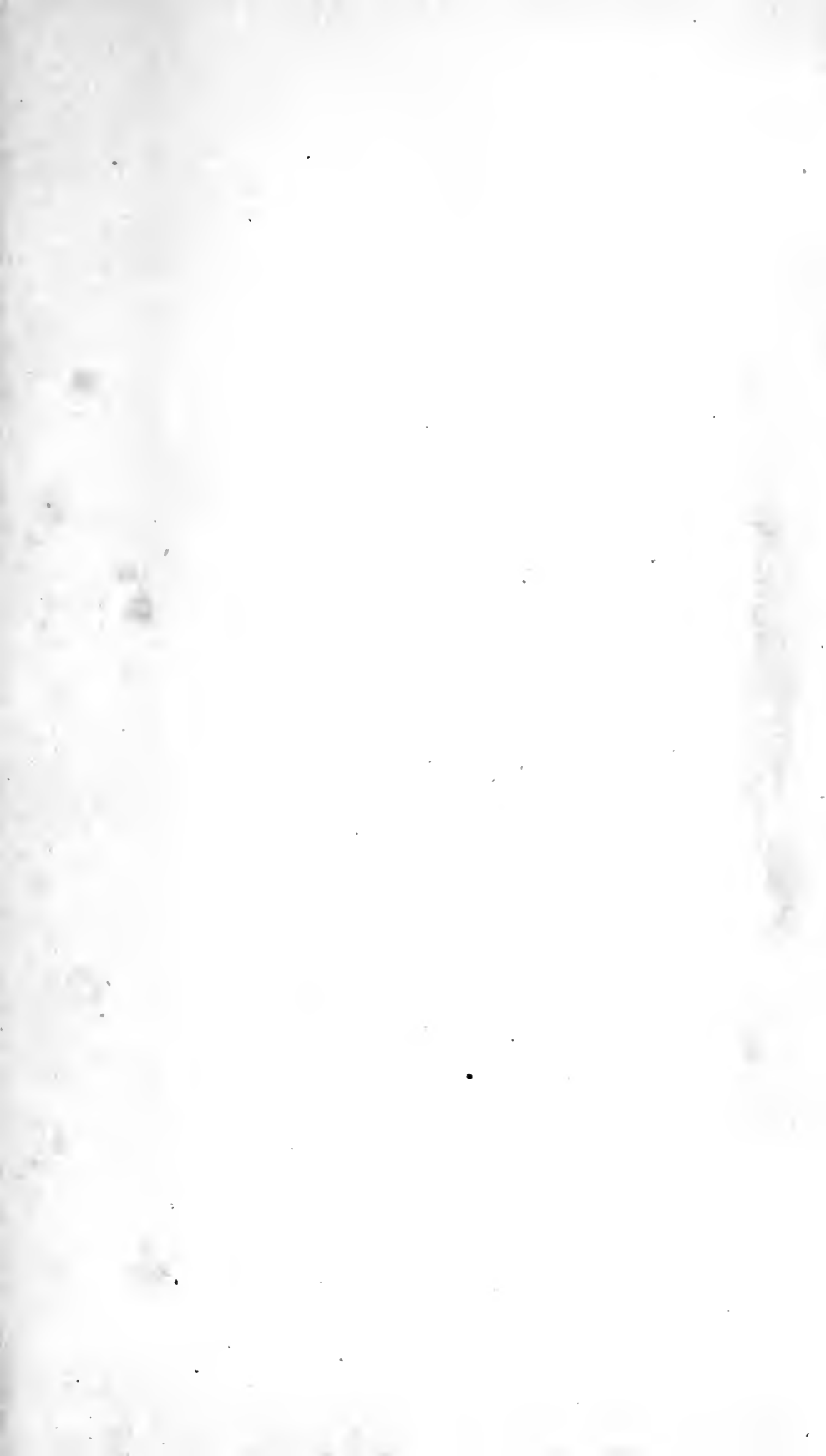




UNIVERSITY OF
TORONTO LIBRARY

The
Jason A. Hannah
Collection
in the History
of Medical
and Related
Sciences



Digitized by the Internet Archive
in 2010 with funding from
University of Ottawa

13

LONDON MEDICAL SOCIETY

ANNALES

DE CHIMIE;

OU

RECUEIL DE MÉMOIRES

CONCERNANT LA CHIMIE ET LES ARTS
QUI EN DÉPENDENT.

Par MM. MORVEAU, LAVOISIER,
MONGE, BERTHOLLET, FOURCROY,
DIETRICH, HASSENFRAZ, ADET,
SEGUIN & VAUQUELIN.

JANVIER 1791.

TOME HUITIEME.



A PARIS,

RUE ET HÔTEL SERPENTE.

Et se trouve à LONDRES,

Chez JOSEPH DE BOFFE, Libraire, Gerard-Street,
N°. 7 Soho.

M. DCC. XCI.

2011

THE UNIVERSITY OF CHICAGO

PHYSICS DEPARTMENT

PHYSICS 435

LECTURE 10

STATISTICAL MECHANICS

ENTROPY

AND INFORMATION

THE SECOND LAW

OF THERMODYNAMICS

AND THE ARROW OF TIME

AND THE BOLTZMANN

CONSTANT

AND THE UNITS OF

ENTROPY

AND INFORMATION



ANNALES
DE CHIMIE;
OU
RECUEIL DE MÉMOIRES
CONCERNANT LA CHIMIE ET LES ARTS
QUI EN DÉPENDENT.

PROCÉDÉ

*De MM. RUPRECHT & TONDY, pour
réduire les Mines de Tungstène & de
Molybdène.*

Extrait du Journal de M. Crell.

ON ne pouvoit pas regarder comme parfaits les régules de tungstène & de molybdène que l'on avoit obtenus jusqu'ici. Dans la plupart des réductions on n'a eu que de très-petits globules,

& la plupart peuvent bien n'avoir été que des globules de verre, ainsi qu'il nous est arrivé d'en avoir dans plusieurs tentatives; mais enfin je suis parvenu avec le docteur Tondy mon élève, à obtenir de petites quantités de chaux, des régules gros comme des lentilles, parfaitement ronds & bien formés.

Le tungstène dont nous nous sommes servis est le minéral qu'on connoît sous le nom de cristaux d'étain blanc de Schlackenwald (zinnspath): nous l'avons réduit en poudre fine, & fait digérer avec de l'eau régale à la chaleur de l'ébullition, tant que le prussiate d'ammoniaque en précipitoit du bleu de Prusse. Nous avons eu par ce procédé un sel de tungstène d'un jaune foncé, & beaucoup plus complètement dégagé de fer, que si nous eussions commencé par le vitrifier avec l'alcali, & que nous eussions avec l'acide nitrique décomposé le verre, & précipité le tungstène suivant la méthode de MM. d'Elhuyar. Le sel jaune de tungstène est décoloré par l'alcali ordinaire aussi bien que par l'alcali phlogistique, & il devient blanc: au feu ardent il ne laisse pas échapper l'acide, mais seulement il prend une couleur jaune orangée; de même que la chaux de tungstène, il n'éprouve pas d'altération au feu, & étant en parties isolées, il brille comme des écailles de coquille à perle.

Nous traitâmes le sel jaune de tungstène avec du flux de quatre sortes différentes : les uns étoient composés partie de substances alcalines & partie de substances inflammables : les autres étoient seulement de substances inflammables ; nous avons obtenu par chaque procédé plusieurs régules séparés semblables au petit plomb à tirer. Mais les plus beaux régules que nous ayons eus, l'ont été en suivant la méthode dont je me sers ordinairement pour avoir des régules de manganèse : c'est celle par laquelle j'ai obtenu dernièrement de ce dernier minéral un régule que la lime angloise ne pouvoit entamer, & qui ne faisoit point bouger mon barreau aimanté, qui est cependant très-sensible ; car quoiqu'assez petit pour ne pas peser tout-à-fait un gros, il supporte un morceau de fer pesant près de trente-trois (loth).

Procédé.

Nous prîmes un grand creuset de Hesse (Schmelztiegel), nous le remplîmes de poussière de charbon jusqu'au tiers, & y plaçâmes quatre petits creusets d'or. Nous ajustâmes dans chacun des creusets d'or un charbon poli taillé en cône dans le milieu desquels nous fîmes un creux : nous plaçâmes dans ce creux le mélange imbibé d'huile de lin ou d'huile d'olive ; nous couvrîmes

le haut avec un charbon plat poli : les creufets étant ainfi arrangés , nous les entourâmes de pouffière de charbon , & nous remplîmes le refte du creufet jufqu'à un pouce du bord , & par-deffus ce charbon nous mîmes un lit de cendres d'os ou de cendres de coupelle. Le grand creufet fut alors expofé au feu de la forge qui a un double foufflet ; le creufet pofé fur une brique d'Hafnerzell qui lui fervoit de fupport , étoit placé à une palme de la tuyère devant l'ouverture de laquelle étoient trois briques courbes , & il étoit entouré & recouvert de charbon jufqu'à une palme au-deffus.

Auffi-tôt que les charbons commencèrent à être entièrement allumés (gluhen), on fit aller le foufflet doucement & pendant trois-quarts d'heure on le fit mouvoir avec le même degré de vîteffe ; on ne l'augmenta que dans la dernière demi-heure , & de cette manière après une action conftante du foufflet pendant cinq quarts-d'heure , nous obtînmes dans tous les quatre creufets des régules , mais dans les deux creufets qui placés derrière , étoient les plus éloignés de l'action du vent & un peu hors du foyer , les régules étoient plus difperfés : leur couleur eft jufte femblable à celle des pyrites les plus légères (lichtetenn leberkiefte), leur caffure compacte & en graine feuilletée (bletterig k'or-

nig), leur éclat dans la cassure ressemble le plus à celui qu'ont quelques pyrites de cuivre d'un jaune rouge : ils sont en partie malléables, cependant moins que le zinc, ne sont pas attirables à l'aimant, mais sont presque aussi mous que le bismuth, car ils laissent une marque en les passant légèrement sur une pierre à aiguïser ordinaire. Aussi-tôt que nous en aurons obtenu un plus grand nombre, nous verrons comment ils se comportent au feu & avec les acides.

Pour obtenir le régule de molybdène, nous prîmes celle de Schlackenwald, qui est disséminée dans le quarz dont nous la séparâmes autant qu'il nous fut possible : je laissai humecter modérément la poussière bien fine, & la fis triturer dans un mortier de verre un jour & demi avec des cristaux de sulfate de potasse, sur lesquels on finit par verser de l'eau chaude en quantité ; la poudre édulcorée fut mise dans une cornue tubulée avec six parties d'acide de nitre concentré (qui dégageoit des vapeurs d'un brun obscur, & coloroit le mélange en jaune), on distilla deux fois l'acide ; ce qui restoit dans la cornue fut mis au feu, & chauffé au rouge foncé, & enfin traité par l'eau bouillante. Nous séparâmes le sel de molybdène du quarz. Sa dissolution laiteuse & trouble fut ensuite évaporée jusqu'à siccité ; & la poudre blanche, qui étant triturée

& mêlée avec des fleurs de soufre, ne devint plus sombre qu'en partie; fut traitée de la même manière que la composition du régule de tungstène, avec la seule différence qu'au lieu de quatre creusets d'or, on n'en mit que trois dans le grand creuset, & que l'on fit aller le soufflet pendant une heure & demie. Après que les vases furent refroidis, nous vîmes nos peines récompensées par des régules très-bien formés, dont le plus grand étoit comme une grosse lentille.

L'un des creusets d'or, dans lequel on avoit mis une petite portion de sel de molybdène avec de l'huile, de la colophane & un peu de poussière de charbon, avoit à un côté de sa surface interne l'éclat de l'argent; tout à côté une partie étoit colorée en violet, & la dissolution du sel, précipitée par le prussiate d'ammoniaque (fluchtiger blutlange), donna un précipité violet tirant sur le bleu clair.

Ces régules sont à leur surface extérieure de couleur de plomb, dans leur cassure d'un brillant mat, & granulés à grains d'acier; quoique tout-à-fait compacts, ils sont très-aigres & très-mous, car ils sont rayés par la pierre à aiguiser, encore plus facilement que ne l'est le régule de tungstène: la marque qu'ils

laissent est noirâtre, & ils ne sont point attirables à l'aimant.

Nous déterminerons par la suite leurs autres propriétés : nous sommes aussi occupés de Puranit ; nous voulons tenter sa réduction, dont je ne doute pas, si cependant après la séparation du fer que la blende de poix contient abondamment, il y a réellement un demi-métal particulier.

L E T T R E

DE M. A. M. SAVARESI,

Penfionnaire du Roi de Naples,

A M. F O U R C R O Y.

Schemnitz en Hongrie, 26 Novembre 1790.

Vous avez sans doute entendu parler des fameuses découvertes faites à Schemnitz, sur la réduction des terres en métaux. Permettez-moi de vous exposer les résultats de mes expériences sur cet objet, & de vous prier de les faire insérer dans les Annales de Chimie. Après avoir communiqué mes doutes & mes idées à mon camarade, M. Malograni, nous avons travaillé

ensemble, d'après le plan que nous nous sommes tracé.

La méthode de M. Ruprecht consiste à mêler la terre que l'on veut essayer avec de l'huile & de la poudre de charbon, & à couvrir ce mélange, placé dans un creuset triangulaire de Hesse, de poussière de coupelle, ou de phosphate calcaire animal en poudre. C'est par ce procédé qu'on a entrepris non-seulement la réduction des terres, mais encore celle des oxides des demi-métaux réfractaires; il a été très-exactement suivi dans les expériences sur les terres, répétées dernièrement à Vienne. Comme par cette méthode on réduisoit tout avec une extrême facilité, après avoir proposé mes doutes dès la première époque de ces expériences, sans qu'ils aient fait aucune impression, j'ai voulu voir par moi-même ce que pourroient fournir dans ce procédé, & la poudre de charbon, & la poussière des coupelles, & la matière même des creusets; car on pouvoit presque toujours le feu jusqu'à la demi-fusion de ces vaisseaux. J'ai essayé d'abord la poudre de charbon, & j'en ai obtenu presque constamment de très-petits globules métalliques attirables à l'aimant. Les coupelles en poudre, chauffées avec le charbon & l'huile, m'ont donné des globules très-sensibles, quelque-

fois attirables à l'aimant, & quelquefois non-attrirables. Je me suis dit alors, la matière de la coupelle est celle qui fournit les globules métalliques que l'on avoit attribués à d'autres substances, ou au moins les métaux obtenus sont composés. J'ai voulu voir ensuite si des substances non encore essayées par ce procédé donneroient des métaux, en les traitant avec le phosphate animal. Le nitrate de potasse, traité ainsi, m'a donné un globule métallique très-gros, mobile à l'aiguille aimantée. Le muriate de soude m'a fourni trois globules très-distincts qui n'étoient pas attirables. Quoique je m'attendisse à avoir ces produits, il falloit examiner les deux sels sans poussière de coupelle, & ces essais m'ont confirmé dans le soupçon que les métaux provenoient du phosphate calcaire; alors je n'ai plus douté que les terres, ainsi que tout ce qu'on voudroit, ne dussent offrir des métaux dans ces expériences. Cependant il s'agissoit de voir si les terres contribuoient pour quelque chose à leur production. Pour cela, j'ai commencé par traiter la chaux; les divers essais que j'ai faits sur cette substance, m'ont tous prouvé qu'elle n'est point un oxide métallique. Dans chaque essai j'ai trouvé dans la poudre de charbon une masse endurcie, qui n'étoit aucunement altérée; j'avoue que je

n'étois pas préparé à ce résultat, car je supposois d'abord que la poudre de coupelle donnoit des métaux en raison de la chaux qu'elle contenoit. Je me suis vu forcé ou de chercher le métal dans l'acide phosphorique, ou de penser que la chaux avoit besoin d'un fondant pour se réduire en métal; mais je vois actuellement que ni l'une ni l'autre de ces suppositions n'est vraie, comme je le dirai plus bas.

J'ai fait des expériences sur la magnésie qui m'a été donnée par M. Ruprecht. Cette terre ne s'est pas réduite en métal. J'ai obtenu dans le creuset des petits globules, d'un verre rougeâtre; la magnésie en a été tirée, mêlée avec la poudre de charbon, & seulement desséchée. N'ayant pas de baryte préparée, j'ai fait un essai sur le spath pesant ou sulfate de baryte, le même d'où l'on avoit obtenu un métal dans des expériences précédentes. Ce sel s'est converti en sulfure de baryte, sous la forme d'une masse noire & dure, comme cela devoit arriver, sans donner aucun vestige de métal. Je dois dire à ce sujet que le célèbre M. Klaproth m'a écrit le 23 octobre, qu'il n'avoit pas pu réduire la baryte en métal, & qu'il avoit fait part de son peu de succès à M. Crell.

Revenons actuellement à la chaux. Pour déterminer si l'acide phosphorique, combiné avec

cette terre, jouoit simplement le rôle d'un fondant, capable de la métalliser, j'ai eu recours au fluat calcaire ou spath fluor. Je l'ai soumis à l'épreuve, & je n'ai obtenu, au fond du creuset, qu'un verre si dur qu'il faisoit feu avec le briquet (a). Il n'y a pas long-tems qu'en faisant l'analyse de la terre de Marmarorch, que l'on avoit prise pour du simple phosphate de chaux, j'y ai trouvé deux acides, le fluorique & le phosphorique, & trois terres, la chaux, l'alumine & la silice, avec un peu d'oxide de fer. J'avois donc dans cette terre un mélange de fluat & de phosphate de chaux, & elle contenoit, outre cela, d'autres substances prétendues métalliques, dont les unes aidant la fusion des autres, devoient se métalliser ensemble. J'ai obtenu en effet de cette terre un métal sous forme de globules très-réguliers, placés au fond du creuset, & au-dessous d'un verre très-dur, étincelant, semblable à de la porcelaine, &

(a) Sans doute les expériences sur la chaux, la magnésie, le sulfate de baryte, le fluat de chaux, qui n'ont pas fourni de métal, ont été faites avec le charbon seul, & sans poussière de coupelle; quoique l'auteur ne le dise pas expressément, il paroît que c'est ainsi qu'il faut l'entendre, car sans cela elles ne prouveroient pas ce que l'auteur veut prouver. (*Note de M. Fourcroy.*)

très-abondant. Mais ce métal , d'après toutes les expériences précédentes , m'a paru devoir provenir du phosphate de chaux , tandis que le fluat de chaux a formé avec les autres terres , le verre que je viens de décrire. Selon toute apparence , ce métal est le même que ceux que j'ai obtenus de la poudre de coupelle ; j'espère le prouver d'ici à peu de tems par des moyens très-sûrs ; il n'étoit pas sensible à l'aimant.

Mais qu'est-ce que le métal fourni par la poussière de coupelles ; les expériences de fusion que j'ai décrites prouvent qu'il ne provient pas de la chaux ; les expériences par la voie humide le prouvent également , puisque les dissolutions de ce métal dans les acides nitrique & nitro-muriatique ne sont point précipitées ni troublées même par l'acide oxalique. J'ai fait quelques essais qui démontrent aussi qu'il n'appartient pas à l'acide phosphorique , & tout me porte à croire qu'il n'est autre chose que du phosphate de fer ou de la sydérite (a) , comme je l'avois soupçonné

(a) Ne seroit-ce pas plutôt du phosphure de fer , que du phosphate de fer ? Ce dernier sel est en poussière grise , & jamais en globules brillans & d'apparence métallique ; il n'y a que le fer uni au phosphore dans son état métallique , ou au moins peu oxidé , qui puisse

& annoncé dans un écrit envoyé à Naples au mois de juin, & dans une lettre que j'ai adressée à M. Klaproth, au commencement d'octobre. J'ai reconnu qu'il a des propriétés tout-à-fait semblables à celles du *syderum* (*phosphate de fer*), quant à la pesanteur spécifique, à la couleur, à la fragilité, à la fracture, à la sensibilité à l'aimant, & à la manière de se comporter au feu. Outre cela, il ne se dissout pas dans les acides à froid, & il se dissout très-lentement dans les acides aidés de la chaleur; il laisse déposer des flocons en gelée blanche dans l'acide nitrique, uni à un peu d'acide muriatique; le prussiate de potasse le précipite en bleu plus ou moins foncé; & les alcalis en une poudre blanche, qui varie & qui se fonce par la surabondance de ces sels. J'espère que mon opinion sera confirmée par les expériences que j'ai entreprises sur ce sujet.

J'ajouterai encore quelques détails que je crois nécessaires. Dans toutes ces réductions, on obtient toujours de très-petits globules argentins, attirables à l'aimant, & en plus ou moins grand nombre selon le degré de pureté de la substance qu'on essaye, & selon la di-

prendre la forme brillante & métallique d'une espèce de mine. (*Note de M. Fourcroy.*)

versité des charbons. On ne trouve point ce métal, ou on ne l'obtient que très-difficilement, quand il ne se forme point de verre au dedans du creuset; ce verre se forme à la partie supérieure du creuset; il est teint d'une couleur de cuivre, plus ou moins vive qui provient de l'huile & du charbon; enfin ce verre est indépendant de la matière que l'on soumet à l'essai. Je ne manquerai pas de vous adresser la suite de mes expériences, &c.

Les expériences de M. Savaresi paroissent prouver que les globules de métal obtenus dans les essais de M. Ruprecht, sont dus à une combinaison de phosphore avec quelques substances métalliques qui se trouvent toujours en quantité plus ou moins grande dans les charbons; on sait que ceux-ci contiennent ordinairement quelques portions d'oxide de fer & d'oxide de manganèse. Ainsi, la base des os ou la terre des coupelles traitée à un grand feu avec le charbon, donne naissance à la formation d'un peu de phosphore qui se combine avec le fer ou le manganèse, & qui forme des globules de phosphures. On annonce cependant de Vienne que les dissolutions des nouveaux *régules terreux* dans les acides, laissent précipiter par les alcalis les terres d'où ces métaux proviennent. (*Note de M. Fourcroy.*)



DEUXIEME MÉMOIRE

Sur les matières animales trouvées dans le Cimetière des Innocens à Paris, pendant les fouilles qu'on y a faites en 1786 & 1787.

EXAMEN CHIMIQUE

De la matière grasse des cadavres contenus dans les fosses communes (a) ;

Par M. FOURCROY.

ARTICLE PREMIER.

De l'action de la chaleur sur cette matière.

Nous avons déjà dit que la matière grasse formée par les corps enfouis en masse dans les fosses communes du cimetière (tome V, pag. 158), se ramollissoit par la chaleur & le mouvement des doigts, ce caractère nous engagea à la traiter par le feu. Nous vîmes qu'elle se fondoit comme une graisse; qu'elle éprou-

(a) Voyez le premier Mémoire, Annales de Chimie, tome V, pag. 154 à 186.

voit cette fusion au degré moyen de l'eau bouillante, puisqu'en la distillant au bain-marie, elle s'est fondue comme à feu nu. Cette distillation faite sur 4 livres de matière grasse dans une cucurbite de verre, plongée dans un bain d'eau bouillante, a fourni pendant trois semaines qu'elle a duré, 8 onces d'eau très-claire qui avoit une odeur fétide, qui verdissoit le syrop de violettes, & qui tenoit manifestement un peu d'ammoniaque en dissolution; il s'est déposé de ce fluide quelques flocons blancs, & l'odeur en est devenue plus infecte au bout de deux mois. Quoique cette distillation eût été continuée long-tems, la matière grasse n'étoit point encore épuisée de toute l'eau qu'elle contenoit. Mais comme il n'étoit pas important de déterminer cette quantité, puisqu'elle varioit suivant l'état de cette matière sans influencer sur sa nature, nous n'avons pas cru devoir suivre cette expérience jusqu'à la fin. Nous remarquerons seulement que la matière grasse, après avoir été tenue en fusion plusieurs jours de suite par la chaleur de l'eau bouillante, paroissoit avoir acquis une consistance un peu plus forte, ou une liquidité moins grande, quoiqu'entretenuë toujours à la même température; qu'elle a pris une couleur un peu brune; & qu'ayant perdu le huitième de son poids d'eau

par la distillation, elle étoit un peu plus sèche qu'auparavant, mais sans être cassante.

Cette substance a présenté d'autres phénomènes à feu nu. En la fondant dans des vases de terre immédiatement placés sur des charbons, nous remarquâmes que cette liquéfaction ressembloit à celle des emplâtres ou des savons; qu'elle commençoit par se ramollir à sa surface, ne se fondoit complètement qu'avec difficulté, qu'elle éprouvoit une espèce de grillage; il se dégageoit pendant cette fusion une odeur forte d'ammoniaque. Comme il étoit rare que de grandes masses de matière grasse fussent bien pures & bien homogènes, nous nous sommes servis de la fusion pour la purifier. Après l'avoir simplement ramollie, on la passoit à travers un tamis de crin, en la pressant avec un pilon de bois; on obtenoit ainsi une masse uniforme d'une matière compacte, devenant, par son agitation à l'air, plus blanche que celle qui, après avoir été entièrement fondue, étoit passée à travers un linge. D'ailleurs, pour opérer la fusion complète nécessaire avant de lui faire subir cette espèce de filtration, on en dégageoit une plus grande quantité d'ammoniaque, & on pouvoit moins compter sur sa nature. Par le procédé du tamis, il restoit de petits fragmens d'os, du tissu fi-

breux, des poils & plusieurs autres matières étrangères au gras (a); nous appellerons cette opération, *purification de la matière grasse*. On doit cependant observer que dans ce ramollissement ou cette fusion, il y a toujours une certaine quantité d'ammoniaque volatilisée. Ainsi purifié le gras se coupe comme un savon un peu mou; il se sèche plus facilement à l'air que dans son état ordinaire.

On a mis 2 livres de matière grasse dans une cornue de verre, à laquelle étoient adaptés une allonge & un ballon terminé par l'appareil pneumato-chimique à l'eau. La cornue étoit placée dans un bain de sable. On a donné le feu avec beaucoup de lenteur & de précautions, la matière s'est assez promptement fondue; il s'en échappoit une vapeur blanche qui se condensoit dans le récipient en une liqueur de la même couleur. Après deux heures de feu, cette matière étoit fondue & en ébullition; elle étoit recouverte d'une écume noireâtre, elle se boursouffloit beaucoup, & on a été obligé de ménager singulièrement le feu.

(a) Il faut se rappeler que les fossyeurs, qui connoissoient depuis long-tems cet état singulier des corps enfouis en grande masse dans la terre, donnoient le nom très-expressif de *gras* à cette matière.

Pendant 36 heures, il n'a passé que de l'eau chargée d'ammoniaque ; à cette époque il s'est volatilisé une huile qui s'est figée dans l'allonge. Il ne se dégageoit aucun fluide élastique, que l'air de l'appareil ; enfin, on apperçut, après 48 heures de feu, des cristaux de carbonate ammoniacal dans l'allonge ; mais ces cristaux ont bientôt disparu dans l'huile qui les a dissous. Cette huile, qui continuoit toujours à passer & à se figer dans le récipient, s'est colorée en rouge brun. C'est à ces phénomènes que s'est borné ce que nous avons observé sur la distillation à feu nu de la matière. Comme cette distillation étoit extrêmement lente, & ne nous donnoit pas beaucoup de lumière sur la nature du *gras*, nous n'avons pas cru devoir la continuer jusqu'à la fin ; elle nous a seulement appris, 1°. qu'il y a dans cette matière une huile concrète, de l'ammoniaque & de l'eau ; 2°. que ces principes se séparent assez facilement par une chaleur modérée, & dans l'ordre de leur volatilité ; 3°. que l'ammoniaque est en partie fixée par l'huile concrète à laquelle elle est combinée dans le *gras*, puisqu'elle ne s'en dégage que très-lentement ; 4°. que pour opérer la décomposition des principes qui constituent le *gras*, il faut qu'il y ait une très-grande quantité d'air en contact avec le *gras* dans l'appareil

reil distillatoire, absolument comme cela est nécessaire dans l'analyse des huiles par le feu; 5°. que le premier phénomène de cette décomposition est la formation de l'acide carbonique, qui se combine avec l'ammoniaque, & produit le sel volatil concret, ou carbonate ammoniacal obtenu dans le courant de cette distillation; 6°. que l'action du feu dans des vaisseaux fermés, est un moyen très-long & très-embarrassant pour déterminer les proportions des composans des matériaux immédiats du gras. Nous décrivons dans un des articles suivans des procédés qui nous ont mieux réussi pour obtenir cet important résultat.

A R T I C L E I I.

De l'action de l'air.

Nous avons remarqué que les cadavres convertis en *gras*, présentoient cette matière plus ou moins humide, & plus ou moins sèche, suivant la hauteur à laquelle ils étoient placés dans les fosses, & la plus ou moins grande humidité de la terre qui les environnoit. Nous avons voulu savoir avec exactitude ce qui arrivoit à cette substance en se desséchant. Nous en avons exposé des fragmens, exactement pesés, à l'air

sec & chaud pendant l'été de 1786; ils sont devenus secs & cassans, sans diminuer de volume; en même-tems ils ont pris plus de blancheur, & ont perdu l'odeur qui les caractérisoit, leur surface étoit friable, & se réduisoit presque en poussière sous le doigt. L'analyse de cette matière, ainsi desséchée, nous a appris qu'elle avoit perdu plus que de l'eau, & qu'il s'en étoit dégagé une quantité notable d'ammoniaque. En examinant avec attention plusieurs morceaux de *gras* séchés à l'air, nous y avons trouvé des portions demi-transparentes plus sèches & plus cassantes que le reste; ces portions avoient toutes les propriétés apparentes de la cire. Nous avons séparé avec soin plusieurs de ces parties transparentes; elles ne nous ont plus donné d'ammoniaque; elles se sont fondues & refroidies en une matière également demi-transparente, & ayant plusieurs des caractères extérieurs d'une vraie cire. La matière grasse, en se décomposant & en perdant son ammoniaque, avoit donc pris les caractères d'une huile concrète d'une nature particulière. La suite de cette analyse démontrera en effet que le *gras* est un composé de cette huile & d'ammoniaque. Nous concluons, des faits relatifs à son dessèchement, que l'ammoniaque n'y est pas très-adhérente, & que la seule chaleur de l'air au-dessus de

15 degrés, fuffit pour l'en féparer, à la vérité à l'aide du tems.

ARTICLE III.

De l'action de l'eau.

Aucun des effais faits fur la matière graffe des corps enfouis en masse dans la terre, ne nous a plus étonnés d'abord que la manière dont elle s'est comportée avec l'eau. Les idées que ses propriétés extérieures faisoient naître sur sa nature, ne nous indiquoient en aucune manière, ce qu'elle devoit éprouver de la part de ce fluide. Nous fûmes fort surpris de voir que, délayée dans un mortier de verre avec un peu d'eau, elle s'y mêloit très-facilement, & formoit une espèce de magma ou pâte molle & uniforme. En ajoutant de l'eau, il en résulta une liqueur opaque, semblable à une eau de savon, qui mouffoit de la même manière, & dans laquelle on observoit des espèces de stries brillantes & fatinées; l'eau de puits n'a pas mieux dissous cette matière qu'elle ne dissout le savon ordinaire; elle l'a changée comme celui-ci en grumeaux blancs & indissolubles; enfin la dissolution dans l'eau distillée étoit décomposée par les acides, par l'eau de

chaux, & par les sels métalliques, comme l'est l'eau de savon.

Une once de cette matière grasse ayant été mêlée avec 8 onces d'eau distillée froide, nous a donné un liquide épais d'une densité égale dans tous les points, & qui mouffoit fortement. On a pris une demi-once de cette liqueur, on l'a étendue avec 2 livres d'eau distillée, sans que ce mélange devînt transparent, même par l'ébullition de l'eau. On a jeté sur un filtre de papier les 7 onces & demie restantes après cette première expérience; il a passé très lentement une liqueur rousse dont on n'a pu recueillir qu'une once & demie en cinq heures; on reconnoît ici une dissolution savonneuse épaisse. Cette liqueur filtrée étoit d'une consistance un peu mucilagineuse, d'une grande fétidité, chargée de sries satinées, comme dans le premier essai. Traitée avec la dissolution nitrique de mercure, elle a donné un précipité d'abord jaunâtre, qui a pris peu à peu une couleur gris-de-lin, la liqueur surnageante est devenue d'un rouge pourpre, & cette couleur ne s'est altérée qu'après plusieurs mois d'exposition à l'air. Les chimistes savent qu'on observe une pareille nuance dans un grand nombre de substances animales traitées par l'acide nitrique.

Comme cette expérience pouvoit répandre

beaucoup de jour sur la nature de la matière grasse, nous avons cru devoir la suivre avec soin sur une plus grande quantité de cette matière. On en a délayé 2 livres dans une terrine de grès, à l'aide d'un pilon de bois, & en y versant peu à peu 8 livres d'eau distillée. Le mélange est devenu épais & laiteux; on y appercevoit des flocons précipités; pour les séparer, on s'est servi d'un tamis de crin & d'une spatule de bois; la liqueur qui a passé étoit blanche, opaque, de la consistance d'un syrop. Il est resté sur le tamis une matière tenace & fibreuse qu'on a lavée avec de l'eau distillée, jusqu'à ce que celle-ci sortît claire; le tissu fibreux bien lavé, parut diminuer de volume, & avoit la forme des fibres musculaires; on y trouva quelques fragmens d'os de fœtus, & une portion de peau, qu'on enleva; le tissu fibreux, ainsi privé de ces corps étrangers, pesoit 7 gros. La dissolution, mêlée avec l'eau du lavage de la fibre, mouffoit aussi fortement qu'une eau de savon. Il s'est formé à sa surface une pellicule épaisse qui paroissoit composée de fibres blanches divisées. Cette liqueur trouble a été jettée sur des filtres de papier bien lavé auparavant avec de l'eau distillée. Elle a passé lentement en gouttes jaunes brunâtres; en 36 heures on a recueilli environ quatre livres &

demie de cette liqueur. Elle étoit filante comme du blanc d'œuf ; grasse ou douce au toucher ; on y voyoit nager des stries foyeuses & fatinées. On a passé sur le résidu contenu dans les filtres 16 autres livres d'eau distillée froide, & les 24 livres de liquide produit par cette lessive ont été évaporées dans une capsule de verre au bain de sable. Dès que cette liqueur a été chaude à environ 40 degrés, il s'est formé un peu d'écume à sa surface ; sa couleur rouge sale a été détruite, elle s'est troublée ; le haut de la capsule s'est recouvert à mesure que l'évaporation avoit lieu, d'un enduit brun semblable à un extrait de viande. Il s'exhaloit une odeur fade analogue à celle que répand la cuisson de toutes les substances animales blanches & membraneuses. Lorsque les 24 livres ont été réduites à quatre onces, la liqueur étoit brune, & toujours de la consistance de syrop clair : on a laissé refroidir cette liqueur ; au bout de quatre jours, on y a trouvé des cristaux rhomboïdaux sales par l'extrait brun, que l'alcool ne nettoyoit point, mais qu'on est parvenu à blanchir avec un peu d'eau. Ces cristaux étoient un mélange de phosphate ammoniacal & de phosphate de soude. Ils pesoient 37 grains ; on peut estimer à 40 grains ce qui s'en trouvoit dans ces 24 livres de lessive. On voit donc, par cette ex-

périence, que cette matière grasse contient une substance extractive en quantité inappréciable, des phosphates de soude & d'ammoniaque en petite quantité, & une combinaison savonneuse d'une huile concrécible avec l'ammoniaque.

Mais ces 24 livres d'eau distillée n'avoient point dissous les 2 livres de *gras* employé pour cette lessive. Une grande partie de ce corps a été laissée pendant un mois sur les filtres. Il étoit encore humide, gris à sa surface exposée à l'air, & rosé dans l'intérieur. Quoique la lessive évaporée n'ait pas donné deux gros d'extrait & de sel, ce résidu ne pesoit que 9 onces, & contenoit encore beaucoup d'eau; on voit d'après cela combien cette matière grasse contient d'eau. Le résidu conservoit une odeur très-fétide. On en a fait fondre 4 onces à feu nud dans un vase de porcelaine; il a exhalé une forte odeur d'ammoniaque; il s'est durci en se refroidissant, il est même devenu sensiblement cassant. En l'approchant de la flamme d'une bougie, il s'est allumé & a continué de brûler avec plus d'éclat, que ne le fait le gras pur & non lessivé.

Cette expérience suivie dans tous ses détails, nous embarrassoit autant qu'elle nous éclairoit. En effet, si le gras n'étoit qu'un savon ammoniacal, comme nous l'avions déjà apperçu par

d'autres essais, pourquoi paroissant se ramollir & se dissoudre si facilement dans l'eau, la lessive que nous en avons faite avoit-elle donné par l'évaporation un résidu si peu abondant & si éloigné de la nature savonneuse? Pourquoi l'évaporation de 24 livres d'une pareille dissolution, qui avoit duré plusieurs jours de suite, n'avoit-elle exhalé qu'une odeur fade de bouillon, & point celle de l'ammoniaque; & sur-tout pourquoi un résidu qui a perdu 23 onces, tandis que l'évaporation de sa lessive ne donne qu'un demi-gros? Ces questions présentées de cette manière, semblent être très-difficiles à résoudre, & nous ne les plaçons ici, que parce que les difficultés qu'elles font naître, se sont offertes à nous à cette époque de nos recherches. Nous retraçons au lecteur l'ordre des idées que nous avons eues dans nos travaux, & nous l'associons, pour ainsi dire, à notre marche. Nous continuerons donc à décrire la suite de nos expériences, avant de faire connoître les vraies causes de ces effets si singuliers en apparence.

Il nous restoit 5 onces de matière grasse, déjà traitée par 24 livres d'eau distillée froide, & qui n'avoit point été altérée par la fusion. On l'a délayée avec 8 livres d'eau distillée froide, & on a pris le parti de faire bouillir le mélange pour

en faciliter l'action dissolvante; quoique cette matière se soit ramollie & presque dissoute dans l'eau comme la première fois, la lessive ne s'est filtrée que très-lentement, & avec moins de couleur que la première; son évaporation a présenté les mêmes caractères, odeur fade animale & non ammoniacale, extrait brun, phosphates, mais moins abondans & inappréciables. Il est resté sur le filtre un résidu très-volumineux, très-léger, gris à sa surface, rougeâtre à l'intérieur, également fusible au feu, exhalant beaucoup d'ammoniaque, se délayant dans l'eau.

Enfin, pour ne rien laisser à désirer sur cet objet, nous voulûmes voir si une proportion d'eau beaucoup plus grande ne dissoudroit pas cette matière savonneuse. Un gros de matière grasse a été traité avec 4 livres d'eau distillée froide. La liqueur a pris une consistance remarquable, on n'a pu la filtrer qu'avec beaucoup de difficultés, & quoique nous ayons augmenté la proportion de l'eau à un tel point, en étendant une fraction de la liqueur savonneuse, que le savon ne faisoit plus $\frac{1}{1000}$ du mélange, nous n'avons eu ni une vraie dissolution claire, ni une liqueur homogène, mais un fluide chargé de stries brillantes, qui se rassembloient en flocons très-divisés sur le filtre, & qui ne passaient point avec l'eau par le papier. Cette observation faite

avec toute l'attention dont nous étions capables, nous fit penser que le savon ammoniacal animal, que nous examinions, n'étoit pas véritablement dissoluble dans l'eau; mais elle nous engagea en même-tems à examiner l'action de l'eau sur le savon ordinaire. Nous fûmes bientôt convaincus par notre expérience qu'il en étoit absolument de même de celui-ci; nous eûmes absolument les mêmes phénomènes qu'avec notre savon animal. Jamais une dissolution de savon, quelqu'étendue d'eau qu'elle fût, ne passa que très-lentement par le filtre, & le savon, séparé par le papier, resta sur le filtre en une bouillie, qui seulement n'étoit pas si volumineuse que la matière grasse des cadavres. Ayant examiné l'eau de savon filtrée claire à l'aide de trois papiers, mis les uns sur les autres, nous reconnûmes qu'elle ne tenoit pas de savon en dissolution, mais un peu de mucilage ou de principe doux des huiles, découvert par Schéele, & une petite quantité de sels neutres, introduits sans doute dans le savon avec la soude qu'on emploie impure dans l'art du savonnier.

Nous croyons donc pouvoir affurer que le savon n'est pas véritablement dissoluble dans l'eau, que l'eau de savon n'est pas une dissolution chimique de ce corps, & qu'on ne doit la

considérer que comme du savon divisé en sries, qui retiennent de l'eau entre leurs surfaces; c'est, en un mot, beaucoup plutôt de l'eau absorbée par du savon, que du savon dissous dans ce fluide. Aussi jamais une eau de savon n'est-elle transparente, que lorsque le savon s'en sépare, ou est décomposé. Cette digression qui nous paroît très-propre à rectifier les idées sur un objet assez intéressant par lui-même, pour l'intelligence des phénomènes chimiques, étoit nécessaire pour détruire les difficultés qui nous avoient d'abord surpris dans cette analyse, & pour répondre aux questions que nous nous sommes proposées. La matière grasse des cadavres n'est pas dissoluble dans l'eau, elle l'absorbe seulement avec tant d'activité, elle y adhère tellement, qu'elle en retient toujours une grande quantité, qu'elle augmente singulièrement de volume par son contact. Cette adhérence rend l'eau épaisse & visqueuse; elle l'empêche de passer à travers les pores du papier; ce n'est qu'à l'aide de beaucoup de tems & de la pesanteur, que la partie de l'eau, la moins adhérente aux molécules du savon, passe par les filtres, en entraînant les sels qui y sont vraiment dissolubles; une partie de ce fluide est retenue par le savon animal, & la chaleur est le seul moyen de
l'en

l'en séparer ; telle est la raison pour laquelle , malgré le tems employé aux filtrations , jamais nous n'avons pu obtenir qu'une portion de l'eau dont on s'est servi pour laver le *gras*. Le peu de matières extractives & salines contenues dans le produit de la décomposition des corps , a été dissous par l'eau ; mais on ne peut pas être sûr de tout enlever par ce moyen , en raison de l'adhérence de ces sels à la matière grasse ; aussi n'essayerons-nous pas d'en déterminer la quantité par cette expérience. Le savon ammoniacal , qui fait la base de cette matière grasse , reste sur les filtres , ou il se rassemble après que les molécules ont été écartées par l'eau.

On doit bien s'attendre que l'eau bouillante n'a pas mieux agi sur cette substance que l'eau froide. Nous avons fait bouillir 4 livres d'eau distillée sur une livre de matière grasse ; lorsque l'eau a commencé à bouillir , cette matière s'est liquéfiée , & a donné à l'eau la consistance & la forme d'un mucilage épais de graine de lin ; l'ébullition n'y a point été complète & agitée comme dans de l'eau seule ; le mélange filoit comme un mucilage , en le laissant toucher de haut ; toute la masse avoit une couleur grise & une odeur très-fétide ; elle s'est prise par le refroidissement en une espèce de pâte ductile ; on voyoit se former à sa surface , à mesure qu'elle

se refroidissoit, une pellicule grise qui n'adhéroit point aux doigts, & qui ressembloit à celle que l'on observe sur les cataplasmes & les emplâtrés. En étendant cette masse d'eau froide, elle s'y est délayée comme à l'ordinaire, mais sans s'y dissoudre, & la filtration en séparoit également la matière savonneuse qui se rassemblait sur le filtre.

Dans cet examen de la matière grasse par l'eau à différentes températures & en quantités variées, nous avons observé sur cette matière séchée à l'air, des phénomènes très-différens de ceux qu'elle nous a offerts encore fraîche & humide, ou telle qu'elle est dans la terre. Un gros de cette matière, séchée à l'air pendant l'été de 1786, a été délayé, & ensuite chauffé avec 4 livres d'eau distillée; l'eau a pris tous les caractères de l'eau de savon, mais elle avoit moins de consistance, & elle mouffoit moins que celle du gras frais & humide. A mesure que le mélange devenoit plus intime par l'action de la chaleur, nous apperçûmes des gouttes d'huile brune qui nageoient à sa surface, & la liqueur perdit beaucoup de son opacité; quand le mélange parut bien fait, & la matière entièrement délayée, on le retira du feu; la liqueur refroidie présenta à sa surface des plaques d'une matière huileuse concrète, que l'on enleva

& qui pesoit 45 grains ; cette substance, d'un jaune brun , avoit toutes les propriétés de l'espèce de cire demi-transparente , déjà observée dans le *gras* séché à l'air. La liqueur de dessous étoit encore savonneuse , mais peu consistante , & on y voyoit des flocons blancs précipités. Elle passa facilement à travers le papier , & laissa sur le filtre une matière blanche , très-fine , grasse & douce au toucher , brillante comme de la *craie* de Briançon. Cette matière pesant 28 grains , & contenant un peu d'eau ; comme l'espèce de cire , séparée de dessus la liqueur , se fondit & brûla en pétillant à la flamme du chalumeau. Elle se carbonna & laissa une petite masse blanche , qui se ramolit & se vitrifa à sa surface , comme la terre des os ou le phosphate calcaire ; c'étoit encore une portion de cette cire animale , mêlée à une petite quantité de ce sel neutre. Dans tous ces essais , il ne s'exhala point d'odeur ammoniacale. On voit donc que lorsque le gras a été long-tems exposé à l'air sec & chaud , lorsqu'il a perdu une grande partie de l'ammoniaque qui le mettoit à l'état savonneux , l'eau ne le délaye plus aussi facilement que dans son état ordinaire , & l'huile concrescible en est facilement séparée par la chaleur de l'ébullition , susceptible de la fondre sans l'altérer.

ARTICLE IV.

De l'action de la chaux & des alcalis purs sur le gras.

Si ces expériences très-intéressantes nous avoient déjà fait connoître la nature savoneuse & ammoniacale de cette matière animale, elles ne remplissoient point encore nos vues sur les proportions des principes qui la constituoient, sur la nature & la quantité des sels neutres qui s'y trouvoient mêlés, & sur-tout sur celle de la singulière matière huileuse qui en faisoit la base. Nous n'avons fait encore qu'entrevoir la présence du phosphate ammoniacal, du phosphate de soude, du phosphate de chaux, de l'huile concrète, de l'ammoniaque & d'une assez grande quantité d'eau. Il falloit que nous essayassions de connoître, & les doses exactes & la manière d'être de ces différens principes. La chaux & les alcalis caustiques nous parurent d'abord propres à nous éclairer sur la quantité de l'ammoniaque; car la couleur verte que le gras donnoit au syrop de violettes, & l'odeur vive d'ammoniaque qui s'en dégageoit par l'action du feu nud, nous démontroient autant que l'action de l'eau, la présence de cet alcali presque à nud dans cette substance.

Huit onces de cette matière grasse, bien pure

& bien blanche, ont été mêlées avec une égale quantité de chaux vive en poudre ; on a ajouté un peu d'eau au mélange , il s'est beaucoup échauffé après quelques minutes , la chaux s'est éteinte, la matière grasse éprouvoit un gonflement remarquable , & il s'en dégageoit une vapeur très-forte d'ammoniaque , mêlée d'une odeur grasse fétide , propre à la substance que nous traitons. Lorsque les phénomènes de l'extinction ont paru terminés , on a ajouté assez d'eau pour réduire tout le mélange en bouillie claire ; on a chauffé jusqu'à l'ébullition. Il s'est dégagé continuellement de l'ammoniaque ; on a filtré la liqueur après une ébullition de quelques minutes ; elle a passé sans couleur , exhaltant une odeur fétide , & encore fortement ammoniacale ; les alcalis fixes purs & les acides n'avoient action sur cette liqueur , mais elle étoit précipitée par le nitrate de mercure & par celui d'argent ; le précipité étoit d'abord blanc , & il passoit au gris-de-lin clair par le contact de l'air ; il n'a pas été difficile de reconnoître dans cette dissolution la présence des sels phosphoriques , & l'absence du savon animal. On a lessivé le résidu sur le filtre avec 20 fois son poids d'eau distillée froide ; la lessive claire , un peu jaune , mouffoit beaucoup , & se précipitoit par l'acide carbonique qu'on

y faisoit passer en bulles, à l'aide d'une vessie & d'un tube de verre; elle verdissoit le syrop de violettes, & le papier teint avec la fleur de mauve; elle précipitoit par l'acide oxalique, elle donnoit une pellicule par son exposition à l'air; enfin elle a présenté tous les caractères d'une dissolution légèrement savonneuse & de l'eau de chaux. La matière restée sur le filtre, après ces deux lessives, étoit homogène, assez blanche; elle s'est délayée dans l'eau, mais sans s'y dissoudre; elle s'en est au contraire précipitée en masse blanche par le repos. Après avoir été égouttée & séchée quelques jours à l'air sur un papier gris, elle a perdu beaucoup de son volume, elle a pris une teinte de gris; on l'a mêlée avec suffisante quantité d'acide muriatique foible, pour qu'il y en eût un excès; elle a été sur le champ décomposée, une partie s'est élevée à la surface du liquide, sous la forme de grumeaux blancs, concrets, indissolubles dans l'eau; lorsque cette séparation a été complète, & que la liqueur, placée sous cette masse huileuse, concrète & légère, a été bien claire, on a filtré, on a évaporé la liqueur, elle a donné du muriate calcaire, mêlé de quelques cristaux différens qui nous ont paru être un sel phosphorique, mais en trop petite quantité pour qu'il ait été possible de

s'affurer de sa nature par une analyse exacte. Les grumeaux blancs, bien lavés dans l'eau distillée & séchés lentement dans une étuve, ont été fondus au bain-marie, & passés par un linge assez ferré ; ils ne contenoient aucun corps étranger, & ils se sont pris par le refroidissement en une matière huileuse, combustible, sèche, cassante & cireuse, cristallisable ; brillante même dans quelques points, & entièrement indissoluble dans l'eau, dont nous parlerons plus en détail dans un article particulier.

Cette suite d'expériences ou d'analyses du gras par la chaux, prouve 1°. que cette substance salino-terreuse décompose le savon ammoniacal qui forme le gras ; 2°. que la chaux a plus d'affinité avec l'huile concrète qui en fait la base, que n'en a l'ammoniaque ; 3°. que l'alcali volatil tient cependant assez fortement à cette huile, puisque malgré l'activité connue de la chaux pour le dégager, malgré la chaleur de l'ébullition employée dans cette expérience, on n'a pas pu priver entièrement le mélange d'odeur ammoniacale ; 4°. que la chaux formée avec l'huile concrète de ce savon animal, un savon calcaire, indissoluble dans l'eau, malgré l'excès de la chaux, décomposable par les acides.

Nous avons recommencé plusieurs fois cette

expérience, pour tâcher d'apprécier la quantité d'ammoniaque contenue dans le *gras* ; mais nous n'avons point eu le succès que nous en espérons, parce qu'il est impossible de faire le mélange sans perdre une partie de ce sel volatil, parce qu'il est très-difficile de le recueillir tout entier, parce qu'enfin les dernières portions tiennent assez fortement, & qu'il ne se dégage que par parties & en bulles écartées les unes des autres, ce qui rend l'appareil de Woulf, que nous avons employé dans cette expérience, très-difficile & très-incertain dans ses effets.

Nous n'avons pas mieux réussi en mêlant une dissolution de *gras* dans l'eau avec l'eau de chaux. Ce mélange, fait dans un appareil fermé pour recueillir le gaz ammoniacal & le dissoudre dans l'eau, n'a point rempli nos vues; le fagon animal étoit tout-à-coup décomposé à la vérité; des flocons de fagon calcaire & indissolubles se rassemblaient au haut de la liqueur; mais il ne se dégageoit que très-difficilement & par longs intervalles quelques bulles de gaz ammoniac. Le liquide épaissi en haut par les grumeaux de fagon calcaire, étoit très-agité & poussé par ces bulles auxquelles ils oppoient un obstacle; la plus forte chaleur ne faisoit qu'augmenter ces inconvéniens, en gonflant la liqueur, & la faisant sauter par l'ébullition. Il

nous a aussi paru que l'ammoniaque éprouvoit une décomposition, car nous n'avons pu en séparer que des atômes par ce procédé, tandis que nous sommes parvenus dans d'autres expériences à en obtenir des quantités assez considérables.

