang gestatten, folglich durchsichtig erscheinen müssen.

Eine gleiche Bewandniss hat es mit der unsichtbaren Präcipitation der Hieselerde, aus ihrer Auflösung in Kali. Auch hier sind es die durchsichtigen Massentheilchen des Hiesels, welche schwebend von der Flüssigkeit getragen werden und wegen ihrer Durchsichtigkeit dem Auge nicht sichtbar werden können.

Dasselbe ist ja auch der Fall bei einer Lösung des Zuckers oder der Salze im Wasser. Das Auge nimmt solche nicht wahr, weil ihre kleinsten Massentheilchen das Licht nicht reflektiren. Den Geschmack nimmt sie wahr; sie sind also unverändert in der Flüssigkeit vorhanden.

Werden dagegen entgegengesetzte Potenzen, z. B. Säuren und Alkahen, Säuren und Erden etc. in neutrale Mischung gesetzt, so ist das Produkt von seinen Elementen wesentlich verschieden und keine mechanische Potenz reicht hin, eine Entmischung zu veranlassen, wosu allein eine neue chemische Potenz sich thätig beweisen kann. Ich glaube daher folgern zu dürfen, dass wenn man die heterogenen Massentheile in einem daraus hervorgehenden chemischen Produkte, als seine Atome, den Erfolg der Mischung

hingegen, als das Resultat ihrer dynanischen Thätigkeit betrachtet, zur Vertheidigung der Atomietik in solchen Fällen nichts übrig bleibt.

Herrn Lampadius Vertheidigung des Deseyns der Salzsäure in der Atmosphäre, folglich auch im Regen und im Schneewasser, kann auch ich durch eigne Erfahrung unterstützen; und eine Reihe von Verguchen, die ich in diesem Frühjahr auf der See anzustellen Gelegenheit haben werde, sollen mich hoffentlich in den Stand setzen, die Wahrheit der Sache noch mehr zu begründen. Mehrere Beispiele von der Verdunstung sogenannter feuerbeständiger Körper, bei niederen Temperaturen, finden sich in meiner Abhandlung , über die Verdunstungen sogenannter feuerbeständiger Körper " die ich im Jahr 1815 der Königl. Akademie vorgetragen habe und die in den Abhandlungen der Königl. Akademie der W. in Berlin aus den Jahren 1814 - 1815. Berlin 1818. pag. 63. abgedruckt ist. Sie werden daraus sehen, dass das Wasser hiebei in vielen Fällen als ein Fluidum deferens thätig ist, wodurch die Verflüchtigung begünstiget wird.

Hermbetädt.

Aus einem Briefe des Hrn. D. Brandes.

Salsufflen am 5. Märs 1821.

Die Knochenüberreste, welche bei Broil am Rhem ausgegraben worden, habe ich vor einiger Zeit analysirt und darin gefunden.

506 Brandes Correspondenz.

phosphorsaurer Kalk	68,5°0
kohlensaurer Kalk	10,300
flufssauurer Kalk	1,500
schwefelsaurer Kalk	1,130
schwefelsaures Kali	0,028
Kochsals	0,063
phosphorsaure Bittererde phosphorsaurer Mangan Spuren	
Kieselerde	0,256
Wasser	18,500

Brandes.

Druckfehler im 1. Hefte d. Bds,

\$. 2. Z. 8. st, hing 1. hin.

S. 15, Z. 15. st. und l. oder.

S. 30. Z. 7. st. frischschwebende I. freischwebende.

\$4 36. Z. 21. st. eingewendet l. eingenordet.

\$, &t. Z. 15, at. Bodonnium I. Crodonium.

S. 95. Z. 3. st. mir I. nur.

\$. 98. Z. 31. st. der l. die.

Auszug

meteorologischen Tagebuches

OA

Professor Heinrich

i n

Regeneburg

April 1841,

B	a	r	0	m	e	t	e.	r.

