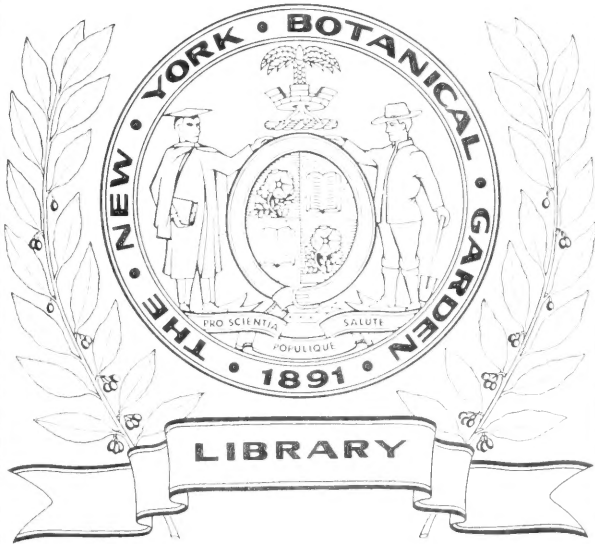


XA
•T75

Vol. 24
1888/89





XA
T75
Vol. 24
1888/89

ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

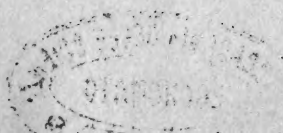
VOL. XXIV, DISP. 1^a, 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze



LIBRARY
NEW YORK
ACADEMICAL

CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 18 Novembre 1888.

PRESIDENZA DEL SOCIO PROF. ALFONSO COSSA
DIRETTORE DELLA CLASSE

Sono presenti i Soci: LESSONA, SALVADORI, BRUNO, BERRUTI, BASSO, BIZZOZERO, FERRARIS, NACCARI, MOSSO, SPEZIA, GIBELLI, GIACOMINI.

Il Presidente inaugura le tornate accademiche dando il benvenuto ai Soci, e fa leggere l'atto verbale dell'adunanza precedente, il quale viene approvato.

Fra le pubblicazioni presentate in omaggio all'Accademia vengono segnalate le seguenti:

1° « *Sui fenomeni elettrici provocati dalle radiazioni* », Memoria del Prof. Augusto RIGHI, Socio Corrispondente della Classe, presentata dal Socio Segretario Prof. Giuseppe BASSO;

2° « *Die hauptsächlichsten Theorien der Geometrie in ihrer früheren entwicklung*; ecc. », libro del sig. Dott. Gino LORIA, Professore nella R. Università di Genova, presentato dal Socio Segretario Giuseppe BASSO per incarico del Socio D'OVIDIO, assente per ragioni d'ufficio. Questo libro è la traduzione tedesca fatta dal sig. Federico SCHÜTTE, della Monografia storica « *Il passato e il presente delle principali teorie geometriche* », del

Atti R. Accad. - Parte Fisica — Vol. XXIV.

1

AUG 8 - 1923
Genova Bot. Garden



Prof. Gino LORIA, che l'Accademia accolse già nelle sue *Memorie*. Questa traduzione è preceduta da una prefazione del chiaro Geometra R. STÜRM, Professore a Münster, nella quale sono messi in rilievo i pregi del lavoro e indicate le aggiunte che l'Autore vi ha recate in occasione della riproduzione di esso;

3° « Ritratto in incisione del compianto Socio Quintino SELLA », presentato dal Socio MOSSO per incarico dell'Onorevole Filippo MARIOTTI, Sottosegretario di Stato per la Pubblica Istruzione.

Le letture e le comunicazioni si succedono nell'ordine seguente :

1° « *Commemorazione del Socio Corrispondente Rodolfo Clausius* »; del Socio Segretario Giuseppe BASSO;

2° « *Geometria sulle curve ellittiche* »; Nota del Dott. Guido CASTELNUOVO, Assistente alla Cattedra di Algebra complementare e Geometria analitica nella R. Università di Torino; presentata dal Socio COSSA a nome del Socio D'OVIDIO;

3° « *Elettrometro ad emicicli, sua storia e sue applicazioni come wattometro, amperometro e voltmetro per correnti continue ed alternative* »; dell'Ing. Ettore MORELLI, Assistente alla Scuola di Elettrotecnica presso il Museo Industriale di Torino; Memoria presentata dal Socio FERRARIS;

4° « *Effemeridi del Sole e della Luna per l'orizzonte di Torino e per l'anno 1889* », calcolate dal Dott. Francesco PORRO, incaricato della direzione dell'Osservatorio astronomico di Torino; presentate dal Socio NACCARI.