Les alcalis fixes bien purs, la potasse & la soude caustiques n'ont pas mieux rempli nos intentions. Elles décomposent très-promptement le gras, en dégagent l'ammoniaque absolument comme la chaux, & avec les mêmes difficultés pour l'obtenir, & elles forment avec la base huileuse concrète du gras, des savons très-dissolubles & très-purs. C'est la seule différence que les alcalis caustiques nous aient présentée d'avec la chaux; mais il ne nous ont pas plus servi pour apprécier la quantité d'ammoniaque.

On conçoit bien que cette dernière espèce d'alcali ne nous paroissoit pas capable de nous éclairer sur ce point de nos recherches, & ce n'a été que pour comparer son action sur le gras à celle de la chaux & des alcalis fixes, que nous l'avons essayée sur cette substance.

Sur une once de gras introduit par petits morceaux dans un matras, on a versé deux onces d'ammoniaque liquide la plus concentrée.

On a chauffé légèrement; tout-à-coup le gras s'est ramoli, partagé également dans tout le liquide ammoniacal, & quoique la chaleur dégageât beaucoup d'ammoniaque, la matière grasse a été complètement dissoute; la dissolution est même devenue entièrement claire & transparente à 68 degrés du thermomètre de Réaumur; l'ébullition étoit bien établie dans le mélange à cette température. Nous n'avons point encore obtenu de dissolution parfaite du gras par l'eau; aussi c'étoit à sa combinaison avec l'ammoniaque que cette dissolution étoit due, & l'on pouvoit même en conclure, que c'étoit au défaut d'une suffisante quantité de cet alcali, qu'il falloit attribuer la cause de sa combinaison imparfaite avec l'eau (a). Au reste, cette dissolution, claire à l'aide de l'ammoniaque & de la chaleur, est devenue un peu trouble, & de la couleur de l'opale en refroidissant. En faisant des expériences analogues avec les alcalis fixes purs, nous avons obtenu des dissolutions savonneuses transparentes avec ces sels.

Il résulte de ces essais avec les substances alcalines, qu'elles ont toutes de l'action sur la

(a) Le même phénomène a lieu avec le savon de soude ordinaire, lorsqu'on y ajoute une suffisante quantité de soude caustique.

matière du gras, que la chaux & les alcalis fixes la décomposent, mais qu'on ne peut pas apprécier la quantité d'ammoniaque contenue dans cette matière, par le moyen de ces sels. Cette partie de nos recherches, en confirmant les premiers résultats sur la nature générale du *gras*, nous laissoient de l'incertitude sur les proportions de ses principes, mais les expériences faites avec les acides, ont parfaitement rempli notre but.

A R T I C L E V.

De l'action des acides sur le gras.

Parmi les acides nombreux que l'on connoît aujourd'hui en Chimie, nous avons choisi pour nos expériences sur le gras, ceux qui sont les mieux connus dans leur nature & dans leur action sur les différens corps naturels, ceux enfin dont on fait le plus souvent usage dans les analyses chimiques.

§. I. *Gras & acide sulfurique.*

On a versé sur 12 onces de gras dans une terrine de grès, 2 onces d'acide sulfurique concentré, pesant juste le double de l'eau, & dans l'état qu'on nomme très-improprement dans les arts *huile de vitriol*. En agitant ce mélange, il s'est produit tout-à-coup beaucoup de cha-

leur, la matière grasse est devenue rougeâtre; il s'est exhalé, avec une légère effervescence, un gaz ou plutôt un effluve odorant d'une fétidité insupportable & fixe, qui a infecté plusieurs jours un vaste laboratoire, quoiqu'on ait tenu les fenêtres ouvertes plusieurs heures de suite. Il est impossible de décrire exactement cette odeur; je ne puis que l'annoncer comme une des plus horribles des matières animales pourries. Certainement l'odeur propre du gras, quoique désagréable, a éprouvé dans cette expérience, une modification, une exaltation singulière, car elle étoit entièrement différente; malgré sa fétidité, elle n'a indisposé ni deux jeunes gens qui travailloient avec moi, ni moi-même, quoiqu'elle fût repoussante au-delà de tout ce que je puis dire. Lorsque le léger boursoufflement, la chaleur & l'action réciproque de l'acide sulfurique & du gras ont été passés, on a délayé le mélange avec 6 onces d'eau distillée froide; on l'a fait chauffer jusqu'à l'ébullition. En la laissant refroidir, on a distingué au milieu d'un liquide brun, des flocons jaunâtres très-abondans qui étoient agités par le mouvement de la liqueur, & qu'on séparoit aisément par le souffle. L'odeur étoit toujours d'une grande fétidité. La liqueur étoit fortement acide. Après son refroidissement, on l'a filtrée; il a passé un

liquide d'un jaune brun ; on l'a fait évaporer dans une capsule de verre au bain de sable. La chaleur a renouvelé l'odeur fétide, mais elle a perdu peu à peu de son intensité par les progrès de l'évaporation. La liqueur étant évaporée à peu-près à moitié de son volume, on voyoit au fond de la capsule quelques cristaux plats & aiguillés ; on l'a retirée du feu ; 24 heures après, ce sel n'étoit pas très-sensiblement augmenté ; on a continué l'évaporation qui a fourni encore quelques cristaux en houppes d'aiguilles semblables aux premiers. Ces cristaux, qui pesoient un peu moins d'un gros, lavés avec un peu d'eau, ont été reconnus pour un mélange de sulfate calcaire & d'un peu de sulfate ammoniacal. Lorsque la liqueur fut réduite à 4 onces, elle étoit brune, ne répandoit plus d'odeur fétide ; elle a donné par le refroidissement à peu-près 3 gros de sulfate ammoniacal. En l'évaporant plus fortement, sa couleur s'est foncée, elle a exhalé une odeur semblable à celle du rob de groseilles ou de sureau ; elle s'est prise en une masse brune épaisse par le refroidissement. Il a été impossible de la dessécher dans la capsule ; elle attiroit fortement l'humidité de l'air. En la chauffant dans un creuset, elle s'est boursoufflée, a exhalé des vapeurs d'acide sulfureux, & après avoir été

tenue rouge pendant une heure, on a trouvé un enduit vitreux opaque d'acide phosphorique sur le fond du creuset.

Jusque-là cette expérience montre la présence d'un peu de chaux, d'ammoniaque & d'acide phosphorique dans le gras.

La matière qu'on avoit vu se concreter en flocons dans le mélange de 12 onces de gras, de 2 onces d'acide sulfurique étendu de 6 onces d'eau distillée, & qu'on avoit laissé refroidir après lui avoir fait subir quelques instans la chaleur de l'ébullition, étoit restée sur le filtre qui avoit laissé passer le liquide salin dont nous venons de décrire l'évaporation. Cette matière exposée à l'air sur le filtre pendant cinq jours employés à l'évaporation précédente, étoit en une masse solide comme du beurre ou de la graisse un peu rouffie. Elle avoit encore l'odeur fétide; les couches plus minces qui occupoient les bords du papier, & qui étoient plus élevées que le milieu, offroient une demi-transparence. En enlevant cette masse, on a remarqué que sa surface avoit une couleur gris-de-lin. On l'a fait fondre au bain-marie, on en a séparé un peu d'eau légèrement acidule, & donnant des signes d'acide phosphorique; on l'a laissée sécher quinze jours à l'air & au soleil; elle est devenue cassante, grenue, assez sonore; ana-

logue à de la cire, mais d'une couleur rousse sale, elle pesoit deux onces.

Cette matière étoit une huile concrète assez semblable à de la cire. L'acide sulfurique avoit manifestement & complètement décomposé le gras; il en avoit volatilisé une partie de l'ammoniaque, il s'étoit combiné avec une autre portion du même sel, il avoit enlevé un peu de chaux; il avoit mis à nu de l'acide phosphorique; enfin il avoit séparé la substance huileuse concrète, qui, bien purifiée & bien séchée, paroît faire un sixième du poids total du gras. On a déjà vu que le gras contient beaucoup d'eau. L'expérience que nous venons de décrire avoit été faite avec de l'acide sulfurique concentré, la chaleur forte, l'action vive que nous avons observées, pouvoient avoir altéré les principes de ce composé naturel; il étoit nécessaire de la répéter avec l'acide sulfurique foible & étendu d'une grande quantité d'eau.

Pour cela, on a versé sur une livre de cette matière fondue & mêlée auparavant avec quatre livres d'eau distillée bien chaude & prise en une masse par le refroidissement, huit onces d'acide sulfurique étendu d'eau, au point qu'il ne pesoit que deux gros de plus que celle-ci, sous le volume d'une once. Ce mélange, agité, est devenu grumeleux & inégal;

il s'en est dégagé une odeur fétide & tenace. Deux jours après, sa couleur étoit grise, on y appercevoit une partie liquide, fort acide, sur laquelle nageoit une substance solide, semblable à de la graisse; après avoir délayé toute la masse dans deux livres d'eau distillée, on l'a filtrée; mais la liqueur ne passoit que très-difficilement, la substance solide en retenoit beaucoup, & restoit comme boursoufflée; on a été obligé de la partager sur quatre filtres; & elle n'a été épuisée du liquide qui pouvoit s'en séparer, qu'en 24 heures. La liqueur jaune séparée ainsi a donné, par l'évaporation, d'abord du sulfate de chaux, puis du sulfate ammoniacal; l'épaississement, la couleur noire qu'elle contractoit à la fin de l'évaporation, & l'avidité avec laquelle elle absorboit l'humidité de l'atmosphère, n'ont pas permis de déterminer la quantité de chaux & d'ammoniaque que l'acide sulfurique avoit enlevée à la masse, ni celle de l'acide phosphorique, qu'il en avoit séparée. On a laissé la substance graisseuse mise à nud par l'acide sulfurique, un mois entier à l'air sec pour essayer de la dessécher. On a remarqué qu'elle prenoit à sa surface une couleur rosée ou gris-de-lin, très-jolie, semblable à celle que présentent plusieurs morceaux des masses de gras extraites de la terre, qu'elle retenoit long-tems sa fétidité, & une grande

grande quantité d'eau. On l'a fait fondre au bain-marie pour en séparer l'humidité, & par ce procédé, on en a obtenu 5 onces & quelques gros; mais elle étoit encore très-humide & retenoit l'eau avec opiniâtreté. Nous avons conclu de cette expérience, que son adhérence pour l'eau étoit telle qu'il étoit presque impossible de l'en priver complètement après l'en avoir saturée dans le premier traitement, mais que ces essais suffisoient pour prouver que l'acide sulfurique la décomposoit à la manière des savons, qu'il en séparoit une substance huileuse concrète, indissoluble dans l'eau à mesure qu'il enlevoit l'ammoniaque qui la rendoit auparavant dissoluble dans ce liquide. La matière grasse, ainsi séparée & le plus desséchée qu'il a été possible, étoit devenue cassante, sonore, formée de lames, & sembloit se rapprocher de la cire. La couleur blanche qu'elle avoit, sembloit nous annoncer que l'acide sulfurique foible l'avoit moins altérée, & pourroit nous la fournir plus pure que le même acide concentré; mais en la privant de l'eau qu'elle avoit absorbée, & qui lui donnoit cette couleur blanche, elle est redevenue brune. Comme tous les acides la séparent sous cette forme, nous en décrirons plus exactement les caractères & les propriétés dans un des articles suivans.

§. II. *Gras & acide nitrique.*

L'acide sulfurique n'avoit fait qu'indiquer les différens matériaux contenus dans le gras , sans avoir pu servir à déterminer les proportions de ces matériaux ; il étoit nécessaire d'examiner ce savon animal par d'autres acides , & d'essayer de trouver dans leur action des moyens d'arriver à des résultats plus exacts. L'acide nitrique nous a servi plus avantageusement que le premier pour remplir cet objet.

Sur deux onces de gras , à la vérité impur & couvert de matière jaune , introduit dans une cornue de verre , on a versé deux onces d'acide nitrique foible. On avoit adapté au bout de la cornue un simple tube recourbé , plongeant sous une cloche pleine d'eau ; à froid il n'y a point eu d'action sensible , ou au moins d'effervescence ; mais à peine la chaleur de quelques charbons allumés a-t-elle eu frappé le fond de la cornue , que la matière grasse s'est tout-à-coup boursoufflée , couverte d'écume & qu'on a obtenu un fluide élastique. Avec des précautions pour empêcher l'absorption qui avoit lieu pour peu que la cornue fût refroidie , on a obtenu un volume de gaz à peu-près égal à celui de trois livres d'eau ; lorsqu'il ne s'en dégagèa plus , toute la masse du gras étoit

fondue, à l'exception de quelques flocons jaunes; la cornue contenoit alors deux liquides d'un jaune un peu différent; celui qui nageoit & paroissoit être huileux, avoit une couleur jaune brune; celui du fond étoit de couleur citrine. Le refroidissement fit congeler le fluide supérieur; c'étoit une matière brune, indissoluble dans l'eau, fusible par la chaleur, une espèce de graisse cireuse comme celle que l'acide sulfurique avoit séparée; elle pesoit une once un gros, & paroissoit contenir beaucoup d'humidité; on en avoit séparé un gros & demi de flocons jaunâtres, qui avoient tous les caractères de la substance fibreuse & charnue. Le gaz obtenu dans cette opération éteignoit les bougies, précipitoit l'eau de chaux & les sulfures alcalins, rougissoit sensiblement la teinture de tournesol; c'étoit un mélange de trois parties en volume de gaz azote & d'une partie de gaz acide carbonique. La liqueur acide sur laquelle nageoit la matière grasse, contenoit de l'acide phosphorique, du nitrate ammoniacal & du nitrate calcaire; on n'a point essayé de l'examiner, & de déterminer les proportions de ces corps, parcequ'elle étoit mêlée de beaucoup d'eau de la cuve qui avoit été absorbée pendant les derniers instans du dégagement des fluides élastiques. Comme la détermination des substances salines

étoit le principal but de cette expérience, on l'a recommencée avec plus de soin.

On a traité deux onces de matière grasse, plus pure que celle de l'expérience précédente, avec deux onces du même acide nitrique. A la cornue qui contenoit ce mélange on avoit adapté un ballon portant un tube recourbé, plongeant dans un flacon plein d'eau de chaux ; un second tube partant de ce flacon se terminoit à l'extrémité de l'appareil sous une cloche pleine d'eau placée sur la tablette d'une cuve pneumatochimique. Le gras & l'acide nitrique n'ont presque point eu d'action à froid l'un sur l'autre, mais quelques charbons allumés, mis sous la cornue, ont fait naître cette action, il s'est bientôt manifesté une légère ébullition ; mais il n'y a point eu un bouffonnement & une production d'écume semblable à celle de l'expérience précédente ; il ne s'est dégagé de gaz que bien plus difficilement, & seulement à l'aide d'une plus forte chaleur. Ce gaz troublait l'eau de chaux à mesure qu'il passoit à travers ce liquide ; mais il n'en arrivoit qu'une petite quantité dans la cloche, & cette portion ne présentait aucune trace de gaz azote. Cette différence, très-notable d'avec l'expérience précédente, tient à ce que le gras traité dans celle-ci étoit pur & ne contenoit point de restes de fibres ; car nous avons

reconnu que ces restes seuls pouvoient fournir du gaz azote par l'acide nitrique, & que le gras seul & pur n'en donnoit pas un atôme. Après la cessation du dégagement de l'acide carbonique & de l'effervescence, on a trouvé deux liqueurs dans la cornue ; celle de dessus étoit jaune & nageoit comme de l'huile ; elle s'est congelée par le refroidissement en une matière graisseuse jaune de soufre, semblable à du suif, qui pesoit une once un gros, comme dans l'expérience précédente ; la liqueur placée sous cette graisse étoit d'un jaune d'or ; elle a été réduite par l'évaporation en un magma salin où l'on a reconnu la présence du nitrate d'ammoniaque, du nitrate calcaire, & de quelques portions d'acide phosphorique, par l'addition de la potasse, de l'acide oxalique & de l'eau de chaux. En traitant ce sel par la chaux vive on en a retiré 40 grains environ d'ammoniaque ; mais il faut observer qu'il y en avoit certainement une plus grande quantité dans le gras, 1°. parce qu'on l'a employé un peu sec, & on fait qu'il perd son ammoniaque par le contact de l'air ; 2°. parce qu'il y a toujours une partie de ce sel volatilisée & perdue pendant le mélange de la chaux & la disposition de l'appareil. Dans une troisième expérience faite de la même manière, & sur quatre onces de gras on a eu plus de deux onces

d'une espèce de graisse grenue, poreuse, retenant beaucoup d'eau & un seul gros d'ammoniaque ; en général, toutes les expériences faites avec les acides ont présenté des doses diverses d'ammoniaque ; ce qui prouve que la proportion de cette matière varie singulièrement suivant l'état du gras des cadavres, l'époque depuis laquelle il est resté enfoui, & celle où il a été retiré de la terre. Il ne paroît donc pas possible de déterminer avec précision les proportions d'ammoniaque & d'huile concrète qui constituent cette espèce de savon.

Un quatrième essai avec l'acide nitrique a été fait plus en grand que les trois précédens ; on a délayé deux livres de matière grasse bien sèche & broyée dans un mortier de marbre avec douze livres d'eau distillée bouillante ; on a tenu le mélange sur le feu & on l'a agité jusqu'à ce que l'eau ait été bien également mêlée avec la matière grasse ; alors on y a versé de l'acide nitrique foible & pesant 50 grains plus que l'eau distillée par once, jusqu'à ce qu'il y en ait eu un excès très-sensible ; il en a fallu II onces ; cet acide en décomposant le savon ammoniacal, a séparé l'espèce d'huile concrète, qui en faisoit la base, & tout le mélange ayant été assez chauffé pour que cette huile ait été bien fondue & rassemblée à la surface, on l'a laissé figer,

& on a filtré, pour recueillir la matière grasse, & pour examiner convenablement la liqueur. Celle-ci devoit contenir l'acide nitrique uni à l'ammoniaque du savon animal, à celui du phosphate ammoniacal & à la chaux du phosphate calcaire mêlés à ce savon, ainsi que l'acide phosphorique dégagé de ces sels. Notre intention étoit d'apprécier avec exactitude les proportions de graisse & d'ammoniaque du savon, ainsi que la quantité des phosphates ammoniacal & calcaire qui y étoient mêlés. Pour cela, on a commencé par précipiter la liqueur nitrique par l'acide sulfurique concentré, qui, en lui enlevant la chaux, a formé du sulfate de chaux; on a obtenu 110 grains de ce sel, qui annonce entre 50 & 60 grains de chaux. On a dégagé ensuite l'ammoniaque dont on a recueilli cinq gros & quelques grains du sel cristallisé qu'on a obtenu en évaporant convenablement la liqueur; enfin, le résidu de cette cristallisation, ou la portion d'eau-mère épaisse, ayant été fortement chauffée dans un creuset, a donné deux gros & demi de verre phosphorique qui est devenu opaque en se refroidissant.

Il ne peut plus rester de doutes d'après cette analyse soignée sur la nature de la matière grasse des corps trouvés dans les fosses communes du cimetière des Innocens. Cette matière

est un fayon , formé par une huile concrefcible particulière , dont nous examinerons la nature dans un des articles fuivans , unie en différentes proportions à l'ammoniaque ; & ce fayon contient de petites quantités de phosphate d'ammoniaque & de phosphate de chaux ; mais ces deux derniers fels n'entrent point dans la compofition favoneufe & ne font qu'interposés ou mêlés entre leurs molécules ; d'ailleurs leur quantité varie fingulièrement. Quant à la proportion d'ammoniaque , il est impossible d'affurer combien le gras des cadavres en contient par fa nature même , outre que fa proportion varie fuivant le tems depuis lequel il est tiré de la terre , ce qui est bien prouvé par les expériences qui nous ont convaincus de fa décompofition lente à l'air ; il est vraisemblable que cette proportion varie encore dans chaque corps à la même époque de fa transformation , & que cela dépend de la nature de chaque corps en particulier. Aussi ne doit-on pas regarder le gras des cimetières comme une matière identique , & toujours semblable à elle-même dans la proportion de ses principes. L'état de chaque corps , l'époque de son enfouiffement , le lieu , la hauteur qu'il occupe dans les fosses , le nombre total , la disposition , le tassement plus ou moins grand de ces corps dans la terre ,

doivent apporter des différences dans les quantités des principes de ce savon. Dès qu'il est retiré des fossés & exposé à l'air, ces proportions de principes varient encore suivant le lieu de son exposition, la masse des morceaux que l'on conserve, la température & la sécheresse de l'air; le point essentiel est de savoir que ce savon tend continuellement à se décomposer, que l'ammoniaque s'en dégage peu-à-peu, & laisse enfin la matière sébacée qui en fait la base, entièrement à nud & sous la forme d'une concrétion huileuse jaunâtre, demi-transparente, sèche, cassante & grenue dans sa cassure. Un article particulier sera d'ailleurs consacré à l'examen de cette espèce singulière d'huile animale concrète.

§. III. *Gras & acide muriatique.*

On conçoit bien que l'acide muriatique a opéré sur le gras la même décomposition que les acides sulfurique & nitrique; mais la nature particulière de cet acide influant sur presque toutes les opérations de la chimie, & sa propriété de ne pas se décomposer comme les deux précédens, offrant l'effet simple & nud d'un acide, nous avons cru devoir en examiner l'action sur ce savon animal. Une livre de gras, gardée depuis plusieurs mois & délayée dans suffisante quantité d'eau chaude,

a été traitée par l'acide muriatique foible qu'on a eu soin de mettre en excès; on a filtré; la matière huileuse, restée sur le filtre; a été lavée à grande eau; la liqueur filtrée évaporée a fourni 3 gros quelques grains de muriate d'ammoniaque impur & noirâtre; l'eau-mère qui donnoit des traces de chaux par l'acide oxalique, a été abondamment précipitée par l'eau de chaux, & l'on a reconnu facilement ce précipité pour du phosphate calcaire. Pour estimer la proportion de chaux contenue dans la matière grasse & liée à l'acide phosphorique, on a fait une seconde expérience avec l'acide muriatique, & en précipitant la dissolution séparée de la graisse figée par le carbonate de soude, une demi-livre de gras a donné 100 grains de craie; ce qui indique environ un gros & demi de phosphate de chaux par livre de gras; mais ce calcul ne doit pas être regardé comme rigoureux, parce que la proportion des sels varie dans cette matière. Il en est de même de la quantité de substance huileuse concrète qu'on en retire; il est très-difficile de l'estimer exactement, ainsi que celle de l'ammoniaque, 1°. parce que le gras est dans des états très-variés de dessiccation & de décomposition suivant l'époque de sa formation & de son exposition à l'air; 2°. parce que la matière huileuse qu'on en extrait

par les acides peut elle-même être plus ou moins fortement desséchée, & retenir plus ou moins d'eau entre ses molécules. On en aura la preuve par le résultat des deux expériences faites avec l'acide muriatique; dans l'une on a eu 7 onces d'huile concrète & grenue, d'une demi-livre de gras; mais, à la vérité, on a pesé cette huile immédiatement après l'avoir obtenue & sans qu'elle eut été séchée; dans l'autre essai, une livre de gras n'a donné que 2 onces de matière huileuse concrète, sèche & cassante. Ainsi le propre de la singulière substance que nous examinons, c'est d'être dans un état très-variable, de n'être jamais absolument la même dans ses proportions, quoiqu'elle soit en général la même dans sa nature; on reconnoît bien à ce caractère une substance animale qui, malgré les altérations qu'elle a subies, conserve toujours sa combinaison compliquée & sa variabilité par toutes les circonstances accessoires.

A R T I C L E V I.

Action de l'alcool sur le gras.

L'alcool bien rectifié & donnant 40 degrés à l'aréomètre de M. Baumé, le thermomètre étant à l'air à 18 degrés, ne touche point sensiblement au gras à la température ordinaire; mais

il le dissout par l'ébullition. Quatre onces d'alcool ont été mises avec une once de gras pur & sec dans un matras placé sur un bain de sable; dès que l'alcool a été bouillant, il a dissous le gras en offrant beaucoup d'écume à sa surface; il a pris une couleur brune en conservant de la transparence; son odeur étoit fétide; il restoit au fond une petite quantité de matière non dissoute. En filtrant l'alcool presque bouillant il a passé clair & coloré en brun; à mesure qu'il s'est refroidi, il a déposé le gras presque tout entier, sous la forme de flocons légers semblables au duvet plumeux qui garnit le corps des oiseaux d'eau; on a recueilli ainsi près de sept gros, le gras est donc entièrement dissoluble dans trois fois son poids d'alcool chaud, & il s'en sépare presque entièrement par le froid; aussi n'est-il pas dissoluble dans ce liquide à la température de 10 degrés. Lorsque tout a été déposé de l'alcool bien refroidi, on a décanté ce liquide qui n'avoit plus qu'une couleur légèrement citrine; on l'a évaporé à une chaleur douce; il a laissé quarante grains d'une matière huileuse concrète, cassante & jaunâtre, semblable à l'espèce de graisse cireuse séparée du gras par les acides. Ainsi cette portion de graisse qui n'est plus unie à l'ammoniaque, & qui provient de la décomposition spontanée du savon ammoniacal opérée

par l'air, est la seule partie du gras qui soit dissoluble dans l'alcool froid. La portion non dissoute par ce réactif bouillant, recueillie sur le filtre & séchée, pesoit vingt-six grains; elle étoit douce au toucher comme une stéatite, & sous la forme de petites plaques satinées; on a trouvé par l'analyse que c'étoit un mélange de dix-huit à vingt grains de savon ammoniacal, & de six à huit grains de phosphate de soude & de phosphate de chaux. On voit d'après cette expérience qui a été recommencée deux autres fois, & qui a donné des résultats semblables, que l'alcool peut servir seul pour faire une analyse assez exacte du gras; il ne dissout point les sels neutres qui y sont contenus; il dissout à froid la portion d'huile animale concrète qui s'est séparée par la volatilisation de l'ammoniaque, & il dissout à chaud toute la masse vraiment savonneuse qui s'en sépare ensuite complètement par le refroidissement de la liqueur. Il opère donc une espèce de départ simple des différens matériaux qui composent la masse du gras, & il en indique assez exactement les proportions relatives. Ajoutons à ces détails qu'une lame de gras très-mince qui avoit été exposée pendant trois ans à l'air, & qui avoit perdu presque toute l'ammoniaque qu'elle contenoit, a été à peu de chose près complètement dissoute par l'alcool.

ARTICLE VII.

*Examen de la matière huileuse concrète séparée
du gras.*

Les diverses expériences décrites dans les articles précédens, montrent que le gras des cadavres enfouis en masse dans la terre est une espèce de savon ammoniacal, mêlé de quelques substances salines; mais elles annoncent toutes la présence d'une huile graisseuse, concrète, particulière dans ce savon. Cette huile est même la seule substance qui paroisse différente de toutes celles qu'on connoît jusqu'à présent; elle mérite d'être examinée en particulier, comme un produit nouveau de la décomposition des corps, qui a jusqu'ici échappé aux recherches des physiciens. Rappelons d'abord que cette matière se sépare spontanément & par la seule chaleur de l'atmosphère, qu'on la trouve isolée en lames ou en fragmens jaunâtres, demi-transparens au milieu des masses de gras exposées à l'air, & dont la plus grande partie a encore conservé ses caractères de savon ammoniacal; & qu'on peut s'en procurer de grandes quantités en décomposant ce savon par les acides qui s'emparent de l'ammoniaque; c'est ainsi qu'a été préparée celle dont nous allons examiner ici les propriétés.

I. Cette matière huileuse concrète séparée du *gras* par l'action des acides, retient plus ou moins abondamment l'eau qui existoit d'abord dans le *gras*, ou celle qui appartenoit à l'acide; cette eau logée entre les molécules de l'huile lui donne une couleur plus ou moins blanche, un tissu grenu, & une grande légèreté. Ce caractère y est beaucoup plus marqué que dans aucune autre espèce de graisse, ou d'huile concrète connue. On peut séparer une partie de cette eau par la fusion & en tenant cette graisse long-tems fondue, ou bien en l'exposant en petites lames à l'air sec; si on la refond après cette dernière expérience, elle est ordinairement beaucoup moins blanche qu'auparavant, & n'offre plus le tissu grenu & rare qu'elle présentoit d'abord; ainsi sa blancheur tient à l'eau interposée entre ses molécules, comme cela a lieu pour toutes les graisses & les huiles. Cette extrême avidité pour retenir l'eau semble tenir à l'état primitivement savonneux de cette substance; c'est à cette attraction pour l'eau qu'est dû le volume considérable que cette matière conserve sur le filtre où on la recueille, lorsqu'on filtre le mélange du *gras* avec un acide; volume qui ne diminue par l'affaissement qu'après beaucoup de tems & une longue exposition à l'air.

II. La nature & l'état de concentration des

acides qu'on emploie pour décomposer le *gras* & pour obtenir à part l'huile concrète qui en fait la base, font varier les propriétés de cette dernière. En général tout acide foible & étendu d'eau la sépare assez blanche; l'acide sulfurique concentré la noircit en mettant à nud une portion de son charbon, & alors on ne peut jamais la faire redevenir blanche. L'acide nitrique un peu fort lui communique une couleur citron qui se conserve également long tems, & qui résiste au contact de l'air & de la lumière. L'acide muriatique la laisse sans l'altérer & avec sa couleur blanche; il en est de même de l'acide acéteux. En général, pour avoir cette matière la plus blanche qu'il est possible, il faut d'abord dissoudre ou délayer le *gras* dans douze fois son poids d'eau chaude & le décomposer ensuite avec l'acide.

III. L'huile animale concrète préparée par le dernier procédé indiqué paroît très-blanche, tant que ses flocons sont délayés dans l'eau, ou en retiennent beaucoup; mais à mesure qu'ils se séchent par le contact de l'air, & sur-tout lorsqu'on les fond pour les réunir en une seule masse, celle-ci reprend une couleur grise brunâtre ou fauve, & cette nuance reparoît dans presque toutes les opérations qu'on lui fait subir. Nous avons essayé de la blanchir par différens procédés :

procédés; l'exposition à l'air ne nous a pas complètement réussi, & cette matière a opiniâtrément conservé sa nuance de gris fauve. Nous espérions plus de l'action de l'acide muriatique oxigéné, lorsqu'après l'avoir laissée soixante jours en contact avec une grande quantité de cet acide liquide, nous l'avions vu prendre une couleur blanche assez belle; mais cette blancheur s'est dissipée en la fondant, & la nuance jaune sale a reparu après cette opération.

IV. La nature de cette matière huileuse séparée du savon ammoniacal des cimetières, est, comme nous l'avons déjà dit, fort différente de celle des autres graisses connues. Il est donc nécessaire d'en décrire avec soin les propriétés. Cette huile concrète est grenue & douce au toucher lorsqu'elle contient de l'eau; elle s'écrase & s'égrène sous la pression du doigt, mais bientôt elle s'allonge & se ramollit par la chaleur de la main. Quand elle est sèche & bien privée d'eau, elle a un tissu lamelleux & vraiment cristallin, si on l'a laissée refroidir lentement; elle n'est que grenue compacte si elle a refroidi brusquement; dans le premier cas elle est semblable au blanc de baleine; dans le second elle est analogue à la cire. Voilà pourquoi dans les annonces, dans les conversations où l'on a parlé de notre découverte & de cette matière, on l'a tantôt

désignée sous le premier, tantôt sous le second de ces noms. Dans l'un ou l'autre état de cristallisation grenue ou lamelleuse, cette matière bien sèche est sonore, cassante avec l'éclat & le bruit de la cire. La première de ces analogies est bien plus prononcée que la seconde; c'est avec le blanc de baleine que l'huile concrète retirée du *gras* nous a toujours paru avoir le plus de rapport. Comme lui cette substance est douce, grasse & onctueuse au toucher; elle n'offre sous le doigt ni la sécheresse, ni la dureté de la cire; elle ne se casse pas nette comme elle; mais elle est lamelleuse & brillante dans les lames comme le blanc de baleine; elle n'est point ductile comme la cire des abeilles, mais elle s'écrase comme le blanc de baleine. Un gros de cette substance mise en petits fragmens dans une fiole à médecine, & exposée au feu comparativement au blanc de baleine, s'est fondue plus vite & à 3 degrés de chaleur au-dessous, c'est-à-dire, à 42 degrés du thermomètre de Réaumur. Elle s'est aussi refroidie & figée plus promptement; elle est devenue plus sensiblement cassante & dure, que le blanc de baleine qui a conservé quelque tems de la ductilité & de la mollesse. Quand elle a été bien purifiée & bien lavée, elle n'a presque point d'odeur, & le blanc de baleine en a une très-prononcée & qui lui est particulière.

V. Comme le blanc de baleine, l'huile concrète dont nous nous occupons est dissoluble dans l'alcool chaud, mais dans des proportions & avec des phénomènes un peu différens. Une once d'alcool entre 39 & 40 degrés de l'aéromètre de M. Baumé, dissout douze gros de la matière grasse qui nous occupe, lorsqu'il est bouillant, tandis que la même quantité d'alcool porté à la même température ne dissout que trente à trente-six grains de blanc de baleine. Quand la dissolution alcoolique de la première se refroidit, elle se prend en une masse concrète grenue, dans laquelle on ne voit plus la portion d'alcool liquide. Si on augmente la proportion de ce dernier, de manière que l'huile concrète ne fasse plus que le quart de son poids, cette matière se sépare en grains ou flocons cristallins, & il n'en reste qu'une quantité inappréciable dans l'alcool froid. Le blanc de baleine dissous dans l'alcool s'en précipite également par le refroidissement; mais sa séparation s'opère beaucoup plus promptement, & il prend une forme beaucoup plus régulière & cristalline. L'ammoniaque dissout avec une singulière facilité & même à froid la matière huileuse concrète du *gras*; le blanc de baleine n'est point du tout dissous à froid dans l'ammoniaque liquide. A chaud cet alcali volatil forme un savon très-moussieux, & dont la

dissolution est claire & transparente par la chaleur ; jamais le blanc de baleine ne produit un effet pareil, même avec un grand excès d'ammoniacque. Ainsi la matière que nous examinons ressemble par la forme au blanc de baleine plus qu'à toute autre substance huileuse , mais elle en diffère cependant par sa couleur très-tenace , sa fusibilité plus grande , sa propriété de retenir l'eau , celle d'être près de vingt-quatre fois plus dissoluble dans l'alcool & dans l'ammoniacque. Ces dernières propriétés , ainsi que sa qualité sonore , cassante & son tissu souvent grenu , la rapprochent de la cire. On pourroit donc la désigner par le nom de matière adipo-cireuse.

VI. On n'a point eu jusqu'ici connoissance de l'existence de cette matière dans l'économie animale ; aucune analyse n'en a fait mention. La seule substance analogue à cette adipo-cire que l'aie trouvée dans le corps humain , c'est la concrétion blanche & cristalline qui constitue les calculs feuilletés de la vésicule du fiel , & qui fait la plus grande partie des calculs biliaires bruns , ou jaunes ordinaires ; mais ces derniers ne peuvent être considérés que comme les produits d'une altération morbifique. Cette substance n'est contenue toute formée ni dans la pulpe cérébrale dont nous ferons connoître la nature dans un Mémoire particulier , ni dans la

chair musculaire dont la composition est plus compliquée ; on ne peut pas comparer la graisse & la moëlle à l'adipo-cire ; enfin on ne rencontre nulle trace de cette dernière dans les humeurs animales. Il paroît donc qu'elle est le produit constant d'une décomposition lente, d'une putréfaction opérée dans un tems très-long. Le parenchyme du foie humain laissé plus de douze ans dans l'air , & qui avoit éprouvé la putréfaction la plus longue dans ses phénomènes successifs , n'avoit pris la nature de notre adipo-cire que par les suites de l'altération putride. Il paroît encore que toutes les matières animales, excepté les os, les ongles & les poils , sont susceptibles de se convertir également en cette matière ; en effet , la peau, la graisse, la chair musculaire, les tendons , les membranes , les ligamens , les cartilages mêmes , ont été trouvés convertis en *gras*, & ont donné la même adipo-cire par la décomposition de ce *gras*. Tout annonce , comme nous l'avons indiqué dans notre premier Mémoire , que c'est à cet état que passent indistinctement les substances animales accumulées & tassées dans une terre qui est trop peu abondante autour d'elles , qui n'influe presque plus sur leur décomposition , & qui saturée à l'excès des effluves ou des produits volatils de la putréfaction , ne peut plus hâter ce mouvement

par la disposition à en recevoir les produits ; car le *gras* ne se forme jamais dans les corps environnés seuls & de toutes parts d'une terre abondante & nouvelle, dans ceux qui sont exposés au contact de l'atmosphère. Cette matière singulière est donc un état plus simple de composition qui a lieu uniformément dans toutes les substances animales ; leurs différens principes composans ne pouvant pas s'exhaler & se réduire en vapeurs comme cela devoit avoir lieu dans une terre abondante & peu ferrée, & sur-tout par le contact de l'air, il se fait un changement de proportions dans leurs combinaisons. Mais pour apprécier exactement ce changement, il faudroit d'abord connoître avec beaucoup de précision la quantité & la proportion des matériaux primitifs des diverses substances animales qui en sont susceptibles, & l'on n'a presque rien fait encore pour acquérir cette connoissance. On ne peut donc que traiter cet objet d'une manière vague & générale. Les principes composans des matières animales peuvent être réduits uniquement à l'oxigène, au carbone, à l'hydrogène & à l'azote ; car le soufre, le phosphore, la chaux & la soude s'y trouvent ou comme accidentellement ou comme mélange, & ne contribuent point à former directement ces matières, si l'on en excepte le phosphate calcaire qui constitue les

os, & qui n'appartient point à l'ordre de changement que nous cherchons à apprécier ici. Dans la Chimie moderne on peut regarder les matières animales molles, la peau, les muscles, les ligamens, les membranes, &c. comme des espèces d'oxides d'hydrogène & d'azote carbonés; ces oxides plus compliqués que ceux des substances végétales, tendent par cela même à s'altérer sans cesse; l'équilibre de leur combinaison est très-facile à rompre; les moindres changemens dans la température & l'humidité suffisent pour en opérer dans leur nature. Ces principes incontestables une fois posés, on peut concevoir la décomposition de ces matières & la formation du *gras* de la manière suivante: le carbone s'échappe en grande quantité sous la forme d'acide carbonique, soit en réagissant sur l'eau, soit en absorbant simplement l'oxigène contenu dans ces matières. Cette volatilisation du carbone avec l'oxigène est la cause de la perte considérable qu'éprouvent les matières animales, en se convertissant en *gras*; car ce dernier ne fait que le dixième ou le douzième de tout le corps. L'azote principe très-abondant dans ces substances se combine à l'hydrogène & forme l'ammoniaque dont une partie se dégage en vapeurs, & l'autre reste fixée dans le *gras*; le résidu des matières animales privées d'une

grande partie de leur carbone, de leur oxigène & de tout leur azote (car ce dernier principe n'existe plus dans le *gras* bien formé), se trouve contenir une proportion beaucoup plus forte d'hydrogène, & c'est cet hydrogène carboné & légèrement oxidé qui constitue l'adipo-cire, ou la matière huileuse concrète particulière dont l'union avec l'ammoniaque forme le savon animal nommé *gras*. Il reste seulement à déterminer si c'est l'oxigène contenu dans l'oxide animal, ou celui de l'eau faisant partie de cet oxide, qui opère la décomposition; il manque deux données pour acquérir cette connoissance; l'une est la proportion exacte des principes de l'oxide animal, & l'autre est celle du *gras* au moment où il est formé; de nouvelles expériences qu'il nous a encore été impossible de faire, pourront seules résoudre cette question. Peut-être la proportion considérable d'hydrogène qui existe, soit dans l'ammoniaque formée, soit dans l'adipo-cire, doit-elle faire penser que la décomposition de l'eau est nécessaire à cette opération naturelle; mais quoique pour réduire cette théorie en doctrine prouvée, on doive encore attendre l'épreuve du tems, il résultera toujours de nos observations & de nos expériences sur le *gras* des cadavres enfouis en masse dans la terre, que la nature suit dans cette

conversion souterraine la marche simple & uniforme qu'on remarque dans toutes ses opérations ; qu'elle réduit peu-à-peu & par la réaction réciproque de leurs principes , des composés très-complicés à des composés plus simples , en donnant naissance à des composés binaires , tels que l'acide carbonique & l'ammoniaque ; enfin , que les phénomènes de la putréfaction pourront être bientôt appréciés & expliqués par l'influence des nouvelles découvertes.

E X A M E N

D'UN MÉMOIRE

DE M. MONGE,

*Sur la cause des principaux phénomènes
de la Météorologie, adressé à MM. les
Auteurs des ANNALES DE CHIMIE.*

MESSIEURS,

NE doutant pas de votre impartialité , j'ai l'honneur de vous adresser ces remarques sur le mémoire de M. MONGE, contenu dans le V^e volume de vos ANNALES. Les lumières &

le génie de cet académicien donnent à bon droit de la confiance dans ses idées : mais un seul homme ne peut pas tout examiner attentivement ; & M. MONGE paroît ne s'être occupé que fort peu , tant de la Météorologie ; que de quelques branches particulières de Physique qui la concernent : je desire donc que cet examen de son mémoire puisse être placé dans le même Journal qui le renferme , pour prévenir qu'il ne nous renvoye à trente ans en arrière sur les connoissances physiques relatives à ces objets.

I. M. MONGE veut établir d'abord , que l'évaporation consiste dans la *dissolution* de l'eau par l'air ; & il ne le fait qu'en citant & nommant *décisives* , les expériences de M. LEROI de *Montp.* à cet égard. Cependant , j'ai montré depuis long-tems , d'abord , que tous les phénomènes cités en preuve par M. LEROI , sont mieux expliqués , en considérant le feu comme le seul agent de l'évaporation : & ensuite , que de plus importants phénomènes , inexplicables par l'hypothèse de M. LEROI , sont des conséquences immédiates de l'action unique du feu. J'ai donc lieu de croire que M. MONGE ne m'a pas lu ; mais ce n'est pas là-dessus que je m'arrête maintenant , je veux seulement montrer qu'en employant aujourd'hui cette

hypothèse, il dénature les bases qu'avoit posées son ingénieux auteur; bases d'après lesquelles, s'il n'eût été arrêté dans sa carrière physique par sa double vocation de professeur de médecine & de médecin distingué, il auroit probablement changé d'idée. J'ai eu l'avantage de le connoître personnellement, & de converser avec lui sur sa théorie; & je vais faire voir, d'après son mémoire, sur lequel d'ailleurs j'ai connu ses idées, qu'elles n'étoient point d'accord avec celles sur lesquelles on se fonde aujourd'hui en le citant.

2. « On s'est trompé dans ces derniers tems, » (dit M. MONGE, page 27) lorsqu'on a cru » que l'évaporation ne pouvoit avoir lieu, à » moins que le *liquide* ne fût converti en va- » peur par l'action seule du feu, & que ce n'étoit » qu'après s'être mêlé en cet état avec un fluide » élastique, qu'il pouvoit ensuite subir la *dissol-* » *ution* ». J'examinerai bientôt les motifs de M. MONGE; pour rejeter l'idée que la formation des *vapeurs* constitue l'évaporation elle-même; mais je dois dire premièrement, que si c'est-là une erreur, ce fut déjà celle de M. LEROI, qui, dans son mémoire, nomme *exhalaison* ce premier produit de l'eau par le feu seul. Or, comme c'étoit-là son opinion décidée, j'en tirai vis-à-vis de lui cette consé-

quence : « que puisque l'évaporation elle-même » se trouvoit ainsi opérée par l'action seule » du feu , & qu'il ne restoit à expliquer que » la suspension de l'eau évaporée ; mon opinion » qu'elle passoit dans l'atmosphère sous la forme » d'un fluide expansible , expliquoit tout le » phénomène ». Ce qui fut pour M. LEROI un premier motif de suspendre son jugement.

3. Voici un autre point à l'égard duquel , en changeant les bases posées par M. LEROI , on s'est privé d'un moyen de reconnoître comme lui, que sa théorie pouvoit n'être pas solide. Il s'appuyoit sur des dissolutions réelles, telles que celle du sel dans l'eau ; & prenant pour guide cette analogie, il avoit pensé que lorsqu'une masse d'air avoit dissous une masse d'eau , son volume étoit augmenté de celui de l'eau seulement. Une des loix de sa théorie fut donc , que la pesanteur spécifique de l'air augmentoit par l'évaporation : & regardant cette loi comme immédiate , il crut prouver sa théorie par des phénomènes que cette conséquence lui paroissoit expliquer. Or comme il ne défavoit pas des conséquences qui lui avoient paru justes en elles-mêmes , à cause seulement qu'elles auroient dû être opposées pour expliquer les faits , il fut très-frappé des preuves que j'avois rassemblées dans mes *Rech. sur les*

mod. de l'atm. de ce que l'*air*, mêlé d'*eau évaporée*, est au contraire plus *léger* que l'*air pur*. Maintenant M. MONGE nous annonce ce fait comme une nouvelle découverte, dont il commence ainsi l'histoire (pag. 36) : « On fa-
» voit déjà depuis quelque tems que quand un
» gaz dissout un liquide, le volume du fluide élas-
» tique augmente, DE MÊME QUE quand un
» sel se dissout dans l'eau, la quantité du liquide
» augmente ». Telle est, en effet, l'*analogie* sur laquelle s'appuyoit M. LEROI, la seule à laquelle on puisse remonter sans hypothèse gratuite ; mais le *volume* de l'eau n'augmente que celui du SEL ; & ce fut parce que les mêmes cas cités ensuite par M. MONGE lui parurent à lui-même contraires à cette *analogie*, que la théorie qu'il en avoit conclue devint douteuse pour lui.

4. « On avoit observé (dit ensuite M. MONGE)
» que l'*air atmosphérique* mis en contact avec
» l'*éther* devient d'un *volume* à-peu-près double ». Sans doute on l'avoit observé ; mais on avoit vu aussi que cette même quantité de nouveau fluide qui s'ajoute alors au *volume* de l'*air*, est produite aussi par l'*éther* dans le *vuide* : ce qui devoit faire appercevoir que l'*air* ne contribuoit en rien au premier de ces phénomènes. « Mais
» (continue M. MONGE) ce que l'*analogie*

» seule ne pouvoit faire *prévoir*, c'est que quand
 » l'air *dissout* de l'eau, l'augmentation de *volume*
 » est plus grande que celle de la *masse* ». Ceci
 m'étonne beaucoup. Le phénomène de l'éther
 devoit faire *prévoir* celui de l'eau ; mais le
 phénomène de la *dissolution du sel par l'eau*
 ne pouvoit conduire ni à l'un ni à l'autre, puis-
 qu'il leur est contraire ; c'est l'expérience qui
 nous les a appris : & quant à celui de l'eau
évaporée en particulier, depuis vingt ans il n'y
 avoit rien à prévoir, puisque je l'avois montré
 dans mes *Rech. sur les mod. de l'atmosphère*,
 comme opposé à l'idée de la *dissolution de l'eau*
par l'air ; & c'est ce fait que M. MONGE coud
 maintenant à la théorie de M. LEROI, sans
 faire attention à sa couleur. Je viens aux raisons
 pour lesquelles il en retranche au contraire une
 production d'*exhalaisons* ou *vapeurs*, qui suf-
 fit seule pour expliquer l'*évaporation*.

5. « Cette opinion (dit M. MONGE, p. 28)
 » est absolument contraire aux faits ; PUISQUE,
 » sous le poids de l'atmosphère l'eau ne se
 » *vaporise jamais* ». Je dis au contraire qu'elle
s'y vaporise toujours, & que c'est en cela que
 consiste l'*évaporation* : ainsi il faut chercher
 quelque circonstance dont on puisse argumenter
 sans *pétition de principe* ; & en voici une. « Les
 » liquides (dit M. MONGE, pag. 27) peuvent

» passer à l'état de fluides élastiques de deux
» manières, ou par l'action seule du feu, comme
» dans la *vaporisation*, ou par l'action d'un autre
» fluide élastique déjà formé, comme dans
» l'évaporation; & PARCE QUE dans ce dernier
» cas, la quantité de feu absorbée est beau-
» coup moins grande que celle qui lui est néces-
» faire pour se convertir en vapeur, IL S'EN-
» SUIT que l'action du feu est alors aidée par
» celle du dissolvant ». Nous voilà donc arrivés
à une question de fait. Si dans le dernier cas,
la quantité de feu absorbée est aussi grande que
dans la *vaporisation* admise par M. MONGE,
il sera obligé de reconnoître que l'évaporation
est une *vaporisation* réelle. Pour abrégé, je
ne remonterai pas aux preuves indirectes que
j'en avois déjà données dans mes *Rec. sur les*
mod. de l'atmosphère, & je viendrai tout de
suite à des faits immédiats.

6. M. WATT est sûrement l'un des physiciens
qui a le plus étudié la *vaporisation*: or voici
une expérience par laquelle il s'est assuré que
l'eau perd proportionnellement plus de chaleur
par l'évaporation ordinaire, que par l'ébullition.
Cette expérience, qu'il voulut bien répéter en
ma présence il y a six à sept ans, fut faite
dans un vase de fer-blanc, d'environ 8 pouces
de diamètre, contenant de l'eau plus chaude

que le lieu, & mise en *évaporation* dans l'air libre : ce vase contenoit aussi un thermomètre qui, en agitant doucement l'eau, indiquoit exactement les pertes de *chaleur* qu'éprouvoit celle-ci, en même-tems que ses pertes de *poids* étoient indiquées par une balance à laquelle le vase étoit suspendu. Un autre vase, semblable à celui-là, contenant une même quantité d'eau, à la même *température*, fut placé à une petite distance; mais cette eau étoit couverte d'un papier huilé, pour empêcher son *évaporation*. Après l'expérience, la *chaleur* perdue par ce dernier vase, fut déduite de la perte de *chaleur* essuyée en même-tems par le vase où l'eau s'évaporoit; & le restant de cette *perte* ayant été comparé à celle du *poids*, le résultat fut que l'eau évaporée, considérée seule, avoit enlevé à ce vase une quantité de feu proportionnellement plus grande que n'en contiennent les *vapeurs de l'eau bouillante*. M. WATT eut ensuite la bonté de répéter en ma présence deux expériences d'une autre espèce, dont l'une fut faite dans une de ses *machines à vapeur* préparée à cet effet, & l'autre par la *distillation* sous une pression moindre que celle de l'atmosphère; & le résultat commun fut, que plus les *vapeurs de l'eau bouillante* sont *rarees*, plus elles contiennent de *feu latent*. Ce que

nous voyons donc de commun dans ces trois faits, & qui est très-important dans la théorie, c'est que, dans tous les cas d'évaporation, & sans aucun rapport à la présence ou absence de l'air à la surface de l'eau, ni à la température de celle-ci, la partie de sa masse qu'elle perd par évaporation, lui enlève une quantité proportionnelle de feu d'autant plus grande, que l'eau évaporée s'en sépare dans un état plus rare, ce qui est le cas dans l'évaporation ordinaire, & se trouve diamétralement opposé à ce que M. MONGE pensoit du fait, en le citant comme preuve de son opinion.