Stunde,	Maximum.	Stunde.	Minimum.	Medium.	
9 A. 9 A. 9 A. 3 F. 9 A.	26" 9", 21 26 9, 74 26 8, 95 26 8, 60 26 7, 21	5 F. 7 F. 9 A.	26" 7", 97 26 8, 65 26 7, 51 26 5, 49 26 4, 66	26 7, 1	
9 A. 8 A. 4 F. 4 F. F. 10 A.	27 0, 99 27 3, 08 27 3, 07 27 0, 61 26 9, 08	2 F. 6 A. 6 A.	26 9, 60	26 11, 2	
8 F. 9 F. 1 F. 1 F.	26 10, 19 26 10, 17 26 10, 81 27 0, 14 26 10; 56	6 A. 5 A. 3½ F.	26 9, 69	26 9, 58 26 10, 21 26 11, 48	
3 F. 9 A. 9 A. 0 F. 0 F.	26 7, 80 26 7, 24 26 11, 42 27 0, 38 26 11, 96	7. 5. F. 5 F. 6 A.		26 5, 25 26 5, 55 26 10, 66 26 11, 95 26 11, 64	
F. A. 8 F. 7 9 F. 0 A. 0 F.	26 11, 86 27 0, 45 26 11, 17 26 9, 57 26 10, 35	6 A. 6 A. 7 A.	26 11, 51 26 11, 31 26 9, 69 26 8, 76 26 9, 71	26 11, 97 26 10, 49	
8 F. o F. 4 F. o F. o A.	26 10', 47 26 10', 74 26 9, 55 26 9, 42 26 10', 59	6. 10. A. 6 A. 7 A.	26 9, 50 26 10, 04 26 8, 35 26 8, 81 26 9, 79	26 9, 04	
8. A. F.	27 3, 08	d. 16. A.	26 3, 82	26 9, 82	

The	rmome		Hyg	ron	reter	n is Wiler	d e.
Ia-	Mi- nimum		Ma xim.	Mi- aim.	Me- dium	timiTageg	Nacht.
	5, 3 3, 3	4, 11 5, 15 6, 44 5, 32 4, 21	720 746 670	469 570 562	659, 1 657, 9	SW. 1. 2.	SW. 2
, 5 , 7 , 0	2, 6 2, 0 -1, 0 4, 5	6,46 9,,15	746 794 755	550 685	636,4 661,7 696,7 714,9 671,9	WSW. 1 80. NO. 1. 2 NO. 2. 3 O. NW. 2	N. 2 4.0
'	4,6	8,07 6,85 6,75	695 733 783	500 575 608	620, 1 661, 4	SW. NW. 2 SW. 2 SW. NW. 2 SW. NW. 2	WNW. 1 NO./SW. 1 WNW. SO1 WNW.
1, 8	9, 7 1,4, 0 2, 2	6,32 6,84 6,72	756 777 776	570 644 598	659, 5 660, 8 7 18, 6 70 3 , 1 70 5 , 9	OSO. W. 2 SW. 2 NW. 2 NO. 2. SO. 1. 2	W. 2 N. 2 WNW. 1 NW. 1 O. NW. 1
5,53	4.7 5,8 7+7	11,81 12,97 13,85	792 808 80 6	570 600 642	711,4 705,5 725,6 737,1 728,6	OSO. 1 OSO. 1 NW. O. 1 NW. SO. 1. 2 N. O. 1. 2	80, 1 0, NW, 1 0, 1 80, NO, 1 0S0, 1
·, ·, ·, ·, ·, ·, ·, ·, ·, ·, ·, ·, ·, ·	7.0	12.56 13.590 14.5	995 828 804	5 8 0 595 668	691,7 733, 1 753, 8	SO, 1, 2 V OSO, 2 NO, SO, 2 SO, 1 NW, SW, 1	SO. 1 NW. 1 ONO. 1 N. W. 1 SO. 1
), (0,-1,0	8,88	828	3 65	677, 0	1	