LETTURE

In commemorazione di Rodolfo Clausius.

Parole del Prof. G. BASSO.

Rodolfo Clausius, uno dei più eminenti fisici contemporanei, il quale l'Accademia nostra si onorava di avere a suo socio corrispondente dall'anno 1882, mancò ai vivi nella città di Bonn il 24 agosto ultimo scorso.

Nato il 2 gennaio 1822 a Cöslin in Pomerania, Clausius studiò successivamente a Stettin, a Berlino e a Halle, fino a che, ritornato a Berlino nel 1850, vi inaugurò la sua carriera d'insegnamento come libero docente all'Università, professando nello stesso tempo alla Scuola di Artiglieria e Genio. Chiamato poscia ad insegnare fisica nel Politecnico e nella Università di Zurigo, egli dimorò in questa città dal 1855 al 1867; fu in seguito professore per due anni nella Università di Würzburg; trasferitosi infine a Bonn, tenne in quella Università la cattedra di fisica fino ai suoi ultimi giorni.

Troppo lunga sarebbe qui l'enumerazione, per quanto rapida, dei lavori scientifici di Clausius. Basti ricordare che, oltre a parecchie monografie sulla meteorologia ottica, sulla teoria del potenziale e sulla teoria dell'elasticità, la scienza deve a lui importantissimi studi sulla termologia in relazione colla meccanica, i quali, pubblicati quasi tutti ed in epoche diverse negli Annali di Poggendorf, vennero poscia raccolti in due volumi col titolo di *Memorie sulla teoria meccanica del calore*. Gli scritti sulla forza motrice del calore e sue leggi, quelli sul secondo principio di termodinamica, i lavori sull'applicazione della teoria meccanica del calore alle macchine a vapore, sull'applicazione della stessa teoria ai fenomeni elettrici, sulla dottrina matematica dell'elettricità, sui movimenti molecolari in cui consiste il calore e specialmente sulla teoria cinetica dei gas, pon-

gono indubitabilmente il loro Autore fra i precipui fondatori della termodinamica, ed il nome di Clausius sarà perpetuamente vincolato ad una delle maggiori conquiste della fisica moderna, qual'è il principio della conservazione dell'energia.

Geometria sulle curve ellittiche;

Nota di GUIDO CASTELNUOVO

Sopra una curva algebrica si trovi un sistema (*serie*) $g_n^{(r)}$ di gruppi di n punti, tale che r punti dati ad arbitrio sulla curva appartengano ad un numero finito di gruppi del sistema; chiameremo n l'ordine della serie, r la molteplicità, o *specie*, o *dimensione*. Quando gli r punti individuano un gruppo, il sistema si dirà una *involutione* $I_n^{(r)}$.

I gruppi di una $g_n^{(r)}$ si potranno riferire univocamente ai punti di una varietà ad r dimensioni di uno spazio lineare; ed i caratteri invariantivi della varietà (il genere per $r = 1$) daranno i caratteri (il genere) di $g_n^{(r)}$. Così diremo che $g_n^{(r)}$ è *razionale*, quando i suoi gruppi si potranno riferire univocamente ai punti dello spazio lineare S_r ad r dimensioni.

Le curve algebriche possono classificarsi a seconda delle serie razionali che esse contengono; e poichè dall'esistenza di alcune serie segue l'esistenza di infinite altre, collocheremo in una stessa classe tutte le curve, per le quali il minimo ordine delle involuzioni razionali di prima specie in esse contenute, è lo stesso. Così dopo le curve razionali (*involutione minima* d'ordine 1), si presentano le curve *iperellittiche* (invol. min. d'ord. 2), e così via.

Ciascuna classe potrà dividersi in sottoclassi, tenendo conto dell'involutione di ordine più basso che giace sulla curva oltre all'involutione minima. Per esempio le curve iperellittiche si dividono in curve *ellittiche* (una seconda involutione quadratica), curve di genere 2 (involutione cubica), . . . curve di genere r (involutione d'ordine $r + 1$).

Due curve riferite univocamente appartengono sempre a una stessa suddivisione fondata su questo concetto.