7. Après avoir montré, d'après des faits précis, ce qui se passe à l'égard de la chaleur, dans l'acte de l'évaporation de toute espèce, & justifié ainsi M. LEROI, d'avoir pensé que ce phénomène est produit immédiatement par l'action seule du feu, je viens à ce qui avoit fait illusion à cet habile physicien, & l'avoit conduit à sa théorie, c'est que plus l'air lui-même est chaud, plus il peut contenir d'eau évaporée. Mais M. LEROI ignoroit ce que M. MONGE pouvoit connoître, puisque je l'ai itérativement expliqué d'après les expériences de M. WATT & les miennes, que pour que les vapeurs produites par une masse d'eau, puissent se conserver dans un espace quelconque, plein ou

vuide d'air, il faut que cet *espace* ait au moins la *température* de l'eau elle-même; & que dans cet équilibre de *température*, plus elle est élevée, plus l'eau produit de *vapeurs*, toujours conservées dans l'*espace*. Telle est donc la seule influence de la *chaleur* de l'air, non dans l'*évaporation*, mais après l'*évaporation*, elle détermine le degré de *densité* auquel les *vapeurs*, déjà produites, peuvent s'y conserver; ce qui concerne le *vuide*, comme les espaces pleins d'air. Il est surprenant que M. MONGE ignore tout cela, & qu'il cite cette circonstance, dont les effets sont si bien déterminés aujourd'hui, comme étant une preuve de *dissolution* de l'eau par l'air.

8. « M. LEROI (dit encore M. MONGE, p. 9) » qui avoit été dirigé dans ses recherches par » la comparaison de ce qui se passe dans la » *dissolution de l'eau par l'air*, avec ce qui a » lieu dans la *dissolution des sels par l'eau*, éta- » blit sa découverte aussi loin que l'*analogie* » pouvoit le permettre, & il s'arrêta quand l'*ana-* » *logie cessa de le conduire* de bons esprits » ne pouvoient pas tarder d'*ajouter* ce qui man- » quoit à la découverte de ce physicien ». Or voici une troisième addition qu'y fait M. MONGE, toujours *sans analogie* (p. 11), « que l'air aban- » donne l'eau, lorsque sa *compression* vient à

» *diminuer* ». Les *dissolutions* sur lesquelles seules M. LEROI croyoit devoir appuyer sa théorie, ne fournissant aucun cas analogue, M. MONGE donne cette circonstance comme un *fait*; se fondant sur l'ancienne expérience de l'abbé NOLLET, où, faisant le *vuide* sur des *cuirs mouillés*, il paroît un *brouillard* dans le récipient. M. MONGE ignore donc que MM. WILKE & DE SAUSSURE ont assigné une autre cause, & une cause évidente, à ce phénomène, savoir, le *refroidissement* subit de l'*espace*, tandis que les *cuirs mouillés* y répandent aussi-tôt des *vapeurs* aussi *denses* qu'auparavant. Cette explication est si immédiate, qu'elle n'exigeroit aucune preuve additionnelle; mais ces physiciens l'ont établie de plus en montrant que lorsqu'il n'y a aucune source de nouvelles *vapeurs* dans un tel *espace*, la *raréfaction* de l'*air* y produit au contraire de la *sécheresse*. A quoi s'ajoute le phénomène inverse observé en particulier dans la *croisse* du *fusil-à-vent*, qu'en *condensant* l'*air humide*, on y produit une *précipitation* d'eau.

9. Rien n'étoit plus important pour M. MONGE, que de contredire tout ce qui précède relativement à la *densité* de l'*air*: car il s'agit ici de son hypothèse fondamentale; de cette *cause* annoncée dans le titre de son mémoire,

comme devant expliquer *les principaux phénomènes de la météorologie*. Cependant, il ne dit rien de la réfutation anticipée de MM. WILKE & DE SAUSSURE, ni du phénomène de la *précipitation* de l'eau par la *condensation* de l'air; mais ayant cru voir une réponse à l'expérience particulière de M. DE SAUSSURE, il ne cite que celle-ci: je ne la rapporterai pas, parce qu'elle est bien connue, & que la réponse même de M. MONGE la rappellera suffisamment. « Lorsque l'*hygromètre*, (dit-il, pag. 22) » placé sous le récipient de la machine pneu- » matique, indique l'*humidité extrême*, ou qu'il » est voisin de ce terme, & qu'ensuite on *di-* » late l'air par un coup de piston, on produit » deux effets contraires, dont on n'apperçoit » que la *différence*; car d'une part, en dimi- » nuant la *densité de l'air*, on porte ce fluide » au-delà du point de *saturation*, mais de » l'autre, en diminuant la *pression de l'air* » contre le *cheveu*, on affoiblit un des obs- » tacles qui empêchoient l'eau de céder à » l'action qui porte les *molécules* du *cheveu* les » unes vers les autres, & on facilite *sa sortie*, » & l'EXPÉRIENCE NOUS APPREND que c'est » ce *dernier effort* qui est le plus considérable, » PUISQUE le *cheveu* se *contracte* & marche vers » la *sécheresse* ».

10. Pour abrégér sur cette étrange explication, je viens immédiatement à une de ses conséquences nécessaires, tirée par M. MONGE lui-même. « *Il résulte de-là* (dit-il, pag. 24), » que *l'hygromètre est sensible au poids de l'at-* » *mosphère*; & que, dans la détermination du » point de *l'humidité extrême* sur le limbe de » l'instrument, il faut avoir égard à la *hau-* » *teur du baromètre*... Nous avons vérifié cette » conjecture MM. VANDERMONDE, BERTHOL- » LET & moi, en renfermant un *hygromètre* » de Genève sous une cloche de verre au-dessus » d'un appareil hydro-pneumatique, le *baro-* » *mètre étant à 28 pouces 4 lignes*. Lorsque » l'air de la cloche & l'hygromètre eurent at- » teint *l'humidité extrême*, l'aiguille de l'instru- » ment indiqua à peu-près 104; tandis qu'à » Genève, dans des circonstances d'ailleurs les » mêmes, elle n'en auroit indiqué que 100 ». Si M. MONGE eût eu le loisir de parcourir seulement les *Essais sur l'Hygrométrie* de M. DE SAUSSURE, il y auroit trouvé une table d'observations, faites à diverses hauteurs, où l'hygromètre a indiqué nombre de fois environ 100 pour *l'humidité extrême*, par des hauteurs du baromètre entre 25 à 21 pouces: & si d'un autre côté il eût lu mes *Idées sur la Météorologie*, il y auroit vu que plusieurs de ces instrumens, venus aussi

de Genève, éprouvés nombre de fois à l'*humidité extrême* à un niveau plus bas que celui de Paris, n'atteignoient pas ce point 100. Ainsi cette explication de M. MONGE n'est pas juste, & nous restons avec tous les faits qui démontrent le *contraire* de cette ancienne hypothèse, formant dans sa théorie une condition *sine quâ non*, ajouté *sans analogie* à la théorie de M. LEROI.

II. Avant que d'en venir à la *météorologie*, d'après ces hypothèses de M. MONGE, je dois parler d'un point particulier, sur lequel encore je ne suis pas de son avis. M. DE SAUSSURE a expliqué la *suspension* dans l'air des *globules aqueux* qui composent les *brouillards* & les *nuages*, en les supposant *creux* & remplis d'un fluide plus léger que l'air. M. MONGE les croit *massifs*, & il attribue leur *suspension*, partie à leur *adhérence* à l'air, & partie à la difficulté qu'ils éprouvent à le traverser pour descendre. Il sent bien cependant que, toutes choses d'ailleurs égales, une masse d'air qui contient de tels *globules*, doit plus *peser* qu'un pareil volume d'air *transparent* au même niveau; mais il suppose que plus de *chaleur*, & une plus grande quantité d'eau non *précipitée*, compensent cette différence: c'est donc ce qu'il faut examiner d'après les faits. J'ai expliqué d'oà

procèdent ces couches de *brouillards*, qui, en automne, restent quelquefois suspendus des mois entiers sur une grande étendue de pays. Les eaux & le sol conservant encore alors une partie de *chaleur* de l'été, produisent plus de *vapeurs* que l'*air* ne peut en contenir à une certaine élévation, parce qu'il y est trop *froid*; elles s'y décomposent donc en partie, & le *brouillard* qui en résulte, s'évapore sans cesse par-dessus, tandis qu'il est recruté par-dessous. La couche d'*air* qui contient ce *brouillard*, ne sauroit renfermer plus d'eau *transparente* que ses inférieures; puisqu'au contraire une partie de celle qu'elle reçoit en commun avec elles, se *précipite* en *globules*: & quoique l'eau ainsi *précipitée*, abandonne du *feu latent*, cette couche n'arrive pas à la *température* de ses inférieures, puisque le *brouillard* y subsiste. Ainsi, faisant abstraction des *globules*, cette couche devoit *presser* ses inférieures, comme si elle étoit *transparente*. Donc, si ces *globules* sont *massifs*, leur excès de *poids* sur celui d'un pareil volume d'*air* étant ajouté à celui de la couche, elle doit *presser* davantage sur ses inférieures: donc, toutes choses d'ailleurs égales, en observant le *baromètre* en des lieux fixes, au-dessus & au dessous d'une pareille couche, la *différence* des hauteurs du mercure doit être

alors plus grande, que lorsque l'air est *transparent*. Or, j'ai trouvé le contraire dans une couche de *brouillard* de 1400 pieds d'épaisseur, élevée de 1000 pieds au-dessus de la plaine.

12. Ce fut déjà au mois d'octobre 1758, que j'allai observer, au-dessus, au-dedans & au-dessous de cette couche de *brouillard*, dans l'intention de décider, par une expérience en grand, quelle étoit la *pesanteur spécifique* des *globules* qui constituent ce météore; & le résultat que je viens d'énoncer ne me laissa aucun doute, que par-tout où ces *globules* restent suspendus, leur *pesanteur spécifique* ne soit sensiblement égale à celle de l'air qui les contient. J'exprimai cette conclusion au §. 672 de mes *Rech. sur les Mod. de l'Atm.* & je l'ai répétée au §. 607 de mes *Id. sur la Météor.* M. MONGE Pignorait sans doute, lorsqu'il a dit à la page 34 de son mémoire: « L'existence des *vapeurs vésiculaires* n'est donc prouvée par aucun fait » *suffisamment bien observé*. . . . D'ailleurs elles » ne sont nécessaires à l'explication *d'aucun* » *phénomène*: il s'en suit qu'elles doivent être » *rejetées*, come elles l'ont toujours été par » *les meilleurs physiciens*, sous quelque forme » qu'elles ayent été présentées ».

13. Indépendamment des faits météorologiques qui établissent l'opinion que j'ai en commun

avec M. DE SAUSSURE sur ces *globules aqueux*, il avoit parlé de petits *globules*, qu'à l'aide d'une loupe on voit se jouer à la surface du café chaud ; & d'après la rapidité de leur mouvement, il avoit conclu qu'ils étoient *vésiculaires*. Pour réfuter cette opinion, M. MONGE lui oppose deux faits. « Il est facile (dit-il » d'abord page 32) au moyen d'un chalumeau, » de faire flotter à la surface de l'esprit-de-vin , » des *gouttes massives* de ce liquide. — Chaque » fois (dit-il encore page 33) qu'un rameur » lève sa rame, l'eau qui en découle se partage » en *globules massifs* d'une ou deux lignes de » diamètre, dont plusieurs roulent sur la surface » de l'eau, & ne se mêlent que très-tard avec » elle. On s'assure que ces *gouttes* sont *massives*, » par leur comparaison avec les *ampoules vé-* » *ficulaires* qui se forment en même-tems, » & principalement parce qu'elles sont convexes » vers le bas comme vers le haut, tandis que les » *ampoules* sont *hémisphériques* ». Voilà donc la preuve donnée par M. MONGE, de ce que ces *gouttes* sont *massives*; voyons si elle est solide, en prenant pour exemple les *gouttes* d'une à deux lignes de diamètre.

14. La rame, en frappant l'eau, y entraîne, ou dégage, des *bulles d'air*, qui, dans leur ascension, trouvant l'eau de la surface disposée

à se former en *pellicule*, y sont ainsi retenues : alors elles prennent une forme *lenticulaire*, parce que la même cause qui produit cette *capsule aqueuse* à la surface de l'eau, l'y retient par son plus grand cercle ; ce qui, comprimant la *bulle*, fait qu'à son tour elle presse la surface de l'eau. C'est-là un premier phénomène, & voici une de ses conséquences. Quelques-unes des *ampoules* ainsi formées, retenues sur la rame avec l'eau qu'elle entraîne, gagnent d'abord le haut de sa couche, par où, tombant les dernières, elles prennent une forme *sphérique*, à cause de l'écoulement de l'eau sous elles. C'est donc ainsi que se forment des *globules*, qui peuvent *surnager d'abord*, parce qu'ils tombent *lentement*, & n'ont pas assez de poids pour chasser la couche d'*air* qui, au premier moment, les sépare de l'eau. Si M. MONGE pense que ce n'est pas ainsi que *surnagent* les *globules* dont il parle, il doit montrer que des *gouttes d'eau*, d'une à deux lignes de diamètre, connues pour être *massives*, tombant sur l'eau, y *surnagent* au moins quelquefois.

15. M. MONGE remarque que ces *globules*, qu'il croit *massifs*, roulent à la surface de l'eau, & ne se mêlent que très-tard avec elle. Mais si ces *globules* étoient *massifs*, & que cependant ils vinssent à *surnager*, ils devroient continuer à

le faire , à moins de quelque choc , comme il arrive à une *aiguille* posée sur l'eau : au lieu qu'étant *creux* , & l'eau de la *capsule* s'écoulant vers le bas , celle-ci doit être enfin percée par le haut , comme il arrive aux *bulles de savon*. Revenant ensuite aux *globules* de M. DE SAUSSURE , M. MONGE dit encore : « On s'est » persuadé que les *globules* dont il s'agit étoient » *vésiculaires* , à cause de la rapidité avec laquelle » ils se meuvent à la surface de l'eau ; mais c'est » cette rapidité même qui prouve qu'ils sont » *massifs* : car s'ils étoient *creux* , & par con- » séquent *hémisphériques* , ils éprouveroient... » une résistance qui s'opposeroit à leur mouve- » ment ». Mais ici la question est de savoir si des *sphérules* qu'on voit se jouer à la surface du café , sont *massives* ou *creuses*. Je dis avec M. DE SAUSSURE qu'elles ne sont pas *massives* ; car si elles l'étoient , faisant céder la surface du liquide , elles devroient la filonner pour se mouvoir , ce qui les retarderoit : au lieu qu'étant *creuses* , & ainsi soutenues sans pression sensible sur la couche d'air qui les sépare du liquide , elles n'opposent aucune résistance à se mouvoir avec le fluide qui les soutient immédiatement.

16. J'ai dit que M. MONGE paroît s'être peu occupé de divers objets de physique relatifs à la

météorologie , & en voici de nouvelles preuves. Pour expliquer comment les *globules aqueux* des *brouillards* & des nuages peuvent, en les supposant *massifs*, rester ainsi suspendus par *adhérence* à l'*air*, il cite les *trompes* ou *soufflets* à *eau* ; croyant que cette *colonne d'eau*, en se précipitant dans un réservoir, y entraîne l'*air*, « comme la *corde* entraîne l'*eau* elle-même dans » la machine de VERRAT (p. 32) : c'est-à-dire donc par *adhérence* à sa superficie, & par impulsion. Je comprends par-là que M. MONGE ne connoît les *trompes* que pour en avoir vu de construites par certains ouvriers, qui, pensant en effet que c'est l'*air extérieur* qui est entraîné dans le réservoir par la surface de l'*eau*, & par une impulsion du moment, font des *trous* le long du tuyau vertical dans lequel la *colonne d'eau* se précipite, pour (disent-ils) faciliter l'accès de l'*air*. Mais les ouvriers instruits savent que ces *trous* sont plus qu'inutiles, car il s'en échappe souvent de l'*air*, & que tout celui qui se répand dans le réservoir procède de l'intérieur de l'*eau*, d'où il ne se dégage, que parce que la colonne tombante se brise sans cesse sur une pierre. J'ai traité avec beaucoup de détail, d'après l'expérience de cette cause de libération de l'*air* contenu dans l'*eau*, & même en particulier de ces

soufflets, aux §§. 1031 & suiv. de mes *Rech. sur les Mod. de l'Atm.* M. MONGE fait cependant que l'eau contient beaucoup d'*air*; mais il n'a pensé, ni ici, ni dans le cas suivant aux causes qui le libèrent; car il allègue ce phénomène comme étant l'inverse de celui qu'il suppose dans l'évaporation; soit une *dissolution* de l'*air* par l'eau; & il le donne comme une preuve de son hypothèse additionnelle, d'une *dissolution* plus abondante de l'eau par l'*air* plus dense: « de même (dit-il p. 21) que » l'*air* atmosphérique devient plus *dissoluble* dans » l'eau lorsqu'il est plus *comprimé* ». Mais pour revenir à cette prétendue confirmation de ses hypothèses, il auroit fallu réfuter ce que j'ai publié déjà plusieurs fois à cet égard; que les phénomènes des *dissolutions* contredisent l'hypothèse que l'*air* soit contenu dans l'eau par cette cause; puisque l'*agitation* & une plus grande *chaleur* favorisent l'action des *menstrues*, tandis que ces circonstances sont celles au contraire qui contribuent le plus à dégager l'*air* contenu dans l'eau.

17. Je viens de suivre toutes les hypothèses distinctes dont M. MONGE a composé sa théorie météorologique, & jusqu'ici je n'ai pas eu à rétrograder; mais maintenant, si j'étois amoureux de mes théories, j'aurois à remplir un

devoir pénible : puisque ce qui me reste à dire de ce Mémoire de M. MONGE, me retrace la chute d'une théorie, que j'avois formée & publiée autrefois, en l'étayant d'une multitude de faits & d'argumens, & que pourtant j'ai dû abandonner. Quand j'accorderois à M. MONGE tout ce que je lui ai refusé jusqu'ici, il seroit loin encore de ce qu'on ne pourroit me refuser dans mon ancienne théorie, au tems où je la publiai dans mes *Rech. sur les modif. de l'Atmosphère*; cependant elle est tombée, & elle entraîne la sienne dans sa chute.

18. M. MONGE indique comme une découverte moderne, que l'*air mêlé d'eau évaporée* est plus léger que l'*air pur*; & cependant c'étoit là un des résultats particuliers de mes premières recherches en météorologie : il entreprend d'expliquer par cette circonstance, le rapport de l'*abaissement* du baromètre avec la *pluie*; & c'est aussi ce que j'avois fait. Mais sans continuer ce parallèle, je vais d'abord rappeler ma théorie, puis j'indiquerai la sienne. Voici donc comment je raisonnois d'après les faits.

« 1°. Puisque l'*eau évaporée* qui s'élève sans cesse
 » de la base de l'atmosphère, ne s'arrête pas
 » dans les *couches inférieures*, elle doit s'accu-
 » muler dans les *couches supérieures*. 2°. Puisque
 » l'*air mêlé d'eau évaporée* est plus léger que l'*air*

» *pur*, quand les colonnes de l'atmosphère,
 » supposées toujours de même hauteur, con-
 » tiennent beaucoup de cette *eau*, le baromètre
 » doit *baïsser* sous elles, & par conséquent aussi
 » il doit *baïsser* par les *vents humides*. 3°. Puisque
 » l'*eau évaporée* est la source de la *pluie*, quand
 » le baromètre *baïsse* par l'abondance de cette
 » *eau*, il est probable qu'il *pleuvra*. 4°. Puisque
 » c'est par l'union du *feu* à l'*eau*, que celle-ci
 » s'*élève* dans l'atmosphère, la privation d'une
 » partie de ce *feu* doit être la cause immé-
 » diate de sa *chûte*. 5°. Puisque dans les
 » cas où l'*eau évaporée* se trouve trop abon-
 » dante en proportion de la *température* dans
 » quelque couche de l'atmosphère, il se forme
 » du *brouillard* dans cette couche; l'appari-
 » tion des *nuages*, qui ne sont que du
 » *brouillard*, doit être un premier signe que
 » l'*eau évaporée* est en grande abondance dans
 » la couche où ils se forment. 6°. Enfin,
 » puisque la compression de l'*air humide* y fait
 » *précipiter* de l'*eau*, la rencontre des *vents*
 » opposés, & celle des *montagnes* par les *vents*,
 » doivent être des causes de *pluie* ».

19. Voici maintenant la théorie de M. MONGE,
 telle qu'il l'exprime en abrégé à la page 13.
 « Lorsqu'après plusieurs beaux jours la colonne
 » de mercure *vient à baïsser* dans le *baromètre*,

» & que la *pression* de l'*air* est par conséquent
 » diminuée, il est clair que les couches inférieures
 » de l'*air*, moins comprimés qu'elles n'étoient
 » auparavant, doivent approcher davantage du
 » point de saturation, l'atteindre & même l'ou-
 » passer, si la diminution de *pression*, & l'abais-
 » sement du mercure qui en est la suite sont assez
 » considérables. Dans ce cas, les couches d'*air*
 » super-saturées doivent donc abandonner toute
 » l'eau qu'elles ne tenoient en dissolution qu'à la
 » faveur de l'excès de leur compression». Quand
 l'expérience ne nous enseigneroit pas, sur l'effet
 du plus ou moins de *compression* de l'*air*, le con-
 traire de ce qui est-supposé ici, il suffiroit d'ob-
 server que dans les cas mêmes où la *pluie*, &
 une *pluie* abondante & durable, accompagne
 la baisse du *baromètre*, la diminution de *pression*
 sur la couche dont elle tombe, excède rare-
 ment $\frac{1}{60}$. Mais il est inutile d'examiner cette
 théorie en détail, ainsi que de la comparer à la
 précédente; parce qu'elles supposent en com-
 mun des circonstances qui n'existent pas, comme
 je vais le montrer.

20. *Première circonstance.* Lorsque je formai
 ma théorie, n'ayant encore aucune raison de
 soupçonner que l'eau évaporée changeât d'état
 dans l'atmosphère, & considérant l'abondance
 de *pluie* qui peut tomber tout-à-coup de
 quelque

quelque *couche d'air* ; je ne pouvois douter que cette *eau* ne pût arriver à former une portion majeure du *volume* de quelques *couches* dans leur état encore *transparent* ; puisque c'est de cet état qu'elles passent soudainement à une *précipitation* abondante d'*eau* ; & même en général, en attribuant toute pluie, ainsi que l'*abaissement* du *baromètre*, à une augmentation dans la quantité de cette *eau* ; de quelque manière qu'on entreprenne d'expliquer sa *précipitation*, il faut nécessairement admettre qu'elle forme une grande partie du *volume* de la *couche d'air*, sur-tout puisqu'il est reconnu qu'elle en augmente plus le *volume* que la *masse*. Or, M. DE SAUSURE a démontré, & nous le reconnoissons maintenant dans tous les phénomènes, que l'*eau évaporée*, demeurant dans l'état *transparent*, ne peut excéder $\frac{1}{54}$ du *volume* de l'*air* dans l'*atmosphère* : à quoi il ajoute (§. 275 de ses *Essais sur l'Hygrom.*) « que cette quantité est » même *moindre* dans les *couches élevées*, où » l'*air* est plus *froid* ; & que d'ailleurs, l'*air* » qui fournit la *pluie*, ne se dessaisit point de » toute l'*eau* qu'il contient ; qu'il ne lâche que » son *humidité* superflue, devant en retenir » assez pour être encore *parfaitement saturé* ».

Seconde circonstance. Lors encore que je formai ma théorie, je ne pouvois douter que la plus

grande abondance de l'eau évaporée ne fût constamment dans les couches *supérieures*, soit parce qu'elle ne s'arrête pas dans les couches *inférieures*, soit parce que c'est dans les premières que se forme la *pluie*. Et en général encore, toute théorie où l'on cherche à expliquer la *pluie* par le produit *immédiat* de l'évaporation, suppose aussi nécessairement cette circonstance ; puisque, suivant la remarque très-fondée de M. DE SAUSSURE, ces couches demeurent *saturées* quand la *pluie* cesse, & qu'elles devroient recevoir de nouvelle *eau* pour la prochaine *pluie*. Mais depuis que M. DE SAUSSURE & moi nous nous sommes appliqués à l'hygrométrie, & que nous avons observé l'*hygromètre* dans les couches *supérieures* de l'air, nous les avons trouvées au contraire *plus sèches* que leurs *inférieures*, & même jusqu'au moment où des *nuages pluvieux* commencent à se former, à peu de distance & au niveau du lieu de l'observation. Qu'avons-nous à alléguer, M. MONGE & moi, pour défendre nos *théories* respectives contre de tels faits ? Je l'ignore ; & quant à la mienne, je l'ai abandonnée, je ne fais d'où procèdent ni la *pluie*, ni les *variations du baromètre*.

21. Je ne suivrai donc pas les détails d'explications météorologiques dans lesquels entre ensuite M. MONGE : quand un édifice est sapé :

par les fondemens, il s'écroule en entier; c'est ce que j'ai éprouvé comme lui. Je me contenterai donc de donner un exemple de ce qu'entraînent souvent les hypothèses vagues. Il s'agit de la *grêle*: M. MONGE remarque avec raison, qu'on ne l'a point encore expliquée; je l'ai dit aussi dans mes *Idées sur la Météorologie*, où j'ai même réfuté une hypothèse sur cet objet, que j'avois hasardée dans mes *Rech. sur les modific. de l'atmosph.* M. MONGE en donne une nouvelle que voici (pag. 53): « Lorsque les globules » d'eau abandonnée par l'atmosphère ont acquis assez de masse par la réunion de plusieurs d'entr'eux pour vaincre leur *adhérence* » à l'air, & que la *vitesse* de leur *chûte* est devenue grande, ils éprouvent une *évaporation* » *rapide* & un *refroidissement* *vif*, qui pour être » porté *au-dessous* du point de la *congélation*, » n'exige qu'une *hauteur de chûte* *suffisante* ». Je laisse à part les causes de *refroidissement* que M. MONGE croit attachées, par une plus grande *évaporation*, à une plus grande *vitesse* de *chûte*, & je me bornerai à ce qui concerne cette *vitesse*, en faisant remarquer, 1°. que les grains de *grêle* ont un noyau *neigeux*, qui doit avoir été *refroidi* le premier, & auquel cependant on ne peut attribuer une *chûte* *rapide*; 2°. qu'un corps qui se meut dans l'air, par quelque cause

que ce soit , ne peut y acquérir qu'un certain *maximum* de *vitesse* ; parce que la *résistance* de l'*air* croît dans un rapport plus grand que la *vitesse* du mobile ; & que par conséquent si l'hypothèse étoit fondée , nous n'aurions point de *pluie* , mais toujours de la *grêle* ; puisque les *gouttes d'eau* qui se séparent des nues , doivent toujours avoir acquis leur *vitesse terminale* long-tems avant que d'arriver au bas de l'atmosphère ; 3°. enfin , que tandis que les sommets des montagnes sont ordinairement dominés par les *nuages* d'où procède la *pluie* , ils dominant souvent ceux d'où tombe la *grêle* ; ce qui est une preuve directe qu'une plus grande *hauteur de chute* , considérée comme cause d'une plus grande *vitesse* des *gouttes* , n'entre pour rien dans ce dernier phénomène.

22. Je m'arrête ici, Messieurs, sur la théorie de M. MONGE, & je viens à une remarque générale, qui, plus que tout autre motif, m'engage à publier cet examen. Il y a long-tems que je regarde comme un grand obstacle aux progrès de la physique, la durée d'une habitude de vouloir expliquer tout, qui a pris son origine dans des tems où l'on n'expliquoit rien. Il se forma alors un langage vague, où les mots changeoient sans cesse de sens, où les *propositions* n'avoient que des liaisons verbales, où les *faits* étoient

enchassés comme les rimes dans certains vers. Il en coûte d'abandonner ce langage ; parce que sans son aide il faudroit souvent garder le silence ; & si des faits précis viennent à l'entraver, on est tenté d'en laisser l'embaras aux générations futures : je vais en donner un exemple.

23. On s'est accoutumé à l'égard de l'évaporation, à une théorie vague, qui n'a du rapport avec quelques faits, qu'en les couvrant d'ombre, & qui en néglige de très-essentiels, parce qu'ils ne peuvent être obscurcis : mais cette théorie se prête ainsi à des explications apparentes, & l'on s'en contente par habitude. J'en ai fourni une autre, qui embrasse tous les faits, qui s'y applique par tous leurs caractères, qui détermine leurs loix, & qui montre la liaison de ces loix avec des causes fournies par l'analogie la plus directe : mais c'est une règle inflexible, & par elle de nouveaux faits nous obligent à rétrograder en météorologie, pour y chercher d'autres routes. Personne ne sauroit avoir moins d'intérêt d'amour-propre que moi sur ce dernier objet : je me suis certainement trompé sur un grand point de météorologie, cela est décidé sans appel ; mais ce ne peut être qu'une fois, ou dans mes *Rech. sur les Mod. de l'Atm.* en regardant alors comme possible d'expliquer la pluie par le pro-

duit immédiat de l'évaporation , ou dans mes *Id. sur la Météor.* en combattant cette possibilité. Puis donc que de part ou d'autre je dois m'accuser d'une erreur, il est bien probable que je me déterminerois du côté où paroîtroit l'évidence.

J'en ai dit assez maintenant , & c'est dans votre dépôt, Messieurs, que je crois devoir consigner, qu'en critiquant M. MONGE, je l'invite à me réfuter à son tour. Je fais aussi la même invitation à tout autre physicien éclairé, qui croiroit encore que je me trompe en soutenant 1°. « que » l'évaporation n'est pas une *dissolution* de l'eau » par l'air; 2°. qu'à l'exception des *brouillards*, » nous n'entendons rien encore dans les causes » des *météores* dont M. MONGE a traité ». Les physiciens ne pourront qu'approuver le desir que j'exprime ici, qu'on leur apprenne pourquoi l'on continue à partir de principes importants qui sont fortement attaqués, en gardant néanmoins le silence sur les objections.

Je suis, &c.

DE LUC.

Windfor, le 4 Novembre 1790.



ANALYSE CHIMIQUE

DU PLOMB SPATHIQUE JAUNE

DE CARINTHIE;

Par M. KLAPROTH.

Extrait des Mémoires des Curieux de la Nature de
Berlin, tome IV, pag. 95.

§. I.

LE plomb spathique jaune n'a été trouvé jusqu'à présent qu'à Bleyberg en Carinthie. Il forme une espèce particulière parmi les mines de plomb. Sa couleur est d'un jaune plus ou moins foncé ; quelquefois elle tire sur le rouge, & d'autres fois sur le gris-blanchâtre ; sa cristallisation est en cubes ; on le rencontre dans plusieurs états, le plus souvent en lames quadrangulaires ou octogones ; ces lames sont isolées ou groupées ensemble ; les surfaces des cubes & des lames sont polies & luisantes, ainsi que leurs fractures qui sont même un peu vitreuses.

La pierre qui sert de gangue à ce plomb est calcaire, ainsi que toute la montagne de Bleyberg, elle est blanche, jaunâtre ou grisâtre, mais compacte & d'un grain fin.

§. I I.

M. Jacquin paroît être le premier minéralogiste qui nous ait fait connoître cette substance (a). M. Wulfen en a donné ensuite une description bien détaillée.

Quoique les expériences très-exactes de M. Jacquin nous offrent plusieurs phénomènes intéressans, cependant on desire encore de connoître en détail les principes constituans de ce minéral. On a cru, en annonçant l'ouvrage de M. Wulfen, que ce minéral contenoit du wolfram, & M. Heyer a publié qu'il avoit analysé deux espèces de plomb spathique de Carinthie, & qu'il les a trouvé combinées avec l'acide tungstique.

Comme ces assertions n'étoient point démontrées, j'ai voulu m'assurer moi-même de leur vérité; on verra par la suite d'expériences que je présente, que ce minéral n'est point du tungstate de plomb, comme on l'avoit avancé, mais bien du molybdate de plomb.

§. I I I.

Des expériences particulières m'ayant appris que l'acide nitrique étendu d'eau n'attaquoit pas ce minéral à froid, je me suis servi de ce

(a) Voyez Jacquin, *Miscellanea Austriaca*, vol. 2, Vienne, 1781.

dissolvant pour le purifier de sa gangue. J'en ai versé successivement de petites quantités jusqu'à ce que l'effervescence fût cessée, & j'ai répété ce procédé jusqu'à ce que les dernières portions d'acide n'aient plus produit d'effervescence ; alors j'ai lavé la mine avec de l'eau, & je l'ai fait sécher.

L'acide nitrique employé à cette purification contenoit de la terre calcaire qui en a été précipitée par l'acide sulfurique ; on sépara aussi dans ces expériences une quantité assez considérable d'oxide rouge de fer, qui se dissolvoit dans l'acide sulfurique, en laissant pour résidu de la mine de plomb & de la terre silicee.

§. I V.

Deux gros de cette mine purifiée comme il est indiqué au §. 3, furent mêlés avec quantité égale de potasse ordinaire & exposés au feu dans un creuset. Ce mélange se fondit sans se boursoffler. La masse refroidie avoit une couleur rougeâtre ; elle étoit couverte à la surface d'écailles minces, semblables à de l'oxide de plomb demi-redifié.

Je versai de l'eau sur cette masse alcaline, & je la saturai d'acide nitrique. La solution filtrée fut très-claire. Mais je trouvai le lendemain le fond du verre couvert de cristaux saillans de la longueur d'un quart de pouce.

1°. Ces cristaux font formés de petites lames rhomboïdales, très-luifantes, entassées les unes sur les autres.

2°. On leur trouve le goût un peu métallique.

3°. Ils se fondent au chalumeau, sur le charbon, très-vîte & sans se boursouffler; ils s'y changent en de petites gouttes rondes que le charbon absorbe aussi-tôt.

4°. Ils se fondent au chalumeau, dans une cuiller d'argent, en de petits grains grisâtres, qui se rident en se refroidissant, & déposent une poudre blanche pendant l'opération.

5°. Si l'on fait fondre du phosphate d'ammoniaque & de soude ou sel fusible d'urine sur un charbon ardent, & qu'on y mêle ensuite de ces cristaux, ils se dissolvent promptement, & donnent au phosphate d'ammoniaque & de soude une couleur verdâtre plus ou moins foncée, selon la proportion que l'on a employée.

6°. Ils se dissolvent entièrement dans l'eau distillée par le moyen de la chaleur.

7°. Le prussiate de potasse forme dans cette solution un précipité considérable d'un brun rougeâtre peu foncé.

8°. En mêlant quelques gouttes d'acide muriatique avec la dissolution de ces cristaux dans l'eau, & en y ajoutant un morceau d'étain, elle acquiert une couleur bleue foncée. Une solution

de muriate d'étain versée sur ces cristaux produit le même effet.

En réfléchissant sur ces expériences, je crois ne pas me tromper en avançant que ces cristaux sont du molybdate acide de potasse. Ce qui me confirme dans cette opinion, c'est que, l'acide molybdique que l'on obtient du molybdène d'*Altenberg* par la détonnation avec le nitre & la précipitation par l'acide nitrique de la solution filtrée, cet acide molybdique se cristallise en se séchant, & que ces cristaux ont les mêmes propriétés que ceux dont je viens de donner l'analyse.

§. V.

Ayant observé dans l'expérience précédente, qu'après la dissolution de la masse fondue il restoit sur le filtre de l'oxide de plomb, je crus que la mine n'avoit pas été entièrement décomposée, & je résolus de répéter l'expérience en augmentant la proportion d'alkali.

Je pris deux gros de mine & dix gros de carbonate avec excès de potasse ou potasse du commerce. La masse fut fondue dans un creuset, triturée, dissoute dans l'eau & filtrée. Cette solution fut saturée imparfaitement par l'acide muriatique & exposée à la chaleur; il s'en sépara un précipité blanc ressemblant au lait caillé. Ce précipité contenoit de l'acide molyb-

dique mêlé à une plus grande quantité d'oxide de plomb. Après la solution dans l'acide muriatique, le plomb s'en sépara en aiguilles fines ; c'étoit des cristaux de muriate de plomb.

Ce précipité ayant été séparé de la solution alkaline à moitié saturée par l'acide muriatique, je saturai complètement cette solution avec le même acide ; elle se troubla de nouveau, mais peu, & il se déposa un précipité blanc, de la même manière que l'amidon se dépose dans l'eau froide. Ce précipité lavé & séché fut soumis aux mêmes expériences que celui du §. 4, & il présenta les mêmes propriétés, excepté qu'il ne se dissolvoit dans l'eau distillée, qu'après l'addition de quelques gouttes d'acide muriatique.

La solution ayant été évaporée dans un évaporatoire de verre, le reste de l'oxide de molybdène qu'elle contenoit se déposa sous la forme d'une poudre fine, jaune & pesante qui après avoir été lavée & séchée étoit d'une belle couleur citron.

§. V I.

L'oxide blanc de plomb qui se trouva sur le filtre par lequel avoit passé la solution de la masse fondue avec l'alkali se trouva mêlée de terre silicée ; fondu sur le charbon il ne prit pas entièrement la forme métallique, mais une partie se changea en un petit grain d'oxide de

plomb vitrifié jaunâtre & clair. La terre silicée empêcha dans cette expérience la réduction entière du plomb, de la même manière qu'elle l'empêche, lorsque l'on fond, sur le charbon, du verre de plomb formé de trois parties d'oxide de plomb & d'une partie de terre silicée. J'ai dissous donc cet oxide dans l'acide nitrique foible ; j'en séparai la terre silicée par le filtre, & je précipitai le plomb par l'acide sulfurique.

La solution de la mine dans l'acide muriatique, que je décrirai plus bas, m'apprit qu'une partie de la terre silicée étoit combinée avec la mine ; il reste à savoir si la plus grande partie de cette terre n'y a pas été apportée accidentellement pendant l'opération ; on pouvoit s'en assurer en répétant l'expérience dans des creusets de fer ou de porcelaine ; mais il ne me restoit pas assez de mine pour éclaircir ce doute, qui d'ailleurs n'est pas essentiel à l'analyse.

§. V I I.

J'essayai l'action de plusieurs acides sur cette mine. Un gros de mine purifié fut mis en digestion avec une quantité considérable d'acide nitrique, une grande partie y fut dissoute. On apperçut dans la solution des flocons blancs qui en furent séparés par le filtre. Ils s'y séchèrent en forme de membrane qui devenoit bleuâtre à la lumière. Cette substance ressembloit beau-

coup à l'acide molybdique que l'on retire du molybdène par la voie humide, c'est-à-dire, en le distillant plusieurs fois avec l'acide nitrique. J'ai trouvé beaucoup d'oxide de molybdène mêlé d'oxide de plomb, dans cette solution nitreuse filtrée. J'en précipitai du sulfate de plomb avec l'acide sulfurique, & ensuite du molybdène en flocons bruns avec le prussiate de potasse.

§. V I I I.

Un gros de cette mine mis en digestion avec de l'acide muriatique y fut peu-à-peu presque entièrement dissous; il ne resta qu'un résidu peu considérable de terre silicee. La solution étoit claire & sans couleur. Il s'y déposa au bout de quelque tems des cristaux abondans de muriate de plomb. Cette solution fut évaporée après en avoir séparé les cristaux. L'intérieur de l'évaporatoire fut couvert pendant l'évaporation d'une croûte saline bleuâtre. Cette couleur se perdit en remuant le vase & dissolvant ainsi le sel. La solution concentrée & décantée de muriate de plomb qui s'étoit précipitée pendant l'évaporation, prit une belle couleur bleue foncée qui se perdit de nouveau en l'étendant d'eau. Saturant cette dissolution avec de l'alkali, il s'y déposa un précipité blanc qui étoit de l'acide molybdique mêlé d'une petite quantité d'oxide de plomb.

§. IX.

D'après ces expériences, la mine de plomb jaune de Bleyberg en Carinthie est composée d'oxide de plomb & d'acide molybdique. Cette nouveauté minéralogique est d'autant plus remarquable qu'elle est jusqu'à présent unique dans son genre.

L'acide molybdique n'ayant encore été trouvé que dans le molybdène : ce que ces expériences ajoutent aux connoissances chimiques de ce métal, c'est l'exemple très-remarquable que le molybdène change de forme extérieure selon la méthode employée pour le précipiter des solutions alkalines. On l'obtient ou sous forme cristalline, ou comme une poudre blanche, ou comme une terre couleur de citron. Sous la forme de cristaux, il est soluble dans l'eau pure & dans les acides ; sous forme de terre blanche il ne se dissout dans l'eau qu'à l'aide d'un peu d'acide muriatique, & sous forme de terre jaune il est insoluble dans l'eau & dans les acides. La raison de ces différences est que le molybdène dans les deux premiers cas est combiné avec un peu d'alkali & forme un sel neutre imparfait, & que sous forme de terre jaune il n'est qu'à l'état d'oxide simple.

§. X.

La couleur jaune que prend ici l'oxide de

molybdène, a donné vraisemblablement lieu à la supposition que le plomb dans la mine de Carinthie étoit combiné avec l'acide tungstique. Cependant le chalumeau seul suffit pour distinguer ces deux métaux. L'oxide jaune de molybdène perd sa couleur aussi-tôt que la pointe du chalumeau le touche ; il prend une couleur olivâtre, se fond en petits grains qui sont aussi-tôt absorbés par le charbon. Fondu avec le phosphate d'ammoniaque & dissous, il lui donne une couleur verte.

L'oxide jaune de tungstène prend par l'ignition une couleur bleue ou noire, & reste sur les charbons entièrement réfractaire ; fondu avec le phosphate d'ammoniaque & de soude, il lui donne une couleur bleue de ciel.

§. X I.

Quant à la proportion des deux substances dont la mine de Carinthie est composée, je n'ai pas encore pu la déterminer exactement, cela à cause de la solubilité de l'oxide de plomb dans les alkalis, & plus encore à cause de celle de l'acide molybdique, pendant qu'il est combiné : ce qui occasionne toujours une perte assez considérable lorsque l'on fait des expériences sur de petites quantités. En analysant une quantité plus considérable, cette perte & l'erreur qu'elle occasionne dans le calcul seroient moins sensibles.

ANNALES DE CHIMIE.

FÉVRIER 1791.

ANALYSE

DU QUINQUINA

DE SAINT-DÔMINGUE;

*Pour servir à celle des matières végétales sèches
en général.*

Par M. FOURCROY.

I. *Forme & couleur.*

CETTE écorce est roulée sur elle-même, & forme des cylindres de six à sept pouces de long, & de trois à quatre lignes d'épaisseur; sa surface extérieure est grise, & la demi-transparence de l'épiderme laisse appercevoir une nuance verdâtre. L'intérieur des cylindres présente diverses couleurs; tantôt il est simplement vert, tantôt des bandes pourpres sont marquées sur ce vert; quelquefois il est d'un blanc laiteux comme de la craye de Briançon, & souvent il n'a qu'une couleur brune. Si on enlève

l'épiderme de cette écorce, on apperçoit une matière qui présente aussi plusieurs couleurs; souvent elle est verte lavée de jaune, & quelquefois brune; cette matière est facile à ramollir, la chaleur & la pression des doigts suffit pour cela.

II. *Saveur & odeur.*

Cette espèce de quinquina a une saveur extrêmement amère, âcre & désagréable; cette saveur a plus d'analogie avec celle de la coloquinte & de l'absynthe qu'avec celle d'aucune autre substance végétale; & on ne peut pas la comparer à celle du quinquina du Pérou, dont elle n'a point du tout la qualité astringente. L'odeur de cette écorce est aussi très-forte, très-pénétrante; elle est mêlée de celle qu'on nomme en général odeur de vert & d'une odeur nauséuse un peu fétide qui a la plus grande analogie avec celle que répand l'écorce de mérisier.

III. *Dessiccation du Quinquina.*

Une livre de cette substance exposée pendant huit jours sur le four d'un pâtissier dans un tamis de crin recouvert d'une feuille de papier gris percée de quelques trous, a perdu à cette chaleur de 30 à 35 degrés un seizième de son poids. Ce même quinquina pulvérisé,

exposé dans des vaisseaux fermés à la chaleur de 50 degrés n'a pas perdu un grain de son poids, & il n'a pas passé une seule goutte de liquide dans le récipient. Le contact de l'air & son attraction pour l'eau est donc le seul agent de sa dessiccation.

IV. Pulvérisation du Quinquina de S. Domingue, dans son état naturel, & tel qu'il nous a été remis.

On ne parvient que difficilement à le réduire en poudre, il est comme ductile sous le pilon, & forme une masse qui s'attache fortement au mortier; mais après avoir été exposé à la chaleur du four, ses parties intégrantes se séparent & passent par le tissu le plus fin du tamis. L'eau contenue dans cette écorce est donc un moyen de réunion & d'adhérence pour les molécules du quinquina. La poudre du quinquina de S. Domingue desséchée est d'une couleur verdâtre, & d'une odeur très-forte & très-tenace. En pulvérisant cette écorce sèche, la ténacité de ses molécules est assez grande pour qu'elles soient emportées par l'air, & pour qu'elles répandent à une assez grande distance l'odeur nauséuse & la saveur amère très-désagréable qui la caractérisent, comme cela a lieu pour l'aloès.

V. Macération du Quinquina de S. Domingue.

Une once de cette écorce, grossièrement pulvérisée, a été mise dans un vase de verre avec 4 onces d'eau distillée, & ce mélange a été abandonné à lui-même l'espace de quarante-huit heures dans un lieu dont la température étoit de 13 degrés au thermomètre de Réaumur. Au bout de vingt-quatre heures, l'eau avoit acquis une couleur rouge très-foncée, & une saveur très-amère. Les quarante-huit heures écoulées, on a filtré le liquide. Le quinquina avoit pris à sa partie supérieure une couleur brune foncée, & une couleur verte à sa partie inférieure. Cette macération ne rougissoit point le papier teint avec le tournesol, elle sembloit au contraire le verdier; un morceau de sulfate de fer bien pur y faisoit naître sur le champ une couleur verte foncée, & même noirâtre, qui se précipitoit très-promptement: l'eau de chaux y a fait un précipité verdâtre, & la liqueur éclaircie avoit une couleur fauve. Le fer devient noir par le contact de cette liqueur; & en frottant une lame de ce métal avec la poussière de cette écorce & un peu d'eau, elle prend aussi une couleur noire.

VI. Seconde macération du Quinquina de Saint-Domingue.

Ces faits semblant annoncer la présence de l'acide gallique dans le quinquina de S. Domingue, on a exposé à l'air un mélange de 8 onces de cette écorce en poudre avec 6 livres d'eau de fontaine froide, afin de savoir si ce ne seroit pas un moyen d'en séparer cet acide pur, comme cela a lieu pour la noix-de-galle dans l'expérience de Schéele. Cette macération, au bout de quelques jours, étoit couverte d'une grande quantité de houppes de mucor vert; il s'est ensuite formé une pellicule noire sur laquelle avoient aussi végété des mucors verts & jaunes. On a enlevé cette pellicule; elle avoit environ une demi-ligne d'épaisseur, & offroit une matière très-glissante en-dessous. Un mois après, la même liqueur a offert de nouveau une pellicule noire & cassante, mais sur laquelle il n'y avoit plus de mucor. Cette pellicule étoit beaucoup plus mince que la première; la liqueur qu'elle couvroit avoit une couleur noire, & ne paroïssoit pas au premier coup-d'œil beaucoup plus épaisse qu'avant son exposition à l'air; cependant, elle avoit perdu au moins les trois quarts de son volume: elle n'avoit point de mauvaise

odeur, & ne sembloit pas avoir souffert d'altération dans ses principes. Sous cette liqueur étoit une matière brillante des diverses couleurs de l'iris; agitée avec une baguette de verre, elle indiquoit quelque chose de muqueux, & filoit à peu près comme une résine liquide. La faveur de cette liqueur évaporée spontanément étoit beaucoup moins amère qu'avant qu'elle fût épaissie, & qu'on en eût séparé les pellicules. Le liquide réduit au volume de 5 à 6 onces par cette évaporation spontanée a présenté des cristaux cubiques comme ceux du muriate de soude ordinaire, mais dont la faveur étoit plus piquante & plus amère; à cette même époque l'alcool versé dans la liqueur en a séparé une matière grise gluante, formant une masse ductile & tremblante comme du mucilage épais de graine de lin; elle n'avoit qu'une légère faveur amère; elle s'unissoit aisément à l'eau, & ressembloit à une dissolution de gomme. Mise sur un papier immédiatement après sa séparation par l'alcool, elle s'est ramollie, a pris un coup-d'œil brillant, & s'est entièrement desséchée en quelques heures. Cette matière est un véritable mucilage, car elle fournit par l'action du feu une grande quantité d'acide pyro-muqueux, peu d'huile, & point d'ammoniaque. En séparant ce mucilage

du quinquina macéré, l'alcool avoit dissous une matière qui lui donnoit une couleur rouge très-foncée; l'eau précipitoit de cette dissolution des flocons jaunâtres qui s'élevoient à la partie supérieure de la liqueur. Les pellicules traitées par l'alcool ont fourni les mêmes résultats que la liqueur, une portion s'est unie à l'alcool, l'autre purement gommeuse s'est refusée à cette union, & l'eau séparoit de la dissolution alcoolique des flocons semblables à ceux qu'on vient de décrire. Le quinquina a perdu par cette macération un quart de son poids. Parmi les diverses substances que l'eau aidée par le contact & la chaleur de l'air atmosphérique a séparées du quinquina de S. Domingue, il ne s'est point présenté à nous de cristaux d'acide gallique, & il ne paroît pas que cet acide, déjà soupçonné dans cette écorce, puisse jamais être mis à nud par une expérience aussi immédiate: il y est sans doute en trop petite quantité; & il est en partie détruit avant que la liqueur soit assez évaporée pour qu'il cristallise; la distillation a été aussi employée en vain pour l'extraction de l'acide gallique, & l'eau qu'on a obtenue n'avoit d'autre propriété qu'une légère odeur de quinquina.

L'infusion n'offre rien de plus sur la nature du quinquina, si ce n'est qu'elle extrait une

plus grande quantité de ses principes, & que l'écorce perd un tiers de son poids, en employant la même quantité d'eau chaude.

VII. *Décoction du Quinquina de S. Domingue.*

Le quinquina de S. Domingue, plongé pendant quelques momens dans l'eau bouillante, se déroule, s'étend en tous sens, & son épaisseur est alors au moins d'une ligne, tandis qu'auparavant elle a tout au plus une demi-ligne.

Comme en général il est d'autant plus difficile de séparer les parties des végétaux solubles dans l'eau, que leur aggrégation est plus intime, on a opéré sur ce quinquina, réduit en poudre grossière.

On a pris une livre de cette poudre, sur laquelle on fait bouillir en douze fois successives 320 livres d'eau distillée; chaque décoction a duré un quart d'heure. La première s'est fortement colorée en rouge brun; elle a beaucoup écumé, & a présenté en quelque sorte les propriétés d'une dissolution de mucilage coloré. Elle a exhalé une odeur analogue à celle de l'écorce de mérisier, sa saveur étoit extrêmement amère. Cette liqueur évaporée à une chaleur douce dans un vase de verre, a fourni 5 onces 7 gros d'un extrait rouge brun & bien sec.

La seconde décoction faite avec 26 livres 12 onces d'eau comme la précédente & les suivantes, s'est moins colorée & a moins écumé; elle étoit trouble & sembloit tenir en suspension une matière rouge pulvérulente, le produit de celle-ci évaporée a été de 9 gros 2 grains; il paroïssoit parfaitement semblable au premier.

La troisième a moins coloré l'eau, a encore moins mouffé que la seconde, & n'exhaloit presque plus l'odeur de l'écorce de merisier; elle n'a donné que 1 gros 56 grains d'extrait.

Les phénomènes qu'ont présentés les neuf autres décoctions ont toujours été les mêmes; ils devenoient seulement moins sensibles à mesure qu'on avançoit; la dernière décoction n'avoit pas plus de saveur ni plus de couleur que de l'eau distillée; la matière enlevée au quinquina par ces neuf dernières décoctions, & obtenue par leur évaporation, pesoit 1 once 6 gros 70 grains. Le produit extractif des douze décoctions successives d'une livre de quinquina de S. Domingue, étoit en tout à la quantité de 9 onces 56 grains. Le quinquina avoit pris par des ébullitions multipliées une couleur rougeâtre, & il ne pesoit plus que 6 onces 1 gros 38 grains après avoir été desséché; tandis qu'il auroit dû peser 6 onces 7 gros 16 grains; il

avoit donc perdu, par la dessiccation, 5 gros 50 grains.