Mo	. 8 n l	Vitterun	R worakH	Uebersic Witterung
natstag.	Vormittags.	Nachmittags.	The state of the s	Heitere Tage Schone Tage
1. 2. 3. 4. 5.	Tr. Neb. Regen. Vermischt. Trub. Regen. Sturm. Trüb. Regen. Trüb. Wind.	Vermischt, Verm. Sturm, Trüb. Wind. Reg. Regenbog, Sonne, Stürm,	Trub. Verm. Trüb. Wind., Wd. Regen. Ir Tr. Reg. Wind. Trub. Wind,	Trube Tage Trube Tage Tage mit Wind Tage mit Sturn Tage mit Nebel Tage mit Regel
6. 7. 8. 9.	Trüb. Wind. Vermischt. Heiter, Trüb. Wind. Vermischt.	Verm. Wind. Vermischt. Schön. Verm. Wind. Trüb.	Verm. Trübe Heiter Schön Vermischt. Schön, Wind. Vermischt.	Tage mit Gewitte Tage mit Rei Tage mit Hage Heitere Nächte
11, 12, 13, 14, 15,	Trub. Nebel. Verm. Wind. Trub. Wind. Verm. Wind. Schon, Wind.	Tr. Regen. Wd. Verm. Regen. Donner. Verm. Wind. Verm. Wind. Schon. Wind.	Trüb Schön. Regen. Sturm. Trüb. Vermischt. Heiter. Trüb. Schön. Stürm.	Schone Nächte Verm, Nächte Trübe Nächte Nächte mit Wid Nächte mit Sura
16. 17. 18.	Vermischt. Reg. Wd. Tr. Wind. Verm. Schon. Wind. Heiter, Wind.	Wind, Regen, Donner, Wind, Verm. Wind, Verm. Verm, Wind Heiter, Wind.	Wd. Tr. Reg. Wind. Trub. Vermis ht. Heiter. Heiter.	Nächte mit Re- Nächte mit Re- gen Nächte mit Gew ter
20. 21. 22. 23. 24. 25.	Heiter. Wind, Heiter, Nebel. Trüb. Schön. Heiter.	Heiter, Wind, Vermischt, Nebel, Verm, Schön, Wind, Schön, Entfern- te Donner,	Heiter. Heiter. Verm Heiter. Heiter. Heiter.	Betrag des Res 14,5 Linies. Betrag der Austi stung 82 Lin Herrschende W
26. 27. 28 29.	Verm, Wind, Nebel, Heiter, Heiter, Wind, Schön,	Trüb. Wind, Entt. Donner Schön, Wind, Donner, Heiter, Wind, Schön, Donner Hag Wd. Reg. Entf, Donner, Regen.	Schön, Heiter, Schön, Schön, Verm, Trüb.	de NW. SO. S Zahl der Beoles tungen 5to.

Grotthufs, Theodor v.,

Verbindungs - Verhältnifs - oder chemische Aequivalenten - Tafeln,

in Raum - und Gewichtstheilen der einfachen und zusammengesetzten Körper des unorganischen Reichs, nebst vollständiger Entwickelung der Rechnungen zur Erforschung der spezifischen Gewichte der verschiedenen Gas - und Dunst-Arten, Augaben ihrer Verdichtungen bei der gegenseitigen Verbindung, ihrer erforderlichen Sauerstoffmen gen beim Verbrennen etc.

gum praktischen Gebrauche für

Chemiker, Physiker, Techniker, Pharmaceuten insbesondere für Analytiker entworfen.

\$821. Klein Querfolio, auf Schreibp. 18 gr. oder 1 fl. 12 kr.

Inhaltsanzeige.

Beitrage zur Mineralogie Finlands von Nils Nor	den-	
ski öld. Mit vier Kupfertafeln. (Fortsetzing)		36
IV. Der Tantalitbruch zu Kimitto.		36
V. Der Romanzowit		58
VI. Der Pyrallolit		38
Anhang: über Messung der Krystellwinkel.		39
VII. Der Pargasit und die Hornblenden zu Pargas.	の対象	140
VIII. Die Paranthinarten zu Pargas.		417
IX. Die Augite daselbst.	-	42
X. Der Frugardit zu Menzela.		45
Bemerkungen über das Nicotianin und seine Eigensch	aften	-
von Geh. Rathe und Professor Dr. Hermbatäd	t zu	
Berlina -		4
Ueber die chemische Veränderung des Luftkreises das Gewächsleben von C. C. Grischow.	durch -	4
Chemische Untersuchung einer hydropischen Flüss	igkeit	
Von Dr. Rudolph Brandes		40
Ein merkwürdiger Rechtsstreit in England, entschieden	nach	
chemischen Grundsätzen.		47
Th. Thomsons Analyse des gemeinen Harzes vo	r und	48
Versuche über den Indigo von Dr. Th. Thomson.		40
The Thomson über das Morphism.		48
Faraday's Untersuchung über drei neue Kohlensto	ffver-	960
bindungeu.		48
Zwei neue den Elektromegnetismus betreffende Thatsa	chen	
beobachtet von Theodor v. Grotthuis	5	49
Correspondenz. Aus einem Briefe des H. Geh.	TO SHAREST PARTY.	
Hermbstädt - Aus einem Briefe des H. Dr. Bras	ndes	. 50
Monatstafel, April.		
The control of the co	THE SECTION AND ADDRESS.	