Per le serie razionali di gruppi di punti vale l'importante teorema:

Se sopra una curva C si trova una serie razionale r volte infinita di gruppi di n punti, nello spazio ad r dimensioni si può costruire una curva C' d'ordine n riferita univocamente a C ($r > 1$) (1).

I gruppi della serie $g_n^{(r)}$ siano rappresentati dai punti dello spazio S_r . Agli ∞^{r-1} gruppi di $g_n^{(r)}$ che contengono uno stesso punto M , corrispondono in S_r i punti di una varietà a $r-1$ dimensioni V_{r-1} , immagine di M . Le ∞^1 varietà corrispondenti ai punti di C formano un sistema tale, che per ogni punto di S_r passano n varietà, ed r varietà V_{r-1} hanno in comune (oltre ai punti fissi) un numero finito (diverso da zero) di punti variabili. Quindi il sistema lineare più basso di varietà che contiene le $\infty^1 V_{r-1}$, sarà di molteplicità $s \geq r$. Si rappresentino le varietà di questo sistema lineare sui punti dello spazio S_s ; alle $\infty^1 V_{r-1}$ corrispondono punti di una curva C'' d'ordine n riferita univocamente a C . Ora se $s=r$ il teorema è dimostrato; se $s > r$ basta proiettare C'' in S_r da uno spazio S_{s-r-1} .

Il caso $s=r$ si presenta quando $g_n^{(r)}$ è una involuzione, e solo allora. La $g_n^{(r)}$ involutoria sopra C'' è determinata dagli spazi S_{r-1} di S_r ; quindi: *L'involuzione razionale $I_n^{(r)}$ sopra una curva ha le stesse proprietà dell'involuzione determinata sopra una curva d'ordine n di S_r dagli spazi S_{r-1} , quando le due curve siano riferite univocamente.*

In particolare: *I gruppi di $n-\rho$ punti che insieme a ρ punti fissi danno gruppi di una $I_n^{(r)}$ razionale, appartengono ad una $I_{n-\rho}^{(r-\rho)}$ razionale.*

Se r è la massima dimensione di una serie razionale d'ordine n giacente sopra una curva, non può essere $s > r$; quindi:

Se r è la massima dimensione di una serie razionale d'ordine n giacente sopra una curva, questa serie è involutoria. Se r non è la massima dimensione, esiste una involuzione $I_n^{(s)}$ che contiene $g_n^{(r)}$.

Un importante corollario del teorema fondamentale è il seguente: *Se tutti i gruppi di n punti di una curva formano una serie razionale, la curva è razionale.*

(*) Sono escluse quelle serie nelle quali un gruppo passante per $r-1$ (o meno) punti arbitrari è costretto a contenere altri punti della curva.

Involuzioni razionali sopra le curve ellittiche.

1. Diciamo che una curva è ellittica o di genere 1, quando essa contiene due involuzioni minime razionali di prima specie, d'ordine 2.

Dalla definizione segue subito che ogni curva ellittica può riferirsi univocamente ad una curva piana generale del terzo ordine. Infatti basta in un piano riferire proiettivamente due fasci di raggi T, T' alle due involuzioni giacenti sulla curva, avendo cura che il raggio $T T'$ rappresenti due coppie delle involuzioni con un punto comune. Ad ogni raggio del fascio T corrispondono due punti della curva, quindi due coppie della seconda involuzione e due raggi di T' . I fasci T, T' sono in corrispondenza (2, 2) col raggio $T T'$ unito, e la curva del terzo ordine generata dai fasci è riferita univocamente alla curva data.

Le due involuzioni $I_2^{(1)}$ giacenti sulla curva non possono avere una coppia comune, perchè altrimenti la curva del terzo ordine acquisterebbe un punto doppio, e sulla curva si troverebbe una involuzione razionale di primo ordine contro l'ipotesi.

Sopra una curva ellittica si trovano infinite involuzioni razionali $I_2^{(1)}$ non aventi a due a due coppie comuni (1).