VIII. *Observations sur quelques phénomènes qui ont lieu pendant les décoctions.*

A. Le quinquina prit dans la première décoction une couleur plus verte que celle qu'il avoit dans l'état sec ; mais chaque fois qu'il touchoit à l'air, encore chaud & humide, une couleur rougeâtre remplaçoit la verte, & après avoir subi les douze décoctions, il n'avoit plus qu'une couleur fauve. A cette époque on pensoit que ce changement tenoit à la fixation de l'oxigène atmosphérique dans le résidu du quinquina, & des expériences ultérieures ont en effet confirmé cette opinion.

B. D'autres effets ont lieu si on ne fait pas évaporer les décoctions immédiatement après qu'elles sont faites, & si on les laisse tranquillement refroidir. Voici ce que nous ont présenté 12 décoctions successives faites sur une livre de quinquina de S. Domingue, traité avec la même quantité d'eau à la fois, & absolument de la même manière. Ces décoctions ont laissé déposer au fond des vases une matière noire, molle & filante, qui ne paroïssoit pas dissoluble dans l'eau froide. La quantité de cette

matière a diminué dans chaque décoction successive , & les dernières décoctions n'en ont plus fourni sensiblement ; la première a donné 2 onces de cette matière séchée ; la deuxième en a fourni 1 once 2 gros ; la troisième , 7 gros ; la quatrième , 4 gros ; la cinquième , 2 gros ; la sixième , 1 gros ; les six autres n'ont plus rien précipité. Comme la livre de ce quinquina donne par les décoctions évaporées immédiatement , environ 9 onces & quelques grains de produit sec , on voit qu'en laissant refroidir , il reste dans l'eau de ces décoctions une bonne partie des principes enlevés au quinquina par ce dissolvant , puisqu'il ne s'en précipite que 5 onces , il doit en rester 4 onces 56 grains dans les liqueurs. On a fait évaporer ces douze décoctions réunies après la précipitation de la matière décrite ci-dessus ; lorsque l'évaporation a été à peu près à la moitié de la liqueur , il s'est déposé par le second refroidissement une once de matière noire & filante ; évaporée ensuite jusqu'à la réduction de 2 à 3 livres , la liqueur a déposé encore une once 2 gros de la même matière. La liqueur avoit alors une consistance assez forte , un aspect mucilagineux , & ne dépositoit plus rien par l'évaporation & le refroidissement ; on l'a mêlée avec le double de son poids d'alcool , il s'en est séparé une ma-

tière blanchâtre, gluante, manifestement muqueuse; lavé à plusieurs reprises avec l'alcool, ce mucilage pesoit une once après avoir été desséché.

C. Il suit de cette manière de séparer par le refroidissement la substance enlevée au quinquina de S. Domingue par les douze décoctions, 1°. que cette substance en a été précipitée à la dose de 7 onces 2 gros, sous la forme d'une matière comme poisseuse, lorsqu'elle étoit encore humide; 2°. que la dernière liqueur évaporée à la quantité de 2 à 3 livres, devoit encore en contenir une once 6 gros 56 grains; si nous supposons que ces décoctions faites avec la même quantité d'eau, & absolument par les mêmes procédés que dans la première expérience, devoient contenir la même quantité de matière; 3°. qu'il y avoit de plus sur cette quantité de 1 once 6 gros 56 grains restans dans la dernière liqueur, une once de mucilage que l'alcool en a séparé. Cette dernière séparation annonçant que la matière dissoute dans l'eau n'étoit pas d'une seule espèce, & que l'alcool pouvoit servir à isoler les uns des autres les différens principes contenus dans le produit dissous ou précipité des décoctions, nous avons traité la substance précipitée de ces liqueurs refroidies, par l'alcool.

D. Cette substance séparée pendant le refroidissement des différentes décoctions, sous la forme d'une matière brune & filante, pesoit en tout 7 onces 2 gros après avoir été desséchée. On a versé, sur ces 7 onces 2 gros une livre d'alcool à 39 degrés; on a chauffé cette liqueur jusqu'à l'ébullition; une grande partie de la matière a été dissoute, il n'est resté que 3 gros d'une poudre du plus beau rouge, laquelle lavée avec 8 onces d'eau, n'a perdu qu'un tiers de son poids, & sa couleur est devenue encore beaucoup plus belle; la substance que l'eau lui avoit enlevée n'avoit presque pas de couleur, c'étoit un gros de mucilage semblable à celui que l'alcool avoit précipité de la liqueur des décoctions évaporées dont nous avons parlé lettre (B). On voit donc déjà que la matière enlevée au quinquina par l'eau bouillante, contenoit trois substances différentes; une soluble dans l'alcool, & d'une couleur brune; une seconde dissoluble dans l'eau, & peu colorée, de la nature des mucilages; & une troisième indissoluble dans l'eau & dans l'alcool, & d'une couleur rouge. Ces deux dernières, séparées & sous forme sèche, étoient déjà pures, & pouvoient être regardées comme des principes bien isolés; mais il pouvoit n'en être pas de même de la première, qui étoit

dissoute dans l'alcool, & il étoit nécessaire de connoître cette dissolution. Comme ce que l'alcool avoit dissous de la matière entière déposée par le refroidissement, devoit être de même nature que celle qui restoit dans la liqueur évaporée des décoctions qui avoit été mêlée avec le double de son poids d'alcool, lettre (B), on a mêlé ces deux dissolutions alcooliques pour les examiner ensemble, & pour avoir une proportion exacte des principes contenus dans la totalité des matières enlevées au quinquina de S. Domingue par la décoction dans l'eau. En se rappelant que cette dissolution devoit contenir 9 onces 56 grains de produit, moins une once 1 gros de mucilage blanchâtre, & 2 gros de poudre rouge, & conséquemment 7 onces 5 gros 56 grains, nous devions retrouver ce produit. On a employé les procédés suivans pour connoître la nature de cette dissolution alcoolique : on l'a laissée exposée à l'air dans un vase de verre de large ouverture ; au bout de quelques jours, elle a déposé sur les parois du vase une substance légèrement colorée en jaune, formée de petites molécules cristallines, brillantes & comme salines, du poids d'un gros. Après avoir ramassé cette substance, dont l'aspect sembloit annoncer la nature saline, & lorsque la dissolution

n'en a plus déposé, on y a mêlé le double de son poids d'eau distillée; d'abord ce mélange n'a présenté aucune précipitation, mais quelques heures après, une grande quantité de flocons d'un blanc jaunâtre s'en séparèrent, & vinrent à la surface de la liqueur. Ces flocons séparés, lavés & séchés, pesoient 1 gros & 12 grains; enfin, la dissolution alcoolique, qui ne précipitoit plus du tout par l'eau, a été évaporée à une chaleur douce, elle a donné 7 onces 44 grains de résidu; il y a donc eu 3 gros de perte, car on auroit dû avoir 7 onces 3 gros 44 grains. Il est vraisemblable que cette perte étoit due à la dessiccation D. Après avoir analysé, ou plutôt isolé les uns des autres les différens principes contenus dans les décoctions du quinquina de S. Domingue, & obtenus par le refroidissement de ces décoctions, nous avons cru devoir faire les mêmes opérations sur le produit entier des décoctions évaporées sans refroidissement préliminaire dans l'expérience décrite précédemment, n°. VII. Nous avons traité les 9 onces 56 grains de ce produit par une livre d'alcool chaud; il s'en est dissous plus de 7 onces & demie, il est resté près d'une once & demie de matière indissoluble de laquelle nous avons séparé à peu-près une once de mucilage, & deux gros de pou-

dre rouge ; la dissolution alcoolique évaporée spontanément a de même donné la matière d'apparence saline d'à-peu-près un gros ; l'eau en a ensuite également précipité des flocons jaunâtres , & l'évaporation à siccité a fourni plus de 7 onces & demie de résidu. Nous remarquerons que cette analyse de ce qu'on a appelé jusqu'aujourd'hui l'extrait de quinquina fait par l'eau bouillante, n'est pas aussi facile que celle des précipités des décoctions ; on n'en retire les différens principes qu'avec plus de peine , parce que tous ces principes sont plus intimement liés ; mais l'identité de ces principes dans l'un & l'autre cas , & le rapport même assez exact de leur poids ne peut laisser aucun doute sur leur analogie. Nous concluons donc de ces deux expériences suivies & comparées , 1°. qu'une livre de quinquina de S. Domingue sec & épuisé par des décoctions successives avec 320 livres d'eau distillée , donne 9 onces 56 grains d'une matière composée , nommée peut-être très-improprement extrait ; 2°. que ce prétendu extrait peut être séparé en plusieurs matières par le moyen de l'alcool chaud ; 3°. que ces matières sont au nombre de cinq , dont les proportions sont les suivantes :

1°. Substance dissoluble dans l'alcool	7 onces	0 gros	44 grains.
2°. Mucilage	1		1
3°. Poudre rouge		2	
4°. Matière d'apparence saline		1	
5°. Flocons indissolubles dans l'eau		1	12
Perte		3	
	<hr/>		
	9 onces		56 grains.
	<hr/>		

Nous n'avons pas cru devoir désigner par des noms particuliers les différentes matières séparées de l'extrait entier de ce quinquina ; ces noms ne doivent être donnés qu'après avoir examiné les propriétés caractéristiques de chacune d'elles. Nous allons traiter actuellement cet objet, en désignant ces matières par les caractères suivans : 1°. le mucilage ; 2°. la substance d'apparence saline ; 3°. la matière floconneuse ; 4°. la substance en poudre rouge ; 5°. la substance brune filante & la plus abondante.

IX. Analyse des différentes matières séparées de l'extrait par les opérations ci-dessus.

A. La matière que l'alcool a précipitée (le mucilage) des décoctions concentrées (B)

n'avoit presque pas de saveur ; sa couleur étoit brune après la dessiccation , & elle n'avoit nulle odeur. Elle s'unissoit facilement à l'eau , & sa dissolution mouffoit comme celle d'une gomme : distillée à feu nud , elle a donné un fluide élastique composé de gaz hydrogène & d'acide carbonique , un liquide jaunâtre qui étoit de l'acide pyro-muqueux , & sur lequel nageoit un peu d'huile ; la chaux mise dans ce produit n'a point développé l'odeur d'ammoniacque ; son charbon étoit léger , poreux & volumineux.

B. Matière d'apparence saline.

La substance qui s'est séparée spontanément de la dissolution alcoolique de l'extrait , étoit comme on l'a déjà dit , cristallisée , brillante , comme une substance saline ; elle n'a point de saveur bien marquée , elle croque sous les dents , elle ne se combine plus avec l'alcool ; elle se dissout dans l'eau chaude , & 3 grains ont été parfaitement dissous dans 2 onces d'eau bouillante , cette dissolution étoit très-claire. L'eau de chaux ne la troubloit point sur le champ , seulement elle en développait la couleur ; quelques jours après il s'y étoit formé un précipité fauve. Les alcalis caustiques li-

fluides s'y unissent avec rapidité, & il en résulte une liqueur brune; sa distillation fournit de l'ammoniaque, un flegme jaune, des fluides élastiques composés de gaz hydrogène & d'acide carbonique, de l'huile: il reste dans la cornue un charbon volumineux, mais plus dense cependant que celui de la première matière.

C. *Substance floconneuse.*

La substance floconneuse précipitée par l'eau de la dissolution alcoolique de l'extrait, avoit une couleur blanche grisâtre, elle s'est ramollie promptement sur les charbons allumés, & a exhalé une fumée blanche très-fétide; elle s'est dissoute un peu dans l'alcool & nullement dans l'eau distillée à une forte chaleur; il s'en est dégagé des fluides élastiques, un liquide jaune très-fétide & verdissant les couleurs bleues végétales, une huile rouge épaisse; il restoit dans la cornue un charbon assez volumineux.

D. *Poudre rouge.*

La matière colorée & pulvérulente est du plus beau rouge, elle semble formée de grains; appliquée sur des corps blancs, elle présente une très-belle couleur rouge; les papiers qui

en font peints , ne se décolorent qu'à la longue , même dans l'acide muriatique oxigéné ; elle y résiste presque autant que l'indigo. Elle ne s'unit point à l'eau ni à l'alcool à quelque température que ce soit ; les substances alcalines liquides la dissolvent très-vîte , & forment dans cette combinaison une liqueur d'un rouge brun ; mais il est impossible de la précipiter sous la même couleur qu'auparavant. Elle donne à la distillation beaucoup d'huile , de l'ammoniaque assez abondamment , & un peu d'eau ; le charbon & les fluides élastiques qu'on obtient sont peu considérables.

E. *Matière brune.*

Enfin la matière brune est en plus grande quantité que les autres substances , elle fait plus des deux tiers de la masse ; sa couleur est d'un rouge brun ; sa saveur est très-amère , & il paroît que c'est elle qui en donne aux autres , car aucune n'a d'amertume bien décidée , si elle est parfaitement pure. L'eau froide ne l'attaque point , mais si elle est chaude , la dissolution est d'autant plus rapide & plus parfaite , que la température de l'eau est plus élevée. A mesure que l'eau refroidit , la plus grande partie de cette matière se sépare & se dépose avec

les mêmes propriétés qu'auparavant ; il en reste dans l'eau en raison de la quantité de celle ci, comme le prouve l'évaporation. Au premier coup-d'œil il paroît étonnant qu'une matière qui n'est nullement disposée à s'unir à l'eau tant que la température de celle-ci n'excède pas le terme de 10 degrés, en devienne susceptible par l'addition de la chaleur ; mais c'est un fait de plus qui prouve combien la chaleur change l'équilibre des corps, relatif à leurs combinaisons. 24 parties d'eau chaude sur une de la matière insoluble à froid, ne laissent rien déposer par le refroidissement. L'eau de chaux mise dans cette dissolution y fait naître un changement singulier ; ce changement consiste dans un précipité rougeâtre comme de l'ocre, qui se redissout si on ajoute beaucoup d'eau. Les acides, ou au moins l'acide muriatique ne paroît pas changer la dissolution aqueuse de cette substance. Un gros de cette matière insoluble mis dans 8 onces d'eau de chaux bouillante a formé une poudre briquetée qui n'étoit pas soluble dans 500 parties d'eau, ni dans les alcalis fixes, tandis qu'elle l'est lorsqu'on ne l'a point traitée avec l'eau de chaux. L'alcool la dissout parfaitement bien, sur-tout lorsqu'on l'a divisée auparavant, soit par des moyens chimiques, soit par des procédés mécaniques ; lorsqu'elle

est en masse, il faut beaucoup de tems pour que la combinaison se fasse. Cette matière se dessèche facilement à l'air ; dans cet état, sa couleur paroît noire : elle est d'une grande fragilité, & sa cassure est luisante comme celle de l'aloës. Fortement chauffée dans des vaisseaux fermés, elle donne beaucoup de gaz hydrogène & d'acide carbonique, un produit liquide & de l'huile assez abondamment ; le charbon qu'elle laisse étoit volumineux ; il occupoit dix fois plus de place que la matière entière. Le produit liquide contenoit l'acide que donnent tous les mucilages chauffés, combiné avec de l'ammoniaque ou du pyro-mucite d'ammoniaque, avec excès d'acide, car il rougissoit fortement les teintures bleues végétales, & il exhaloit de l'ammoniaque par l'intermède de la chaux.

X. Nature des cinq matières contenues dans l'extrait.

On voit facilement par ces expériences, que la première des matières qui viennent d'être décrites est parfaitement analogue à une gomme, puisqu'excepté sa couleur brune, elle en a toutes les propriétés ; celle de se dissoudre dans l'eau même froide ; de donner à ce fluide la vertu

de mousser par l'agitation, celle de fournir de l'acide pyro-muqueux pur à la distillation, celle enfin de ne point produire d'ammoniaque, déterminent très-sûrement sa nature mucilagineuse.

Nos expériences n'indiquent pas d'une manière aussi satisfaisante la nature de la deuxième substance en apparence saline; ou au moins elles n'établissent pas de comparaison avec quelque autre matière végétale connue; avec la forme, le brillant, l'apparence saline, elle n'a point de faveur ni de dissolubilité dans l'eau froide; l'eau bouillante n'en dissout que très-peu; nous ne connoissons jusqu'ici aucune matière végétale qui lui ressemble, & nous la regardons comme un principe particulier. Son peu d'abondance nous a empêchés d'en faire une analyse très-exacte; heureusement qu'elle ne paroît point influer sensiblement sur les vertus du quinquina de S. Domingue & de son extrait. C'est peut-être un sel neutre calcaire.

Quant à la troisième matière, il n'y a point de doute qu'elle ne ressemble entièrement à la partie glutineuse du froment; sa fétidité en brûlant, son produit ammoniacal & fétide, la rapproche assez de cette substance; la manière dont elle se comporte avec l'alcool confirme encore cette analogie; en effet, elle se dissout dans un mélange de deux parties d'alcool &

d'une partie d'eau ; mais deux nouvelles parties d'eau la précipitent. Pour reconnoître cette analogie, nous avons fait chauffer quelques grains de gluten de la farine desséchée & en poudre fine, avec de l'alcool bien sec ; après quelques minutes d'ébullition, on a séparé l'alcool de la portion de gluten non dissoute ; à mesure que la température de l'alcool diminuoit, la liqueur blanchissoit, mais la matière qui produisoit l'opacité ne se rassembloit pas ; en y ajoutant deux parties d'eau, elle fit le même effet que la teinture de l'extrait de quinquina, le gluten se sépara sous la forme de flocons blancs qui se rassemblèrent à la surface de la liqueur.

La quatrième substance remarquable par sa forme pulvérulente & sa belle couleur rouge, quoiqu'elle semble au premier coup d'œil, différer de toutes les autres matières connues, a pourtant quelque rapport avec certaines couleurs végétales, telles que le rocou, l'indigo, &c. ; elle diffère cependant de celui-ci, qui ne s'unit aux alcalis qu'autant qu'il a perdu une partie de son oxigène, tandis que notre matière s'y unit immédiatement & sans intermède. Si sa parfaite indissolubilité dans l'eau la fait comparer aux résines, on reconnoît bientôt qu'elle ne leur ressemble pas, puisque l'alcool ne l'attaque en aucune manière, & puisqu'elle ne se fond

point à une chaleur légère comme ces substances, mais elle se combine parfaitement bien avec les alcalis, sur-tout quand ils sont purs; elle perd par cette union sa belle couleur rouge comme nous l'avons dit. Nous insisterons un moment sur cette belle matière colorante dont les Chimistes n'ont point encore reconnu l'existence dans les végétaux. Sa couleur est un rouge-brun très-beau; elle est plus brillante lorsqu'elle est humide que desséchée; mais dans cet état elle est très-fixe & très-tenace. Elle s'altère beaucoup moins à l'air, & sur-tout par l'acide muriatique oxigéné, que le carmin, mais plus que l'indigo. Quoique ce ne soit point une résine, elle le devient par l'addition de l'oxigène; & c'est elle que l'on voit souvent dans les décoctions de quinquina refroidies, précipitée sous la forme d'une poudre rougeâtre; mais nous ferons connoître plus bas que le quinquina du Pérou en contient beaucoup moins. M. Baumé, qui a vu cette matière rouge & insipide, la regardoit comme une résine altérée; nous verrons bientôt ce qu'il faut penser de cette opinion.

Enfin, la dernière des substances que nous avons reconnue dans le produit de la décoction du quinquina de S. Domingue, celle qui est la plus abondante, & qu'en auroit nommée

autrefois un extrait, n'a pas encore été décrite par les Chimistes, qui dans ce genre n'ont pas mis une assez grande précision ; dans les travaux de Rouelle sur l'analyse végétale & dans la classification de leurs principes d'après les propriétés chimiques, on ne trouve aucune substance qui jouisse des propriétés que réunit cette matière. Les gommes s'unissent à l'eau, les extraits savonneux à l'eau, & à l'alcool, l'extrait muqueux à l'eau seulement, l'extracto-résineux à l'eau & à l'alcool, le résino-extractif en partie dans l'eau, & totalement dans l'alcool. La matière qui nous occupe, offre des propriétés différentes ; l'eau froide, comme nous l'avons vu plus haut, n'y fait rien du tout, l'eau chaude même en petite quantité s'y unit très-bien, & en opère une dissolution claire, mais qui se trouble en raison de la perte de chaleur, & qui en dépose la plus grande partie. L'alcool forme avec elle une combinaison permanente, & qui ne se trouble point en refroidissant. L'eau à laquelle on a uni cette substance par le moyen de la chaleur, en conserve toujours une certaine quantité après le refroidissement ; une nouvelle évaporation en sépare à la vérité la plus grande portion, mais il paroît que si l'on prenoit une grande quantité de ce fluide pour dissoudre une petite portion de cette

matière, elle resteroit en dissolution sans se précipiter. En effet, vingt-quatre parties d'eau distillée ne laissent rien déposer d'une partie de cette substance qu'on y a combinée à chaud. Elle est donc entièrement dissoluble dans l'eau lorsqu'on emploie la chaleur pour opérer cette dissolution; car ce seroit en vain que l'on essayeroit d'unir cette substance à l'eau froide; les molécules de cette espèce d'extrait sont trop adhérentes, leur affinité pour elles-mêmes est trop forte pour que l'eau froide puisse la détruire. Rappelons encore ici que cette matière donne de l'ammoniaque à la distillation, quoiqu'elle ait été dépouillée d'une certaine quantité de gluten par l'alcool; il est présomable qu'il en reste sur lequel ce réactif n'a pas de prise, & qui est peut-être essentiel à la formation de cette matière; il se peut aussi que l'azote dont est formée l'ammoniaque obtenue par la distillation, n'y soit pas unie à des proportions convenables d'hydrogène & de carbone pour donner naissance à du véritable gluten, & il ne faut pas croire toujours à la présence du gluten tout formé dans une substance qui donne de l'ammoniaque par le feu. Nous pensons cependant, malgré la singularité de cette matière, qu'elle se rapproche des résino-extradifs de Rouelle,

XI. *Expériences sur le principe résino-extractif.*

Parmi les cinq principes qui constituent le produit des décoctions du quinquina de S. Domingue, & dont nous avons essayé de déterminer la nature, il est aisé de voir que c'est le dernier qui mérite le plus d'attention, soit par son abondance, puisqu'il fait plus des $\frac{7}{9}$ du total, soit par sa saveur amère & sa dissolubilité dans l'eau chaude & dans l'alcool. En effet, ce n'est point le mucilage fade à la proportion d'un neuvième, ni la poudre rouge insipide & indissoluble, ni la petite portion du gluten, ni à plus forte raison la petite quantité de matière cristalline & d'apparence saline, qui peuvent être regardées comme ayant une action remarquable sur l'économie animale. Le but de cette analyse étant de découvrir les principes véritablement actifs du quinquina de S. Domingue, nous devons porter spécialement notre attention sur la matière amère & analogue à un résino-extractif que nous en avons tirée. C'est aussi de cette dernière que nous nous sommes spécialement occupés. On se rappelle que cette matière résino-extractive est d'une couleur brune foncée, que lorsqu'elle est bien séchée, elle est cassante, lisse & brillante dans sa cassure,

Sa faveur amère ne se développe dans la bouche, qu'après qu'elle a été mâchée. On a vu qu'elle ne se dissout que dans l'eau chaude & dans l'alcool; mise sur un charbon ardent, elle se ramollit sans se fondre, elle se boursouffle & se brûle; à l'air, elle reste sans altération & sans déliquescence; les alcalis la dissolvent facilement; les acides purs ne l'attaquent point, mais s'y saturent de terre calcaire. L'acide muriatique oxigéné nous a présenté des phénomènes qui nous ont servi à connoître sa nature. Nous avons pris 1 gros de cette substance bien sèche, nous l'avons dissoute dans 12 onces d'eau distillée bouillante, nous avons filtré cette dissolution qui étoit d'une couleur brune, nous l'avons mise dans un flacon garni d'un tube qui plongeoit dans la liqueur, & qui y conduisoit le gaz muriatique oxigéné; les premières portions de ce fluide élastique lui ont donné une couleur rouge claire, & bientôt des flocons de la même couleur se sont séparés. Peu à peu la liqueur, ainsi que ces flocons, ont perdu leur couleur: la première est devenue presque blanche, & les derniers n'ont conservé qu'une légère couleur jaune. Une grande quantité de gaz muriatique oxigéné dissous une seconde fois dans cette liqueur, a fait prendre aux flocons précipités une couleur de plus en

plus jaune, & a détruit entièrement celle de la liqueur. Enfin, lorsqu'elle parut ne plus absorber l'oxigène de l'acide muriatique, & lorsque celui-ci a passé au travers, sans éprouver de décomposition, on a filtré cette liqueur, & il est resté sur le filtre des flocons de la plus belle couleur jaune, ressemblant beaucoup à la gomme gutte. Cette matière pesoit 30 grains, elle s'est fondue en une masse ductile qui n'étoit pas dissoluble dans l'alcool à 26 degrés, mais qui s'unissoit facilement à l'alcool à 39 degrés, ainsi qu'aux matières alcalines. L'eau de chaux versée dans la liqueur claire, n'y a produit aucun précipité. Comme de 1 gros de matière dissoute, on n'avoit eu que 30 grains de précipité, & qu'il devoit en rester plus de la moitié dans la liqueur, on l'a évaporée. Il s'est déposé 15 grains d'une poudre noire, & l'évaporation à siccité a laissé 6 grains, dont 4 se sont dissous dans l'eau. Cette portion dissoute, ainsi que la matière noire, avoit une saveur acerbe & âpre; elle contenoit de l'acide muriatique à nud. Il paroît que cette substance avoit conservé ses propriétés, & n'avoit pas changé de nature; il y a donc une portion de cette matière que l'acide muriatique oxigéné n'altère pas, & qui ne contracte qu'une saveur âpre, en absorbant sans doute un peu d'oxigène.

Cependant, si on la traite une seconde fois par une nouvelle portion de cet acide, elle passe aussi à l'état de matière jaune & résineuse. Pendant l'évaporation, une portion de la matière est précipitée en véritable charbon.

Si l'on arrête l'opération lorsque les flocons rouges commencent à se précipiter, ces flocons recueillis & séchés ressemblent parfaitement à la poudre rouge que nous avons obtenue de la décoction refroidie. Comme elle, cette matière ne se fond point dans l'eau chaude, ni dans l'alcool; mais elle se combine parfaitement bien avec la soude, la potasse, &c. Si l'on pousse un peu plus loin l'opération, les flocons deviennent fauves, & lorsqu'on les fait bouillir dans l'eau, ils se fondent & se rassemblent en une seule masse à la surface de la liqueur, en y formant une couche noirâtre. L'acide muriatique oxigéné décompose donc la dissolution de ce résino-extractif du quinquina de S. Domingue; il en sépare d'abord des flocons rouges, ensuite fauves, légèrement jaunes, & enfin d'un très-beau jaune; il rend cette dissolution aussi claire que de l'eau distillée; la matière séparée de l'eau prend un caractère très-différent de celui qu'elle avoit d'abord; elle ne se dissout plus dans l'eau bouillante, mais ce liquide chauffé jusqu'à l'ébullition, la fond &

la rassemble en une seule masse de couleur jaune. La cause de ce changement n'est pas difficile à apprécier ; il n'est pas douteux que l'acide muriatique cède son oxigène au résino-extractif, & celui-ci plus oxigéné qu'il n'étoit, devient d'abord la matière colorante rouge dont nous avons déjà fait l'histoire ; une plus grande proportion d'oxigène fixé dans cette matière rouge, la fait passer au fauve, & de-là au jaune, en la convertissant en véritable résine. Quelques analogies remarquables viennent à l'appui de cette théorie ; une dissolution de ce résino-extractif dans beaucoup d'eau exposée à l'air, se couvre d'une pellicule du plus beau rouge ; si on remue le vase, cette pellicule se précipite sous la forme d'une poussière qui a toutes les propriétés de la matière colorante rouge fournie par la décoction ; une dissolution de cette même matière, en se desséchant en couches minces sur un corps quelconque, prend aussi une couleur rouge, & devient insoluble dans l'eau chaude ; mais nous n'avons point vu cette matière se convertir à l'air en résine jaune, comme elle fait lorsqu'on sature sa dissolution d'acide muriatique oxigéné ; sans doute parce que le premier procédé ne fixe point une quantité d'oxigène aussi considérable que l'acide muriatique oxigéné. On voit par cette expérience remarquable,

quable, 1°. que la substance brune & amère, nommée résino-extractif; ne diffère de la poudre rouge & insipide, que parce qu'elle contient moins d'oxigène; 2°. que ces deux matières sont de la même nature, & ne varient que par les proportions d'oxigène; 3°. que l'addition de ce principe convertit le résino-extractif en résine, & lui enlève en même tems sa saveur, sa couleur & sa dissolubilité. Nous n'insisterons pas ici sur ce que ces résultats présentent de nouveau pour l'analyse végétale en général, pour la connoissance des résines, des couleurs, &c. nous nous contenterons d'observer que les dépôts bruns & rouges qui se forment dans les décoctions de quinquina, ne sont pas des résines comme l'ont dit jusqu'ici les Chimistes, que la poudre rouge n'est pas non plus une résine décomposée, comme le croyoit M. Baume, mais au contraire, que ces substances passent à l'état résineux en se précipitant, & que c'est parce qu'elles absorbent de l'oxigène, qu'elles s'altèrent ainsi. Nous observerons sur-tout que la matière enlevée par l'eau bouillante au quinquina de S. Domingue, n'est point du tout un extrait dans le sens strict que des Chimistes ont attaché à ce mot, mais une matière qui se rapproche des résines, qu'on ne peut définir

qu'imparfaitement par un nom, parce qu'elle n'a pas encore été bien examinée.

XII. *Combinaison de l'extrait entier du Quinquina de Saint-Domingue.*

Il nous restoit à déterminer les matières fixes contenues dans l'extrait entier ; on a pris 9 onces 56 grains de cette substance, produit d'une livre de quinquina de S. Domingue ; on l'a mise dans un creuset qu'on a chauffé par degrés ; cette matière s'est prodigieusement gonflée ; elle a éxhalé une fumée jaunâtre, & paroïsoit extrêmement légère. La combustion s'est facilement faite, & il n'est resté qu'une cendre grise qui pesoit 2 gros. Sa faveur étoit fort âcre & salée ; on l'a traitée avec deux onces d'eau distillée froide, & on a filtré quelques minutes après. Elle avoit perdu, par cette opération, 64 grains. La liqueur a présenté par l'évaporation des pellicules blanches demi-transparentes, qui, rassemblées & séchées, pesoient quatre grains, & n'étoient que de la craie. La liqueur a laissé après l'évaporation un sel blanc dont la faveur étoit alcaline & salée, & qui pesoit 60 grains. Ce sel verdissoit le papier de mauve, on a cherché un moyen d'en séparer l'alcali ; ce moyen a été trouvé dans l'acide

acéteux, dont on a versé quelques gouttes sur la substance saline, il y a eu une légère effervescence; on a fait évaporer jusqu'à siccité, alors on l'a délayé avec un peu d'alcool froid; celui-ci évaporé a donné 18 grains d'acétite de potasse. Le sel qui restoit ne pesoit plus alors que 50 grains; le muriate de baryte nous a fait connoître que ces 50 grains de sel contenoient 12 grains de sulfate de potasse, & que les 38 autres grains étoient du muriate de potasse. Les 80 grains restans après l'action de l'eau, ont été réunis avec les quatre autres grains formés par la pellicule déposée pendant l'évaporation de la liqueur; on les a traités avec l'acide muriatique foible, il s'est fait une vive effervescence, & tout a été dissous. Ce sel étoit du muriate calcaire pur, ce qui prouve que ce résidu n'étoit que de la craie.

Cette combustion indique évidemment que les cristaux qui s'étoient présentés dans l'évaporation spontanée de l'infusion de quinquina (n°. VI), & qui répandoient des vapeurs blanches d'acide muriatique par l'acide sulfurique, étoient du muriate de potasse; il paroît aussi que la terre calcaire y existe dans l'état de chaux, & non dans celui de carbonate, car les acides avec lesquels nous avons combiné l'extrait, la lui enlevoient sans produire d'effervescence. Il

résulte de cette analyse des 2 gros de cendres fournies par les 9 onces 56 grains d'extrait de quinquina de S. Domingue, qu'elle contenoit,

Potasse	10 grains.
Sulfate de potasse	12
Muriate de potasse	38
Craie	84

144

Cette petite quantité de matières salines n'influe pas assez sur les propriétés chimiques & médicinales du quinquina de S. Domingue, pour nous engager à rechercher à quels principes immédiats de l'extrait chacune appartenoit. Nous remarquerons seulement, 1°. que les sels neutres, le sulfate & le muriate de potasse peuvent être considérés comme des corps étrangers faciles à isoler, & n'entrant pas dans la composition de ces principes immédiats; 2°. que la potasse & la chaux obtenues toutes les deux dans l'état de carbonates par l'action du feu, mais contenues à l'état pur & caustique dans l'extrait, peuvent en faire un des principes essentiels; mais cette considération n'a que peu d'intérêt & d'usage pour la médecine, & elle ne doit pas nous occuper ici.

XIII. *Examen du résidu du Quinquina de S. Domingue ; traitement par l'alcool & les alcalis.*

Le résidu de quinquina épuisé par l'eau bouillante étoit absolument sans saveur ; il étoit d'une couleur fauve rougeâtre. Jusqu'ici les chimistes le considéroient comme une terre ; mais on va voir qu'il présente des propriétés fort différentes. L'alcool bouilli sur ce résidu a pris une couleur verdâtre , & l'eau mêlée à cet alcool n'en a séparé que quelques grains de matière blanche , qui a présenté les caractères de la partie glutineuse du froment.

L'action des alcalis caustiques liquides sur ce résidu , est bien plus marquée. L'alcali devient rouge , les molécules du quinquina deviennent transparentes & comme gélatineuses. Après avoir subi l'action de plusieurs lessives successives , & après une dessiccation parfaite , une livre de ce résidu ne pesoit plus que 3 onces 6 gros 48 grains. Il est vraisemblable que , si ce traitement eut été continué plus long-tems , la dissolution auroit été complète ou presque complète. Ce que l'alcali avoit enlevé au résidu ne différoit en rien du résidu lui-même , & on peut dire que c'est tout simplement une dissolution du résidu

entier dans la potasse; car les acides versés dans cette dissolution, le séparent presque pur. Nous n'y avons trouvé que deux différences; l'une que sa couleur étoit plus foncée & presque brune, l'autre qu'il ne contenoit pas autant de chaux que la portion du résidu non dissoute par l'alcali.

XIV. *Traitement du résidu par l'acide muriatique.*

Sur le résidu d'une livre de quinquina, épuisé par l'eau bouillante, & qui pesoit 6 onces 1 gros 38 grains, on a mis une livre d'acide muriatique affoibli; il s'est manifesté une effervescence légère. On a chauffé, & à l'aide d'un appareil pneumato-chimique, on a recueilli 193 pouces cubes d'acide carbonique. Le résidu avoit pris une couleur noire, & ne sembloit plus être qu'un charbon pur; mais cette apparence fut démentie par les produits huileux, ammoniacaux & acides qu'on obtint par la distillation de cette substance.

L'acide muriatique avoit acquis un peu de couleur & n'avoit point perdu toute son acidité; évaporé jusqu'à siccité, il a laissé un sel âcre, déliquescent à l'air, & qui a donné avec le carbonate de soude 4 gros 4 grains de craie.

Ce poids se rapporte parfaitement bien avec la perte du résidu qui ne pesoit plus après l'opération que 5 onces 4 gros 26 grains, & avec la quantité d'acide carbonique fournie par ce résidu, puisque 4 gros 4 grains de craie fournissent de 193 à 195 pouces cubiques d'acide carbonique, à la température de 12 degrés. Il est prouvé par cette expérience que le résidu du quinquina de Saint-Domingue contient de la chaux, & que cette substance y est combinée avec l'acide carbonique. Il n'est pas moins évident que la chaux contenue dans le quinquina entier y est dans deux états, & que celle qui est dans l'extrait n'est pas combinée à un acide. La quantité contenue dans l'extrait, réunie avec celle du carbonate calcaire séparé du résidu, forme 230 grains de chaux dans une livre de quinquina, dont 43 grains & $\frac{1}{2}$ sont combinés aux principes extractifs, & 186 grains $\frac{4}{5}$ sont combinés avec l'acide carbonique. Cette craie reste dans le résidu.

XV. *Distillation du résidu.*

Une livre de ce résidu ayant été mise dans une cornue de verre, & chauffée par degrés, il passa d'abord quelques gouttes de liquide presque sans couleur, ensuite une fumée épaisse

se condensa en une liqueur jaune. On recueillit 3200 pouces cubes de fluide élastique, dont 1600 ou la moitié étoient absorbés par l'eau, le reste étoit du gaz hydrogène carboné. L'opération finie & l'appareil défait, le ballon contenoit une liqueur jaune, dont l'odeur étoit semblable à celle de l'acide pyro-muqueux, & qui rougissoit comme lui les couleurs bleues végétales; il contenoit une assez grande quantité d'ammoniaque. Cette liqueur pesoit 4 onces 2 gros. On trouva 1 once 64 grains d'huile concrète brune, d'une odeur & d'une faveur très-âcres, tant sur les parois du récipient, que dans le col de la cornue; l'alcool dissolvoit la plus grande partie de cette substance huileuse, une certaine quantité refusoit de s'y unir; celle-ci paroissoit se rapprocher des graisses ou des huiles grasses. Le charbon resté dans la cornue ne formoit qu'une seule masse friable; il pesoit 4 onces 2 gros, il étoit d'un assez beau noir, & faisoit une vive effervescence avec les acides; l'acide muriatique en a extrait 2 gros 42 grains de chaux; & comme il ne pesoit plus après cette opération que 3 onces 5 gros 30 grains, il paroît que les 2 gros qui manquoient étoient dus à l'acide carbonique, dégagé de la craie par l'effervescence. En rassemblant les poids de chacun des produits, nous voyons que les

3200 pouces de gaz qu'a fournis cette livre de résidu de quinquina, devroient peser 6 onces 3 gros 8 grains, ce qui feroit 1 grain & $\frac{1}{6}$ à peu près le pouce cube ; mais ce poids est manifestement trop fort.

XVI. *Résidu du Quinquina & acide nitrique.*

On a pris une livre de résidu de quinquina épuisé par l'eau, on l'a mêlé avec 16 livres d'eau forte à huit-degrés, à l'aréomètre de M. Baumé ; ce résidu est devenu rougeâtre ; il faut observer qu'il avoit auparavant une couleur un peu verte, parce que le quinquina avoit bouilli sous l'eau & presque sans le contact de l'air. Il n'est pas douteux que ce contact & l'absorption de l'oxigène ne soit la cause de la coloration du résidu en rouge ; c'est la même cause qui produit cette couleur rouge dans le résidu traité par l'acide nitrique. Aussi-tôt qu'il a eu le contact de cet acide, le mélange se couvrit d'une mousse considérable, & présentoit le dégagement d'un fluide élastique ; la matière solide & la liqueur sont devenues peu à peu jaunes, comme cela a lieu pour les matières animales traitées par l'acide nitrique. On a soigneusement recueilli le gaz qui se dégageoit par une très-douce chaleur ; sa quantité en volume a été

de 504 pouces cubes, dont les $\frac{2}{3}$ environ, ou 336 étoient absorbés par l'eau de chaux, & l'autre tiers, ou les 168 pouces cubes, éteignoit les bougies, sans s'enflammer & sans rougir à l'air; ce dernier gaz étoit manifestement du gaz azote. Les 336 pouces cubes d'acide carbonique obtenus par cette opération, appartiennent à la craie que contient ce résidu, & ne sont point du tout le résultat des principes de l'acide nitrique avec ceux du quinquina, puisque d'une part, ces fluides ne sont pas dans un rapport de quantité assez grande pour faire naître cette idée, & que de l'autre on n'a point eu de gaz nitreux dans les premiers instans de cette opération. Lorsqu'il ne s'est plus rien dégagé à la chaleur de 30 à 40 degrés, on a augmenté le feu; il y a eu tout à coup une effervescence violente, & le gaz qui se dégageoit rougissoit à l'air, & troubloit l'eau de chaux; cette chaleur a été poussée jusqu'à l'ébullition, & soutenue pendant un quart-d'heure à ce degré. Alors on a cessé l'opération. Le résidu du quinquina avoit pris une couleur de citron, ainsi que la liqueur; on a filtré, & le marc bien lavé & séché, ne pesoit plus que 5 onces 1 gros.

On a évaporé la liqueur au quart de son volume, & on l'a laissé refroidir. Pendant le ré-

froidissement, il s'est formé une grande quantité de cristaux brillans satinés qui se sont réunis en une masse comme gélatineuse. On les a séparés & séchés; on a fait évaporer de nouveau la liqueur, & on l'a laissée refroidir comme la première fois; on a obtenu de nouveaux cristaux blancs, en aiguilles d'environ une ligne de longueur; on les a séparés, lavés & séchés, comme les premiers. Les uns & les autres ne différoient que par la forme, & ils étoient de même nature. Ce sel, insipide & presque insoluble, a été reconnu pour de l'oxalate de chaux, il pesoit 1 once 5 gros 22 grains. Une troisième évaporation, suivie du refroidissement, n'a plus présenté un pareil sel, mais une autre espèce dont les cristaux infiniment plus gros étoient d'une saveur très-acide, & que l'eau dissolvoit facilement, c'étoit de l'acide oxalique pur. Comme il eût été très-long & très-difficile d'obtenir tout le sel contenu dans la liqueur par la cristallisation sans une perte notable, nous avons pris le parti de redissoudre cette portion d'acide oxalique dans la liqueur, & de le séparer ensuite par l'eau de chaux, qui a fait naître un précipité abondant qu'on a recueilli sur un filtre, & qu'on a bien lavé & fait sécher. Ensuite on a fait évaporer la liqueur dans laquelle il y avoit un peu de chaux en excès; l'évaporation

a présenté un nouveau précipité ; lorsqu'il n'a plus resté qu'environ 2 onces de liqueur dans le vase , on a séparé le dépôt , qu'on a bien lavé & qu'on a réuni avec les deux premiers sels & le précipité précédent. La liqueur qui restoit avoit une couleur jaune très-belle , sa faveur étoit un peu sucrée , & l'acide carbonique n'y faisoit point de précipité ; preuve qu'il n'y avoit plus de chaux libre. Comme beaucoup d'autres expériences préliminaires sur les substances végétales nous avoient appris que l'acide nitrique y forme souvent plusieurs acides différens , on a versé dans cette liqueur une dissolution de nitrate de plomb , & il s'est formé sur le champ un dépôt jaune très-abondant qui ne pouvoit être que du malate de plomb ; il pesoit 1 gros 36 grains. L'acide sulfurique a séparé de ce sel de plomb de l'acide malique reconnoissable par toutes ses propriétés. Après avoir obtenu l'acide malique par le nitrate de plomb , on a saturé la liqueur par la potasse , on l'a évaporée à siccité , & on a trouvé dans le résidu , traité par l'alcool , 1 gros d'acétite de potasse. Voilà donc déjà trois acides formés dans le résidu du quinquina par l'acide nitrique , & dont les bases ou radicaux étoient contenus dans ce résidu ; savoir , l'acide oxalique , l'acide malique & l'acide acéteux. On va voir que le premier de ces acides

contenu dans les premiers sels cristallisés & dans le précipité formé par la chaux, étoit encore accompagné dans ce dernier d'un autre acide végétal.

On se rappelle que la dissolution du résidu par l'acide nitrique avoit donné deux fois de suite des cristaux, que la liqueur qui n'en fournissoit plus, & qui étoit très-acide, a été précipitée par l'eau de chaux; ces cristaux & le précipité réunis pesant 10 onces 3 gros, ont été traités par l'acide muriatique affoibli, il y a eu une effervescence légère, & la masse saline a perdu 1 once 3 gros. La dissolution muriatique évaporée en consistance de syrop, avoit une couleur jaune brune; elle étoit toujours très-acide, quoiqu'elle n'exhalât plus de vapeurs d'acide muriatique; elle s'est prise en une masse cristalline par le refroidissement. Après l'avoir redissoute dans l'eau distillée, on l'a essayée par l'acide oxalique qui a formé un précipité très-abondant dû à la décomposition du muriate calcaire, & qui a prouvé que l'acide qui y étoit à nud, n'étoit point de l'acide oxalique. Pour en connoître la nature, on a versé de l'eau de chaux dans la dissolution; elle y a fait naître un précipité qui pesoit 1 once, & qu'on a reconnu pour du citrate calcaire (a). Les 9 onces

(a) Pour bien concevoir la suite de ces phénomènes,

non dissoutes par l'acide muriatique étoient de l'oxalate calcaire.

Comme ces détails sur le traitement du résidu du quinquina de S. Domingue par l'acide nitrique, sont très-complicés, & fondés sur les propriétés diverses des acides végétaux, nous croyons devoir considérer ici l'action de l'acide nitrique sous un autre point de vue. Le résidu du quinquina ne contenoit point les acides tout formés; c'est la décomposition de l'acide nitrique & la fixation de son oxigène dans la matière végétale qui leur a donné naissance. Il est bien reconnu aujourd'hui que les acides végétaux sont formés des mêmes principes, savoir, d'hydrogène, de carbone & d'oxigène, & qu'ils ne diffèrent les uns des autres que par les proportions de ces principes. C'est la combinaison simultanée de l'hydrogène & du carbone en diverses proportions qui forme les radicaux de tous les acides. Cette combinaison existoit dans le résidu de quinquina, & comme elle y étoit sans faveur, sans dissolubité, sans

il faut observer, 1°. que l'oxalate de chaux n'est presque pas dissoluble dans l'acide muriatique; 2°. que le citrate calcaire est au contraire entièrement & facilement dissoluble dans cet acide; 3°. que le citrate calcaire ne se sépare de l'eau qui peut le dissoudre, que lorsqu'on met un excès de chaux.

caractères salins , il falloit l'addition de l'oxigène pour faire naître ces propriétés. L'acide nitrique a joué ce rôle dans cette expérience ; il a formé, en cédant son oxigène aux bases acidifiables, les divers acides que nous avons décrits. L'acide oxalique , le même qui se trouve tout formé dans l'oseille, est celui de tous les acides connus qui a le plus d'attraction pour la chaux ; & comme l'acide muriatique a prouvé dans ces expériences précédentes (n°. XIV) la présence de la craie dans le résidu du quinquina, on voit que dans celle-ci l'acide nitrique ayant dégagé l'acide carbonique de cette craie pour s'y unir, a bientôt cédé la chaux à l'acide oxalique qui s'est formé. De-là le dégagement de l'acide carbonique qui a eu lieu au commencement de l'expérience, & en même-tems que le gaz azote ; de-là les cristaux d'oxalate calcaire obtenus par l'évaporation de la dissolution nitreuse. Mais dans cette opération, il s'est formé plus d'acide oxalique que n'en pouvoit absorber la chaux contenue dans le résidu, & en conséquence il s'est déposé des cristaux d'acide oxalique. Une fois convaincus que la liqueur contenoit beaucoup de cet acide à nud, il nous a été plus facile de le saturer de chaux pour l'apprécier ; on l'a obtenu alors tout entier par l'évaporation. Mais comme il s'étoit formé en

même-tems des acides citrique, malique & acéteux, la chaux qu'on a mise dans la liqueur a saturé tous ces acides en même-tems : & de ces quatre sels calcaires, deux étant insolubles ou très-difficiles à dissoudre, savoir, l'oxalate & le citrate calcaires, ils ont dû se précipiter en même-tems. Au contraire, les malate & acétite calcaires sont restés dans la liqueur; le nitrate de plomb les a décomposés tous les deux, le malate de plomb s'est précipité comme insoluble, & a été reconnu & apprécié; l'acétite de plomb restant encore dans la liqueur, a été décomposé à son tour par la potasse, & l'acétite de potasse reconnu & apprécié par l'alcool. Voilà comment, à l'aide de ces instrumens exacts, la Chimie moderne est parvenue à reconnoître & à séparer plusieurs substances salines les unes des autres. On voit par le premier résultat de cette analyse du résidu par l'acide nitrique, que cet acide a dégagé l'acide carbonique de la craie qui y est contenue, qu'il en a séparé l'azote sous la forme de gaz, que son oxigène s'est porté sur une portion du charbon de ce résidu, & l'a converti en acide carbonique qui s'est dégagé en même-tems que le gaz nitreux; enfin qu'en se fixant dans diverses proportions d'hydrogène carboné solide, il en a changé la plus grande partie en quatre acides.

Pour

Pour favoir quelle avoit été la quantité de chacun des acides formés par l'action de l'acide nitrique sur le quinquina, nous avons, 1°. déterminé combien il falloit d'acide oxalique pour former une quantité donnée d'oxalate calcaire, & par ce moyen il nous a été démontré qu'il s'en étoit formé 9 onces, en le supposant bien cristallisé. La même opération ayant été faite par l'acide citrique, nous avons trouvé qu'il y en avoit eu 5 gros de formé. Nous évaluons, d'après la quantité d'acétite de potasse énoncée plus haut, l'acide acéteux à 40 à 45 grains, & d'après celle du malate de plomb, la proportion de l'acide malique à 36 grains à peu près. Outre cela, l'acide nitrique a extrait de 1 livre de ce résidu, 6 gros de chaux & une quantité d'azote & d'acide carbonique qui n'a été appréciée qu'avec quelques incertitudes; il faudroit encore tenir compte du carbone qui a été enlevé à ce résidu & converti en acide carbonique dégagé avec le gaz nitreux, car la première portion de cet acide, qui s'est dégagée en même-tems que le gaz azoté, étoit contenue dans la craie de ce résidu. On sentira toutes les difficultés de cette appréciation, en présentant dans un tableau les matières dégagées ou trouvées par l'acide nitrique.

1°. Acide carbonique . . .	0 onces	4 gros	48 grains.
2°. Gaz azote		1	8
3°. Chaux		6	
4°. Acide oxalique		9	
5°. Acide citrique		5	
6°. Acide malique			36
7°. Acide acéteux			45

11 onces 1 gros 65 grains.

On a, par l'addition des poids connus, 11 onces 1 gros 65 grains, mais il manque celui du carbone contenu dans le second acide carbonique, & les quantités des acides végétaux seroient faussement attribuées au résidu, puisque ces acides n'y étoient point tout formés, & puisque le résidu n'en contenoit que les bases. Nous ne faisons ces réflexions que pour indiquer ici la marche de la Chimie moderne, la difficulté de ses procédés, mais en même-tems la certitude de ses résultats, & la possibilité de l'extrême précision dans l'examen des parties végétales qu'il seroit plus important de connoître que le résidu qui nous occupe dans ce moment.

Après avoir trouvé dans les produits de cette analyse un total de 11 onces 1 gros 65 grains de produit, auquel il faudroit ajouter le poids

inconnu du carbone du second acide carbonique, mais dont il nous faudroit aussi défalquer la quantité d'oxygène donnée par l'acide nitrique, le résidu bien lavé & séché pesoit 5 onces 1 gros. Il avoit une couleur jaune citrine, une saveur austère dépendant ainsi que la couleur, de la portion d'oxygène enlevée à l'acide nitrique & retenue par cette matière végétale. Il étoit indissoluble dans l'eau, très-soluble par les alcalis qui foncent sa couleur; en en traitant une partie par l'acide nitrique concentré, elle s'est dissoute & a donné les mêmes produits que dans l'expérience première. Une autre portion distillée a fourni beaucoup d'huile concrète, du gaz hydrogène carboné, du gaz acide carbonique, des acides pyro-ligneux & sébacique, mais pas un atôme d'ammoniaque; ce qui tient certainement à la séparation complète de l'azote par la première action de l'acide nitrique, comme cela a lieu dans les matières animales, suivant la découverte de M. Berthollet (1).

(a) D'après tous les faits exposés dans cette analyse du résidu par l'acide nitrique, & qui nous paroissent pouvoir servir à l'avancement de l'analyse végétale, nous pouvons tirer plusieurs corollaires qui sont immédiatement applicables à cette analyse; 1°. l'acide nitrique est un moyen que l'on peut employer comme pour les matières

XVII. *Distillation du Quinquina entier.*

Pour ne pas omettre les divers moyens qui pouvoient répandre quelque jour sur la nature des principes du quinquina de S. Domingue, on a cru devoir le soumettre à l'action du feu

animales à extraire l'azote des végétaux, en connoître la quantité, & de-là préjuger celle qu'ils fourniront d'ammoniaque à la distillation; ici, par exemple, en suivant comme nous l'avons fait, la pesanteur que M. Lavoisier a assignée à ce fluide élastique, & les proportions que M. Berthollet a établies dans l'ammoniaque, nous pouvons dire que 1 livre de ce résidu peut fournir 98 grains d'ammoniaque pure. 2°. Les acides que la nature forme, soit pendant la végétation, la maturation ou la fermentation des fruits sont formés ici par l'union de l'oxigène de l'acide nitrique avec l'hydrogène & le carbone des matières végétales. 3°. Le résidu du quinquina, & peut-être celui des écorces & des bois en général seroit plus avantageux que le sucre pour faire de l'acide oxalique, puisque 1 livre de sucre n'a donné à Bergman qu'environ 5 onces 7 gros d'acide oxalique, il est vrai que ce résidu du quinquina (& peut-être les parties ligneuses seroient-elles toutes dans le même cas?) contient de la chaux qui neutralise une partie de l'acide formé, & qui donne naissance à de l'oxalate calcaire. 4°. Enfin, l'oxalate de chaux est très-dissoluble dans l'acide nitrique; à mesure que celui-ci est volatilisé, ce sel se manifeste sous une forme régulière très-belle; ce moyen peut servir à déterminer cette même forme.

nud ; on a mis dans une cornue de grès une livre de ce quinquina pulvérisé ; on a composé l'appareil d'un ballon de la contenance d'environ 3 pintes & de 3 flacons de Woulfe, de chacun deux pintes, remplis d'eau de chaux ; du dernier partoit un tube dont l'extrémité plongeoit sous une cloche pleine d'eau. Les premiers degrés de chaleur ont fait passer dans le récipient quelques gouttes de liqueur blanche comme de l'eau, mais qui s'est bientôt colorée en jaune. Le fluide élastique qui a passé le premier, a précipité l'eau de chaux des flacons long tems avant qu'il se dégagât du gaz inflammable. Celui-ci a commencé à paroître en même-tems qu'une huile brune & concrète qui s'est rassemblée dans le ballon. Lorsque la cornue a été bien rouge, & qu'il n'en sortoit plus rien ; on a déluté l'appareil ; les récipients des fluides élastiques en contenoient 3000 pouces cubes ; celui des liquides contenoit 5 onces d'une eau jaune & fétide, & deux onces d'huile concrète. Le charbon resté dans la cornue étoit en une seule masse, & pesoit 5 onces 50 grains ; la chaux précipitée dans l'eau de chaux des flacons, pesoit 3 onces 1 gros 8 grains, ce qui donne 1 once 8 grains d'acide carbonique, & 2 gros & 24 grains de carbone employé à la composition de cet acide. L'acide muriatique mis

sur le charbon de quinquina sortant de la cornue, & encore chaud, a fait effervescence, & a dégagé presque autant d'acide carbonique que les 230 grains de chaux qu'il devoit contenir d'après nos précédentes analyses, en demandent pour être dans l'état de carbonate calcaire; il faut donc retrancher de la quantité de charbon énoncée plus haut, 6 gros 12 grains de carbonate calcaire qui y sont mêlés. Il s'est dégagé aussi avec l'acide carbonique quelques pouces de gaz hydrogène sulfuré dû, sans doute, à la réaction du carbone sur le sulfate de potasse contenu dans ce résidu.

Tableau ou poids des produits de cette livre de Quinquina.

1°. Phlegme.....	5	onces	gros	grains
2°. Huile.....	2			
3°. Charbon.....	4	2		38
4°. Carbonate calcaire..		6		12
5°. Acide carbonique...	1			8
	<hr/>			
Total....	13			58
	<hr/>			

Si le gaz hydrogène obtenu par cette distillation étoit parfaitement pur, ses 3000 pouces cubes ne peseroient que 1 gros 53 grains; mais comme il est uni à du carbone, & qu'il

diminue beaucoup de volume par cette combinaison, il doit peser beaucoup plus; cependant il paroît difficile que son poids réuni à celui des produits connus puisse former la livre de quinquina employée; car tous ces produits additionnés ne forment que 13 onces 58 grains. Quelques portions d'humidité ont sans doute été emportées par les gaz jusque dans l'eau de chaux, où il est fort difficile de les retrouver.

Court examen de chacune des substances fournies par la distillation du Quinquina de Saint-Domingue.

1°. Le gaz hydrogène brûloit en bleu, il ne troublait point l'eau de chaux, & ne laissoit point de gaz azote, après sa combustion avec l'air vital ou gaz oxigène.

2°. La portion aqueuse que contenoit le ballon avoit une couleur rouge brune, son odeur étoit celle de l'acide pyro-ligneux, & elle rougissoit les papiers bleus; des expériences exactes ont appris que c'étoit un mélange de pyromucite & pyro-lignite d'ammoniaque avec excès d'acide pyro-muqueux, car celui-ci paroît avoir moins d'attraction pour l'ammoniaque que l'acide pyro-ligneux; une juste appréciation de

ces acides fournis dans la distillation d'un végétal quelconque, apprendroit peut-être la quantité de fécule, de sucre ou de gomme, & de fibres ligneuses qu'il contient. La chaux offre un moyen de séparer l'acide pyro-ligneux de celui des mucilages, en formant avec le premier un sel peu soluble & cristallisable, tandis que le pyro-mucite de chaux est déliquescent & dissoluble dans l'alcool.

3°. L'huile étoit concrète, d'une couleur brune, d'une odeur empyreumatique; quelques portions ne se dissolvoient point dans l'alcool, & paroissoient de la nature des huiles fixes concrètes.

Cette distillation du quinquina de S. Dominique peut-elle fournir quelque chose d'exact sur sa nature, & spécialement sur les proportions des principes qui le composent? La présence de quelques-uns y est facilement démontrée, mais leur quantité n'est pas si facile à déterminer; l'eau, sous ce point de vue, est presque incalculable; il est difficile d'y démontrer l'oxigène, & sa quantité ne peut y être annoncée sans crainte d'erreur. Le rapport qui existe entre le gaz acide carbonique & le gaz hydrogène pourroit en fournir le moyen; mais s'il est certain qu'une portion de l'eau est décomposée dans cette opération, est-il également

fût que tout son hydrogène s'unisse au calorique, & s'échappe sous forme de gaz, avec l'acide carbonique? N'y en a-t-il pas une portion employée à la formation de la matière huileuse? La quantité de l'hydrogène n'est pas plus facile à connoître que celle des substances précédentes, car il se distribue pour la formation de différens produits, dont les proportions sont encore entièrement ignorées; les chimistes savent en effet que l'huile, les acides pyro-muqueux & pyro-ligneux lui doivent en partie leur existence; mais l'huile & ces acides empyreumatiques n'ont point été analysés. Il en est de même du charbon, & quoiqu'il ne présente pas autant de difficultés pour être apprécié que l'oxygène & l'hydrogène, la Chimie nouvelle ne s'est point encore occupée d'en connoître la dose dans les différens acides végétaux, & particulièrement dans les acides pyro-muqueux & pyro-ligneux, où cependant on fait positivement qu'il existe.

L'azote, matière dont les anciens Chimistes n'avoient absolument aucune idée, semble être aujourd'hui celle dont la proportion est la plus facile à connoître dans les végétaux, par le moyen de la distillation à feu nud; la quantité de gaz alcalin qu'il est facile d'extraire du flegme à l'aide de la chaux suffit pour l'indiquer.

Mais cette estimation ne pourroit encore être regardée comme certaine qu'à quelques conditions ; la première que les proportions des principes de l'ammoniaque seroient bien exactement connues ; la seconde, qu'il seroit bien prouvé que cette substance n'entre point pour quelque chose dans la constitution de l'huile ou des acides empyreumatiques. Il y a un grand espoir qu'en s'occupant de l'analyse végétale avec l'attention qu'elle exige, on trouvera les moyens de séparer parfaitement ces quatre ou cinq principes qui constituent la base de tous les corps organisés. Au moins les Chimistes modernes, après avoir bien reconnu l'incertitude de l'analyse végétale par le feu, ont déterminé la cause à laquelle elle est due, & sont aujourd'hui sur la voie de la faire concourir avec les autres moyens d'analyse, à déterminer le nombre, la proportion & la nature des principes qui entrent dans la composition des matières organiques.

XVIII. *Combustion du Quinquina de Saint-Domingue.*

Il ne nous restoit plus qu'à connoître les matières fixes contenues dans ce quinquina après sa combustion, & à déterminer par ce moyen les proportions de la craie & de quelques sels

neutres que les autres expériences nous avoient déjà indiqués.

On a brûlé une livre de ce quinquina dans un fourneau neuf ; il s'est allumé facilement, & il a brûlé avec une flamme légère, & beaucoup de fumée jusqu'à ce qu'il ait été réduit parfaitement en cendres ; celle-ci avoit une couleur blanche très-belle ; ramassée avec toute l'exactitude possible, elle pesoit 7 gros. La faveur de cette cendre étoit légèrement âcre & salée ; l'eau froide lui a enlevé 60 grains qu'on a retrouvés exactement par l'évaporation ; ils étoient composés, 1°. de carbonate de potasse ; 2°. de muriate de potasse ; 3°. de sulfate de potasse. Les procédés qu'on a suivis, pour séparer ces différentes substances, sont semblables à ceux qui ont été employés pour les sels de l'extrait brûlés, entre lesquels il y a une parfaite identité de nature & de quantité. Ces trois sels sont donc enlevés par les décoctions, & n'existent plus dans le charbon du résidu de ce quinquina épuisé par l'eau. Nous les avons extraits du charbon de l'extrait de quinquina brûlé, n°. XII.

L'acide muriatique mis sur la portion indissoluble dans l'eau produisit une effervescence, & l'a dissoute presque entièrement. Ce qui restoit ne pesoit que 4 grains, & n'étoit que de la

silice; elle provenoit sans doute de la terre du fourneau, car on y remarquoit quelques lames de mica semblable à celui qu'on voyoit briller sur les parois de ce vaisseau. On a fait évaporer la dissolution jusqu'en consistance de syrop, elle a donné en refroidissant des cristaux hexaèdres qui attiroient l'humidité de l'air; leur dissolution dans l'eau a fourni avec l'acide sulfurique I once I gros II grains de sulfate de chaux, ce qui indique 277 grains de chaux dans cette livre de quinquina. Des expériences antérieures nous ont indiqué 230 grains de chaux dans I livre de cette écorce (n°. XIV), mais cette différence peut dépendre du dessèchement plus ou moins grand des produits. Comme il est presque impossible de ne pas mettre sur le muriate calcaire plus d'acide sulfurique qu'il ne faut pour saturer la chaux, que cet excès d'acide rend une portion de *sélénite* dissoluble, & qu'il est fort difficile de l'en séparer par l'évaporation, on a employé l'alcool pour précipiter ce sel terreux; mais on a eu soin de mettre un peu d'eau sur le dépôt, pour que la présence ou l'absence de la magnésie devînt certaine dans la liqueur. Le carbonate de potasse n'indiquoit plus aucune autre substance dans la liqueur d'où le sulfate de chaux avoit été séparé; donc il n'y avoit ni magnésie, ni alumine. Mais l'eau

de chaux y a fait naître un léger précipité qui s'est rassemblé en flocons; on a séparé cette matière par le moyen de la filtration, & après avoir été bien lavée & séchée, elle pesoit 20 grains. Elle ne faisoit point d'effervescence avec les acides en s'y combinant, elle ne se fondoit point à une forte chaleur, & l'eau de chaux formoit de nouveau dans sa dissolution par les acides un précipité comme le premier; enfin elle offroit toutes les propriétés du phosphate calcaire.

Cette analyse fait voir qu'une livre de quinquina brûlé donne 7 gros de résidu, que ce résidu est composé, 1°. de 60 grains de matière saline soluble, dans laquelle on a trouvé 10 grains de carbonate de potasse, 12 grains de sulfate de potasse, & 38 grains de muriate de potasse; 2°. de 20 grains de phosphate de chaux; 3°. de 277 grains de chaux, & de 143 grains d'acide carbonique; 4°. de 4 grains de silice; la somme de tous ces produits forme les 7 gros de cendre fournie par la livre de quinquina brûlé. Il y a donc dans une livre de quinquina de S. Domingue, 15 onces 1 gros de matière qui peuvent être réduites en fluides élastiques & en liquides par la chaleur; & en dernière analyse, ces 15 onces 1 gros de matière qui avoit une forme si solide & si permanente dans cette écorce, ne sont

que de l'hydrogène , du carbone , de l'azote & de l'oxigène combinés ensemble dans une proportion relative qu'il ne nous a pas été possible de déterminer exactement.

XIX. *Analyse du Quinquina rouge du Pérou.*

Pour avoir une idée de la ressemblance ou de la différence qui existe entre le quinquina de S. Domingue & celui qui est employé maintenant le plus communément en Médecine, nous avons fait un léger examen de ce dernier qui porte le nom de quinquina rouge , & qui croît au Pérou. Il a une couleur rouge de brique ; il est en morceaux de plusieurs pouces de longueur , & de deux à trois lignes d'épaisseur , & qui ne sont point roulés sur eux-mêmes comme le quinquina de S. Domingue ; sa saveur est légèrement amère , tandis que celle de l'autre l'est extrêmement ; mais il resserre les fibres du palais & de la langue beaucoup plus fortement que celui de S. Domingue.

Une once de ce quinquina en poudre laissée en infusion pendant plusieurs jours dans 8 onces d'eau distillée , ne lui a presque pas fait prendre de couleur. Cette infusion exposée à l'air , s'y moisit cependant au bout de quelques jours , & paroît contenir une substance muqueuse. Le mélange

de plusieurs réactifs nous, apprit bientôt que l'eau avoit en effet enlevé quelques principes au quinquina rouge du Pérou. 1°. Elle rougissoit les papiers bleus, ce qui indiquoit un acide quelconque; 2°. elle précipitoit l'eau de chaux qui a pris une couleur jaune par cette combinaison; 3°. un cristal de sulfate de fer ne la fit point devenir noire; 4°. enfin, la chaux y rendit sensible l'odeur de l'ammoniaque; l'once de quinquina ne perdit que quelques grains par cette macération.

On trouve déjà ici une grande différence entre l'action de l'eau froide sur le quinquina de S. Domingue & sur celui du Pérou; le premier a perdu le quart de son poids & n'a point présenté de traces d'acide sensible, tandis que le second n'a presque rien donné que des traces d'acide & de sel ammoniacal.

Décoction du Quinquina du Pérou.

On a fait bouillir en sept fois différentes 14 livres d'eau distillée sur 1 once de quinquina du Pérou, en employant toujours la même quantité d'eau à chaque fois. La première décoction, qui a duré un quart-d'heure, ainsi que les suivantes, a pris une couleur rouge orangée; on l'a décantée encore chaude, elle étoit par-

faitement claire & transparente, mais à mesure qu'elle refroidissoit, sa limpidité se perdoit. Plus l'on approchoit de la fin, moins les décoctions se coloroient & se troubloient.

On a réuni ces différentes décoctions, & on les a fait évaporer par une chaleur douce; pendant cette évaporation, des grains de diverses figures & assez solides se présentoient à la surface de la liqueur. La matière qui se sépare ainsi par l'évaporation ou le refroidissement, est fort légère, & ne se précipite que difficilement. Ces décoctions ayant été aux trois quarts évaporées & livrées à cette époque au refroidissement & au repos, une grande partie de la substance qui les coloroit s'est séparée sous la forme d'un rouge-marron. On l'a fait sécher, & mise à part, la liqueur n'avoit plus qu'une légère couleur orangée; on l'a fait évaporer une seconde fois jusqu'à ce qu'il n'en soit resté qu'environ deux onces, & on l'a laissée refroidir comme la première fois; il s'est encore précipité quelques grains de matière colorante, & la liqueur n'avoit plus alors qu'une couleur de paille. Elle a été évaporée une troisième fois, mais jusqu'à siccité, & on a mêlé le produit de cette évaporation avec les différens dépôts obtenus précédemment; ils ne pesoient que 38 grains. La différence de ce produit de la décoction
du

du quinquina du Pérou épuisé d'avec celui du quinquina de S. Domingue est bien grande, puisqu'une livre de ce dernier a donné plus de la moitié de son poids d'extrait, tandis que celui du Pérou n'en donne qu'un seizième. Nos expériences vont faire connoître d'autres différences dans les principes de ces deux écorces. La macération du quinquina du Pérou ayant donné des signes d'un acide & d'un sel ammoniacal; on a pensé que ces sels devoient se trouver dans les produits des décoctions, & qu'il seroit possible de les y reconnoître; en conséquence on a mis une demi-once d'eau distillée froide sur les 38 grains de poudre d'un rouge-marron obtenue par l'évaporation des décoctions; on l'y a laissé séjourner quelques heures sans l'agiter; cette eau a été traitée par plusieurs réactifs; elle rougissoit les papiers bleus, & n'a point été précipitée par le muriate de baryte; elle a noirci au bout de quelques heures un cristal de sulfate de fer; elle précipitoit abondamment l'eau de chaux, & le dépôt qu'elle y formoit étoit blanc tirant un peu sur le jaune, mais il ne verdissoit pas comme celui que donne l'acide gallique avec ce réactif. Comme l'eau de chaux nous parut exhaler une légère odeur d'ammoniaque, on a mis dans une autre portion de la chaux en

poudre, & il s'en est dégagé effectivement une quantité assez grande pour bleffer les yeux & les narines, & présenter une fumée blanche abondante par le contact de l'acide muriatique oxigéné; une portion évaporée jusqu'à siccité a répandu des vapeurs d'acide muriatique par le moyen de l'acide sulfurique. Le carbonate de potasse & l'acide oxalique y ont produit des précipités blancs, dont l'un étoit du carbonate de chaux, & l'autre de l'oxalate calcaire.

Ces expériences suffisent pour nous faire connoître qu'il y a dans le produit de la décoction du quinquina du Pérou, 1°. de l'acide citrique, démontré par les papiers bleus & l'eau de chaux; 2°. du muriate ammoniacal prouvé par la chaux & l'acide sulfurique; 3°. enfin, du muriate de chaux rendu sensible par l'acide oxalique & le carbonate de potasse. Si nous comparons l'action de l'eau bouillante sur le quinquina actuel du commerce avec celle qu'elle a sur le quinquina de S. Domingue, nous trouverons, 1°. que la décoction du premier n'est point mucilagineuse, ne mouffe & ne se boursouffle point comme l'autre; 2°. que la matière extraite & qui se précipite beaucoup plus sensiblement, soit par l'évaporation, soit par le refroidissement, ne forme que le seizième du poids du quinquina du Pérou, & n'est pas entièrement

de la même nature que celle du quinquina de S. Domingue. Voici les différences remarquables que nous y avons trouvées; elle ne se précipite point en matière filante, mais en poudre d'un brun-marron; sa saveur est beaucoup moins amère, mais beaucoup plus astringente; elle ne se dissout point même dans l'eau chaude ni dans l'alcool; en l'analysant, on n'en a séparé ni gomme, ni gluten, ni la matière d'apparence saline, ni la poudre colorée & insoluble qu'on a séparée de l'extrait du quinquina de S. Domingue: mais elle paroît être entièrement analogue à cette poudre elle-même; enfin, on y a trouvé de l'acide citrique, du muriate ammoniacal & du muriate de chaux qui n'existoient pas dans l'extrait du quinquina de S. Domingue. Mais si une des principales différences du quinquina du Pérou consistoit dans le peu de matière que la décoction lui avoit enlevée; une seconde aussi frappante va se présenter à nous dans l'action de l'alcool sur le résidu de ce quinquina épuisé par l'eau.

Résidu du Quinquina du Pérou épuisé par l'eau bouillante, & traité par l'alcool.

Le quinquina du Pérou, épuisé par l'eau bouillante, a été ensuite traité avec 12 onces

d'alcool qu'on a fait bouillir ; il s'est coloré ; on l'a filtré & évaporé lorsqu'on a vu qu'il ne se coloroit plus ; il a donné par l'évaporation 24 grains d'une matière attachée à la capsule, & qui avoit une couleur rouge assez semblable à celle de quelques oxides de fer : cette matière ne se combinait nullement avec l'eau froide. Quoique l'eau & l'alcool n'ayent extrait que 62 grains, le quinquina du Pérou avoit cependant perdu 1 gros de son poids par ces deux opérations.

Les 7 gros de résidu ne fournissoient plus rien, ni à l'alcool, ni à l'eau ; on les a fait bouillir dans une dissolution de 12 onces de lessive de soude caustique ; l'alcali a dissous plus des $\frac{5}{7}$ du quinquina, & il n'en restoit plus que 1 gros 51 grains. Ce résidu avoit acquis une espèce de transparence & d'aspect gélatineux, il n'avoit plus aucune saveur, & sa couleur étoit fauve ; distillé à feu nud, il a fourni les mêmes produits que celui du quinquina de S. Dominique, mais dans des proportions différentes.

La portion que la soude avoit dissoute, avoit pris une couleur rousse, les acides l'en séparoient avec cette même couleur, & sous la forme d'un mucilage qui se fondoit sensiblement dans l'eau chaude. Cette espèce de mucilage soumis à la distillation, a fourni les mêmes

produits que le résidu entier, excepté pourtant qu'il sembloit donner moins d'ammoniaque.

On voit par cette expérience que le quinquina du Pérou, épuisé par l'eau, différoit de celui de S. Domingue dans le même cas, par le principe colorant & comme résino-extractif que l'alcool lui enlève encore ; ce principe paroît être le même que celui qui a été enlevé par l'eau, mais modifié de manière qu'il n'est plus soluble dans ce liquide, devant peut-être cette propriété à une certaine quantité d'oxygène fixé comme nous le dirons plus bas, & presque aussi abondant que celui qui a été enlevé par l'eau. Le résidu complètement épuisé par l'eau & l'alcool, ressemble parfaitement à celui du quinquina de S. Domingue ; il donne les mêmes produits à la distillation, les mêmes acides par l'action de l'acide nitrique ; il est également soluble dans les alcalis. C'est une base ligneuse qu'on retrouvera, sans doute, de la même nature dans toutes les substances végétales sèches, telles que les écorces, les bois, &c. Il ne nous reste plus qu'à examiner les principes fixes du quinquina du Pérou, & à les comparer à ceux du quinquina de S. Domingue.

Combustion du Quinquina rouge du Pérou.

On a brûlé 6 onces de quinquina rouge du Pérou, avec les mêmes précautions que l'on avoit prises pour celui de S. Domingue, & on a obtenu 1 gros 4 grains de cendre grise; cette cendre lessivée avec 4 onces d'eau distillée froide, lui a donné une couleur légèrement jaune, une saveur âcre, & a perdu 18 grains de son poids; la liqueur évaporée jusqu'à siccité a fourni en effet 18 grains d'une substance saline un peu jaune, composée de 11 grains de carbonate de potasse, 4 grains de muriate de potasse, & 3 grains de sulfate de potasse. L'acide muriatique s'est uni avec vivacité aux 54 grains restans, & l'acide sulfurique a formé dans cette dissolution 1 gros 12 grains de sulfate de chaux. L'eau de chaux a ensuite séparé de la même dissolution 5 grains de magnésie pure.

On voit par ces expériences comparatives que le quinquina du Pérou ne donne pas autant de cendres que celui de S. Domingue, puisque 1 livre de celui-ci en a fourni 7 gros, tandis que la même quantité de celui du Pérou n'en donne que 2 gros 58 grains. Cependant cette cendre, quoique beaucoup moins abondante, contenoit plus de matière saline que

celle du quinquina de S. Domingue; en effet, 76 grains de cette cendre ont donné 18 grains ou près du quart de sels, tandis que 7 gros de l'autre n'en ont donné que 54 grains ou un peu plus du neuvième seulement.

La suite dans le prochain Numéro.

OBSERVATIONS

GÉNÉRALES

Sur les Sensations, & particulièrement sur celles que nous nommons chaleur & froid;

Lues à la Société Royale de Médecine, le 24 Décembre
1790.

Par M. SEGUIN (a).

IL est maintenant bien reconnu, que du choix des expressions & de l'acception uniforme des mots, dépend, en grande partie, la clarté du

Moyens de faciliter l'intelligence des propositions abstraites.

(a) Nous avons déjà publié dans cet Ouvrage deux Mémoires sur le *calorique*; le Mémoire sur la respiration, imprimé dans le Journal de Physique (Décembre, 1790); forme le troisième; & celui-ci forme le quatrième.

langage, & conséquemment l'intelligence des propositions abstraites. C'est principalement sous ce point de vue que M. de Morveau, M. Lavoisier, M. Berthollet & M. Fourcroy, ont cru nécessaire de proposer une nouvelle nomenclature.

Nécessité de rassembler sous un seul point de vue les diverses acceptions du même mot.

Si les préjugés de l'habitude n'avoient pas contrarié le desir inhérent à la science d'accélérer ses progrès, on ne seroit pas contraint de présenter au commencement de chaque Ouvrage, les diverses acceptions du même mot: mais, comme l'esprit humain n'a pas encore acquis assez de maturité pour faire à la raison le sacrifice de ses propres idées, ou du moins des idées qu'il s'approprie journellement, je serai forcé de vous présenter d'abord les acceptions différentes qu'on attache souvent à la même dénomination, & je résumerai ce premier travail en rapportant le sens que j'attache, tant aux expressions anciennes, qu'aux expressions nouvelles que je croirai propres à enrichir la science.

Défaut dans lequel on tombe lorsqu'on ne prend pas ces précautions.

Cette introduction est à la vérité fastidieuse, mais malheureusement indispensable. Sans elle, on pourroit quelquefois regarder comme absurdes, des conséquences très-directes, qui souvent ne nous paroissent fausses, que parce que nous attachons un sens tout opposé à l'expres-

sion dont l'auteur s'est servi pour les présenter.

Ces réflexions préliminaires, Messieurs, sont applicables à la rédaction des différens Mémoires que je me propose de soumettre successivement à vos lumières. Je suivrai dans tous, la même marche méthodique.

Marche méthodique de ce mémoire.

Mon but est de vous présenter dans celui-ci quelques observations générales sur les sensations, & particulièrement sur celles que nous nommons *chaleur* & *froid*.

Son objet.

Lorsqu'on approche d'un brasier, on éprouve une sensation qu'on nomme *chaleur*. Mais d'où dépend cette sensation? Arrêtons-nous d'abord sur cette première question.

Premier énoncé.

Quoiqu'on ait cru pendant long-tems, que la *chaleur* étoit le résultat des mouvemens insensibles des molécules de la matière; presque tous les physiciens sont maintenant persuadés, qu'elle est produite par une substance particulière.

Opinion des anciens sur la *chaleur*.

Opinion des Physiciens modernes sur le même objet.

Cette dernière opinion étant à peu-près générale, nous l'admettrons d'autant plus volontiers, qu'elle conduit immédiatement à l'explication de presque tous les phénomènes de la nature.

Admission presque générale de cette dernière opinion.

Une telle distinction entre la *cause* & l'*effet*, diminueoit déjà considérablement les difficultés; mais il falloit encore, pour la clarté du langage, les désigner par des expressions différentes.

Nécessité de distinguer par des mots différens la sensation de *chaleur*, de la *cause* qui la produit.

Acception
du mot *cha-*
leur avant
l'époque où
l'on a publié
la nouvelle
nomencla-
ture.

Nous devons observer à ce sujet, qu'avant l'époque où l'on publia la nouvelle nomenclature, on se servoit indistinctement du mot *chaleur* pour désigner, & la sensation qu'on éprouve lorsqu'on se chauffe, & le principe qui produit cette sensation.

Acception
que les Phy-
siciens mo-
dernes at-
tachent aux
mots *calori-*
que, *chaleur*
& *froid*.

Mais cette double acception jettant une grande obscurité dans toutes les définitions, les Physiciens modernes sentirent la nécessité de désigner la *cause* & l'*effet* par des dénominations différentes: ils donnèrent donc le nom de *calorique* à cette substance qui produit sur nous des sensations particulières, & ils réservèrent les mots *chaleur* & *froid* pour exprimer ces sensations.

Deuxième
énoncé.

Ainsi nous disons, que *le calorique produit sur nos organes, en vertu de la propriété dont il jouit de se mettre en équilibre, plus ou moins promptement, dans tous les corps qui sont en contact, deux sensations que nous nommons chaleur & froid.*

Conditions
nécessaires
pour que
nous éprou-
vions une
sensation de
chaleur ou
une sensa-
tion de *froid*.

Lorsqu'il se combine avec notre système, nous éprouvons une sensation que nous nommons *chaleur*; lorsqu'au contraire nous en communiquons aux corps environnans plus qu'à l'ordinaire, nous éprouvons une sensation que nous nommons *froid*.

Acception

On s'est aussi servi quelquefois du mot *feu*

pour exprimer, & la *cause* & l'*effet*, mais on lui donne maintenant une acception toute différente. Nous désignons par le mot *feu* les dégagemens réunis du *calorique* & de la *lumière*. Dans ce sens, cette expression représente un phénomène particulier qui agit sur deux de nos organes; 1°. en nous procurant la sensation de *chaleur*; 2°. en produisant sur nous cette sensation que nous nommons *clarté*, & qui dépend de la substance particulière que nous connoissons sous le nom de *lumière*.

Ainsi, le mot *feu* nous représente une opération dans laquelle il y a en même tems dégagement de *calorique* & de *lumière*. Si nous disions, par exemple, faites du *feu*, cet ordre seroit équivalent à celui ci, produisez tout-à-la-fois un dégagement de *calorique* & de *lumière*, ou autrement, procurez-nous en même tems deux sensations différentes, la *chaleur* & la *clarté*. Il résulte de cette explication, qu'une bougie allumée & qu'un charbon rouge produisent du *feu*, tandis qu'une pierre médiocrement chauffée, n'en produit jamais lorsqu'on la laisse en repos, à moins qu'elle ne soit phosphorescente.

L'intensité de la *chaleur* & du *froid*, n'étant appréciable que par la comparaison que nous établissons sans cesse entre les différens degres

que les Physiciens modernes attachent au mot *feu*.

Distinction entre les mots *feu*, *chaleur* & *clarté*.

Troisième énoncé.

de chacune de ces deux sensations, nous disons souvent que nous avons chaud, lors même que nous fournissons du calorique aux corps environnans. Cette désignation de sensation provient de ce que les quantités de calorique que nous perdons étant très-variables, nous les comparons sans cesse : ayant donc nommé *froid*, la sensation que nous éprouvons lorsque nous communiquons une quantité de calorique quelconque ; nous nommons *chaleur* la sensation que nous éprouvons lorsque nous en perdons une quantité moins considérable.

Réunion
des différen-
tes circon-
stances où
nous éprou-
vons la sen-
sation de
chaleur.

Nous pouvons donc éprouver une sensation de *chaleur*, lors même que nous fournissons du calorique aux corps environnans ; ce qui donne une bien plus grande étendue à l'un des énoncés précédens. D'après cette considération nous pouvons dire, que nous éprouvons la sensation de *chaleur*, toutes les fois que le calorique se combine avec notre système, ou que nous en communiquons aux corps environnans une quantité moins considérable que celle que nous leur communiquons à l'instant où nous éprouvions une sensation différente que nous désignons par le mot *froid* ; & vice versa.

Quatrième
énoncé.

N'ayant que deux mots pour exprimer les sensations que nous procure le calorique, lorsqu'il ne désorganise pas notre système, le nombre

de degrés que comprend l'intensité de ces sensations, est très-considérable; d'où il résulte, 1°. qu'on ne peut attacher aucun sens aux mots chaleur & froid, si l'on ne compare pas la sensation qu'ils expriment, à un point fixe qui sert d'étalon. 2°. Que chacune de ces sensations comprend un très-grand nombre de degrés, & n'a rien de stable pour l'époque de sa dénomination.

Le jugement que nous portons sur l'intensité de la chaleur & du froid, dépend presque toujours, de la comparaison que nous établissons entre la sensation que nous éprouvons lors du jugement, & celle que nous éprouvions l'instant d'auparavant. C'est ainsi que lorsqu'une de nos mains est dans l'air environnant dont la température est, par exemple, de trois ou quatre degrés au-dessus du zéro thermométrique, tandis que l'autre est plongée dans de la glace; nous disons, & avec raison, que nous éprouvons dans cette dernière une sensation de froid; mais si nous la retirons & que nous la laissions pendant quelque tems dans l'air atmosphérique, nous éprouvons promptement à cette extrémité une sensation douloureuse, que nous exprimons en disant que notre main est brûlante. Nos deux mains, quoiqu'exposées à la même température, éprouvent donc dans cette circonstance des sensa-

Cinquième énoncé.

Premier exemple.

tions différentes ; d'où il résulte que, *l'intensité plus ou moins grande de la même sensation, s'apprécie ordinairement par la comparaison que nous établissons entre les degrés de cette sensation qui se suivent immédiatement.*

Deuxième
exemple.

En étendant ce raisonnement, on peut expliquer pourquoi la neige nous paroît plus froide que la pluie. Dans le premier cas, nous fournissons une plus grande quantité de *calorique* que dans le second, parce que les molécules de neige ne peuvent se liquéfier, qu'en se combinant intimement avec une certaine portion de *calorique* qui est nécessaire à leur *liquéfaction*, & qui n'élève pas leur *température*.

Troisième
exemple.

On conçoit encore pourquoi, lorsqu'on a été exposé pendant quelque tems à la neige, & qu'on rentre dans une chambre dont la *température* est de 7 ou 8 degrés au-dessus du *zero thermométrique*, on éprouve une sensation de *chaleur* très considérable. Comme dans cette dernière circonstance, on communique beaucoup moins de *calorique* que dans la première, & qu'on n'a que deux mots pour exprimer ces sensations, ayant désigné l'une par le mot *froid*, il faut bien qu'on exprime l'autre par le mot *chaleur*.

Je pourrois rapporter encore beaucoup d'exemples qui prouveroient, *que le jugement*

que nous portons sur l'intensité de chaque sensation, dépend de la comparaison que nous établissons sans cesse, entre les différens degrés de la même sensation qui se suivent immédiatement; mais, comme ces exemples sont faciles à saisir, je me contenterai d'en citer encore quelques-uns.

Si l'on reste quelque tems dans une température de 4 ou 5 degrés au-dessus du zéro thermométrique, on ne se plaint plus d'avoir froid; mais si l'on va se chauffer à un feu vif, & qu'on revienne ensuite dans cette température de 4 ou 5 degrés, on éprouve, pour l'instant, une sensation de froid assez considérable. C'est ainsi qu'on a froid en sortant d'un bain chaud, & qu'on a chaud en sortant d'un bain froid.

Quatrième
exemple.

L'eau-de-vie mise sur une blessure, y produit une grande irritation; mais, lorsque son action est cessée, l'air environnant n'agissant sur la plaie que comme un *stimulus* bien plus foible, la douleur n'est pas à beaucoup près aussi vive, & nous disons alors que nous sommes soulagés.

Cinquième
exemple.

Si une personne va en plein jour dans un endroit obscur où il n'entre que peu de rayons lumineux, elle ne distingue d'abord aucun objet, parce qu'il y a une trop grande différence entre la sensation qu'elle éprouvoit précédemment, & celle dont elle est alors affectée: mais

Sixième
exemple.

si elle y reste quelque tems, la comparaison qu'elle établissoit entre ces deux sensations s'efface insensiblement, & bientôt le rapport qui s'établit entre l'organe de la *vue* & le peu de *rayons lumineux* qui entre dans l'endroit obscur, se rapprochant de celui qui existoit entre ce même organe & tous les *rayons lumineux* qui frappoient ses yeux lorsqu'elle étoit en plein jour, elle commence à distinguer les objets.

Septième
exemple.

On observe un effet inverse lorsqu'on passe promptement d'un endroit obscur dans un lieu très-éclairé, avec cette différence, que dans ce cas la sensation est beaucoup plus vive. *En général, on est presque toujours douloureusement affecté par le passage rapide d'une sensation à une autre sensation du même genre, lorsque leur intensité est très-différente.* Cette sensation douloureuse produit même pour l'instant, soit directement, soit indirectement, un changement général dans tout le système. Je dois à ce sujet vous rapporter une observation importante sur laquelle je reviendrai dans une autre circonstance. Je faisois des expériences sur le sommeil; & M. Gillan & moi, nous tâtions plusieurs fois dans la nuit le pouls d'une troisième personne. Une nuit entr'autres, vers les cinq heures du matin, le nombre des pulsations de la personne sur laquelle nous opérions,

Observation
intéressante.

opérations, étoit de 68 par minute; mais comme, pour être plus sûrs de notre fait, nous comptions ordinairement avec une bonne montre à secondes, pendant deux ou trois minutes, elle se réveilla subitement, &, en ouvrant les yeux, elle reçut l'impression de la *lumière* qui les lui fit refermer très-promptement. Au même instant nous trouvâmes que le nombre de ses pulsations étoit de 120 par minute, c'est-à-dire, presque double de celui que nous avons observé avant son réveil (a). La preuve que cette augmentation de pulsation provenoit de l'action de la *lumière*, c'est qu'à sept heures du matin, pendant le sommeil de la même personne, ses pulsations étoient de 72 par minute, & qu'après son réveil, elles étoient de même de 72 par minute.

Nous avons vu ci-dessus qu'ayant considéré comme un point fixe, la sensation que nous éprouvons lorsque nous communiquons une quantité de calorique quelconque, nous exprimons par le mot *chaleur*, la sensation que nous éprouvons lorsque nous en communiquons moins, & par le mot *froid*, la sensation que nous éprouvons

Sixième énoncé.

(a) Quelques médecins pensent qu'un réveil subit dans un endroit obscur produiroit un effet à peu-près semblable.

lorsque nous en communiquons davantage ; mais, les quantités de *calorique* que nous communiquons à des corps hétérogènes qui ont la même *température*, étant très-variables, il en résulte que *des corps qui ont la même température, nous communiquent souvent des sensations tout-à-fait différentes*. Si, par exemple, la *température* de l'atmosphère étant à sept ou huit degrés au-dessus du *zero thermométrique*, nous plongeons notre main dans de l'eau qui est à la même *température*, nous éprouvons aussi-tôt une sensation différente, que nous exprimons en disant que nous avons *froid*. Cette différence de sensation dans des substances qui ont cependant la même *température*, provient des quatre *causes* que nous allons énoncer, mais plus particulièrement de la différence plus ou moins grande des *capacités* qui, ainsi que j'ai eu l'honneur de vous l'expliquer dans un autre mémoire, ne font que l'expression de la *quantité comparative de calorique qu'il faut communiquer à des poids égaux de substances hétérogènes, pour élever leur température du même nombre de degrés*. Ainsi, lorsque la *capacité* d'un corps est moins grande que celle d'un autre corps, il faut communiquer au premier moins de *calorique* qu'au

Premier
exemple.

Explication
de ce phéno-
mène.

second, pour produire dans l'un & dans l'autre le même changement de *température*. Nous devons donc, en les touchant, éprouver des sensations différentes, parce que, dans le premier cas, nous fournissons moins de *calorique* que dans le second; d'où nous pouvons conclure que les différences qui existent entre les sensations que nous éprouvons, lorsque nous touchons des corps hétérogènes qui sont cependant à la même *température*, proviennent, en grande partie, des différences qui existent entre les *capacités* de ces corps. Mais, dira-t-on peut-être, les expériences du docteur Crawford paroissent démontrer que la *capacité* de l'eau étant représentée par le nombre 100, celle de l'air atmosphérique est représentée par le nombre 179; d'où il suit que ces deux substances étant à la même *température*, la première devroit plutôt nous procurer la sensation de *chaleur* que la seconde. Si l'on y réfléchit cependant attentivement, on reconnoitra que cette objection n'est que spécieuse. Les expériences du docteur Crawford indiquent bien que la *capacité* de l'eau est à celle de l'air atmosphérique comme 100 est à 179, mais c'est à égalité de poids, & non à égalité de volume. Lors donc que l'une de nos mains se trouve dans l'air atmosphérique, son contact avec ce fluide n'est

Réponses
aux objec-
tions qu'on
peut faire.

pas plus grand que celui qui existe entre l'eau & la main que nous plongeons dans ce liquide ; mais comme la pesanteur spécifique de l'eau est à celle de l'air atmosphérique comme 800 est à 1 à peu-près, il en résulte que la masse de l'eau qui touche notre main dans la première circonstance, est bien plus considérable que celle de l'air qui, dans la seconde, est en contact avec cette même partie de notre système. Mais, objectera-t-on peut-être encore, si ce raisonnement étoit vrai, on devroit perdre cinq ou six cent fois plus de *calorique*, lorsqu'on est plongé dans l'eau que lorsqu'on est plongé dans l'air ; cette objection seroit fondée, si une foule de *causes* n'influoit pas très-sensiblement sur ces dégagemens comparatifs de *calorique* dans des tems égaux. Les deux principales sont, 1°. cette propriété singulière dont jouissent certains corps qu'on a nommés pour cette raison, *mauvais conducteurs de la chaleur*, propriété qui, ainsi que j'aurai l'honneur de vous le démontrer dans une autre circonstance, provient du concours de différentes forces, 2°. le renouvellement très-rapide du contact qui existe entre nos organes & l'air atmosphérique, comparativement au renouvellement de contact qui existe entre ces mêmes organes & l'eau, surtout lorsque celle-ci n'est pas agitée. Ainsi, la

différence qu'on observe entre les quantités de *calorique* que nous communiquons à l'air & à l'eau, lorsque nous sommes dans des circonstances semblables, dépend de la réunion de ces différentes causes, & suivant qu'elles se combinent plus ou moins favorablement, la communication du *calorique* obéit à des différences très-marquées. *Toutes les fois donc que des corps qui sont à la même température, nous font éprouver des sensations différentes, nous devons considérer leur capacité, leur masse, le renouvellement plus ou moins considérable de leur contact avec notre système, & la facilité plus ou moins grande avec laquelle ils permettent au calorique de se mettre en équilibre* (facilité qu'on a nommée jusqu'à présent *propriété conductrice de la chaleur*). Si l'on suit cette méthode, on reconnoîtra promptement pourquoi le marbre, le fer, &c. nous paroissent plus *froids* que le bois, par exemple, lors même que ces substances ont la même *température*, & qu'elle est au-dessous de la nôtre. Cette explication est au surplus applicable à toutes les différences qui existent entre les sensations de *chaleur* & de *froid* que nous font éprouver les divers corps de la nature, lorsque nous les touchons, & qu'ils ont la même *température*.

C'est aussi à raison du concours de ces quatre

Réunion des causes qui influent sur les sensations différentes que nous procurent les divers corps de la nature, lors même qu'ils sont à la même température.

Première application de cet énoncé.

Deuxième application.

forces, que, toutes choses égales d'ailleurs, la glace se fond plus promptement sur certains corps que sur d'autres.

Septième
énoncé.

Toutes ces observations prouvent que *le thermomètre n'est pas une mesure exacte de la chaleur, ainsi qu'on l'a annoncé pendant long-tems. L'idée qu'on se formoit, en admettant qu'il jouissoit de cette propriété, étoit absolument fautive.*

Explication
d'un fait par-
ticulier
qu'on obser-
ve très sou-
vent dans
l'été.

Nous avons vu ci-dessus, 1°. que *la sensation de chaleur ou de froid que nous éprouvons, dépend de la quantité de calorique que nous recevons des corps environnans, ou que nous leur communiquons*; 2°. que, *toutes choses égales d'ailleurs, cette communication dépend du renouvellement de contact.* Ces deux vérités vont nous servir à présenter l'explication d'un fait particulier qu'on observe très-souvent dans l'été. Lorsque l'air étant parfaitement calme, sa *température* se trouve de 20 degrés environ au-dessus du *zéro thermométrique*, nous éprouvons une sensation de *chaleur*; mais, si le vent s'élève, quoique sa *température* soit également de 20 degrés, nous disons que le tems est rafraîchi, parce que, communiquant aux corps environnans une plus grande quantité de *calorique*, à raison du renouvellement du contact, nous éprouvons une sensation différente, quoi-

que le thermomètre soit toujours au même degré.

L'habitude influe considérablement dans le même individu sur l'intensité de ses sensations, parce qu'elle fait varier sans cesse le jugement de comparaison qu'il établit entre les différens degrés de la même sensation. Une personne, par exemple, qui n'est pas habituée à boire de l'eau-de-vie, se plaint de l'action vive qu'elle exerce sur son irritabilité ou sur sa sensibilité, mais lorsqu'elle a continué pendant un certain tems l'usage de cette liqueur, elle n'éprouve presque plus de sensation en buvant d'un peu moins spiritueuse.

Huitième énoncé.

Premier exemple.

Il en est de même des différences qu'on observe dans les degrés de *sensibilité* de telle ou telle partie de notre corps; tout le monde fait, par exemple, que notre main peut supporter des *températures* qui produiroient sur toute autre partie de notre système des sensations extrêmement douloureuses.

Deuxième exemple.

C'est ainsi que par degré on peut s'habituer, jusqu'à un certain point, à l'usage des substances les plus dangereuses, telles que les poisons, l'opium, &c. Cette considération est d'une grande importance dans l'usage trop long-tems continué des médicamens. Dans le commencement, ils agissent sur nos organes, mais bientôt

Troisième exemple.

ceux-ci s'habituent à leur action, & alors ces médicamens ne produisent plus l'effet qu'on auroit droit d'en attendre dans toute autre circonstance ; aussi est-il bien reconnu que les maladies les plus dangereuses sont celles qui ont résisté pendant un certain tems aux remèdes les plus actifs. On conçoit encore que, lorsque nous sommes ainsi habitués à un remède quelconque, il seroit très-imprudent de cesser tout-à-coup son usage, parce qu'alors, il pourroit exister entre les deux sensations successives, une différence assez grande pour produire des maladies plus ou moins graves.

Neuvième
énoncé.

Premier
exemple.

L'habitude n'est pas la seule cause qui fait varier l'intensité des sensations du même individu ; il en existe beaucoup d'autres qui peuvent produire le même effet. C'est ainsi que vers la fin du frisson des fièvres, nous éprouvons presque toujours, suivant Cullen (a), un sentiment

(a) Voyez les Elémens de Médecine-pratique de Cullen, v. I, pag. 7. *Dès que ces symptômes commencent, l'on peut s'appercevoir par le toucher, d'un froid des extrémités, auquel le malade ne fait que peu d'attention. Ce n'est qu'au bout d'un certain tems qu'il éprouve lui-même une sensation de froid, qui commence communément dans le dos, & bientôt se communique à tout le corps ; alors la peau paroît chaude au toucher.*

de *froid* très-douloureux, tandis que les personnes qui nous touchent éprouvent une sensation de *chaleur*, qu'ils expriment en disant que nous sommes *brûlans* (a). Cet effet pro-

(a) J'ai annoncé dans un Mémoire sur la respiration, imprimé dans le *Journal de Physique* en Décembre 1790, que, pendant le *frisson* de la fièvre, il y a moins d'air vital décomposé dans les poumons, & conséquemment moins de *calorique* communiqué à tout le système. Comment peut-il donc se faire, me demandera-t-on peut-être, qu'à la fin du *frisson* des fièvres, nous procurions cependant une sensation de *chaleur* aux personnes qui nous touchent? Si l'on veut y réfléchir attentivement, on sentira que ce phénomène dépend de ce que le spasme qui se forme dans cette circonstance à la surface de notre peau, arrête la *transpiration*. Fournissant donc alors aux personnes qui nous touchent, toute la portion de *calorique* qui se seroit combinée avec celles de nos humeurs que l'air auroit pu dissoudre, nous leur en communiquons plus qu'à l'ordinaire, quoique dans cette circonstance notre système en contienne réellement moins. Joignez à cette explication, les changemens de *capacité* & même de *nature* qui, dans l'état de maladie, peuvent survenir à quelques parties de notre système, & nous concevrons très exactement pourquoi, lorsque nous touchons vers la fin de son accès de *frisson* un individu qui a la fièvre, nous éprouvons une sensation de *chaleur*, quoique le malade contienne réellement moins de *calorique* qu'à l'ordinaire, & qu'il ressent même un *froid* très-douloureux.

vient très-probablement d'un changement dans notre système. Que ce changement existe dans les *muscles* ou dans les *nerfs*, c'est sur quoi nous reviendrons dans un autre moment; il nous suffit de prouver quant à présent, que *l'intensité des sensations du même individu est extrêmement variable, soit dans l'état de maladie, soit dans l'état de santé.* Après avoir été alité

Deuxième
exemple.

pendant un certain tems, par exemple, on éprouve presque toujours une sensation de *froid* plus ou moins marquée. C'est aussi, par

Troisième
exemple.

la même raison, que dans les différentes périodes de la vie, nous sommes plus ou moins

sensibles. Il faut donc observer que toutes les

Les expli-
cations que
renferme ce
Mémoire
supposent
que notre
système ne
varie pas.

explications que renferme ce mémoire, supposent que notre système ne varie pas sensiblement. Je reviendrai dans une autre circonstance sur les

phénomènes que produisent ces variations. J'expliquerai alors pourquoi dans certaines circon-

Observation
incéressante.

stances, & principalement, lorsqu'après avoir perdu beaucoup de sang, notre existence est

prête à s'anéantir, nous pouvons boire une bouteille d'eau-de-vie, sans que la sensation qu'elle

nous procure soit différente de celle que nous procureroit dans l'état de santé une égale quan-

Action des
spiritueux.

tité d'eau. Je prouverai aussi à cette époque, que les *spiritueux n'agissent pas sur notre système comme dissolvans, mais seulement comme stimulans.*

Puisqu'il existe des variations si fréquentes dans le degré de sensation du même individu, lors même qu'il est dans des circonstances semblables, il en résulte que *le rapport qu'on peut établir entre l'intensité des sensations qu'éprouvent différentes personnes, lorsqu'elles sont exposées aux mêmes influences, est variable par une infinité de causes.* Deux personnes, par exemple, expriment d'une manière différente, les sensations qu'elles éprouvent lorsqu'on les plonge dans un fluide élevé à une température quelconque; souvent l'une dit qu'elle *a chaud*, tandis que l'autre se plaint d'avoir *froid*.

Dixième énoncé.

Premier exemple.

Cette différence qui existe entre l'intensité des sensations qu'éprouvent plusieurs individus, lorsqu'ils sont dans des circonstances semblables, influe beaucoup sur l'usage des alimens, & à plus forte raison, sur celui des médicamens. Ne remarque-t-on pas très-souvent, en effet, que le même remède agit très-différemment, relativement à son intensité, sur telle ou telle personne? C'est au médecin instruit à saisir ces nuances, les charlatans qui n'y regardent pas de si près, produisent dans ces circonstances, des maux incalculables, pour lesquels on devroit sévir contr'eux avec la plus grande rigueur.

Observations sur l'administration des médicamens.

On ne juge de la sensation d'une personne, que par l'idée que l'on attache au mot dont elle se

Onzième énoncé.

sert pour l'exprimer. Ainsi, lorsque quelqu'un dit qu'il a *froid*, nous croyons qu'il éprouve une sensation semblable à celle que nous exprimons par le même mot. *Mais ce jugement est souvent très-inexact.* Je suppose, par exemple, que plusieurs personnes, qui n'ont jamais éprouvé aucune sensation, soient dans la même chambre, & que vous leur présentiez une feuille de papier. Il est très-possible que cette feuille de papier produise sur elles des sensations tout-à-fait différentes. Mais si vous leur dites, *la propriété dont jouit le corps qui est devant vos yeux, & qui vous procure la sensation que vous éprouvez en ce moment, se nomme blancheur*; ils incorporeront si bien dans leur esprit ce mot & cette qualité, qu'il ne leur sera plus possible de les séparer. Toutes les fois donc qu'elles éprouveront la même sensation, elles diront qu'elles voyent du *blanc*; de même que lorsqu'on leur présentera du *blanc*, elles éprouveront une sensation analogue, quelle que soit la différence qui existe entre les impressions que cette *couleur* produit sur l'organe de leur *vue*.

Il en est de même des sensations de *chaleur* & de *froid*.

Nous pouvons donc conclure, que *l'intensité des sensations qu'éprouvent divers individus, lorsqu'ils sont exposés aux mêmes influences, est*

Ce jugement est pres-
que toujours
inexact.

Exemple.

Douzième
énoncé.

presque toujours différente dans chacun d'eux, & n'est même pas comparable dans aucune circonstance. Ne pouvant pas dépeindre directement, en effet, les sensations que nous éprouvons, il est très-possible que nous choissions, pour les dénommer, des circonstances qui ne sont pas analogues à celles que choisit tel ou tel autre individu; & conséquemment nous nous tromperions beaucoup, si, lorsqu'une personne se plaint d'avoir *froid*, par exemple, nous affirmions qu'elle éprouve une sensation semblable à celle que nous exprimons par la même expression.

Observations qui peuvent lui servir de preuves.

Il nous arrive bien souvent, en voulant indiquer la sensation que nous éprouvons, de présenter une idée tout-à-fait contraire à la vérité.

Treizième énoncé.

Citons quelques exemples. Lorsqu'après une pluie abondante, le soleil est enveloppé de nuage, & que l'atmosphère, dont la *température* est subitement élevée de 7 ou 8 degrés, se trouve sursaturée d'humidité, nous disons que *le tems est lourd*; & cependant, en consultant le baromètre, nous trouvons que la pression de l'atmosphère est moins grande qu'elle ne l'étoit auparavant. Nous présentons donc dans cette circonstance une idée fautive, que nous ne pouvons corriger qu'en appréciant bien toutes les causes; il faut par conséquent enchaîner les phénomènes,

Premier exemple.

& alors on reconnoît que nous attribuons à l'air une propriété qu'il n'a pas réellement (a).

Deuxième
exemple.

Lorsque nous faisons partir un fusil à vent, nous disons que l'air qui en sort est visible, mais nous nous trompons dans cette circonstance, parce que nous n'y réfléchissons pas assez; si nous remontrions aux causes, nous reconnoîtrions promptement que ce phénomène dépend de la propriété dont jouit l'air jusqu'à un certain point, de dissoudre d'autant plus d'eau qu'il est plus comprimé, & d'abandonner cette eau lorsqu'il revient à son premier degré de compression. Il en est de même du brouillard qu'on observe lorsqu'on décharge un fusil, avec cette seule différence, que ce second phénomène dépend, en grande partie, de la propriété dont jouissent les fluides, de dissoudre d'autant plus d'eau qu'ils sont plus échauffés, & d'abandonner cette eau à mesure qu'ils se refroidissent (b).

Rapprochement des énoncés qui constituent ce mémoire.

Il ne me reste plus maintenant, Messieurs, qu'à résumer en peu de mots les énoncés que j'ai eu l'honneur de vous présenter.

(a) Je présenterai par la suite la cause pour laquelle nous portons un faux jugement dans cette circonstance.

(b) On doit observer que dans ce dernier cas, la présence du carbone qui n'a pas été consommé, contribue pour beaucoup à l'épaisseur du brouillard qui accompagne l'inflammation de la poudre.

1°. Le calorique est un fluide répandu par-tout en grande quantité, & dont quelques effets ont de l'analogie avec ceux que produit la lumière, tandis que d'autres en diffèrent essentiellement.

2°. La lumière est un fluide répandu par-tout en grande quantité, & dont les effets sont presque toujours distincts de ceux que produisent les autres corps.

3°. La lumière, en agissant sur le sens de notre vue, nous procure une sensation que nous nommons clarté.

4°. Le calorique produit sur nos organes en vertu de la propriété dont il jouit, de se mettre en équilibre plus ou moins promptement, dans tous les corps qui sont en contact, deux sensations particulières, que nous nommons chaleur & froid. Lorsqu'il se combine avec notre système, nous éprouvons la sensation de chaleur; lorsqu'au contraire nous leur en communiquons plus qu'à l'ordinaire, nous éprouvons la sensation de froid.

5°. Le mot feu nous représente une opération dans laquelle il y a en même-tems dégagement de calorique & de lumière, & qui conséquemment nous procure deux sensations différentes, la chaleur & la clarté.

6°. L'intensité de la chaleur & du froid n'étant appréciable que par la comparaison que nous établissons entre les différens degrés de ces sensations,

nous disons souvent que nous avons chaud, lors même que nous communiquons du calorique aux corps environnans. Il résulte de cette considération, que nous éprouvons la sensation de chaleur toutes les fois que le calorique se combine avec notre système, ou que nous en communiquons aux corps environnans une quantité plus considérable que celle que nous leur communiquons à l'instant où nous éprouvions une sensation différente que nous désignons par le mot froid, instant qui sert pour lors de terme de comparaison, & vice versa.

7°. N'ayant que deux mots pour exprimer l'intensité des sensations que nous procure le calorique lorsqu'il ne désorganise pas notre système, le nombre de degrés qu'elle comprend est très-considérable; d'où il résulte, 1°. que les mots chaleur & froid ne nous présentent aucun sens, si nous ne comparons pas les sensations qu'ils expriment, à un point fixe qui sert d'étalon. 2°. Que ces sensations ont des limites très-étendues, & n'ont rien de stable pour l'époque de leur dénomination.

8°. Le jugement que nous portons sur l'intensité de la chaleur & du froid, dépend presque toujours, de la comparaison que nous établissons entre la sensation que nous éprouvons lors du jugement, & celle que nous éprouvions l'instant d'auparavant.

9°. Les différences qui existent entre les sensations de chaleur & de froid que nous font éprouver les différens corps de la nature, lorsque nous les touchons, & qu'ils ont la même température, dépend, & de leur capacité, & de leur masse, & de leur propriété conductrice de la chaleur, & de leur contact plus ou moins renouvelé.

10°. Il s'en faut de beaucoup que le thermomètre soit, ainsi qu'on l'a cru pendant long-tems, une mesure exacte de la chaleur.

11°. L'habitude influe considérablement dans le même individu sur l'intensité de ses sensations, parce qu'elle fait varier sans cesse le jugement qu'il établit entre les différens degrés de la même sensation.

12°. L'habitude n'est pas la seule cause qui fait varier l'intensité des sensations du même individu, il en existe beaucoup d'autres qui peuvent produire le même effet.

13°. Le rapport qu'on peut établir entre l'intensité des sensations qu'éprouvent différentes personnes, lorsqu'elles sont exposées aux mêmes influences, est variable par une infinité de causes.

14°. On ne juge de la sensation d'une personne, que par l'idée qu'on attache au mot dont elle se sert pour l'exprimer. Mais ce jugement est presque toujours inexact.

15°. Lorsque nous voulons indiquer la sensa-

tion que nous éprouvons, il nous arrive souvent de présenter une idée contraire à la vérité.

Je n'ai parlé jusques ici, Messieurs, ni des sensations qui dépendent de la désorganisation de notre système par l'action du *calorique*, ni de l'influence de l'humidité de l'atmosphère sur les sensations de *chaleur* & de *froid*; mais mon Mémoire étant déjà très-long, je ne traiterai ces objets que dans d'autres séances.



T E N T A M E N
P H Y S I O L O G I C U M I N A U G U R A L E

D E R E S P I R A T I O N E ;

C'est-à-dire ,

E S S A I P H Y S I O L O G I Q U E
S U R L A R E S P I R A T I O N ;

*Par M. ROBERT MENZIÈS, Ecoffois,
Membre de la Société Médicale d'Edimbourg.*

Thèse soutenue à Edimbourg, le 13 Septembre 1790,
pour le Doctorat en Médecine.

Extrait par P. A. ADET.

M. MENZIÈS, après avoir défini la respiration, indique les organes nécessaires à cette fonction, & démontre l'impossibilité où l'on est de découvrir la cause première du mouvement alternatif des poumons, passe à d'autres considérations.

Il regarde comme très-important de déterminer la quantité d'air dont les poumons se remplissent à chaque inspiration ; il examine les moyens employés par Borelli, Jurine & le

docteur Goodvin, pour l'apprécier; il montre leur insuffisance, & peu satisfait du résultat de leurs expériences, il en tente de nouvelles dont nous allons rendre compte.

Se proposant un jour de remplir des vessies de gaz hydrogène, il en gonfla une de l'air de ses poumons, conduit par un motif particulier. Il entrevit alors la possibilité de déterminer d'une manière précise la quantité d'air qui pénètre dans les poumons à chaque inspiration, en se servant de cette vessie pour ses expériences. Après avoir reconnu la capacité de cette vessie, & y avoir ajusté un tube garni de soupapes mobiles, il étoit facile d'inspirer tout l'air contenu dans sa cavité ou de gonfler ses parois de celui que chaque expiration chasse du poumon.

Il parvint par deux moyens à mesurer la capacité de la vessie. Il voida l'air qu'elle contenoit sous une cloche remplie d'eau, & tint compte de la quantité de ce liquide déplacé par l'air. Il mesura en outre le diamètre de la vessie, & le résultat de ses recherches lui donna 2400 pouces pour la quantité d'air contenu dans la vessie. Il y ajusta alors deux tubes joints ensemble à angles droits, de manière qu'on pouvoit inspirer l'air par un de ces tubes, & le chasser par l'autre. Les tubes étoient très-larges, & les soupapes faites avec de la peau de vessies étoient

assez minces pour céder à la moindre impulsion. M. Menziès commença alors son expérience, & ne s'arrêta qu'au moment où la vessie dont il avoit mesuré la capacité, se trouva remplie. Il eut soin de boucher exactement ses narines. La vessie se trouva pleine après cinquante-six expirations faites avec autant de facilité, & sans plus d'efforts que d'ordinaire. Si l'on divise le nombre 2,400 par 56, on aura 42,8 pouces cubiques pour la quantité d'air qui s'échappe du poumon à chaque inspiration.

Cette expérience répétée un grand nombre de fois eut toujours le même succès. Il se trouva quelquefois de légères différences entre les résultats, mais on les devoit à la variation de la température & de la pression de l'atmosphère.

Il étoit possible de faire quelque objection à M. Menziès sur ces expériences. Il crut devoir les tenter encore d'une autre manière, pour découvrir s'il s'étoit trompé dans ses premiers résultats, ou pour les confirmer par de nouvelles preuves, s'ils étoient exacts. Il crut ne pouvoir faire mieux qu'en employant le moyen indiqué par Boerhaave pour connoître la quantité d'air qui entre dans les poumons à chaque inspiration. Il consiste à faire plonger un homme dans l'eau jusqu'au col, & à déterminer par l'ascension & l'abaissement de l'eau, la quantité d'air qui

pénètre dans ses poumons à chaque inspiration.

M. Menziès fit construire à cet effet un tonneau, dont la partie supérieure avoit une ouverture assez large pour laisser passer la tête d'un homme. Un vase cylindrique ajusté sur le tonneau s'élevoit jusqu'au menton de celui qui devoit servir à l'expérience, & dont le corps se trouvoit fixé assez fortement pour qu'il ne pût faire aucun mouvement capable de déranger l'appareil. On conçoit aisément qu'à chaque inspiration & à chaque expiration, il devoit s'élever & s'abaisser dans le vase cylindrique une quantité d'eau égale au volume d'air que l'homme auroit inspiré ou expiré. Si on détermine cette quantité, en multipliant la hauteur du volume d'eau qui s'élève ou qui s'abaisse par la surface du vase cylindrique dont on retranchera la surface de l'ouverture, qui laisse passer le col, ou bien si on veut retirer l'eau contenue dans le vase cylindrique, & qu'on la pèse, il est évident qu'on aura une mesure exacte de la quantité d'air qu'on respire communément.

M. Menziès fit cette expérience de cette manière :

Un homme fort & robuste, haut de cinq pieds huit pouces, & dont la poitrine avoit trois pieds trois pouces de circonférence, fut enfermé dans le tonneau en question. La tempé-

rature de l'eau qu'on y versa étoit de 90° du thermomètre de Farenheit (1). Elle s'élevoit sur le col jusqu'à une hauteur qui permettoit de mesurer son élévation & son abaissement. L'eau s'élevoit à 1,25 pouces.

Le pouls battoit soixante-quatre ou soixante-cinq fois par minute chez l'homme dont il est question, avant & après l'immersion. Les inspirations étoient au nombre de 14 ou de $14\frac{1}{2}$ dans le même espace de tems. Aucune de ces circonstances ne changea pendant plus de deux heures que l'homme resta plongé dans le tonneau. Il n'éprouva aucune gêne dans les organes de la respiration, ni dans aucune partie de son corps. L'eau s'éleva & s'abassa de 1,25 pouces au moins pendant tout le tems de l'expérience. Mais l'homme ayant fait une grande inspiration, il entra assez d'air dans les poumons pour que l'eau passât sur les bords du vaisseau cylindrique.

Mais puisque la surface de ce vase = 55,41 pouces, & que l'ouverture dans laquelle le col étoit engagé, = 18 pouces $55,41 - 18 \times 1,25 = 46,76$, cette quantité exprime le nombre de pouces cubes d'air qui pénétroit dans la poitrine de cet homme à chaque inspiration. Cette

(a) $25^{\circ},777$ du therm. de Réaumur.

expérience a été répétée trois fois, & trois fois a eu le même succès.

M. Menziès fit ensuite répéter par cet homme la première expérience qu'il eut tentée. La vessie qu'il devoit remplir contenoit 2700 pouces, il lui fallut 53 expirations pour la remplir. On voit la quantité d'air qui pénètre dans la poitrine à chaque inspiration; mais comme les inspirations n'alloient point au-delà de quatorze par minute chez l'homme dont il est question, il présuma qu'il absorboit plus d'air à chaque respiration que les autres hommes qui seroient de la même taille. Pour s'en assurer & trouver la quantité moyenne de l'air que l'on absorbe à chaque inspiration, il pensa qu'il seroit nécessaire de soumettre à ses expériences un homme de petite stature.

Il fit plonger dans son tonneau un homme haut de cinq pieds un pouce. L'appareil étoit le même, à l'exception du vase cylindrique qu'il avoit été obligé de changer. Le pouls battoit soixante-douze fois par minute, & le nombre des inspirations étoit de dix-huit dans le même espace de tems. La chaleur de l'eau étoit entre le 88 & le 90° (a) du thermomètre de Farenheit. L'eau s'élevoit & s'abaissoit de 0,95 pouc. La

(a) 24,888 & 25,777.

surface du vase dans cette expérience = 57,012 pouc. L'ouverture dans laquelle étoit le col étoit engagé = 14,0837 ; donc $57,012 - 14,0837 \times 0,95 = 40781$, quantité qui exprime le nombre des pouces cubes d'air que l'homme en question absorboit à chaque inspiration.

En faisant respirer cet homme dans une vessie, M. Menziès obtint le même résultat. Si on prend donc un terme moyen entre la seconde & la quatrième expérience dont nous venons de parler, on aura 43,77 pour le nombre des pouces cubes d'air qui pénètrent dans les poumons à chaque inspiration.

Le célèbre Haller avoit cru que la dilatation des poumons par l'air ne pouvoit servir qu'à favoriser la libre circulation du sang dans les canaux artériels & veineux dont ces organes sont pourvus. Mais certaines affections des poumons les empêchent de se dilater comme dans l'état de santé, & la circulation du sang n'y est cependant point arrêtée. Le docteur Goodwin a fait cette observation intéressante dans le cours de ses recherches. Il faisoit naître artificiellement l'hydropisie de poitrine chez les animaux soumis à ses expériences, & leurs poumons plus affaiblés qu'ils ne le sont dans l'état naturel, permettent au sang de parcourir leurs vaisseaux. Il pense en conséquence que la

dilatation des poumons , suivant lui , n'est pas la cause finale de la respiration .

M. Menziès adopte cette opinion , & regarde les organes de la respiration comme le foyer de la chaleur animale.

Pour appuyer son sentiment il lui suffit d'indiquer les faits ; en effet les animaux qui ont des poumons ont seuls une température plus élevée que celle des corps qui les environne : & leur chaleur est toujours proportionnelle au volume de leurs poumons & à la quantité d'air inspiré dans un tems donné. Les oiseaux , parmi tous les animaux , ont les poumons les plus vastes , relativement au volume de leur corps ; aussi tiennent-ils le premier rang parmi les oiseaux à sang chaud. Les poissons & les amphibies ont le sang froid , ou le sang plus ou moins chaud , en raison de la quantité d'air absorbé par les poumons.

Si les poumons sont le foyer de la chaleur animale , la décomposition de l'air en est la source. M. Menziès appuyé sur les expériences de MM. Black , Lavoisier , Laplace , Crawford , prouve que la chaleur produite dans le poumon est en raison directe de la quantité de gaz oxygène décomposé , & de gaz acide carbonique formé.

Il est prouvé par les expériences de M. Lavois-

fiert que les phénomènes qui accompagnent la décomposition de l'air dans la respiration, sont les mêmes que ceux qui ont lieu dans la combustion du charbon. D'après cela M. Menziès a pensé que puisque M. Lavoisier avoit déterminé la quantité de chaleur qui se dégageoit de l'oxygène pendant la formation d'une quantité donnée d'acide carbonique, il seroit facile d'estimer la quantité de chaleur qui se dégage dans un tems donné pendant la respiration, si on pouvoit déterminer la quantité d'acide carbonique qui se trouve dans un volume d'air qui n'a été respiré qu'une seule fois. Pour y parvenir il a tenté l'expérience suivante :

Une certaine quantité d'air qui n'avoit été respiré qu'une seule fois, fut chassée d'une vessie à l'aide d'un tube recourbé, & garni du robinet. On en remplit une cloche : on avoit eu soin d'introduire de l'huile dans la cloche pour éviter l'absorption de l'acide carbonique par l'eau. La cloche fut ensuite ôtée de la cuve où elle étoit, & plongée dans un vaisseau rempli de potasse caustique. On observoit attentivement le baromètre, ainsi que la température de l'air contenu dans la cloche. On laissa l'air & la potasse en contact, jusqu'à ce que tout l'acide carbonique fût absorbé. On reporta la cloche dans une cuve, & on la plongea dans l'eau

jusqu'à ce que la potasse fût au même niveau dans l'intérieur du vase, que l'eau qui entourait les parois de la cloche.

On enleva alors la cloche, après l'avoir bouchée; elle contenoit une quantité de potasse qui mesurée exactement, donnoit la quantité d'acide carbonique absorbé.

La cloche contenoit 2038,5 d'air après les corrections faites relativement à la différence de la pression & de la température, la quantité de potasse caustique qui se trouvoit dans la cloche indiquoit que dans les 2038,5 pouces cubiques d'air qui avoient servi une seule fois à la respiration, il se trouvoit 103,9 pouc. d'acide carbonique; ce qui équivaut à $\frac{1}{19}$ environ du total. Mais M. Menziès ayant répété cette expérience, a estimé à $\frac{1}{20}$ ou $\frac{5}{100}$ la quantité d'acide carbonique qu'on trouve dans l'air qui a servi une fois à la respiration.

Si la quantité d'air qu'on absorbe à chaque inspiration équivaut à 40 pouces cubiques; si le nombre des inspirations va à 18 par minute, il est clair qu'on respire 720 pouces par minute, dont les $\frac{27}{100}$ ou 194,4 pouces cubiques consistent en air altérable par la respiration. Mais il n'y a que $\frac{5}{100}$ d'air atmosphérique changé en acide carbonique à chaque inspiration; donc il se forme à chaque minute dans les poumons

d'un homme, ou 36 pouces cubiques d'acide carbonique par minute, ou 51,840 par jour; cette quantité d'air est égale à 22865 grains, ou à 3,9697 livres (a). M. Lavoisier a fait voir que la quantité de chaleur qui se dégageoit de l'oxigène pendant la formation d'une livre d'acide carbonique, pouvoit fondre 27,0204 livres de glace; & comme il se dégage pendant la formation de l'acide carbonique dans les poumons, une quantité de chaleur égale à celle qui s'échappe de l'oxigène pendant la formation de l'acide carbonique, il suit de-là que la quantité de chaleur qui se dégage dans les poumons d'un homme, suffiroit pour fondre 107,2 livres de glace.

Mais si on déduit la quantité de calorique qui se dégage sous forme de chaleur sensible avec l'air expiré, celle qui entrant comme composant la vapeur aqueuse, s'échappe avec elle; & enfin celle qui passe à l'état de *chaleur latente*, la quantité de calorique qui passe tous les jours des poumons dans le sang, feroit fondre 74,2789 livres de glace.

M. Menziès, après avoir calculé la quantité de chaleur absorbée par le sang à chaque inf-

(a) L'Auteur ne s'est servi que du poids de Troyes dans cette dissertation.

piration , après avoir tiré quelques inductions générales de ses expériences , & avoir prouvé que M. de la Métherie s'étoit trompé , en disant qu'à chaque inspiration , on n'abforboit que 8 pouces cubiques d'air , passe à quelques considérations sur l'état des moyens employés pour ramener les noyés à la vie. Il regarde comme très-nécessaire de souffler de l'air dans les poumons des noyés pour les rappeler à la vie , soit que l'action de l'air sur les poumons donne à ces organes le degré de chaleur nécessaire à la vie , soit qu'elle ramène en quelque manière l'irritabilité du cœur dont les mouvemens n'ont cessé qu'en raison du refroidissement du sang ; comme semble le prouver l'expérience du docteur Gardiner qui rappeloit l'irritabilité dans un cœur de tortue , en le plongeant dans l'eau tiède , quoique le froid l'eût rendu insensible à tous les stimulus.

M. Menziès voudroit , lorsque l'insufflation dans les bronches des noyés ou des asphixiés n'est pas suivie de succès , que l'on fit entrer de l'air dans la cavité du thorax par une ouverture pareille à celle que l'on pratique dans l'empyème. Après quelques insufflations , dit-il , le fluide élastique délétère , ou l'eau qui sont répandus dans les vésicules pulmonaires , & qui empêchent que l'air pur n'agisse sur le

fang, se trouveroient chassés, & les vésicules pulmonaires se trouveroient en contact avec de l'air pur & frais.

EXTRAITS ET ANNONCES

*De différens Ouvrages qui ont paru en
Allemagne.*

§. I.

M. HERMANN a publié une addition à sa Physique économique & à sa Chimie technologique. Cet ouvrage contient, 1°. quelques observations sur les fruits des différentes provinces de la Russie; 2°. une description des différentes Sociétés économiques établies à Pétersbourg; 3°. l'Orichtographie de la Russie, avec le détail des différentes mines de cuivre ou de fer qui s'y rencontrent; 4°. la description des différens traitemens que l'on fait éprouver au fer & à l'acier dans les mines de la Carinthie; 5°. la manière d'élever les brebis en Russie; 6°. examen des forêts des cantons du nord du royaume de la Russie; 7°. l'exploitation des mines de la Russie, & leur division méthodique en neuf classes, qui pour la plupart se trouve avoir pour gangue du porphyre, de la calcédoine, ou diverses espèces de brèches

granitiques ou calcaires ; & 8°. le commerce de la Russie avec les Chinois.

§. I I.

M. Monch , botaniste & médecin à Marbourg, vient de donner au public une exposition systématique des remèdes les plus en usage en médecine. La division qu'il a suivie dans la description de ses remèdes est celle des trois ordres de la nature animale , végétale , minérale : il a placé dans chaque classe les remèdes dans lesquels les substances de ces classes dominoient. Ainsi , il a rangé dans la première classe les matières laiteuses , mucilagineuses , farineuses , huileuses ; dans la seconde , les remèdes fortifiants , astringens ; dans la troisième , les remèdes détersifs , vomitifs , laxatifs , diurétiques , antiscorbutiques , dissolvans , desséchans , &c. &c. Cet ouvrage , qui a pour but d'exposer avec méthode & précision , non-seulement les propriétés de chaque remède employé dans la guérison des maladies , mais encore le rang qu'ils doivent occuper , remplit parfaitement le but que l'auteur s'est proposé. Cet ouvrage renferme avec exactitude tout ce qui a rapport aux propriétés , à la forme , à l'emploi & au mélange de chaque remède.

ANNALES DE CHIMIE.

M A R S 1791.

C O P I E

D' U N E L E T T R E

D E

M. J O S E P H B L A C K ,

*Professeur en l'Université d'Edimbourg, Associé
Etranger de l'Académie des Sciences de Paris,*

A M. L A V O I S I E R.

JE vous suis très-obligé, Monsieur, de m'avoir procuré la connoissance de votre ami, M. Terray, & de son fils, pour lesquels j'ai conçu la plus haute estime. Le jeune homme me paroît réunir toutes les bonnes qualités que les amis peuvent lui desirer. Il a un talent distingué dans la littérature, une trempe d'esprit & des dispositions qui le feront aimer des autres, & le rendront heureux lui-même. J'espère qu'il prendra une bonne opinion de notre université, & qu'elle sera bien fondée; & j'ai la confiance de

croire qu'elle tirera beaucoup de gloire de notre pupile.

Votre lettre, Monsieur, contient des expressions si flatteuses, qu'il y a du danger qu'elles ne me rendent vain. Je ne puis pas trouver d'expression pour vous dire combien je vous suis redevable de votre bonté. Quel que fût le mérite que vous m'en supposez, il a été amplement récompensé par l'approbation de votre amitié & celle de vos illustres collègues de l'académie des sciences, qui, en m'admettant parmi eux, ont satisfait le plus grand désir de mon ambition.

Vous avez été instruit que je cherchois à faire comprendre dans mes cours à mes élèves, les principes & les explications du nouveau système que vous avez si heureusement inventé, & que je commence à leur recommander comme plus simple, plus uni, mieux soutenu par les faits que l'ancien système. Et comment aurois-je pu faire autrement ? Les expériences nombreuses que vous avez faites en grand, & que vous avez si bien imaginées, ont été suivies avec un tel soin & une attention si scrupuleuse pour toutes les circonstances, que rien ne peut être plus satisfaisant que les preuves auxquelles vous êtes parvenu. Le système que vous avez fondé sur ces faits, est si intimement lié avec

eux , si simple & si intelligible , qu'il doit être approuvé de jour en jour davantage ; & il sera adopté par un grand nombre des chimistes qui ont été long-tems habitués à l'ancien systême. Il ne faut pas s'attendre à les convaincre tous : vous savez très-bien que l'habitude rend esclave l'esprit de la plupart des hommes , & leur fait croire & révéler les plus grandes absurdités. Je dois vous avouer que j'en ai moi-même éprouvé les effets ; ayant été habitué trente ans à croire & à enseigner la doctrine du phlogistique , comme on l'entendoit avant la découverte de votre systême , j'ai long-tems éprouvé un grand éloignement pour le nouveau systême qui présentoit comme une erreur , ce que j'avois regardé comme une saine doctrine : cependant , cet éloignement qui ne provenoit que du pouvoir de l'habitude seule , a diminué graduellement , vaincu par la clarté de vos démonstrations & la solidité de votre plan. Quoiqu'il y ait toujours quelques faits particuliers dont l'explication paroît difficile , je suis convaincu que votre doctrine est infiniment mieux fondée que l'ancienne ; & sous ce rapport elles ne peuvent souffrir de comparaison. Mais si le pouvoir de l'habitude empêche quelques-uns des anciens chimistes d'approuver vos idées , les jeunes ne seront pas influencés par le même pouvoir ; ils

se rangeront universellement de votre côté. Nous en avons l'expérience dans cette université, où les étudiants jouissent de la plus parfaite liberté dans le choix de leurs opinions scientifiques. Ils embrassent en général votre système, & commencent à faire usage de la nouvelle nomenclature. Je vous envoie pour preuves, deux de leurs dissertations inaugurales pour lesquelles la chimie a été choisie (a). Ces dissertations sont entièrement écrites par les étudiants, les professeurs n'y ont aucune part. Nous les lisons avant qu'elles soient imprimées, pour voir s'il n'y a pas de fautes, & pour donner notre avis s'il s'en rencontre. Nous trouvons quelquefois des complimens exagérés pour nous-mêmes, mais nous n'avons pas la modestie ou la discrétion de les effacer. Il faut pardonner aux professeurs d'Edimbourg ces ménagemens pour leur renommée, puisqu'elle leur rapporte des récompenses plus importantes que des lauriers.

Recevez mille remerciemens pour les différens volumes que vous avez publiés, & dont vous m'avez honoré. Je ne puis pas vous faire un pareil envoi; mais je prendrai la liberté,

(a) On en donnera incessamment l'extrait dans ce Journal.

dans quelque tems d'ici, de vous faire passer une courte dissertation, non encore complete, sur l'eau bouillante de quelques sources d'Irlande qui forment des pétrifications filiceuses. L'espoir que vous me donnez que je pourrai quelque jour avoir le plaisir de vous voir ici, en seroit un bien doux : mais de tels événemens sont trop au pouvoir de la fortune pour qu'un esprit expérimenté puisse y compter.

Je souhaite une heureuse fin à la révolution de votre pays, & suis avec la plus haute es-



M É M O I R E
 SUR LA COMBUSTION
 DU GAZ HYDROGÈNE
 DANS DES VAISSEaux CLOS,

Lu à l'Académie Royale des Sciences, le 21 Mai 1790,

Par MM. FOURCROY, VAUQUELIN
 & SEGUIN.

But de ce
 travail.

DÉSIRANT répéter l'expérience de la combustion du gaz hydrogène dans des vaisseaux clos, nous nous sommes réunis, M. Fourcroy, M. Vauquelin & moi, pour entreprendre le travail que nous venons soumettre au jugement de l'académie.

§. I.

Observations sur les gazomètres que nous avons employés.

Indication
 des gazomè-
 tres que nous
 avons em-
 ployés.

Nos gazomètres ressembloient, à très-peu près, à ceux qui ont été imaginés par MM. Meufnier & Lavoisier, & qui ont été décrits par ce

dernier physicien, dans son *Traité élémentaire de Chimie.* (*Voyez cet Ouvrage.*)

Les cylindres intérieurs contenoient chacun près de 2000 pouces cubes.

Volume des cylindres intérieurs.

Pour éviter toute confusion, nous les avons distingués par des signes conventionnels. Nous avons désigné par la lettre A, celui dont le bassin étoit à la droite de l'observateur de l'échelle; & par la lettre B, celui dont le bassin étoit à la gauche du même observateur.

Désignation de chaque gazomètre par des signes conventionnels.

Le gazomètre A contenoit le gaz hydrogène, & le gazomètre B contenoit l'air vital.

Nature des fluides permanens contenus dans chacun d'eux (a).

(a) Je divise tous les corps de la nature en trois grandes classes, en *solides*, en *liquides* & en *fluides*; & je désigne par cette dernière expression, toutes les substances qui sont invisibles. Je partage ensuite les fluides en deux sections; l'une comprend ceux qui se liquéfient à quelques degrés au-dessous de la température ordinaire de l'atmosphère; l'autre au contraire comprend ceux que la soustraction de toute la quantité de calorique que nous pouvons leur enlever ne suffit pas pour liquéfier: mais comme il est nécessaire de distinguer ces deux sections par des dénominations différentes, je me fers, dans le premier cas, de l'expression *fluides non permanens*, & dans le second, de l'expression *fluides permanens*. Je sous-divise ensuite les fluides permanens en deux autres sections; dans l'une, je renferme ceux qui sont respirables; & dans l'autre, ceux qui ne le sont pas: je donne à la première le nom d'*air*, &

§. I I.

Travail nécessaire pour égaliser les pressions dans toute la longueur des cylindres intérieurs, & pour généraliser l'usage des gazomètres.

Explication de la diminution de pression occasionnée par l'enfoncement dans l'eau, du cylindre intérieur.

Le cylindre intérieur de chaque gazomètre perdant de son poids en s'enfonçant dans le cylindre extérieur, & cette perte de poids étant égale au poids de l'eau qu'il déplace; il en résulte que la pression qu'éprouve le fluide permanent contenu dans le cylindre intérieur, diminue à mesure que celui-ci s'enfonce, & que sa densité va continuellement en décroissant.

Méthode indiquée par M. Meusnier pour remédier à cet inconvénient.

C'est pour remédier à cet inconvénient, que M. Meusnier a imaginé d'élever perpendiculairement, au milieu du fléau, une tige quarrée sur laquelle glisse un poids mobile, à l'aide d'un pignon denté qui engraine dans une crémaillère.

Quand le fléau est horizontal, le poids ne

je désigne la seconde par le mot *gaz*. Ainsi, je ne me servirai de l'expression *fluide permanent*, que quand je désignerai indifféremment des *airs* ou des *gaz*: mais lorsque je parlerai de fluides respirables, j'emploierai le mot *air*; & lorsque je parlerai de fluides non respirables, j'emploierai le mot *gaz*.

pèse ni d'un côté ni d'un autre, & conséquemment il n'augmente ni ne diminue la pression; mais lorsque le cylindre intérieur s'enfonce, & que le levier s'incline de son côté, alors le poids n'étant plus dans la ligne verticale qui passe par le centre de suspension, pèse du côté du cylindre intérieur, & augmente sa pression. Or, comme le même poids exerce une action d'autant plus forte, qu'il est appliqué à l'extrémité d'un levier plus long, l'effet dont nous venons de parler est d'autant plus sensible, que le poids est plus élevé; d'où il résulte qu'en promenant ce poids le long de la tige, on peut à volonté augmenter ou diminuer l'effet de la correction qu'il opère.

Après un long tâtonnement, nous avons enfin ajusté ce poids avec tant d'exactitude, que nous sommes parvenus à compenser, à très-peu près, les petites différences de pression.

Compensation des différences de pression.

Nous allons d'abord présenter quelques exemples propres à donner une idée des essais préliminaires qui sont d'une nécessité absolue, tant pour établir cette compensation, que pour généraliser l'usage des gazomètres; & nous indiquerons ensuite la marche qu'il faut suivre pour faire ces essais avec exactitude.

Rapprochement de quelques essais préliminaires à toute espèce d'expérience faite avec les gazomètres.

Gazomètre A.

Expérience à un pouce de pression.

Premier
essai sur le
gazomètre
A.

Horizontalité 880° degré.
niveau 6 lignes.
pour 1^{pouce} de pression . . . 12th dans le bassin.

extrême d'élévation 1780° degré.
niveau 6 $\frac{1}{2}$ lignes.
pression 12 $\frac{1}{2}$ lignes.

extrême d'abaissement . . 80° degré.
niveau 5 $\frac{1}{2}$ lignes.
pression 11 $\frac{1}{2}$ lignes.

Expérience à un pouce & demi de pression.

Deuxième
essai sur le
gazomètre
A.

Horizontalité 880° degré.
niveau 6 lignes.
pour 1 $\frac{1}{2}$ pouce de pression . 9th 12^{onc.} dans le bassin.

extrême d'élévation 1760° degré.
niveau 6 $\frac{1}{2}$ lignes.
pression 18 $\frac{1}{2}$ lignes.

extrême d'abaissement . . 80° degré.
niveau 5 $\frac{3}{4}$ lignes.
pression 17 $\frac{1}{2}$ lignes.

Gazomètre B.

Expérience à une ligne de pression.

Horizontalité 838° degré.
 niveau 6 lignes.
 pour 1 ligne de pression . 6th + un rond de plomb.

Premier
 essai sur le
 gazomètre B.

extrême d'élevation 1730° degré.
 niveau 6 $\frac{1}{2}$ lignes.
 pression $\frac{1}{2}$ ligne.

extrême d'abaissement . . 70° degré.
 niveau 5 $\frac{1}{2}$ lignes.
 pression $\frac{1}{2}$ ligne.

Expérience à un pouce & demi de pression.

Horizontalité 838° degré.
 niveau 6 lignes.
 pour 1 $\frac{1}{2}$ pouce de pression . 9th 6^{onc}.

Deuxième
 essai sur le
 gazomètre
 B.

extrême d'élevation 1730° degré.
 niveau 6 $\frac{1}{2}$ lignes.
 pression 18 $\frac{1}{2}$ lignes.

extrême d'abaissement . . 70° degré.
 niveau 5 $\frac{1}{2}$ lignes.
 pression 17 $\frac{1}{2}$ lignes.

Nécessité de multiplier ces essais, & de les rassembler dans une table.

Ces premiers essais doivent être faits à toutes les pressions, de ligne en ligne, depuis zéro jusqu'à 4 ou 5 pouces; en rassemblant ensuite leurs résultats, on forme une table qui peut servir dans toutes les circonstances.

Précautions qu'il faut prendre pour les faire avec exactitude.

Pour rendre ces essais exacts, il faut d'abord mettre le fléau à l'état d'horizontalité (*a*). On établit alors le niveau du cylindre extérieur à un degré déterminé; & on met, en même-tems, dans le bassin, les poids nécessaires pour obtenir la *pression additionnelle* désirée. On élève ensuite le cylindre intérieur jusqu'à ce qu'il soit près de sortir de l'eau, & l'on fixe le point d'arrêt qui doit être mobile (*b*). On observe l'échelle du cylindre intérieur & celle du cylindre extérieur; &, ouvrant une seconde fois

(*a*) On détermine cet état une fois pour toutes; à l'aide du simple coup-d'œil.

(*b*) Pour remonter le cylindre intérieur malgré la pression additionnelle, il faut, après avoir ouvert le robinet, appuyer assez fortement sur le bassin, pour vaincre cette pression. Le point d'arrêt est un petit cylindre de cuivre qui se visse dans un autre cylindre creux, de sorte qu'on peut l'allonger ou le raccourcir à volonté. Lorsque l'extrémité du quart-de-cercle qui se trouve au-dessus du bassin, pose sur ce petit tube de cuivre, le cylindre intérieur ne peut plus remonter, & nous disons alors qu'il est à son point d'arrêt supérieur.

le robinet, on laisse descendre le cylindre intérieur jusqu'à ce que sa calotte soit à trois ou quatre lignes environ, du niveau d'eau : interceptant alors toute communication avec l'air extérieur, on observe de même les deux échelles.

On n'emploie pas, dans cette circonstance, les fluides permanens contenus dans la calotte des cylindres intérieurs, parce qu'il seroit extrêmement difficile de la bien diviser, & d'en indiquer partiellement le volume, condition qui est cependant absolument indispensable, ainsi que nous le verrons par la suite, lorsqu'on veut, en employant ces calottes, obtenir des résultats exacts.

Les bornes dans lesquelles nous sommes obligés de nous renfermer, ne nous permettent pas de donner ici les motifs de ces manipulations ; on peut au surplus les saisir facilement. Nous devons cependant observer que, conformément aux explications que nous venons de présenter, la pression augmente & le niveau diminue dans la partie supérieure, ainsi que le prouvent les résultats ci-dessus indiqués, tandis que dans la partie inférieure, ces effets ont lieu en sens inverse.

On peut, dans la détermination des niveaux, choisir à volonté le sommet ou les bords de la

Raisons pour lesquelles on n'emploie pas les fluides permanens contenus dans les calottes.

Nécessité de se servir dans toutes les ex-

périences de la même méthode d'observation pour les niveaux.

Moyen qu'on peut employer pour empêcher les variations qu'éprouve quelquefois le centre de gravité des cylindres intérieurs.

Utilité de ces essais préliminaires.

convexité de l'eau, mais il faut toujours qu'il y ait une similitude parfaite entre tous les points de départ.

Il faut aussi, lorsque les cylindres intérieurs ne sont pas assez pesans pour conserver constamment, pendant leur course, le même centre de gravité, les charger de quelques livres. On met alors dans le bassin assez de poids pour compenser cette addition (a).

On détermine, à l'aide de ces diverses manipulations, 1°. le point d'horizontalité; 2°. les poids qui sont nécessaires pour obtenir à ce point telle ou telle pression; 3°. enfin, les points de départ & d'arrêt à différentes pressions.

§. III.

Point de vue sous lequel on doit considérer les gazomètres, & observations sur leur usage.

Méthode pour remplir les cylindres intérieurs de fluides permanens.

Lorsqu'on veut remplir les cylindres intérieurs & obtenir une pression déterminée, on établit l'horizontalité & le niveau (b); on met

(a) Il existe au bas des cylindres intérieurs, de petits crochets auxquels on peut suspendre les poids additionnels.

(b) Il est nécessaire d'établir le niveau toujours au même point, non-seulement pour ne pas faire passer l'eau par-dessus les bords du cylindre extérieur, lorsque le

dans le bassin les poids indiqués dans la table dont nous venons de parler ; on baisse le cylindre intérieur jusqu'à ce qu'il soit plein d'eau ; & on ouvre le robinet qui communique avec les cloches remplies de fluides permanens, en ayant le soin d'appuyer sur le bassin, pour établir une *traction* de quatre ou cinq lignes (*a*). On ferme enfin le robinet qui communique avec les cloches pleines de fluides permanens, lorsqu'on est arrivé au degré qui, dans la table précédemment faite, forme l'extrême d'élévation (ou le point d'arrêt supérieur).

Avant d'aller plus loin, il est nécessaire de présenter d'abord le sens que nous attachons aux mots *pression* & *traction*. Cette explication

Nécessité de présenter la véritable acception des mots *pression* & *traction*.

cylindre intérieur y est presque totalement plongé ; mais encore parce que les poids déterminés dans la table dont nous avons parlé, ne produiroient pas la pression indiquée, si l'on ne prenoit pas cette précaution.

(*a*) Cette traction est nécessaire pour déterminer les fluides permanens à s'introduire dans les cylindres intérieurs ; mais il ne faut pas, dans le commencement, la pousser à plus de cinq ou six lignes, parce qu'alors l'eau entreroit dans le tube qui est au milieu du cylindre intérieur. Lorsque ce dernier accident arrive, on y remédie en aspirant fortement par l'un des tuyaux communiquans ; on peut par ce moyen retirer totalement l'eau contenue dans ces tuyaux.

nous fera d'ailleurs d'une grande utilité pour l'intelligence des énoncés suivans.

Les gazomètres de MM. Lavoisier & Meufnier sont de véritables balances.

Conditions nécessaires pour qu'il y ait *pression*.

Les gazomètres de MM. Lavoisier & Meufnier sont de véritables balances. Lorsque le côté des cylindres pèse plus que celui des bassins, les fluides permanens que contient le cylindre intérieur, sont alors plus comprimés qu'ils ne le seroient s'ils n'étoient pas renfermés ; & cette augmentation de compression est égale à la pression que leur seroit éprouver une colonne d'eau qui auroit la même base que le cylindre intérieur, & dont le poids seroit égal à la différence qui existe entre les poids des deux côtés.

Conditions nécessaires pour qu'il y ait *traction*.

Lorsqu'au contraire le côté des bassins pèse plus que celui des cylindres, l'état de compression des fluides permanens renfermés dans le cylindre intérieur, est moins considérable que l'état de compression de l'air environnant, & cette différence est représentée par la hauteur d'une colonne d'eau qui auroit la même base que le cylindre intérieur, & dont le poids seroit égal à la différence qui existe entre le poids des deux côtés.

Il existe dans les gazomètres deux niveaux d'eau bien distincts, l'intérieur & l'extérieur.

Il existe donc dans les gazomètres deux niveaux d'eau bien distincts ; celui du cylindre intérieur, & celui du cylindre extérieur.

Lorsque ces deux niveaux sont à la même hauteur, la pression est alors nulle, c'est-à-dire, que

que le fluide permanent contenu dans le cylindre intérieur n'est comprimé que par la colonne atmosphérique.

Zéro de
pression.

Lorsque le niveau intérieur est plus élevé que le niveau extérieur, d'un pouce, par exemple, nous disons alors que la *traçion* est d'un pouce, c'est-à-dire, que le fluide permanent contenu dans le cylindre intérieur est comprimé par une colonne d'air atmosphérique dont la base est égale à celle de ce cylindre, & dont la hauteur est égale à celle de l'atmosphère, moins une partie de cette colonne correspondante en poids à une colonne d'eau dont la base seroit égale à celle du cylindre intérieur, & dont la hauteur seroit d'un pouce.

Traction

Si, dans cette dernière circonstance, on établit une communication entre le cylindre intérieur & un fluide permanent quelconque, également ou même plus comprimé que l'air atmosphérique environnant, ce fluide entrera dans le cylindre pour rétablir l'équilibre de compression. Telle est l'explication simple du remplissage des cylindres intérieurs.

Théorie du
remplissage
des cylindres
intérieurs.

Mais lorsque le niveau d'eau intérieur est plus bas que l'extérieur, le fluide permanent contenu dans le cylindre intérieur éprouve alors une compression que nous nommons *additionnelle*, pour la distinguer de celle qui

Pression ad-
ditionnelle.

Pression barométrique.

dépend de la hauteur de l'atmosphère & que nous connoissons sous la dénomination de *pression barométrique*.

Des valeurs qui représentent les pressions additionnelles.

Lorsque le niveau d'eau intérieur est, par exemple, un pouce plus bas que l'extérieur, nous disons que le fluide permanent contenu dans le cylindre intérieur est comprimé par une colonne d'air atmosphérique dont la base est égale à celle de ce cylindre, & dont la hauteur est égale à celle de l'atmosphère, plus par une colonne d'eau dont la hauteur est d'un pouce, & dont la base est égale à celle du cylindre intérieur.

Théorie de l'opération qui consiste à retirer les fluides permanens que contiennent les cylindres intérieurs.

On conçoit aisément que les fluides permanens que contiennent les cylindres intérieurs, obéissant à une pression additionnelle quelconque, tendent à sortir lorsqu'on établit une communication avec le milieu environnant.

Pressions additionnelles qu'on peut obtenir.

En employant les gazomètres tels qu'ils sortent de la main de l'ouvrier, on ne peut jamais obtenir qu'une pression égale à la hauteur d'une colonne d'eau qui auroit le même diamètre que le cylindre intérieur, & qui peseroit autant que le côté de la balance où se trouvent les cylindres, moins le côté de la balance auquel est suspendu le bassin.

Moyen d'accroître l'utilité des gazomètres.

Lorsqu'on veut augmenter cette pression, il faut attacher des poids à crochets au bas du

cylindre intérieur, & les multiplier suivant le besoin, en ayant toujours le soin de les placer de telle sorte que le centre de gravité du cylindre intérieur ne varie pas, condition absolument essentielle au jaugeage exact du fluide permanent qu'on emploie, ainsi que nous le démontrerons dans le paragraphe suivant.

Il faut cependant observer qu'en employant même ce moyen, la pression additionnelle ne peut jamais être que de cinq à six pouces. Cet inconvénient restreignant beaucoup l'usage des gazomètres imaginés par MM. Lavoisier & Meusnier, j'ai fait tout mon possible pour en construire qui n'eussent pas ce défaut, & j'en possède maintenant qui non-seulement remplissent ce but, mais qui encore ont l'avantage d'être très-peu coûteux. Je me propose de les présenter incessamment à l'académie.

mètres, en augmentant jusqu'à un certain point les pressions additionnelles.

Limites de ces augmentations.

Nouveaux gazomètres moins coûteux que ceux de MM. Lavoisier & Meusnier.

S. I V.

Jaugeage des Gazomètres.

Dans les gazomètres de MM. Lavoisier & Meusnier, les divisions correspondantes aux cylindres intérieurs sont tracées sur le quart de cercle qui est à l'un des bouts du fléau; mais la chaîne qui soutient les gazomètres, pouvant s'allonger, quelque précaution qu'on prenne

Moyen dont il faut se servir pour éviter l'inexactitude qui peut survenir aux divisions qui désignent les volumes des fluides

permanens
qu'on em-
ploie.

pour la bien construire, & les divisions du quart de cercle se trouvant alors inexactes, M. Fortin a imaginé de fixer au centre des cylindres intérieurs, une échelle de cuivre qu'on peut diviser à volonté; on évite par ce moyen les erreurs qui proviennent du travail de la chaîne.

Méthodes
de gradua-
tion.

Il existe trois moyens de graduer cette échelle ou le quart de cercle des gazomètres qui n'ont pas d'échelles.

Première
méthode.

La première consiste à diviser par parties égales l'échelle ou le quart de cercle, & à déterminer ensuite, par le calcul des dimensions du cylindre intérieur, à combien de pouces cubes répond chaque division, lorsque la pression est zéro, c'est-à-dire, lorsque le fluide permanent que contient le cylindre intérieur n'est comprimé que par la colonne atmosphérique, & qu'il n'y a pas de pression additionnelle.

Seconde
méthode.

La seconde consiste à diviser de même l'échelle ou le quart de cercle en parties égales, & à déterminer ensuite successivement, par des essais exacts, le rapport d'un court espace de l'échelle ou du quart de cercle, à la couche du cylindre intérieur qui lui correspond, & conséquemment à indiquer en pouces cubes les valeurs différentes de chaque degré, la pression étant toujours zéro.

Troisième
méthode.

La troisième enfin consiste à diviser l'échelle

ou le quart de cercle , en parties correspondantes au cylindre intérieur partagé en volumes égaux.

La première de ces méthodes suppose que le cylindre intérieur est parfaitement calibré dans toute sa longueur , & qu'étant bien suspendu , son centre de gravité ne varie pas dans l'espace qu'il parcourt ; mais comme cette perfection est presque impossible à obtenir , les divisions se trouvent inexactes , & on ne peut se rapprocher de la vérité , qu'en prenant des moyennes , qui , elles-mêmes , peuvent être sujettes à erreur. Il faut donc , autant qu'il est possible , éviter cette méthode de graduation.

Nécessité
d'éviter la
première mé-
thode de
graduation.

La seconde est plus exacte , mais elle a aussi de grands inconvéniens. Chaque degré peut avoir en effet des valeurs différentes , & les calculs sont alors très-complicés.

Inconvé-
niens qu'en-
traîne la se-
conde.

La troisième est sans contredit la moins défectueuse , & on doit la préférer , non-seulement parce qu'elle donne des résultats plus exacts , mais encore parce qu'elle indique sur le champ les volumes employés.

La troisiè-
me est préfé-
rable aux
deux autres.

Elle est cependant susceptible aussi de quelques sources d'incertitude ; les principales sont , l'attraction qui existe entre l'eau & le cuivre , & les frottemens qu'il est impossible d'éviter. Ces deux causes jettent du doute

Incertainde
dont elle est
susceptible.

sur l'observation des degrés employés, de telle sorte que, sans changer les volumes, en agitant seulement un peu, & laissant ensuite reposer, on trouve souvent de légères différences dans les observations. M. Fortin les a, à la vérité, considérablement diminuées, par plusieurs moyens ingénieux; mais comme il n'a pas été possible jusqu'à présent de les détruire totalement, le grand nombre d'observations augmente toujours les petites erreurs.

Marche qu'il faut suivre pour se rapprocher autant qu'il est possible de la vérité.

Nous conseillons donc, pour les opérations où l'on est obligé d'employer de grands volumes, de marquer sur l'échelle ou sur le quart de cercle deux termes principaux, qui indiquent le point de départ & le point d'arrêt. N'ayant dans cette circonstance qu'une seule observation, on ne peut commettre qu'une erreur presque insensible. En divisant ensuite cet intervalle, à l'aide de la troisième méthode, & en répétant ces essais un grand nombre de fois, avant de marquer définitivement les divisions, on établira entre les degrés de l'échelle ou du quart de cercle, & les couches du cylindre intérieur divisé en volumes égaux, un rapport aussi exact qu'il est possible de l'obtenir avec des instrumens de ce genre.

Manipulation nécessaire au jaugage.

Au surplus, quelle que soit la méthode qu'on adopte, il faut toujours, pour jauger les cylindres

intérieurs, commencer par établir une pression déterminée, d'un pouce & demi, par exemple, (pour y parvenir, il faut suivre la marche que nous avons indiquée dans le second paragraphe) & lorsque le cylindre intérieur est à son point d'arrêt supérieur, il faut y adapter un tube de cuivre (*a*) qui aille plonger dans une cuve hydro-pneumatique, dont la planche doit être recouverte par une colonne d'eau égale en hauteur à la pression donnée au fluide permanent contenu dans le cylindre intérieur.

On prend ensuite une bouteille, dont le volume a été préalablement déterminé, par la comparaison du poids de l'eau distillée qu'elle peut contenir (*b*); on la remplit d'eau, on la renverse sur le bout du tube qui plonge dans la cuve hydro-pneumatique, on examine le degré de l'échelle ou du quart de cercle auquel répond

(*a*) On visse ce tube sur l'un des trois tuyaux qui communiquent avec le cylindre intérieur.

(*b*) Voyez pour la correspondance du nombre de pouces cubes avec chaque poids d'eau, la table que M. Lavoisier a inférée dans le second volume de son *Traité élémentaire de Chimie*; nous devons observer qu'il faut, autant qu'il est possible, lorsqu'on veut déterminer ce volume, opérer à une température de 10 degrés, & à une pression de 28 pouces de mercure.

le nonius ou l'index (a), & si l'échelle ou le quart de cercle ne sont pas divisés, on fait une marque à cet endroit : on ouvre ensuite le robinet, l'air passe dans la bouteille, & lorsqu'elle est pleine, on examine une seconde fois à quel degré répond le nonius ou l'index ; & dans le cas où les divisions n'auroient pas été préalablement faites, on trace une nouvelle marque à cet endroit. On opère de la même manière jusqu'à l'entière immersion du cylindre intérieur.

Moyen de
vérification.

Il faut répéter cette opération plusieurs fois de suite ; mais pour plus de sûreté, il est nécessaire de vérifier les résultats qu'on a obtenus dans cette circonstance, en se servant de la méthode que nous allons indiquer.

On substitue d'abord au tube recourbé dont nous venons de parler, le tube qui communique avec la cloche qui dépend de l'appareil, & qui pose sur la planche de la cuve. On établit zero de pression additionnelle, & on baisse le cylindre intérieur jusqu'au point d'arrêt inférieur ; on ouvre ensuite le robinet qui établit une communication entre la cloche & le cylindre intérieur ; & l'air atmosphérique de la cloche se met au même niveau que l'eau de la cuve.

(a) Les gazomètres dont le quart-de-cercle est divisé, ont un index ; ceux au contraire dont la division est établie sur une échelle fixe, ont un nonius.

On fait alors une marque à l'endroit où répond le nonius ou l'index , & on prend une bouteille jaugée (de dix pouces cubes , par exemple) ; on la plonge dans l'eau , & l'on transverse dans la cloche l'air que contient cette bouteille ; celui-ci passe aussi-tôt dans le cylindre intérieur pour établir l'équilibre de pression ; on marque alors une seconde division , & l'on continue de la même manière , jusqu'à ce qu'on soit arrivé au point d'arrêt supérieur. Cette méthode est non-seulement très-commode , mais encore très-exacte ; avec un peu d'habitude , les erreurs qu'on peut commettre en l'employant , sont presque insensibles.

Les personnes qui voudront jauger leurs gazomètres avec soin , doivent cependant employer les deux moyens que nous venons d'indiquer , & si leurs résultats sont parfaitement analogues , elles pourront tracer définitivement , & avec assurance , les divisions de l'échelle ou du quart de cercle.

Nous nous sommes servi , pour notre jaugage , 1°. d'une bouteille qui contenoit juste 5^{liv.} 3^{onc.} 3^{gros} 64^{grains.} d'eau distillée , poids qui correspond à 128,801 pouc. cub.
 2°. D'un ballon qui contenoit 33^{liv.} 2^{onc.} 1^{gros} 36^{grains.}

Nécessité de combiner ces deux méthodes de jaugage.

Vaisseaux dont nous nous sommes servi pour le jaugage de nos gazomètres.

d'eau distillée, ou, ce qui revient au même, dont la capacité étoit de 818,047 pouc. cub.
 3°. Enfin, d'une petite bouteille de 10 pouces cubes.

Il faut observer que notre échelle avoit été préalablement divisée en parties égales par M. Fortin.

Gazomètre A.

Jaugeage
du gazomé-
tre A.

A l'état d'horizontalité, c'est-à-dire au 880° degré, le niveau étoit à 6 lignes, & la pression étoit de 18 lignes.

Ayant élevé le cylindre intérieur jusqu'au point de contact (*a*), nous y avons adapté un tube de cuivre recourbé, qui alloit plonger dans une cuve hydro-pneumatique, dont la planche étoit recouverte par 18 lignes d'eau. Au moyen de cet arrangement, l'air atmosphérique que nous faisons passer dans notre bouteille pleine d'eau, en ouvrant le robinet qui communiquoit avec le gazomètre, étoit au même degré de pression que celui que renfermoit le cylindre intérieur.

(*a*) Le point de contact n'est autre chose que le point d'arrêt supérieur.

Après avoir répété ce premier essai trois fois de suite, dans toute la longueur de l'échelle, nous avons reconnu que chaque degré de cette échelle, depuis le 1760° degré jusqu'au 60°, correspondoit à 1,00705 pouce cube.

Ce premier jaugeage fut répété trois fois.

Cette détermination étoit très-facile à établir. Connoissant en effet d'un côté le volume de notre bouteille, & de l'autre, le nombre de degrés que nous parcourions pour la remplir, nous divisons le volume de la bouteille par ce dernier nombre, & le quotient représentoit la valeur réelle en pouces cubes de chaque degré de l'échelle, & conséquemment la valeur réelle en pouces cubes de chaque couche du cylindre intérieur correspondante à ces degrés.

Nous avons recommencé trois fois de suite la même opération, en employant notre ballon, & nous avons toujours obtenu le même résultat.

Nouveau jaugeage répété également trois fois.

Nous nous sommes ensuite servi, pour confirmer ces résultats, de la seconde méthode indiquée ci-dessus, & nous avons en conséquence rempli le cylindre intérieur, en y faisant successivement passer l'air atmosphérique que contenoit notre petite bouteille de dix pouces. Ce nouvel essai s'étant trouvé parfaitement d'accord avec les précédens, nous avons construit nos tables d'après cette première donnée, qu'à zéro

Troisième jaugeage servant de vérification.

Valeur de chaque degré de l'échelle du gazomètre A à zéro de pression additionnelle.

de pression additionnelle, chaque degré de l'échelle A équivaloit à 1,00705 pouce cube.

Dans les premiers jaugeages, la petite bouteille de dix pouces cubes ne nous servoit que vers la fin de l'espace que nous parcourions.

Gazomètre B.

Jaugeage du gazomètre B.

En opérant de la même manière sur le gazomètre B, nous avons reconnu après sept essais consécutifs, que, depuis le 1730° degré jusqu'au 113°, chaque degré de l'échelle correspondoit à 1,00618 pouce cube.

Valeur de chaque degré de l'échelle.

Ces essais sont applicables à zéro de pression additionnelle.

On conçoit aisément que ces premiers essais sont applicables à zéro de pression additionnelle, ou autrement qu'on peut les rapporter à une température de 10 degrés, & à une pression de 28 pouces de mercure, quelles que soient cependant, à l'instant où l'on les fait, la température de l'air du lieu, la pression barométrique & la pression additionnelle, pourvu qu'il y ait au-dessus de la planche de la cuve une colonne d'eau correspondante à cette dernière pression, & que la température du fluide permanent qui passe dans la bouteille jaugée soit exactement semblable à celle du fluide qui est renfermé dans le cylindre intérieur.

Observations.

Il faut, dans ce genre de manipulation, prendre quelques précautions que nous croyons nécessaire d'indiquer. 1°. Il faut toucher à la bouteille le moins qu'il est possible, & ne pas respirer très-près d'elle. Ces deux causes pourroient produire une dilatation qui occasionneroit des erreurs. 2°. Il est nécessaire que le tube de cuivre soit un peu souple, & recourbé carrément avec la tablette de la cuve. 3°. Le bout recourbé qui doit entrer dans la bouteille ne doit guère avoir plus de 12 ou 15 lignes de longueur. 4°. Avant d'ouvrir le robinet, il faut élever, autant qu'il est possible, l'extrémité du tube, & souvent encore on est obligé d'appuyer légèrement sur le cylindre intérieur du gazomètre. 5°. Enfin, on ne doit pas trop se presser de fermer les robinets communiquans, parce qu'il n'est pas possible, à raison de l'égalité de pression, qu'il sorte aucune portion de fluide permanent lorsque la bouteille est pleine.

Précautions qu'il faut prendre, lorsqu'on veut mettre beaucoup d'exacitude dans ces jauges.

Toutes ces précautions sont indispensables, lorsqu'on veut obtenir des résultats exacts.

S. V.

*Valeur réelle de chaque degré des échelles ,
à différentes pressions.*

Gazomètre A.

Valeur de
chaque degré
de l'échelle
A, à une
pression de
28 pouces de
mercure plus
1 pouce
d'eau.

Nous avons vu dans le paragraphe précédent , qu'à une pression de 28 pouces de mercure , chaque degré de l'échelle A équivaloit à 1,00705 pouce cube ; il en résulte ,

1°. Qu'à une pression de 28 pouces de mercure , plus un pouce d'eau , chaque degré de l'échelle A correspondoit à 1,0097 pouce cube. Car , comme la pesanteur spécifique du mercure est à celle d'eau , suivant les tables de M. Briffon , comme 13,5681 est à 1 , il en résulte que 28 pouces de mercure sont l'équivalent de 379,9068 pouces d'eau (a) ; nous avons donc cette proportion , 379,9068 : 1,00705 ::

$$379,9068 + 1 : x, \& x = \frac{1,00705 \times 380,9068}{379,9068} = 1,0097 \text{ pouce cube.}$$

Valeur de
chaque degré
de l'échelle
A, à une
pression de
28 pouces de
mercure plus
1 $\frac{1}{2}$ pouce
d'eau.

2°. Qu'à une pression de 28 pouces de mercure , plus 1 $\frac{1}{2}$ pouce d'eau , chaque degré de l'échelle A équivaloit à 1,01102 pouce cube.

(a) Le produit de 13,5681 par 28 est en effet de 379,9068.

Car $379,9068 : 1,00705 :: 379,9068 +$

$$1,5 : x, \text{ \& } x = \frac{1,00705 \times 381,4068}{379,9068} =$$

1,01102 pouce cube.

Gazomètre B.

Nous avons également vu dans le paragraphe précédent que, la pression barométrique étant représentée par 28 pouces de mercure, chaque degré de l'échelle B équivaloit à 1,00618 pouce cube; nous n'avons pas fait de correction relativement à cette détermination, parce que la pression additionnelle de ce gazomètre n'a guère été que d'une demi-ligne pendant tout le cours de l'expérience, & que cette pression est, pour ainsi dire, insensible.

Valeur de
chaque degré
de l'échelle
B.

Observations.

Pour construire les tables dont nous avons parlé dans le second paragraphe, il est nécessaire de déterminer, en pouces cubes, la valeur des degrés de chaque gazomètre; mais comme cette valeur varie dans le même rapport que les pressions barométrique & additionnelle, il faut encore la déterminer à toutes les pressions de ce genre, qu'il est possible d'obtenir avec ces instrumens.

Construction
des tables
dont il a été
question
dans le se-
cond para-
graphe.

Modèle des Tables qui indiquent la valeur de chaque degré des Gazomètres, aux différentes pressions tant barométriques qu'additionnelles que comportent ces instrumens (a).

Valeur des degrés du Gazomètre A, à 28 pouces de mercure.

Nombre de degrés.	Zéro de pression additionnelle.	1 ligne d'eau de pression additionnelle.	2 lignes d'eau de pression additionnelle.	3 lignes d'eau de pression additionnelle.	4 lignes d'eau de pression additionnelle.	5 lignes d'eau de pression additionnelle.
1	1.00705	1.00727	1.00749	1.00771	1.00793	1.00815
2	2.01410	2.01454	2.01498	2.01542	2.01586	2.0163
3	3.02115	3.02181	3.02247	3.02313	3.02379	3.02445
4	4.0282	4.02908	4.02996	4.03084	4.03172	4.0326
5	5.03525	5.03635	5.03745	5.03855	5.03965	5.04075
10	10.0705	10.0727	10.0749	10.0771	10.0793	10.0815
20	20.141	20.1454	20.1498	20.1542	20.1586	20.163
30	30.2115	30.2181	30.2247	30.2313	30.2379	30.2445
40	40.282	40.2908	40.2996	40.3084	40.3172	40.326
50	50.3525	50.3635	50.3745	50.3855	50.3965	50.4075
100	100.705	100.727	100.749	100.771	100.793	100.815
200	201.41	201.454	201.498	201.542	201.586	201.63
300	302.115	302.181	302.247	302.313	302.379	302.445
400	402.82	402.908	402.996	403.084	403.172	403.26
500	503.525	503.635	503.745	503.855	503.965	504.075
1000	1007.05	1007.27	1007.49	1007.71	1007.93	1008.15
2000	2014.1	2014.54	2014.98	2015.42	2015.86	2016.3
3000	3021.15	3021.81	3022.47	3023.13	3023.79	3024.45
4000	4028.2	4029.08	4029.96	4030.84	4031.72	4032.6
5000	5035.25	5036.35	5037.45	5038.55	5039.65	5040.75

(a) Nous ne parlons pas ici des circonstances où les fluides permanens que contiennent les cylindres intérieurs sont moins comptimés qu'ils ne le seroient, s'ils n'étoient pas renfermés, parce que n'ayant alors aucune tendance à sortir, on ne peut les employer que lorsqu'on les fait communiquer à un vaisseau dans lequel on a fait le vuide.

Comme

Comme la pression barométrique peut, dans nos climats, varier de 24 lignes environ, il en résulte, qu'en suivant la marche que nous venons d'indiquer, on doit former 240 tables pour chaque gazomètre; on a alors toutes les pressions barométriques, de dixième de ligne en dixième de ligne, depuis 27 pouces jusqu'à 29.

Il faut 240 tables pour chaque gazomètre.

Et comme la pression additionnelle peut être portée à 48 lignes, chaque table doit avoir au moins 48 colonnes verticales.

Chaque table doit avoir 48 colonnes verticales,

Quant aux colonnes horizontales, on peut n'en mettre que 20, parce qu'elles suffisent pour indiquer tous les nombres.

& 20 colonnes horizontales.

La table que nous venons de présenter, ne comprend que 6 colonnes verticales, mais on insère les autres dans les pages suivantes.

Ces tables peuvent être divisées en plusieurs parties.

Il est possible que quelques personnes trouvent plus commode de faire à chaque opération les réductions nécessaires, mais il en est d'autres qui préféreraient de les avoir sans cesse sous les yeux. Elles auront, à la vérité, fait un travail fastidieux, mais pour peu qu'elles opèrent souvent avec les gazomètres, elles seront bien dédommagées de leur peine.

Grand avantage de ce travail préliminaire.

Le titre de la première table doit être, *valeur des degrés de tel gazomètre à la pression de 27 pouces $\frac{1}{10}$ de ligne de mercure.*

Titre de la première table.

Le titre de la seconde doit être, *valeur*

Titre de la seconde.

des degrés de tel gazomètre à la pression de 27 pouces $\frac{2}{10}$ de ligne de mercure.

Titre des
suivantes.

Et ainsi de suite pour chaque gazomètre, de dixième de ligne en dixième de ligne, jusques & compris la pression de 29 pouces de mercure.

Usage de
ces tables.

Supposons, par exemple, qu'à une pression barométrique de 28 pouces de mercure, & à une pression additionnelle de quatre lignes d'eau, nous ayons parcouru 4000 degrés de l'échelle A; nous chercherons d'abord la table qui a pour titre, *valeur des degrés du gazomètre A, à la pression barométrique de 28 pouces de mercure,* &, parcourant la colonne verticale qui a pour titre, *4 lignes d'eau de pression additionnelle,* nous la suivrons jusqu'à ce que nous rencontrions la colonne horizontale qui répond à 4000 degrés; le nombre 403,72 pouces cubes qui se trouve dans la case correspondante en même tems à ces deux colonnes, nous représentera alors le volume, en pouces cubes, que le fluide permanent auroit occupé, s'il n'eût été comprimé que par 28 pouces de mercure; réduction très-nécessaire, ainsi que nous le verrons par la suite, pour la détermination du poids des fluides permanens.

Usage des
logarithmes
pour la conf-

Pour abrégér les calculs qu'exigent les tables dont nous venons de parler, il est nécessaire

de se servir des logarithmes, & d'opérer de la manière suivante. truction de ces tables,

Valeur des degrés du gazomètre A à une pression barométrique de 28 pouces 4 lignes de mercure, & à une pression additionnelle d'un pouce & demi d'eau.

Supposons d'abord que nous voulions déterminer la valeur des degrés de l'échelle A, lorsque le fluide permanent que contient son cylindre intérieur est comprimé par une colonne de mercure de 28 pouces 4 lignes, plus une colonne d'eau d'un pouce & demi. Pour réduire ces deux pressions en une seule, représentée par des pouces d'eau, nous multiplierons d'abord 340 lignes de mercure qui est notre pression barométrique, par le nombre 13,5681, qui représente la pesanteur spécifique du mercure, comparée à celle de l'eau prise pour unité, & le produit 4613,154 nous indiquera le nombre de lignes d'eau qui correspond à une colonne de mercure de 28 pouces 4 lignes; prenant ensuite le douzième de 4613,154, nous aurons pour quotient le nombre 384,429 qui représentera en pouces d'eau la colonne correspon-

Premier exemple,

dante à 28 pouces 4 lignes
de mercure, à quoi ajoutant 1,5
pour la pression additionnelle, nous aurons pour la
pression totale 385,926 pou. d'eau;
& conséquemment cette proportion,

$$379,9068 : 385,929 :: 100,705 : x (a),$$

ou

log. 385,929	2,586507
log. 100,705	2,003031
log. comp. 379,9068	7,420254

$$\& x = 2,009793 = 102,28;$$

c'est-à-dire, que le même volume de fluide permanent, qui, à une pression de 28 pouces quatre lignes de mercure plus un pouce & demi d'eau, occupoit un espace correspondant à 100 degrés de l'échelle, auroit occupé un espace représenté par le nombre 101,56 degrés

(a) Il est bien clair que toutes ces réductions supposent toujours qu'on connoît la valeur de chaque degré à une pression barométrique de 28 pouces de mercure. Nous prenons ici la valeur de 100 degrés, afin d'éviter les très-petites erreurs qui peuvent provenir des nombres fractionnaires; 1 degré valant 1,00705 pouces cubes, 100 degrés valent nécessairement 100,705 pouces cubes.

s'il n'eût été comprimé que par 28 pouces de mercure. Car, $100,705 : 102,28 :: 100 : x$, & $x = \frac{10228}{100,705} = 101,56$ (a).

Valeur des degrés du gazomètre A à une pression barométrique de 27 pouces 8 lignes de mercure, & à une pression additionnelle de 1 pouce d'eau.

Nous aurons dans ce cas $13,5681 \times 332 = 4504,6092$, dont le douzième est de 375,344

Deuxième exemple.

pouces d'eau, à quoi ajoutant pour la pression additionnelle, nous aurons pour la pression totale représentée par une colonne d'eau qui auroit le même diamètre que le cylindre intérieur . . 376,344 pouces; & conséquemment,

$$379,9068 : 376,334 :: 100,705 : x$$

ou $\log 100,705 \quad 2,003031$
 $\log 376,334 \quad 2,575573$
 $\log. comp. 379,9068 \quad 7,420254$

& $x = 1,998858 = 99,73$.

(a) Et comme chaque degré de l'échelle équivaloit à 1,00705 pouces cubes, ces 101,56 degrés correspondoient à 102,275 pouces cubes; car $101,56 \times 1,00705 = 102,275$.

C'est-à-dire , que le même volume de fluide permanent , qui , à une pression de 27 pouces 8 lignes de mercure plus un pouce d'eau , occupoit un espace correspondant à 100 degrés de l'échelle , auroit occupé un espace représenté par le nombre 99 degrés , à très-peu près , s'il n'eût été comprimé que par 28 pouces de mercure , car $100,705 : 99,73 :: 100 : x$, &

$$x = \frac{9973}{100,705} = 99,03 (a).$$

Valeur des degrés du gazomètre A à une pression barométrique de 28 pouces 7,5 lignes de mercure , & à une pression additionnelle d'une ligne d'eau.

Troisième
exemple.

Nous aurons 13,5681 x
 343,5 = 4660,6423, dont
 le douzième est de 388,3868 pou. d'eau,
 à quoi ajoutant pour une
 ligne d'eau 0,0833

nous aurons , pour la pression totale , exprimée par une colonne d'eau qui auroit le même diamètre que le cylindre intérieur 388,4701 pouces de hauteur , & conséquemment ,

$$379,9068 : 388,4701 :: 100,705 : x ;$$

(a) Multipliant 99,03 par 1,00705 , nous avons pour

ou log.	388,4701	2,590064,
log.	100,705	2,003031,
log. com.	379,5068	7,420254,

$$x = 2,013349; = 103,12$$

C'est-à-dire, que le même volume de fluide permanent, qui, à une pression de 28 pouces 7,5 lignes de mercure plus une ligne d'eau, occupoit un espace correspondant à 100 degrés, auroit occupé un espace représenté par le nombre 102,4 degrés, s'il n'eut été comprimé que par une colonne de mercure de 28 pouces de hauteur & d'un diamètre égal à celui du cylindre; car 100,705 : 103,12 :: 100 : x, & x =

$$\frac{10312}{100,705} = 102,4 (a).$$

Valeur des autres nombres de degrés plus ou moins considérables.

Lorsqu'on a ainsi déterminé la valeur de 100 degrés à toutes les pressions, tant barométrique qu'additionnelle, il est aisé de conclure la va-

produit le nombre 99,728, qui égale à très-peu près la valeur de x.

(a) Et comme chaque degré de l'échelle équivaloit à 1,00705 pouces cubes, les 102,4 degrés correspondoient à 103,121 pouces cubes, car 102,4 × 1,00705 = 103,121.

leur des autres nombres plus ou moins considérables.

Moyen de simplification.

Pour simplifier, on peut ne construire pour chaque gazomètre qu'un tableau semblable au suivant, composé de 140 colonnes verticales & de 48 colonnes horizontales.

100 degrés du Gazomètre A.

		<i>Pression barométrique (a).</i>			
Pression additionnelle.	0 de pression additionnelle.	27 pouces de mercure.	27 pouces 0,1 de ligne de mercure.	27 pouces 0,2 de ligne de mercure.	27 pouces 0,3 de ligne de mercure.
	1 ligne d'eau.				
	2 lignes d'eau.				
	3 lignes d'eau.				
	4 lignes d'eau.				
	5 lignes d'eau.				

Commodité de ce tableau.

Cette table, lorsqu'elle est terminée, contient la valeur de 100 degrés de l'échelle A à toutes les pressions, tant barométrique qu'additionnelle, qu'il est possible d'obtenir.

(a) Nous ne présentons ici qu'une partie de ce tableau, mais il est bien facile de se le représenter en entier.

Veut-on trouver, par exemple, la valeur de 100 degrés de l'échelle A, à une pression barométrique de 27 pouces 4 lignes de mercure & à une pression additionnelle de 8 lignes d'eau, on cherche la colonne qui est intitulée *27 pouces 4 lignes de mercure*, & on la suit jusqu'à ce qu'elle rencontre la colonne horizontale qui a pour titre, *8 lignes d'eau*; le nombre qu'on trouve dans la case correspondante en même-tems à ces deux colonnes, indique la valeur cherchée.

En suivant cette méthode, on est presque toujours obligé, à chaque opération, de faire une multiplication; si l'on a, par exemple, employé 160 degrés, à une pression barométrique de 28 pouces de mercure & de 2 pouces d'eau, après avoir pris le nombre qui se trouve dans la case correspondante à ces deux colonnes, il faut le multiplier par 1,6, & le produit donne le volume, en pouces cubes, qu'auroit occupé le fluide permanent employé, s'il n'eût été comprimé que par 28 pouces de mercure.

Ces exemples suffisent pour bien faire comprendre la manière dont doivent être construites les tables des gazomètres. Les personnes habituées au calcul, les construiront en bien peu de tems.

Si, dans ce cas, on emploie des nombres au-dessus de 100, il faut faire une multiplication.

§. VI.

Moyens que nous avons employés pour obtenir nos fluides permanens.

Gaz hydrogène.

Réduction
du zinc en
poudre.

Nous avons d'abord fait fondre du zinc ; que nous avons ensuite réduit en poudre en l'agitant dans un mortier très-chaud.

Acide sul-
furique alongé
d'eau.

Nous nous servions pour dissoudre ce demi-métal d'un mélange de 7 parties d'eau sur une d'acide sulfurique concentré.

Appareil.

Nous remplissions presque totalement la bouteille dans laquelle s'opéroit la dissolution, & nous y ajustions un tube de verre dont le calibre étoit très-mince, & qui plongeoit dans une bouteille pleine d'alkali caustique (a) ; à cette dernière bouteille étoit adapté un tube mince, qui communiquoit avec une cuve hydro-pneumatique.

Lenteur de
l'opération.

Nous laissons passer le gaz pendant 5 ou 6 minutes avant de le recueillir, & nous étions sûrs, par ce moyen, de l'obtenir aussi pur qu'il est possible de l'avoir en se servant d'une dissolution métallique.

(a) La pesanteur spécifique de cet alkali étoit à celle de l'eau distillée, comme 13 est à 8.

Nous opérions ordinairement sur 12 onces de zinc, & nous conduisions notre opération avec beaucoup de lenteur.

Quantité de zinc sur laquelle nous opérions.

Nous devons observer que nous avons toujours la précaution de préparer notre gaz hydrogène 24 heures avant de l'employer.

Air vital.

Nous désirions beaucoup n'employer que de l'air vital parfaitement pur. M. Lavoisier, que nous consultâmes sur cet objet, eut la bonté de nous offrir 2 $\frac{1}{2}$ livres de muriate sur-oxigéné de potasse bien cristallisé, & qui avoit été fait avec beaucoup de soin (a).

Air vital retiré du muriate oxigéné de potasse.

Nous distillions assez ordinairement 12 onces de ce sel à chaque opération. Nous les introduisions à cet effet dans une cornue de porcelaine qui, ainsi remplie, contenoit très-peu d'air atmosphérique.

Distillation de ce sel.

A cette cornue étoit adapté un tube de verre qui plongeoit dans une bouteille presque pleine d'alkali caustique concentré; & de cette bouteille partoit un autre tube de verre, qui communiquoit avec la cuve hydro-pneumatique.

Appareil.

(a) Je prouverai, par la suite, que l'oxide noir de manganèse fournit souvent de l'air vital aussi pur que le muriate sur-oxigéné de potasse.

Manière de
conduire
cette distilla-
tion.

Nous poussions d'abord le feu très-lentement, afin de faire sortir l'air atmosphérique des vaisseaux ; au bout d'une demi-heure environ, nous ajoutons quelques charbons, & nous perdions les premiers produits qui équivaloient à peu-près à 200 pouces cubes. Nous recueillions alors l'air vital, & sur la fin de l'opération nous faisons rougir la cornue.

Essai des
cornues.

Nous avons soin d'essayer nos cornues de porcelaine, en les plongeant presque totalement dans l'eau, & y comprimant de l'air. Nous n'avons employé que celles qui nous ont paru imperméables.

Quantité
d'oxygène
contenu
dans notre
sel.

Il est bon d'observer que nous avons préalablement reconnu, par plusieurs expériences exactes, que sur 100 grains de notre muriate sur-oxygéné de potasse, nous obtenions ordinairement 37 ou 38 grains d'oxygène, ou autrement, entre 70 & 75 pouces cubes d'air vital.

Ménage-
mens que de-
mande cette
opération.

Cette distillation demande beaucoup de ménagement. Lorsque l'air vital commence à passer, il faut ralentir le feu; si l'on n'a pas cette attention, le bouchon de liège qui retient le tube de verre s'échauffe assez pour s'enflammer, & alors on s'expose à manquer l'opération. Lorsque cet accident arrive, il faut, pour ne pas perdre le sel qui reste dans la cornue, la plonger promptement dans un bassin d'eau froide.

Nous avons aussi le soin de préparer notre air vital 24 heures au moins avant de l'employer.

§. V I I.

Des corrections relatives aux dilatations & aux pressions.

Il est indifférent, relativement aux pressions, de dire que les espaces occupés par des volumes égaux sont en raison inverse des pressions, ou que, sous le même espace, la densité des fluides est en raison directe des compressions. Nous avons fait usage de ce dernier énoncé, & nous avons en conséquence augmenté ou diminué la valeur représentative de chaque degré (a), en raison directe des compressions barométrique & additionnelle.

Manières
de s'énoncer
relativement
aux compres-
sions.

Quant aux corrections relatives aux dilata-
tions, elles ont été heureusement très-peu nom-
breuses. La température de la pièce dans laquelle
nous avons opéré n'a guère varié que d'un demi-
degré en plus ou en moins, & conséquemment

Des correc-
tions relati-
ves aux dila-
tations.

(a) C'est-à-dire que nous ramenions la quantité de fluide permanent que nous employions, au volume qu'il auroit occupé s'il n'eut été comprimé que par 28 pouces de mercure.

les erreurs que nous avons pu commettre ont dû être très-peu considérables.

Notre embarras sur le choix d'un nombre représentatif de la dilatation.

Nous avons été long-tems dans l'incertitude avant de choisir un nombre représentatif de la dilatation. Le peu d'accord qui existe entre les expériences qui ont été faites jusqu'à ce moment sur cet objet, nous a beaucoup embarrassés (a), & ce n'est qu'en tremblant que nous avons fait un choix. Croyant cependant que le travail de MM. Guyton (ci-devant de Morveau) & du Vernois, sur la dilatabilité des fluides permanens, est encore le plus approchant de la vérité, nous avons employé les déterminations présentées par ces deux Physiciens. Suivant l'une, l'air vital se dilate par chaque degré du thermomètre de Réaumur, depuis le terme de la glace fondante jusqu'au 20° degré, de $\frac{1}{442.5}$ de son volume ; & suivant l'autre, le gaz hydrogène dans le même espace se dilate de $\frac{1}{238.6}$ par chaque degré.

Dilatabilité de l'air vital.

Dilatabilité du gaz hydrogène.

Compensation des très-petites erreurs que nous avons pu commettre relativement aux dilatations.

Il est très-probable que ces déterminations ne s'éloignent pas sensiblement de la vérité, & comme nos corrections n'ont guère été que d'un demi-degré, tantôt en plus, tantôt en moins, les très-petites erreurs dans lesquelles

(a) Voyez le VII^e volume des Annales, page 55.

nous avons pu tomber, ont dû à très-peu près se compenser.

§. VIII.

De la méthode que nous avons employée pour peser nos fluides permanens.

Nous avons cru nécessaire pour déterminer avec exactitude le poids de nos fluides permanens, de les peser lorsqu'ils étoient dans les cylindres intérieurs; nous avons en conséquence fait ajuster à l'un des tubes communiquans avec le cylindre intérieur, une vis sur laquelle nous pouvions adapter un ballon dont le volume étoit d'environ 8 ou 9 cents pouces cubes.

Nous faisons le vuide dans ce ballon jusqu'à ce que le mercure ne fût plus qu'à 1 ligne au-dessus du niveau, & après l'avoir pesé, nous le vissions sur notre gazomètre (a). Nous examinons alors la montre & l'échelle, & nous ouvrons les deux robinets, à l'aide desquels nous pouvions établir une communication (b).

Procédé.

(a) Toutes nos pesées ont été faites pendant le cours de la combustion.

(b) Il est clair qu'en déterminant les poids des fluides permanens, avant ou après la combustion, on n'a pas besoin d'examiner la montre.

Le ballon se remplissoit , & quand nous étions sûrs qu'il étoit bien plein, nous fermions les robinets, & nous examinions de nouveau la montre & l'échelle. De la quantité de degrés que nous avons parcourus pendant cette opération, nous soustrayions celle qui avoit été employée à la combustion, & la différence nous donnoit le nombre des pouces cubes qui étoient entrés dans notre ballon. Nous le repésions ensuite, & nous divisons la différence des deux pesées par le nombre de pouces cubes entrés dans le ballon.

Nous avons, par ce moyen, le poids de chaque pouce cube des fluides permanens dont nous nous servions, & de plus l'avantage d'être dans les circonstances les plus favorables pour obtenir des résultats exacts.

Nous devons encore observer que dans toutes ces pesées, nous nous arrangions toujours pour toucher le verre du ballon le moins qu'il nous étoit possible, afin de ne pas tomber dans une source d'erreur qui auroit pu devenir considérable.

Précautions
qu'il faut
prendre.

Il faut toujours avoir la précaution de faire toutes les pesées du gaz hydrogène avant d'entreprendre celles de l'air vital. La raison en est simple; car, comme on ne peut pas faire un vuide parfait, lorsqu'on a fait une pesée de gaz hydrogène, & qu'on a ensuite vuidé le ballon,

ballon, à l'aide de la machine pneumatique, il y reste encore une petite quantité de gaz hydrogène qui se mêle avec l'air vital qu'on y introduit : si donc on veut se servir ensuite de cet air vital, il se trouve mêlé de gaz hydrogène, &, au bout d'un certain tems, il en pourroit contenir assez pour produire une détonation. Il est donc nécessaire d'avoir un ballon particulier pour chaque espèce de fluide permanent.

Observations.

Il n'existe que deux moyens de faire passer dans les gazomètres, les fluides permanens qui ont servi aux pesées.

Le premier consiste à vider le ballon à l'aide de la machine pneumatique, & à refouler ensuite dans le gazomètre le fluide permanent qu'on a pesé. M. Fortin a construit pour cette opération, des machines pneumatiques qui sont en même-tems foulantes & aspirantes.

Le second consiste à plonger le ballon dans l'eau, & à faire passer sous des cloches le fluide permanent qu'il contient.

La première de ces méthodes comporte quelques sources d'erreur qu'il est nécessaire d'indiquer. Ne pouvant, en effet, faire un vuide parfait dans les corps de pompe, il y reste

toujours une petite quantité de gaz azote, qui, se mêlant ensuite, soit avec le gaz hydrogène, soit avec l'air vital, peut, lorsqu'on répète souvent la même opération, produire une différence sensible dans les résultats.

La seconde est encore plus incommode, parce qu'après avoir mouillé les parois intérieures du ballon, il faut les sécher avant de faire une seconde pésée.

Pour éviter tous ces inconvéniens, nous perdions les échantillons qui nous servoient à déterminer le poids des fluides permanens employés.

§. I X.

Précautions que nous avons prises pour lutter le ballon dans lequel devoit s'opérer la combustion.

Nous avons craint qu'en mettant immédiatement du lut gras sur le verre & sur le cuivre, l'huile qui entre dans sa composition ne se vaporisât pendant l'expérience, & ne nous exposât à une explosion dangereuse.

Procédé.

Nous avons en conséquence maintenu d'abord le ballon avec du papier & de la colle ordinaire; après en avoir mis plusieurs couches, & les avoir laissé sécher, nous les avons enduites

de linge trempé dans un mélange de chaux & de blanc d'œuf, & nous avons ensuite recouvert ce double renfort avec du lut gras bien préparé, que nous avons maintenu avec des bandes de linge enduites de même de chaux & de blanc d'œuf.

Cette opération a été faite trois jours avant le commencement de l'expérience, & pendant cet intervalle de tems, ayant donné à chaque gazomètre une pression de 4 pouces, nous avons ouvert tous les robinets, & nous nous sommes assurés, par ce moyen, non-seulement que le ballon étoit bien lutté, mais encore que nos deux cylindres intérieurs n'avoient aucune communication avec l'air environnant.

Essai de nos gazomètres.

C'est-là le meilleur moyen d'essayer les gazomètres. Après leur avoir donné une pression de 3 ou 4 pouces, on examine l'échelle, le thermomètre, & le baromètre; & quelques jours après, on examine de nouveau l'échelle, lorsque le thermomètre & le baromètre sont à peu-près au même degré où ils étoient à la première observation: si alors le nonius, ou l'index, correspond au même degré, on est sûr que les cylindres intérieurs ne perdent pas.

Procédé pour s'assurer de la bonne construction des gazomètres.

Avant de lutter le ballon, il faut avoir le soin de le bien sécher. Pour y parvenir, on y introduit une serviette neuve, qu'on a préala-

Précautions qu'il faut prendre pour sécher le ballon.

blement bien chauffée ; en agitant ensuite le ballon, on la promène dans toutes ses parties. Il faut sur-tout avoir grand soin que le linge dont on se sert ne s'effile pas, parce que les portions qui adhéreroient à la partie interne du ballon produiroient, à la fin de l'expérience, des erreurs plus ou moins considérables.

S. X.

Opérations préliminaires à la combustion.

Manière de substituer de l'air vital, à l'air atmosphérique que contient le ballon.

Le mercredi 13 mai 1790, nous adaptâmes la machine pneumatique au ballon dans lequel devoit s'opérer la combustion ; mais après avoir fait agir les pistons pendant plus d'une demi-heure, notre vuide ne parvint qu'à 5 lignes, c'est-à-dire, qu'il restoit encore assez d'air atmosphérique dans notre ballon pour faire équilibre à une colonne de mercure de cinq lignes de hauteur (a). Nous fermâmes alors le robinet de la machine pneumatique, & nous ouvrîmes celui qui communiquoit avec le gazomètre rempli d'air vital.

Observation du baromètre.

Le baromètre, à l'instant où nous fîmes le

(a) Nous avons reconnu depuis que nos corps de pompe contenant un peu d'eau, nous ne pouvions, dans cet état, faire le vuide à plus de cinq lignes.

vuide, étoit à 28 pouces, ou autrement à 336 lignes.

Le zéro du nonius (a) parcourut, pendant cette opération, 990 degrés, qui, multipliés par 1,00618 (b), correspondent à 996,118 pouces cubes.

Course du nonius.

D'où il résulte que le ballon, à l'instant de la combustion, contenoit,

Volume & nature des fluides permanens contenus dans le ballon au commencement de l'expérience.

1°. Air vital. 996,118 pouces cub.

2°. Air atmosphérique. 15

Total. 1011,118.

Cette détermination de la quantité d'air atmosphérique restante dans le ballon, provient de ce raisonnement simple; puisqu'un vuide de 331 lig. de mercure a enlevé 996,118 pouces cubes, combien un vuide de 5 lignes en auroit-il enlevé? ou autrement $331 : 996,118 :: 5 : x$, & $x = 15$.

Il est bon d'observer que le thermomètre,

Observations du thermomètre;

(a) Il suffit de jeter les yeux sur un gazomètre avec échelle, pour concevoir que le zéro du nonius fait, dans ce cas, l'office de l'extrémité de l'index qu'on adapte aux gazomètres qui sont divisés sur le quart-de-cercle.

(b) Nous avons vu, en effet, que la pression additionnelle étant nulle, & la pression barométrique étant de 28 pouces, chaque degré de l'échelle B équivaloit à 1,00618 pouce cube.

à l'instant où nous fîmes cette opération, étoit à $13 \frac{1}{2}$ degrés.

§. XI.

Première inflammation.

Le mercredi 13 mai 1790, nous avons, à l'aide de l'étincelle électrique, commencé la combustion, en présence de plusieurs membres de l'Académie.

La pression du gazomètre B, à l'état d'horizontalité, étoit d'une ligne; & celle du gazomètre A, au même état, étoit d'un pouce.

Comme nous avons remarqué que cette dernière pression n'étoit pas assez forte, nous avons ôté quelques poids du bassin A, & alors le gaz hydrogène s'est allumé.

A la fin de l'expérience, nous avons remis les poids que nous avons ôtés, & ce n'est qu'alors que nous avons examiné l'échelle; de sorte que nous nous sommes trouvés dans le même cas que si nous eussions eu constamment une pression d'un pouce d'eau.

Heure à laquelle la combustion a commencé.
Fermeture.

La combustion a commencé à six heures & demie du soir; & nous avons fermé le robinet communiquant avec le gaz hydrogène, à dix heures 51 minutes.

Nous avons donné une ligne de pression au gazomètre B, parce que cette pression diminuant dans le haut & dans le bas de l'échelle, ainsi qu'on peut le voir dans les résultats du second paragraphe, nous étions alors, à très-peu-près, dans la même circonstance que si nous n'avions eu qu'une demi-ligne de pression. Si, à l'état d'horizontalité, nous avions mis zéro de pression, nous aurions eu, au haut & au bas de l'échelle, une traction d'une demi-ligne qui auroit pu nous nuire.

Observation sur la pression du gazomètre B.

§. X I I.

Seconde inflammation.

Le lendemain nous avons voulu recommencer la combustion, mais nous avons été plus de deux heures avant de pouvoir réussir. Il paroît que dans la première combustion, le cuivre s'étoit un peu oxidé, & que son oxide étoit resté dans le très-petit trou du tube (a). A six heures trente minutes, le gaz hydrogène s'étant enfin allumé, nous avons cru ne devoir cesser

Difficulté que nous avons éprouvée pour rallumer.

(a) On peut remédier à cet inconvénient, en employant un petit morceau de platine semblable à ceux dont on se sert pour les chalumeaux, & en le soudant au bout du tube de cuivre.

la combustion, que quand nos fluides permanens seroient totalement consommés.

Observations sur la flamme.

La flamme étoit petite, mais très-belle & parfaitement blanche. Nous avions de la peine à la distinguer pendant la journée, & nous étions obligés, pour nous assurer qu'elle existoit, de couvrir le ballon avec des feuilles de papier noir à l'aide desquelles nous pouvions l'apercevoir. Elle n'occupoit guère plus d'espace que la tête d'une grosse épingle.

Nous pouvions l'augmenter ou la diminuer à volonté, en chargeant ou déchargeant le bassin A.

Pression du gazomètre A & du gazomètre B.

A cette seconde inflammation, les pressions étoient de 1 ligne pour le gazomètre B, & d'un pouce & demi pour le gazomètre A.

§. X I I I.

De la manière de remplir les cylindres intérieurs sans interrompre la combustion.

La difficulté que nous avons éprouvée pour enflammer le gaz hydrogène à la seconde reprise, nous ayant déterminés à ne point éteindre que l'expérience ne fût totalement finie; nous devions entretenir le plein des gazomètres, ou du moins les remplir lorsqu'ils étoient presque vuides, sans pourtant produire aucune secousse dans la flamme du ballon.

Nous nous sommes d'abord assurés par plusieurs expériences très-directes, que le zéro du nonius du gazomètre A parcouroit, à la pression d'un pouce & demi d'eau, 35 degrés de l'échelle par quart-d'heure; & qu'à la pression d'une demi-ligne d'eau, le zéro du nonius du gazomètre B ne parcouroit dans le même espace de tems que 17 degrés, pour entretenir la combustion du gaz hydrogène contenu dans l'espace représenté par les 35 degrés dont nous venons de parler.

Course de chaque nonius dans un tems donné.

A l'aide de ces premières données, nous ne risquons pas de nous tromper sur la quantité de fluide permanent qui se consommoit pendant les remplissages; car, si nous étions un quart-d'heure, par exemple, à remplir le gazomètre A, nous comptions 35 degrés en sus du nombre de degrés qui avoient été parcourus par le zéro du nonius entre les deux derniers remplissages.

Détermination de la consommation opérée pendant les remplissages.

Nous faisons la même opération pour le gazomètre B, avec cette seule différence que pour un quart-d'heure que nous étions, par exemple, à le remplir, nous ne comptions que 17 degrés.

Lorsque nous voulions remplir le gazomètre A, nous mettions 2 pouces d'eau au-dessus de la planche de la cuve sur laquelle étoit

Observations sur les précautions qu'exigent les remplissages.

la cloche qui communiquoit avec le cylindre intérieur; nous examinâmes alors la montre & l'échelle, nous ouvrons les robinets, & aussitôt le gaz hydrogène, dont la cloche étoit pleine, remontoit de 6 lignes pour se mettre en équilibre avec la pression du gazomètre qui étoit de 18 lignes. Nous transférons ensuite du gaz hydrogène dans la cloche, à la manière ordinaire, & ce gaz passoit très-prompement dans le cylindre intérieur, toujours pour établir l'équilibre de pression.

Dès que le gazomètre est rempli, on ferme les robinets & on examine de nouveau l'échelle & la montre. Le degré auquel correspond une des divisions du nonius sert de point de départ, & la différence entre les deux examens de la montre, indique la quantité de degrés qu'il faut ajouter à la course du nonius entre les deux derniers remplissages.

On examine encore la montre & l'échelle, lorsque le gazomètre a parcouru à peu-près l'espace déterminé, & on le remplit de la même manière que nous venons d'indiquer.

Lorsque nous voulions remplir le gazomètre B, nous ne mettions ordinairement que 7 ou 8 lignes d'eau au-dessus de la planche de la cuve, parce que la pression du cylindre intérieur n'étoit que d'une demi-ligne.

§. X I V.

Marche qu'on doit suivre, pendant la combustion, pour déterminer le volume réel des fluides permanens qu'on emploie.

Nous allons d'abord donner une idée de la manière de tenir note des renseignements nécessaires à cette détermination.

1°.

Gazomètre A.

Gaz hydrogène.

Première combustion.

<i>Commencement de la combustion.</i>	<i>Résultat.</i>
Baromètre.....28 pouces $\frac{1}{10}$ de ligne,	N ^o . I ^{er} .
Thermomètre...13 degrés,	Départ.....1764° degré,
Point de départ..1764° degré.	Fermeture.. 148°,
	Parcouru.. <u>1616</u> degrés.
<i>Fin de la combustion.</i>	Pression add. 1 pouce d'eau,
Fermeture.....148° degré,	Températu. 13 degrés.
Baromètre.....28 pouces $\frac{1}{10}$ de ligne,	Pression barométriq. 28 pou.
Thermomètre...13 degrés.	- $\frac{1}{10}$ de ligne.

Corrections relatives à la pression.

Nous avons vu dans le cinquième paragraphe,

qu'à une pression de 28 pouces de mercure plus 1 pouce d'eau, chaque degré de l'échelle A correspondoit à 1,0097 pouce cube.

Mais nous avons dans la circonstance présente une plus grande pression, puisque celle que nous nommons barométrique est de 28 pouces plus $\frac{1}{10}$ de ligne; & conséquemment la valeur des degrés doit augmenter.

Pour connoître cette augmentation, il faut faire ce raisonnement simple; si, à une pression de 28 pouces de mercure plus 1 pouce d'eau, chaque degré de l'échelle A équivaut à 1,0097 pouce cube, quelle sera sa valeur à une pression de 28 pouces $\frac{1}{10}$ de ligne de mercure plus un pouce d'eau? ou autrement 336 lignes de mercure plus 1 pouce d'eau: 336,1 lignes de mercure plus un pouce d'eau: : 1,0097: x.

Réduisant le premier terme en pouces d'eau, d'après le rapport des pesanteurs spécifiques du mercure & de l'eau indiqué dans le cinquième paragraphe, on a cette proportion, 380,9068: 381,0198: : 1,0097: : x & $x = 1,01$ à très-peu près.

Valeur de
chaque degré
de l'échelle
A à une pres-
sion de 28
pouces $\frac{1}{10}$ de
ligne de mer-
cure, plus 1
pouce d'eau.

Ainsi, chaque degré de l'échelle A valoit, à la pression de 28 pouces $\frac{1}{10}$ de ligne de mercure plus 1 pouce d'eau, 1,01 pouce cube. Multipliant ce dernier nombre par 1616, on a pour la valeur des degrés parcourus, 1632,16 pouces cubes.

Mais comme, en vertu de la dilatabilité des fluides permanens, leur volume & leur poids changent avec la température, il faut encore faire quelques autres corrections.

Corrections relatives à la dilatation.

Si les expériences étoient assez multipliées pour indiquer au juste le poids de chaque espèce de fluide permanent à toutes les températures, on ne feroit alors que les corrections qui sont relatives aux pressions, & on connoîtroit promptement en consultant ces premiers résultats, *le poids d'un fluide permanent quelconque, réduit à une pression de 28 pouces de mercure, & élevé à telle ou telle température*; mais comme on ne détermine ordinairement le poids des fluides permanens qu'à une seule température, & que, pour cette raison, il faut, lorsqu'ils ne sont pas à cette température, ramener leur volume à celui qu'ils occuperoient s'ils y étoient, on choisit ordinairement pour cette détermination le 10° degré du thermomètre de Réaumur, parce que c'est celui qui, dans notre climat, approche le plus de la température moyenne de l'atmosphère.

Mais la température de la chambre dans laquelle nous avons opéré, ayant été constam-

On ne détermine ordinairement le poids des fluides permanens qu'à une seule température.

Température à laquelle nous avons

déterminé le poids de nos fluides permanens.

ment, pendant tout le cours de l'expérience, entre le 13° & le $14^{\circ}\frac{1}{2}$ degré, nous avons choisi la température de $13\frac{1}{2}$ degrés pour peser notre gaz hydrogène, & celle de 14 degrés pour peser notre air vital.

Correction d'un demi-degré.

Le poids de notre gaz hydrogène ayant donc été déterminé à une température de $13\frac{1}{2}$ degrés, & la température de celui qui a été consommé dans cette première combustion n'étant que de 13 degrés, nous devons ramener son volume à celui qu'il auroit occupé, si sa température eût été de $13\frac{1}{2}$ degrés, précaution sans laquelle nous évaluerions son poids au-dessous de ce qu'il étoit réellement, puisqu'il est certain que moins un fluide permanent est dilaté & plus il pèse sous un volume déterminé.

Énoncé qui nous a servi pour cette correction.

Nous avons fait usage relativement à cette correction, de l'énoncé de MM. Guyton & du Vernois, suivant lequel le gaz hydrogène se dilate par chacun des 20 premiers degrés du thermomètre de $\frac{1}{238,6}$ de son volume.

Marche qu'il faut suivre pour faire cette correction.

Il ne s'agit, pour faire cette correction, que de diviser le volume du gaz hydrogène employé par le nombre 238,6, & de multiplier le quotient qui en résulte par le nombre des degrés supérieurs ou inférieurs au $13^{\circ}\frac{1}{2}$ degré. On soustrait ensuite ce produit du volume du fluide employé, si la température étoit, lors de l'expérience,

au-dessus du $13^{\circ} \frac{1}{2}$ degré ; & on l'ajoute au contraire, lorsqu'elle étoit au-dessous. Présentons un exemple.

Nous venons de voir que le volume du gaz hydrogène employé dans la première combustion étoit , après avoir fait les corrections relatives aux pressions, de 1632,16 pouces cubes. Divisant ce dernier nombre par 238,6, c'est-à-dire, prenant la $238,6^{\text{e}}$ partie de ce nombre, nous avons pour quotient 6,84, ce qui nous indique que le volume des 1632,16 pouces cubes devoit augmenter ou diminuer de 6,84 pouces cubes, par chaque degré du thermomètre, dans les 20 premiers de l'échelle. Mais comme dans la première combustion, la température étoit de 13 degrés, & que nous devons la ramener à $13 \frac{1}{2}$ degrés, notre correction doit être additionnelle, puisqu'il est certain que nos 1632,16 pouces cubes auroient occupé plus de volume, si leur température eût été plus élevée. Ajoutant donc à 1632,16, la moitié de 6,84 qui est égale à 3,42, nous avons un total de 1635,58, qui nous représente le volume qu'auroit occupé le gaz hydrogène que nous avons employé à cette première combustion, s'il n'eût été comprimé que par 28 pouces de mercure, & s'il eût eu une température de $13 \frac{1}{2}$ degrés.

Modèle de
correction.

I°.

Gazomètre B.

*Air vital.**Première combustion.**Commencement de la combustion.*

Baromètre.....28 pouces $\frac{1}{10}$ de ligne,
 Thermomètre...13 $\frac{1}{2}$ degrés,
 Point de départ..1333° degré,

Fin de la combustion.

Fermeture.....599° degré,
 Baromètre.....28 pouces $\frac{1}{10}$ de ligne,
 Thermomètre...13 $\frac{1}{2}$ degrés.

*Resultats.*N° I^{er}.

Départ.....1333° degré
 Fermeture..599° degré,
 Parcours...734 degrés.

Corrections relatives à la pression.

Voici le raisonnement simple qu'il faut faire dans cette circonstance ; si à une pression de 336 lignes de mercure, chaque degré du gazomètre A vaut 1,00618 pouce cube, quelle sera sa valeur à une pression de 336,1 lignes de mercure ? ou autrement $336 : 336,1 :: 1,00618 : x$, & $x = 1,0064794$ pouce cube, nombre qui nous indique la valeur de chaque degré du gazomètre B, à une pression de 336,1 lignes de mercure. Multipliant ensuite ce nombre par 734, on a pour produit 738,756 pouces cubes, nombre qui nous représente le volume de

de l'air vital employé à cette première combustion, & réduit à une pression de 28 pouces de mercure.

Corrections relatives à la dilatation.

Mais comme le poids de notre air vital a été déterminé à une température de 14 degrés, il faut ramener nos 738,756 pouces cubes à cette température, c'est-à-dire, déterminer le volume qu'ils auroient occupé, s'ils eussent été à cette température.

Nous nous sommes encore servi, pour faire cette correction, d'un énoncé de MM: Guyton & du Vernois, suivant lequel l'air vital se dilate par chacun des 20 premiers degrés du thermomètre de $\frac{1}{442,5}$ de son volume.

Énoncé relatif à la dilatation.

Divisant donc 738,756 par 442,5, nous avons pour quotient 1,67, dont la moitié, ajoutée à 738,756, donne un total de 739,791 pouces cubes, nombre qui représente le volume qu'auroit occupé l'air vital employé dans la première combustion, si sa température eût été de 14 degrés, la compression n'étant de même que de 28 pouces de mercure.

Correction.

2°.

Gazomètre A.

Gaz hydrogène.

Seconde combustion.

Modèles pour le calcul des remplissages, tant des Gazomètres, que du Ballon propre à peser les fluides permanens.

Baromètre.....27 pouces 11 $\frac{6}{10}$ lignes,
Thermomètre...13 $\frac{1}{2}$ degrés,
Point de départ..1760° degré.

Premier remplissage du Gazomètre.

Heure de l'examen..minuit 10 minutes,
Echelle.....595° degré,
Nouvel examen..minuit 25 minutes,
Echelle.....1842° degré,
Baromètre.....28 pouces $\frac{2}{10}$ de ligne,
Thermomètre...13 $\frac{1}{2}$ degrés.

Gaz hydrogène employé
à la combustion.

Résultats.

N° 1^{er}.

Départ.....1760° degré,

Examen.....595° degré,

Course.....1165 degrés.

15 min. pour
le remplissage 35

Employé.....1200 degrés.

Pression addi-
tionnelle...1 $\frac{1}{2}$ po. d'eau,

Pression baro-
métrique...27 p. 11,9 lig.

Température. 13 $\frac{1}{2}$ degrés.

*Gaz hydrogène employé
à la combustion.*

Résultats.

N^o. II.

Départ.....1842° degré,

Examen.....1792° degré,

Course..... 50 degrés.

3 minutes... 7

Employé.... 57 degrés.

Pression addi-
tionnelle.. 1½ po. d'eau.

Pression baro-
métrique.. 28 p. $\frac{1}{10}$ de li.

Température 13½ degrés.

*Premier remplissage
du Ballon.*

Examen....1792° degré,

2^e Examen.. 973° degré,

Course..... 819 degrés.

Otez, tems du
remplissage,

3 minutes.. 7

Reste.... 812

Pression baro-
métrique.. 28 pouces,

Pression addi-
tionnelle.. 1½ p. d'eau,

Température 13½ degrés.

Remplissage du Ballon.

Examen.....minuit 46 minutes.

Echelle.....1792° degré,

Nouvel examen..minuit 49 minutes,

Echelle.....973° degré,

Baromètre.....28 pouces,

Thermomètre...13½ degrés.

représente la pression barométrique qu'a supportée le volume du gaz hydrogène contenu dans les 1200 degrés de l'échelle qui ont été parcourus entre le commencement de la seconde combustion & le premier remplissage du gazomètre A.

Nous opérions de la même manière pour les températures; & nous ajoutions ensemble celle qui étoit observée à la fin d'un remplissage, & celle qui étoit observée à la fin du suivant: la moyenne de cette somme nous donnoit la température exacte du fluide permanent employé.

Nous ne parlons pas ici du calcul des remplissages, tant du gazomètre B que du ballon qui seroit à pefer l'air vital, parce que les précautions nécessaires pour cette opération sont semblables à celles que nous venons d'indiquer pour le gazomètre A, avec cette seule différence que, dans la première de ces deux circonstances, c'est-à-dire, lorsqu'on opère sur le gazomètre B, il ne faut compter pour la course du nonius, en un quart-d'heure, que 17 degrés.

§. X V.

Modèle de calcul pour déterminer le poids des fluides permanens dont on se sert.

Gaz hydrogène.

Premier remplissage du ballon, & conséquemment première pesée (a).

Exemple
pour le gaz
hydrogène.

Baromètre	28	pouces ,
Thermomètre	13	$\frac{1}{2}$ degrés ,
<hr/>		
Course du nonius	812	degrés.

Le gaz hydrogène qui étoit renfermé dans l'espace représenté par ces 812 degrés, étoit comprimé par 28 pouces de mercure plus un pouce & demi d'eau ; d'où nous pouvons conclure que s'il n'eût été comprimé que par 28 pouces de mercure, il auroit occupé un espace représenté par 815,206 degrés, car, comme les volumes des fluides permanens sont en raison inverse des compressions, nous avons cette proportion 381,4068 : 379,9068 :: x : 812 ; & $x = \frac{381,4068 \times 812}{379,9068} = 815,206$ degrés. Mais nous avons vu dans le quatrième paragraphe,

(a) Voyez le résultat de la page 291.

qu'à la pression de 28 pouces de mercure, chaque degré de l'échelle A équivaloit à 1,00705 pouce cube; il en résulte donc que nos 815,206 deg. correspondoient à 820,953 pouces cubes, car $815,206 \times 1,00705 = 820,953$.

Or, comme le ballon vuide pesoit.....2^{liv.} 9^{onc.} 7^{grs.} 59^{grs.}

Et que, contenant les 820,953 pouces cubes de gaz hydrogène, il pesoit. . . 2 10 » 20 $\frac{3}{4}$
 Différence..... 33 $\frac{1}{4}$ gr.

Nous pouvons conclure que chaque pouce cube de notre gaz hydrogène, à la pression de 28 pouces de mercure, & à la température de 13 $\frac{1}{2}$ degrés, pesoit 0,040501 de grain; car $\frac{33,25}{820,953} = 0,040501$.

Air vital.

Premier remplissage du Ballon, & conséquemment première pesée (a).

Exemple pour l'air vital.

Baromètre..... 28 pouces.
 Thermomètre..... 14 degrés.
 Course du nonius.... 805 degrés.
 qui équivalent à..... 809,9749 po. cubes.

(a) Nous ne faisons pas ici de correction pour la pression additionnelle, parce qu'elle étoit presque nulle.

Car $805 \times 1,00618 = 809,9749$ (a).

Le ballon vuide pesoit . 2^{liv.} 9^{onc.} 7^{gros} 61^{½ gr.}
rempli des 809,9749 pou-
ces cubes d'air vital , il
pesoit 2 10 5 27^{½ gr.}

Différence 5^{gros} 38^{grains.}

Chaque pouce cube d'air vital pesoit donc ,
à la pression de 28 pouces de mercure & à
la température de 14 degrés, 0,491373 ; car

$$\frac{398}{809,9749} = 0,491373.$$

Observations.

Nous faisions ordinairement pour faire nos pesées, l'instant où la pression atmosphérique étoit correspondante à celle de 28 pouces de mercure, & où le thermomètre étoit, dans le gazomètre A, à 13^½ degrés, & dans le gazomètre B, à 14 degrés.

Le gazomètre B étoit du côté d'une fenêtre sur laquelle donnoit quelquefois le soleil, &

(a) Nous avons vu en effet dans le quatrième paragraphe, qu'à une pression de 28 pouces de mercure, en supposant zéro de pression additionnelle, chaque degré de l'échelle B correspondoit à 1,00618 pouce cube.

c'est probablement pour cette raison que la température a constamment été pendant la journée à $\frac{1}{2}$ degré au-dessus de celle du gazomètre A.

Il n'est pas nécessaire, dans ces sortes de pesées, que le vuide du ballon soit parfaitement exact. Lors même qu'il n'est fait que partiellement, les résultats n'en sont pas moins concluans, parce qu'on ne détermine le volume des fluides permanens qui entrent dans le ballon, que par la course du nonius, & qu'on n'attribue la différence des deux pesées qu'à ce volume bien déterminé.

Avantages
de cette méthode.

Nous devons observer à ce sujet, que la méthode que nous venons d'indiquer est préférable à celle qui est ordinairement employée pour déterminer le poids des fluides permanens, non-seulement parce qu'elle est plus commode, mais encore parce qu'elle est plus exacte.

La connoissance nécessaire du volume du ballon; la détermination du volume d'air atmosphérique restant dans ce vase, après y avoir fait le vuide aussi exactement que le comportent nos machines pneumatiques; la nécessité de mettre au même niveau que celle de la cuve, l'eau contenue dans la cloche sur laquelle est vissé le ballon: toutes ces conditions

qu'exige de la méthode ancienne, augmentent les difficultés & multiplient les sources d'erreurs.

§. X V I.

Poids de chaque pouce cube du gaz hydrogène que nous avons employé.

Poids de chaque pouce cube du gaz hydrogène que nous avons employé, à la pression de 28 pouces de mercure, & à la température de $13 \frac{1}{2}$ degrés.

Nous avons pesé, à différentes reprises, le gaz hydrogène que nous avons employé, & quoique les résultats que nous avons obtenus, aient été à-peu-près semblables, cependant, pour nous rapprocher, autant qu'il étoit possible, de la vérité, nous avons pris une moyenne entre toutes nos déterminations.

1 ^{re} pesée, poids de chaque pouce cube	0,040501 de grain,
2 ^e pesée	0,040483
3 ^e pesée	0,040454
4 ^e pesée	0,040370
	<hr/>
Total	0,161808
	<hr/>
Moyenne	<u><u>0,040452 de grain.</u></u>

Ainsi chaque pouce cube du gaz hydrogène que nous avons employé, pesoit, à la température de $13 \frac{1}{2}$ degrés, & à une pression de 28 pouces de mercure, 0,040452 de grain.

§. X V I I.

Poids de chaque pouce cube de l'air vital que nous avons employé.

N'ayant fait que deux pesées sur l'air vital, nous avons pris, pour plus d'exactitude, une moyenne entre leurs résultats.

Poids de chaque pouce cube de l'air vital que nous avons employé, à la température de 14 degrés, & à la pression de 28 pouces de mercure.

1 ^{re} pesée, poids de chaque pouce cube	0,49213	de grain,
2 ^e pesée	0,49287	
Total	<u>0,98500</u>	
Moyenne	<u><u>0,49250</u></u>	de grain.

Ainsi chaque pouce cube de l'air vital que nous avons employé, pesoit, à la température de 14 degrés, & à la pression de 28 pouces de mercure, 0,4925 de grain.

§. X V I I I.

Volume total du Gaz hydrogène que nous avons employé, réduit à une pression de 28 pouces de mercure, & à une température de 13 ½ degrés.

N°. 1 ^{er} . 1 ^{re} combustion.	1635,580
N°. 2 ^e . 2 ^e combustion.	1211,281

2846,861

	<i>De l'autre part</i> . . .	2846,861
N ^o .	3 ^e <i>Idem</i>	57,645
N ^o .	4 ^e <i>Idem</i>	594,231
N ^o .	5 ^e <i>Idem</i>	251,161
N ^o .	6 ^e <i>Idem</i>	1635,610
N ^o .	7 ^e <i>Idem</i>	1578,428
N ^o .	8 ^e <i>Idem</i>	61,847
N ^o .	9 ^e <i>Idem</i>	133,833
N ^o .	10 ^e <i>Idem</i>	1177,026
N ^o .	11 ^e <i>Idem</i>	1055,649
N ^o .	12 ^e <i>Idem</i>	1085,352
N ^o .	13 ^e <i>Idem</i>	132,610
N ^o .	14 ^e <i>Idem</i>	974,623
N ^o .	15 ^e <i>Idem</i>	155,697
N ^o .	16 ^e <i>Idem</i>	1762,350
N ^o .	17 ^e <i>Idem</i>	207,181
N ^o .	18 ^e <i>Idem</i>	75,467
N ^o .	19 ^e <i>Idem</i>	1463,913
N ^o .	20 ^e <i>Idem</i>	1427,490
N ^o .	21 ^e <i>Idem</i>	66,348
N ^o .	22 ^e <i>Idem</i>	720,425
N ^o .	23 ^e <i>Idem</i>	946,053
N ^o .	24 ^e <i>Idem</i>	264,595
N ^o .	25 ^e <i>Idem</i>	514,453
N ^o .	26 ^e <i>Idem</i>	712,449
N ^o .	27 ^e <i>Idem</i>	926,111
N ^o .	28 ^e <i>Idem</i>	66,710

<i>Ci-contre</i> ,	20894,118
N ^o . 29 ^c <i>Idem</i>	1716,022
N ^o . 30 ^c <i>Idem</i>	1638,778
N ^o . 31 ^c <i>Idem</i>	1558,929
N ^o . 32 ^c <i>Idem</i>	172,716
<hr/>	
Total	25980,563 pouc. cub.
<hr/> <hr/>	

§. X I X.

Volume total de l'air vital que nous avons employé, réduit à une pression de 28 pouces de mercure, & à une température de 14 degrés.

N ^o . 1 ^{er} . 1 ^{re} combustion.	739,791
N ^o . 2 ^e . 2 ^e combustion..	1586,858
N ^o . 3 ^e <i>Idem</i>	1524,342
N ^o . 4 ^e <i>Idem</i>	992,304
N ^o . 5 ^e <i>Idem</i>	643,116
N ^o . 6 ^e <i>Idem</i>	839,416
N ^o . 7 ^e <i>Idem</i>	793,489
N ^o . 8 ^e <i>Idem</i>	972,380
N ^o . 9 ^e <i>Idem</i>	664,677
N ^o . 10 ^e <i>Idem</i>	893,542
N ^o . 11 ^e <i>Idem</i>	39,197
N ^o . 12 ^e <i>Idem</i>	63,389
N ^o . 13 ^e <i>Idem</i>	1405,721
<hr/>	
	11158,202

	<i>De l'autre part, . . .</i>	11158,202
N ^o . 14 ^c	<i>Idem.</i>	23,007
N ^o . 15 ^c	<i>Idem.</i>	235,468
N ^o . 16 ^c	<i>Idem.</i>	513,632
N ^o . 17 ^c	<i>Idem.</i>	548,771
	Total.	12479,08 pou. cub.

§. X X.

*Examen du fluide permanent, restant dans le
Ballon à la fin de la combustion.*

Ouverture
du ballon.

Le vendredi, 22 mai 1790, nous procédâmes, en présence de MM. les commissaires nommés par l'académie, à l'ouverture du ballon dans lequel s'étoit opérée la combustion.

Méthode
employée
pour prendre
un échantil-
lon du fluide
permanent
contenu dans
le ballon.

Comme il étoit nécessaire que nous prissions un échantillon du fluide permanent que contenoit ce ballon, nous y adaptâmes un tube de verre presque plein de nitrate de chaux bien déliquescant & communiquant avec une machine pneumatique aspirante & foulante ; de cette machine pneumatique partoit un tube recourbé, qui alloit plonger dans une bouteille pleine d'eau de chaux, que nous avons pesée avec exactitude, & que nous avons fait communiquer avec une cuve hydro-pneumatique.

Après avoir fait le vuide dans les corps de

pompe & dans tous les tuyaux, nous ouvrîmes le robinet communiquant avec le ballon, & nous fîmes mouvoir les pistons jusqu'à ce que le mercure s'éleva de quatre pouces dans le baromètre. Nous ne crûmes pas devoir pousser plus loin cette opération, dans la crainte que l'eau du ballon ne se vaporisât; d'ailleurs, les 135,5 pouces cubes que nous avons retirés par ce procédé, formoient un échantillon assez considérable pour déterminer avec exactitude les proportions du résidu.

Le poids du sel déliquescent fut augmenté d'un grain, mais comme cette augmentation ne dépendoit que de l'eau tenue en dissolution dans les 135,5 pouces cubes de fluide permanent retiré du ballon, nous n'en fîmes compte que pour l'ajouter à l'augmentation de poids de l'eau de chaux.

Augmen-
tation de
poids du sel
déliquescent.

A l'instant où nous fîmes cette opération, la pression barométrique étoit de 28 pouces & la température étoit de $13 \frac{1}{2}$ degrés.

Hauteur du
baromètre,
& degré du
thermomètre.

Nous lavâmes ensuite, dans de nouvelle eau de chaux, les 135,5 pouces cubes que nous avons obtenus, & nous reconnûmes qu'il n'y restoit plus de gaz acide carbonique.

Essai de cet
échantillon
avec l'eau de
chaux.

Nous en fîmes alors passer six pouces cubes dans une cloche pleine de mercure, & nous essayâmes d'y faire brûler du phosphore; mais

Avec le
phosphore.

aussi-tôt qu'il fut allumé, nous eûmes une légère détonnation qui chassa le mercure contenu dans la cloche.

Avec l'eudiomètre de Volta, & avec un nouvel eudiomètre phosphorique.

Nous pèsâmes exactement la bouteille d'eau de chaux, & après avoir fait plusieurs autres essais, tant avec l'eudiomètre de M. Volta, qu'avec un nouvel eudiomètre que j'aurai l'honneur de présenter incessamment à l'Académie, nous reconnûmes, qu'à l'instant de l'ouverture du ballon, il contenoit en fluides permanens,

Nature & volume des fluides permanens contenus dans le ballon, à la fin de l'expérience.

Gaz azote	467	pouces cubes,
Gaz acide carbonique . . .	39	
Air vital	465	
Gaz hydrogène	16	
	<hr/>	
Total	987	pouces cubes,

Le ballon, au commencement de l'expérience, en contenoit 1011

	<hr/>	
Différence	24	p. c.
Sur quoi ôtant le volume occupé par l'eau formée . . .	19,5	
	<hr/>	
Reste un déficit de . . .	4,5	p. c.
	<hr/> <hr/>	

Observations

Observations.

On pourroit prendre un échantillon des fluides permanens contenus dans le ballon, d'une manière encore plus expéditive. Il faudroit avoir une bouteille de deux pintes environ; la garnir d'un robinet de cuivre; déterminer exactement son volume, par la comparaison du poids de l'eau distillée qu'elle peut contenir; y faire le vuide; la viffer sur le ballon, & ouvrir les robinets communiquans: elle se rempliroit; & alors, fermant les robinets, la dévissant, faisant passer, dans une cloche pleine de mercure, le fluide permanent qu'elle contient, déterminant exactement le volume de ce fluide, à l'aide des divisions préalablement faites sur la cloche, diminuant de ce volume total, celui de l'air atmosphérique qui restoit encore dans la bouteille, après être sortie de dessus la machine pneumatique; absorbant le gaz acide carbonique avec de l'alkali caustique, & employant ensuite les eudiomètres, on analyseroit très-commodément le résidu. Mais nous n'avons pensé à cette méthode que lorsque l'expérience fut totalement finie.

Moyen plus commode de prendre un échantillon des fluides permanens contenus dans le ballon.

Nous avons déterminé le volume du gaz acide carbonique contenu dans le ballon, par l'augmentation du poids de l'eau de chaux que

Détermination du gaz acide carbonique contenu dans le ballon.

contenoit notre bouteille. Cette augmentation a été de 2,8 grains,

A quoi ajoutant l'augmentation de poids du sel déliquescent (a) I

Nous avons un total de 3,8 grains,

qui, d'après les tables de M. Lavoisier, répondent à 5,5 pou. cub. de gaz acide carbonique, car

$$0,68985 : 1 :: 3,8 : 5,5,$$

à quoi ajoutant les 135,5 po. cub.

nous avons pour le volume total du fluide permanent retiré du

ballon 141 pouc. cub.

Détermination du volume total retiré du ballon, 141 pouces cubes.

Détermination du volume total contenu dans le ballon, 987 pouces cubes.

Mais le vuide que nous avons fait n'étoit que de 4 pouces ; & la pression barométrique étoit de 28 pouces , à l'instant où nous l'avons fait : nous devons donc, pour connoître le volume du fluide permanent contenu dans le ballon, à la fin de l'expérience, faire ce raisonnement simple ; si 4 pouces de mercure représentent 141

(a) On conçoit en effet que le fluide permanent ayant abandonné au sel déliquescent l'eau qu'il tenoit en dissolution, devoit en dissoudre une égale quantité en traversant l'eau de chaux.

pouces cubes, combien 28 pouces représen-
 teront-ils? ou autrement, $4 : 141 :: 28 : x$, &
 $x = 987$.

Quant à la quantité de gaz hydrogène qui
 se trouvoit dans le mélange, nous n'avons pu
 l'évaluer que par approximation; nous pou-
 vons cependant assurer que l'erreur commise
 dans cette circonstance, ne peut être, tout au
 plus, que d'un ou deux pouces cubes, soit
 en plus, soit en moins.

Détermi-
 nation du
 gaz hydro-
 gène contenu
 dans le bal-
 lon.

Pour connoître la quantité de gaz azote
 qui restoit dans le résidu, nous avons d'abord
 soustrait des..... 135,5 pou. cub.
 de fluides permanens retirés du
 ballon, les..... 2,5

Détermi-
 nation du gaz
 azote conte-
 nu dans le
 ballon.

pouces cubes de gaz hydrogène
 qu'ils contenoient, & il nous est
 alors resté..... 133 pou. cub.
 de ces 133 pouces nous en avons
 pris 10, ci..... 10 pou. cub.
 qui, après la combustion du phos-
 phore, ont été réduits à..... 5,01

Mais si nous retirons des... 987 pou. cub.
 contenus dans le ballon,
 gaz acide carbonique. 39 }
 gaz hydrogène.... 16 } 55. ci 55
 il nous restera..... 932 pou. cub.

Nous connoissons donc la quantité de gaz azote contenu dans le ballon, en faisant ce raisonnement simple; si 10 pouces contiennent 5,01 de gaz azote, combien 932 en contiendront-ils? ou $10 : 5,01 :: 932 : x$, & $x = 466,93$.

La suite dans le prochain Numéro.

A N A L Y S E

D E L A C O R A L L I N E ,

CORALLINA OFFICINALIS, de Linneus,

Lue à la Société Phylomatique,

— Par M. BOUVIER.

Traitement de la Coralline par l'eau distillée froide.

J'AI pris 1000 grains de coralline dont j'avois séparé le plus exactement possible, les pierres & les coquillages qui y sont mêlés en grand nombre; je l'ai réduite en poudre, & je l'ai ensuite lavée dans 40 onces d'eau distillée froide; après avoir filtré & rapproché l'eau, je l'ai soumise aux réactifs suivans.

1°. Le nitrate de baryte n'a pas donné de précipité; preuve que cette liqueur ne contenoit aucuns sulfates.

2°. Une nouvelle quantité a formé avec la chaux un précipité très-sensible qui étoit de la magnésie: j'ai filtré la liqueur, j'y ai ensuite ajouté quelques gouttes de dissolution de potasse fort étendue d'eau, & j'ai obtenu un précipité de chaux plus considérable que n'étoit la quantité de cette substance contenue dans l'eau dont je m'étois servi pour précipiter la magnésie. Cet excès de chaux m'a démontré que l'acide qui étoit uni à la magnésie étoit aussi combiné à une certaine quantité de chaux.

3°. Le nitrate de mercure en contact avec une nouvelle quantité de cette liqueur, a été précipité en muriate de mercure; ce qui démontre que l'acide muriatique étoit le dissolvant des deux substances salino-terreuses dont il a été question.

J'ai fait évaporer jusqu'à siccité la liqueur dont j'avois soumis une petite quantité aux réactifs indiqués ci-dessus; il est resté dans la capsule, après l'évaporation, une matière jaunâtre, d'une saveur semblable à celle du muriate de soude. Ce fait ne doit pas surprendre, puisque la coralline croît sur les rochers baignés par la mer. Après la combustion de la matière jaunâtre, j'ai reconnu dans le résidu qu'elle a présenté, la présence du muriate de soude. En vain j'avois essayé de séparer le sel de cette substance par l'eau, la

matière jaunâtre dont il a été question étoit de nature gélatineuse , & se dissolvoit dans l'eau en même-tems que le sel ; après avoir réduit cette matière en charbon par l'action du feu , j'ai trituré le résidu dans un mortier de verre , avec quelques gouttes d'acide muriatique foible , pour saturer les bases des muriates de chaux & de magnésie dont l'acide avoit été volatilisé pendant la combustion de la gélatine ; j'ai délayé le tout dans de l'eau distillée ; & pour séparer le charbon de la dissolution saline , j'ai filtré cette dernière qui a été évaporée jusqu'à siccité ; le sel qu'elle a fourni ressembloit au sel marin.

L'alcool sembloit , au premier coup-d'œil , me fournir un moyen de séparer ces différentes substances ; mais en examinant attentivement ses propriétés , je me suis aperçu qu'il n'auroit rempli qu'imparfaitement mon but , car , d'une part , il ne précipite pas très-exactement la gélatine dissoute dans l'eau , & de l'autre , il eût été possible que quelques portions de muriate de soude fussent entraînées par la gélatine , & qu'elles restassent entre ses molécules sans se dissoudre dans l'alcool ; c'est pourquoi j'ai préféré la combustion.

Action de l'eau distillée bouillante sur la Coralline.

J'ai fait bouillir à plusieurs reprises dans 27 livres d'eau, la coralline qui avoit déjà été traitée par l'eau froide ; cette décoction, filtrée & évaporée, a donné de la gélatine, dont la quantité réunie à celle qu'on a obtenue par le traitement de la coralline à l'eau froide, sera décrite à la fin de ce Mémoire.

Traitement par l'acide muriatique.

L'acide muriatique en contact avec la coralline dont on avoit séparé le sel marin & la gélatine, a donné lieu sur le champ à une effervescence, due au dégagement du gaz acide carbonique qui étoit uni à de la chaux, avec laquelle il formoit le carbonate calcaire. Ce sel est, comme on le verra, la matière la plus abondante de la coralline ; on a fait chauffer le mélange pour augmenter l'action de l'acide muriatique, on en a même ajouté un excès pour être certain de dissoudre tout ce qui étoit susceptible de s'unir à cet acide, alors on a filtré & lavé la matière non dissoute, pour enlever le muriate calcaire, & les autres sels qui auroient pu y rester ; après avoir fait sécher le filtre, j'ai enlevé une matière grise

verdâtre qui y étoit attachée, & qui va être soumise à l'analyse.

Examen de la matière grise verdâtre.

Cette matière répandoit en brûlant une odeur infecte, semblable à celle qu'exhalent les matières animales fortement chauffées; les phénomènes qu'elle a présentés avec les réactifs suivans, me l'ont fait regarder comme étant de nature albumineuse.

1°. L'eau ne lui faisoit éprouver aucun changement.

2°. Les alkalis (caustiques) la dissolvoient, & lui communiquoient une couleur rouge qui la rapproche en effet de cette substance.

3°. Les acides séparent cette substance de sa dissolution alcaline, sous forme de flocons blancs, semblables à ceux du blanc d'œuf; je n'avois employé qu'une très-petite quantité de cette matière pour faire les expériences que je viens de décrire; la portion qui n'avoit pas éprouvé le contact de ces réactifs, a été incinérée, & a donné pour résidu une cendre grise blanchâtre; je l'ai réduite en poudre, je l'ai traitée avec de l'eau distillée, & les expériences auxquelles j'ai soumis cette liqueur, m'ont démontré qu'il y avoit eu une action entre ces matières & l'eau.

1°. Elle n'altéroit point les couleurs bleues végétales, quoique j'eusse dû obtenir une substance alcaline, mais il est vraisemblable qu'elle avoit été volatilisée par la chaleur nécessaire à la combustion du charbon.

2°. La potasse y formoit sur le champ un précipité qui étoit de la chaux.

3°. Le muriate de baryte a aussi formé un précipité; je n'ai pas tardé à conclure, d'après ces phénomènes, que le sulfate de chaux étoit contenu dans cette liqueur.

Après ces essais, j'ai continué à faire bouillir de l'eau distillée sur le résidu de la matière qui avoit déjà été soumise à l'action de l'eau bouillante; j'ai réitéré les décoctions, en ajoutant de nouvelle eau distillée, jusqu'à ce qu'elle ne donnât plus de précipité par la potasse ni par le muriate de baryte; la substance qui restoit après ces lavages multipliés, n'étoit attaquée par aucun acide, elle formoit un verre transparent par la fusion avec les alkalis; donc c'étoit de la filice. D'après nos expériences, on voit que la matière séparée de la coralline par l'acide muriatique contenoit de l'albumen, du sulfate de chaux & de la filice.

Examen de la dissolution muriatique.

Après avoir séparé la matière que le lavage & l'acide employés successivement n'avoient pu dissoudre, j'ai examiné la dissolution muriatique; elle contenoit,

1°. De la chaux;

2°. De la magnésie;

3°. De l'oxide de fer;

4°. De l'acide phosphorique. Rappelons-nous qu'il y avoit dans la dissolution une petite quantité d'acide muriatique libre; pour saturer cet excès d'acide, j'ai employé deux livres d'eau de chaux qui contiennent à peu-près 32 grains de cette substance; j'ai précipité ensuite le fer par le prussiate calcaire, & j'ai obtenu 6 grains de prussiate de fer, qui donnent, d'après le calcul de Bergman, 2 grains de fer.

En ajoutant une plus grande quantité d'eau de chaux, la magnésie s'est précipitée, j'ai rassemblé ce précipité, & je l'ai traité par l'acide acéteux, pour séparer la magnésie d'une petite quantité de phosphate calcaire, qui avoit été décomposé par l'acide muriatique en même-tems que les carbonates calcaires & magnésiens, & qui s'étoit reformé de nouveau par la présence de la chaux employée pour pré-

cipiter la magnésie unie à l'acide muriatique.

Si l'ammoniaque ne formoit pas des sels triples avec la magnésie, elle m'auroit offert un moyen plus expéditif, pour séparer cette substance ; mais les calculs que cette manière d'opérer exige, m'auroient jetté dans des erreurs inévitables, sur-tout en opérant sur de petites quantités de matières.

L'acétite de magnésie n'étant pas susceptible de cristalliser spontanément, & comme ce sel est décomposé par une légère chaleur, il seroit possible que pendant la dessiccation j'eusse décomposé une partie de ce sel ; j'ai préféré pour être plus exact, de volatiliser tout l'acide acéteux, & de décomposer la totalité par une plus forte chaleur. Pour parvenir à ce but, j'ai réuni dans un petit creuset l'acétite de magnésie, & j'ai chauffé jusqu'à ce que le charbon qui restoit après la décomposition de l'acide acéteux ait été brûlé ; après cette opération j'ai trouvé dans le creuset de la magnésie, mais cette substance n'étoit pas telle dans la coralline, elle y étoit unie à l'acide carbonique, & formoit le carbonate de magnésie, qui, d'après le calcul de *M. de Fourcroy*, contient 48 parties d'acide carbonique, 40 de magnésie, & 12 d'eau.

Après avoir séparé le fer de cette liqueur par l'acide prussique, la magnésie & l'acide

phosphorique par la chaux, il ne restoit plus que la chaux contenue dans la coralline, celle de l'eau de chaux qu'on avoit employée à la saturation de l'acide en excès, pour séparer la magnésie de son dissolvant, & pour convertir l'acide phosphorique en phosphate calcaire. Pour précipiter la chaux de l'acide muriatique, je me suis servi avec avantage de la potasse, celle-ci s'est combinée avec l'acide pour lequel elle a plus d'attraction que n'en a la chaux, & la chaux s'est précipitée, je l'ai chauffée fortement dans un creuset; ce vase étant refroidi, j'ai retiré la chaux, elle étoit parfaitement privée d'acide carbonique; mais si la magnésie qui faisoit partie constituante de la coralline, étoit unie à l'acide carbonique, la chaux qui a plus d'attraction pour cet acide, devoit aussi y être unie, & d'ailleurs le poids des produits obtenus par notre analyse, infiniment plus petit que celui de la masse primitive, indique que ces matières terreuses étoient unies à l'acide carbonique; l'effervescence qui a produit l'acide muriatique ne laisse pas de doute sur cet objet. Le carbonate de chaux contient par quintal 32 parties d'acide carbonique, & la quantité de chaux précipitée par la potasse, & chauffée ensuite pour en séparer l'eau & l'acide carbonique qu'elle avoit pu

absorber pendant sa précipitation, sera décrite dans le résumé des principes de cette analyse, déduction faite de la chaux employée pour saturer l'acide muriatique en excès, pour précipiter la magnésie de son dissolvant, & pour convertir de nouveau l'acide phosphorique libre en phosphate calcaire, & d'après l'exposé des proportions de chaux & d'acide carbonique, il sera facile d'estimer la quantité de carbonate calcaire contenu dans la coralline.

Résumé des principes de la Coralline avec leurs proportions.

1000 grains de coralline sont composés de	
1°. Sel marin.....	10
2°. Gélatine.....	66
3°. Albumen.....	64
4°. Sulfate calcaire.....	19
5°. Silice.....	7
6°. Fer.....	2
7°. Phosphate calcaire.....	3
8°. Magnésie.....	23
9°. Chaux.....	420
10°. Acide carbonique combiné avec la chaux.....	196
11°. Acide carbonique combiné avec la magnésie.....	51
12°. Eau.....	141
Total.....	<hr/> 1002

Action de l'acide nitrique sur la Coralline.

L'acide nitrique foible en contact avec cette substance, en dégage une grande quantité de gaz acide carbonique, dû à la décomposition du carbonate calcaire; lorsque le carbonate de chaux est entièrement converti en nitrate calcaire, la coralline offre alors, comme on doit s'y attendre, une infinité de petites cellules qui seroient d'habitation à une espèce de polypes. En augmentant la proportion d'acide nitrique, & en aidant cet acide de la chaleur, on convertit les bases de la gélatine & de l'albumen, qui sont l'hydrogène, le carbone & l'azote en acide prussique & en acide oxalique, & il se forme de l'oxalate de chaux & du prussiate de fer, phénomènes qui doivent avoir lieu lorsqu'on traite des substances organiques par l'acide nitrique; il est cependant vraisemblable que les corps organisés qui ne contiendroient pas d'azote, ne donneroient pas d'acide prussique.



EXTRAIT
DES ANNALES DE CHIMIE

DE CRELL,

Premier Cahier. Année 1790.

Par M. HASSENFRAZ.

§. I.

M. GMELIN ayant remarqué que l'étain mêlé de fer, de bismuth, de cuivre, de zinc ou d'antimoine, acquéroit plus de dureté, a cherché s'il étoit possible que le plomb pût être propre à de nouveaux usages en le mêlant.

La combinaison qu'il essaya fut celle de l'antimoine avec le plomb; il l'essaya dans diverses proportions.

1°. Parties égales d'antimoine & de plomb lui donnèrent un métal poreux, qui s'écrasoit sous le marteau.

2°. Une partie d'antimoine & deux de plomb produisirent un métal plus compacte, mais encore cassant.

3°. Une partie d'antimoine & trois parties de plomb ont donné un métal homogène,

se laissant étendre sous le marteau, & beaucoup plus dur que le plomb.

4°. Huit parties de plomb & une d'antimoine ont donné au plomb plus de fusibilité, de dureté & de couleur; le mélange étoit malléable.

5°. Douze parties de plomb & une d'antimoine donnèrent plus de dureté & de densité au plomb; il se laissoit battre en feuille extrêmement mince.

6°. Seize parties de plomb & une d'antimoine produisirent une composition presque égale au plomb, qui n'en différoit que par une dureté un peu plus grande.

M. Gmelin conclut de ces expériences, que l'antimoine est propre à donner de la dureté au plomb, sans lui rien ôter de ses autres propriétés.

S. I I.

Malgré les travaux de MM. Monge, Vandermonde & Berthollet sur la plombagine ou carbure de fer, M. Hielm a voulu chercher à réduire cette substance à l'état métallique. Il l'a mise dans un creuset avec différens flux, & il a trouvé, comme Bergmann, des petits régules.

Le résultat n'étant pas assez satisfaisant, en employant

employant le carbure de fer seul , il a essayé à le combiner avec différentes substances métalliques. Le cuivre a augmenté de $\frac{85}{1000}$ de son poids; la fonte de fer , de $\frac{70}{1000}$; l'étain , de $\frac{45}{1000}$; le plomb s'y est aussi un peu combiné , mais l'or ni l'argent ne s'y sont point combinés du tout; ce dernier métal y a même perdu de son poids.

M. Hielm croit pouvoir déduire de ces expériences , que le carbure de fer est susceptible de se réduire en un métal particulier ; cependant , si l'on y fait attention , la seule conclusion rigoureuse que l'on puisse en déduire , est que le fer , & très-probablement une partie du carbone de la plombagine , se sera combiné avec ces métaux.

§. III.

A quelques distances d'Hildesheim , près de Marienbourg , est une grotte connue sous le nom de *Zuerges-hotele* , ou grotte naine. Le monticule dont elle fait partie , & que les habitans des environs nomment *galgen-berg* , paroît formé , en grande partie , d'une pierre calcaire d'un jaune sale , écailleuse & moins dure par intervalles.

Ces pierres reposent sur un fond d'argile

ardoisée, mêlé de terre calcaire. Les couches sont très-épaisses près de la grotte ; la couleur de cette argile est d'un jaune-rouge avec une teinte grisâtre. Egalemeut ardoisée dans son intérieur, elle saute en éclats lorsqu'on vient à la rompre. On apperçoit, en plusieurs endroits, de grandes crevasses.

C'est sur ce sol qu'existe la grotte naine, si remarquable par le sulfate de soude qu'elle contient. Cette grotte est exactement ronde, voûtée. Elle paroît avoir été formée peu-à-peu par l'infoliation de la matière ardoisée. Ses parois, tant extérieures qu'intérieures, sont, ainsi que sa voûte, revêtues d'une glaise bitumineuse ardoisée. Elle a environ 18 pieds de diamètre sur 9 de hauteur. Le sulfate de soude, qui se trouve particulièrement sur l'ardoise rougeâtre semble, à la vue, de petits flocons ; mais à l'aide du microscope, il ressemble à des morceaux de cristaux taillés irrégulièrement.

M. Hofmeister, qui donne la description de cette grotte, a fait dissoudre & cristalliser de ces cristaux, & il en a obtenu de plus grands, qui avoient parfaitement la forme & le goût du sulfate de soude.

§. I V.

Invité par M. Racnitz à donner plus d'étendue aux remarques déjà faites sur l'hydrophane, M. Klaproth vient d'en publier l'analyse. Son résultat diffère de celui de M. Wiegleb, inféré dans le cinquième cahier des Annales de Chimie de Crell, année 1789, en ce que ce dernier a trouvé dans l'hydrophane une partie considérable d'alumine. Cent parties ont fourni à M. Klaproth $93 \frac{1}{8}$ de filice, $1 \frac{5}{8}$ d'alumine, & $5 \frac{1}{4}$ de matières qui se font vaporisées.

Sans décider à qui de MM. Racnitz ou Wiegleb appartient la découverte de cette pierre intéressante, M. Klaproth dit que l'hydrophane est molle lorsqu'on la tire de son creux, & qu'en cet état, elle reçoit volontiers l'impression des corps durs. Cette observation lui a été faite par M. Racnitz.

Je me souviens, ajoute-t-il, d'avoir observé quelque chose de semblable, en visitant des couches d'alun ardoisées près Freyenwald. On découvroit un comble couvert d'ardoise. Je remarquai que le sable étant tombé, il restoit suspendu cà & là des gouttes blanchâtres & collantes. Ces gouttes, froissées entre les doigts,

y laissent une humidité visqueuse, qu'un moment faisoit disparaître. Me rappelant alors l'humour cristalline remarquée par M. le professeur Stoc, dans les galeries de la Suisse, je fus fâché de n'avoir point de vaisseaux pour ramasser ce que je voyois. Etant retourné l'année suivante dans le même lieu, j'eus le déplaisir de ne rien trouver qui ressemblât à cette espèce de gravier visqueux ou calcédonique.

M. Klaproth assure que le sulfure d'étain, *aurum musivum*, qui fut envoyé à Bergmann parmi des fossiles de Sibérie, étoit facice : il ajoute qu'en Russie, l'opinion générale est que la plupart de ces fossiles doivent leur existence à l'art.

§. V.

D'après l'essai que M. Westrumb a fait de la mine du Hartz, appelée *argent blanc*, il croit qu'elle doit être rejetée des mines d'argent, & qu'on doit la ranger parmi les *cuièvres gris*, parce qu'elle contient très-peu d'argent, beaucoup de cuivre, de fer & de soufre. Y existe-t-il aussi de l'arsenic, du plomb, de la terre; & s'il y en a, de quelle espèce est-elle? C'est ce que M. Westrumb n'a pu décider, son essai n'ayant été fait que sur 50 grains. Il espère être dans peu en état de donner une so-

lution satisfaisante. Il pense que l'adulaire n'appartient point au spath ; il contient, dit-il, si peu de baryte, qu'il ne peut pas en tirer sa dénomination.

§. V I.

Le *tremolith* cassant du mont S. Gotthard contient, d'après M. Klaproth,

Silice	65
Chaux	18
Magnésie	10 $\frac{11}{6}$
Oxide de fer	$\frac{1}{6}$
Eau & acide carbonique	6 $\frac{3}{6}$
	100

Le *tremolith* calcaire du mont S. Gotthard contient, d'après M. Struve,

Silice	55 $\frac{24}{32}$
Magnésie	13 $\frac{15}{32}$
Chaux	10 $\frac{8}{32}$
Alumine	8 $\frac{15}{32}$
Acide carbonique	9 $\frac{2}{32}$
Eau & perte	3
	100

Le *talc* rayonnant du mont S. Gotthard contient, d'après M. Struve,

Silice	50
Chaux	9
Alumine	8
Magnésie	30
Oxide de fer & perte	3
	100

La *cyanite* du mont S. Gotthard contient, d'après M. Struve,

Silice	51,5
Magnésie	30,5
Alumine	5,5
Chaux	4,0
Oxide de fer	5,0
Eau & perte	3,5
	100

Le granit des Alpes Pivra, près d'Airolo, contient, d'après M. Struve,

Silice	65,00
Chaux	17,50
Alumine	4,50
Oxide de fer	8,75
Perte	4,25
	100

La *tourmaline* du mont S. Gotthard contient, d'après M. Struve,

Silice	37,5
Alumine	38,5
Chaux	10
Oxide de fer	9
Perte	5
	100

La *chlorite* cristallisée du mont S. Gotthard contient, d'après M. Hopfner,

Silice	41,50
Magnésie	39,47
Alumine	6,13
Chaux	1,50
Oxide de fer	10,15
Perte	1,25
	100

§. V I.

M. Heyer ayant analysé le plomb spathique de Bleyberg, en Carinthie, l'a cru composé d'acide tungstique & de plomb, mais ce résultat vient d'être contredit par M. Klaproth.



E X T R A I T S
E T A N N O N C E S

*De différens Ouvrages qui ont paru en
Allemagne.*

Par M. H A S S E N F R A T Z.

M. CARLE BATSCH vient de publier une Histoire des quadrupèdes, des amphibies & des poissons; cet ouvrage ne forme que le premier volume d'une méthode pour faciliter la connoissance du règne animal & minéral; la seconde partie, qui doit paroître incessamment, aura pour objet le règne minéral.

M. Rosenthal a fait imprimer un ouvrage sous le titre de *Magie naturelle*, qui contient un grand nombre de descriptions instructives & intéressantes. Le premier chapitre, des machines électriques; il en donne les détails, décrit leurs usages, & fait l'exposition de la théorie de la lumière, du feu & de la décharge électrique; le second renferme l'explication de 14 machines magnétiques; le troisième contient 24 instrumens d'optique; le quatrième, 50 instrumens nécessaires à la chimie physique,

à la chimie métallurgique, &c., particulièrement pour les expériences sur le feu, les fluides élastiques, &c. le cinquième chapitre contient l'exposition des machines nécessaires à la dynamique, la géostatique, l'hydrostatique, l'aréostatique, l'acoustique; le sixième explique 21 machines analogues à l'arithmétique instrumentale, avec plusieurs autres qui sont également du ressort des mathématiques; le septième décrit 34 machines économiques ou propres à remédier promptement aux maladies des animaux; le huitième contient huit instrumens propres à dresser les cartes; le neuvième, enfin, renferme 14 moulins & l'exposition de plusieurs instrumens pour graver sur le cuivre, &c. Toutes ces machines, dont l'explication est rendue d'une manière très-claire dans l'ouvrage, peuvent devenir très-nécessaires pour chacune des choses auxquelles elles sont consacrées.

M. Beroldingen a donné la description d'un voyage qu'il a fait dans le Palatinat. Il fait mention, dans cet ouvrage, de beaux cristaux de sulfate de plomb d'*Anglefa*: il donne quelques détails relatifs à la minéralogie du Palatinat, ainsi que la description de ses mines de mercure. Il donne une idée tout-à-fait nouvelle sur la formation des mines de cinabre. Il pré-

tend que le mercure & le cinabre que l'on trouve dans ces mines , ont été déposés par une sublimation occasionnée par des feux souterrains.

Bibliothèque physique de l'Europe, par M. L. Brugnatelli, tomes IV & V, in-8°. Pavie, 1788.

La continuation de ce Journal est digne de son commencement. Cette quatrième partie contient, 1°. des observations de M. Hunter, sur la fièvre des hôpitaux ou prisons. Elles ont été communiquées à la société de médecine de Londres; nous regrettons de ne pouvoir en donner ici l'analyse. 2°. Une continuation d'essais physi-chimiques sur les couleurs animales, & même sur le verre coloré par les substances animales, de M. le comte de Morozzo, dont nous avons rendu compte dans le volume des Annales de Chimie.

3°. Lettre de M. Crell au rédacteur, contenant des découvertes connues en Allemagne.

4°. Renseignemens sur la préparation du lin & du chanvre, par M. D. J. Earonio.

5°. Lettre de M. T. de Cloffeau à M. B., sur l'agriculture. Il conseille, pour les terrains secs, de faire tremper le grain, avant de le confier à la terre, dans une eau préparée avec de la cendre & de l'argile.

6°. Traité sur la physiologie des végétaux, par M. Bell; tiré des écrits de la société de Manchester.

7°. Essai sur le phlogistique, par M. Kirvan.

8°. Lettre de M. Volta à M. B. Les opérations magnétiques seroient des phénomènes atmosphériques, s'ils n'avoient pas leur base dans la substance magnétique terrestre.

9°. Nouveautés littéraires, par M. Mirabelle. La plupart sont relatives à la médecine pratique.

10°. De l'histoire naturelle, par le comte de la Cépède; dissertation sur la phthisie pulmonaire héréditaire de Charets; du magnétisme, par M. Caralo; & observation sur les hôpitaux, par M. Obert.

La cinquième partie de cet ouvrage contient :

1°. La continuation de l'ouvrage de M. Kirvan sur le phlogistique.

2°. Lettre de M. de la Metherie à M. B., sur les observations de M. Pujot, relativement à la cristallisation du verre.

3°. Méthode de M. Schiller, pour préparer le sel ammoniac.

4°. Procédés de M. Berthollet, sur l'argent fulminant.

5°. Remarques sur l'irritabilité des végétaux ; par M. Smith.

6°. Continuation des lettres de M. A. Volta, sur la météorologie électrique. Cet objet intéressant est traité avec autant de précision & de transcendance, que ci-devant.

7°. Traité sur la racine du calaguala, par le D. Gelmetti. Cette plante, dont on a observé les meilleurs effets à Mantoue, croît à Quito ; ses feuilles ressemblent à la langue de cerf. Les Indiens s'en servent contre la douleur de côté, les blessures, les contusions, tant intérieures, qu'extérieures. On en met une demi-once dans une livre & demie d'eau, que l'on fait bouillir jusqu'à réduction de moitié. On l'administre par tasse. Elle opère assez facilement. La vertu de la racine est telle, qu'elle mérite qu'on réitère les essais. Elle est assez approchante de la squine.

8°. Nouveautés littéraires, parmi lesquelles on distingue la préparation du nitre, & son emploi en médecine, &c.

N. J. Jacquin, Colleāanea ad botaniam, chemiam, & historiam naturalem spectantia, cum figuris. Vindob. ex offic. Wapleriana, 1788, in-4°. 2^e. vol.

Autant la botanique a gagné par les soins

réunis que MM. Jacquin , Wulfen & Haenke se sont donnés pour l'éclairer , autant la chimie a été négligée. M. Scheerer est le seul qui ait publié l'expérience qu'il a faite , & sur l'air obtenu de la détonation du salpêtre avec de la limaille de fer ou du charbon. Cet air tue rapidement les animaux , mais n'éteint pas la lumière ; il perd considérablement de sa portée par son mélange avec l'air nitreux. D'après cette expérience , nous serions portés à croire que l'influence dangereuse de l'air sur la vie animale ne dépend pas simplement d'une proportion de leur partie substantielle , mais qu'elle pourroit avoir pour cause une matière étrangère , que l'eudiomètre ne reconnoît point par le mélange de l'air nitreux.

Fin du huitième Volume.

T A B L E

D E S A R T I C L E S

CONTENUS DANS CE VOLUME.

- P**ROCÉDÉ de MM. RUPRECHT & TONDY, pour réduire les Mines de Tungstène & de Molybdène. Extrait du Journal de M. Crell, page 3
- Lettre de M. A. M. SAVARESI, Pensionnaire du Roi de Naples, à M. FOURCROY, 9
- Deuxième Mémoire sur les matières animales trouvées dans le Cimetière des Innocens à Paris, pendant les fouilles qu'on y a faites en 1786 & 1787. Examen chimique de la matière grasse des cadavres contenus dans les fosses communes, par M. FOURCROY, 17
- Examen d'un Mémoire de M. MONGE, sur la cause des principaux phénomènes de la Mé-

TABLE DES ARTICLES. 335

- téorologie, adressé à MM. les Auteurs des
Annales de Chimie, par M. DE LUC, 73
- Analyse Chimique du Plomb spathique jaune
de Carinthie*, par M. KLAPROTH, 103
- Analyse du Quinquina de Saint-Domingue, pour
servir à celle des matières végétales sèches
en général*, par M. FOURCROY, 113
- Observations générales sur les Sensations, &
particulièrement sur celles que nous nommons
chaleur & froid*, par M. SEGUIN, 183
- Tentamen Physiologicum inaugurale de respi-
ratione; c'est-à-dire, *Essai Physiologique sur
la respiration*; par M. ROBERT MENZIÈS,
Ecoffois, Membre de la Société Médicale
d'Edimbourg, extrait par P. A. ADET,
211
- Extraits & Annonces de différens Ouvrages qui
ont paru en Allemagne*, 223
- Copie d'une Lettre de M. JOSEPH BLACK,
Professeur en l'Université d'Edimbourg, ASSO-
cié Etranger de l'Académie des Sciences de
Paris*, à M. LAVOISIER, 225
- Mémoire sur la Combustion du Gaz hydrogène*

<i>dans des vaisseaux clos, par MM. FOURCROY,</i>	
<i>VAUQUELIN & SEGUIN,</i>	230
<i>Analyse de la Coralline, Corallina officinalis,</i>	
<i>de Linnæus, par M. BOUVIER,</i>	308
<i>Extrait des Annales de Crell,</i>	319
<i>Extraits & Annonces de différens Ouvrages qui</i>	
<i>ont paru en Allemagne,</i>	328

Fin de la Table.