2. Si può sempre costruire una curva ellittica d'ordine $n + 1$ che appartenga ad uno spazio a n dimensioni, e sia riferita univocamente ad una data curva ellittica. Il teorema sia vero per S_r , e sia C^{r+1} una curva ellittica di questo spazio. Se rappresentiamo le coppie di punti di una $I_2^{(1)}$ della curva sui punti di una retta g , non avente nessun punto comune con S_r , le rette che congiungono i punti di g alle coppie omologhe di punti della $I_2^{(1)}$, formano una rigata d'ordine $r + 3$ contenuta in un S_{r+2} , colla direttrice g doppia. Uno spazio S_{r+1} , che passi per una generatrice della rigata, senza contenerne altre, sega la rigata in una curva ellittica d'ordine $r + 2$, che non giace in un S_r , e quindi appartiene ad S_{r+1} ; questa curva è riferita univocamente a C^{r+1} .

(1) La definizione data di curva ellittica può essere sostituita da questa: È ellittica una curva che contenga due $I_2^{(1)}$ razionali non aventi coppie comuni.

Siccome $n + 1$ è il minimo ordine di una curva ellittica appartenente ad S_n , una tal curva si dirà *curva ellittica normale* di S_n .

3. *Sopra una curva ellittica esistono ∞^1 involuzioni razionali $I_n^{(n-1)}$, ciascuna individuata da uno dei suoi gruppi.* Un gruppo di n punti della C^{n+1} ellittica normale di S_n determina un S_{n-1} , che taglia ancora la curva in un punto. La stella di spazi S_{n-1} avente in esso il centro, sega sulla curva la $I_n^{(n-1)}$. Se due $I_n^{(n-1)}$ avessero un gruppo di n punti comune, $n - 2$ di questi insieme coi gruppi di due $I_2^{(1)}$ darebbero gruppi delle $I_n^{(n-1)}$; e queste due $I_2^{(1)}$ avrebbero una coppia comune, il che non può accadere.

La serie delle $I_n^{(n-1)}$ può riferirsi univocamente alla curva sostegno.

Una $I_n^{(r)}$ razionale sopra la C^{n+1} normale ellittica determina coi suoi gruppi infiniti spazi S_{n-1} , i quali passano per uno stesso S_{n-r-1} , avente un punto comune con C^{n+1} .

Infatti poichè la $I_n^{(r)}$ è contenuta in una $I_n^{(n-1)}$, questi spazi passano per uno stesso punto della curva; e ciascuno di essi è individuato da r dei suoi punti.

Se sopra la curva ellittica normale C^{n+1} si trova una $I_m^{(r)}$ razionale ($r < m < n + 1$), gli spazi S_{n-1} determinati dai gruppi dell'involuzione e da $n - m$ punti fissi (arbitrari) di C^{n+1} passano per uno stesso S_{n-r-1} , che sega la curva in un punto ulteriore.

Ogni $I_m^{(n-1)}$ sopra la curva ellittica normale C^{n+1} ($m < n + 1$) determina una $I_{n-m+1}^{(n-m)}$ (residuale), i cui gruppi giacciono in spazi S_{n-1} con ciascun gruppo dell'involuzione primitiva.

4. Una involuzione razionale $I_n^{(r)}$ sopra una curva ellittica ha un numero finito di gruppi con un punto multiplo secondo $r + 1$; e il numero di questi gruppi è il numero degli spazi S_{r-1} iper-oscultori ad una C^n ellittica di S_r , od anche il numero dei flessi della curva determinata sopra un piano dagli spazi S_{r-2} oscultori a C^n . Questa osservazione dà un mezzo per calcolare il numero richiesto (1); noi però seguiremo una via più semplice limitandoci al caso di $r = n - 1$, e dimostriamo che:

(1) Applicando le formole di PLÜCKER alla curva piana si trova: Una $I_n^{(r)}$ razionale sopra una curva ellittica contiene $n(r + 1)$ gruppi con un punto multiplo secondo $r + 1$.

Una $I_n^{(n-1)}$ razionale sopra una curva ellittica ha n^2 punti multipli secondo n . Il teorema sia vero per ogni $I_r^{(r-1)}$ razionale, quando $r < n$; allora per un punto di una C^n ellittica normale passano $(n-1)^2$ spazi S_{n-2} osculatori altrove alla curva. Preso ad arbitrio un gruppo G_{n-2} di $n-2$ punti sulla curva, ad uno spazio S_{n-2} passante per essi facciamo corrispondere nel fascio stesso i due spazi S'_{n-2} proiettanti i punti, in cui C^n è segata dai due spazi a $n-2$ dimensioni osculatori a C^n nei punti di S_{n-2} .

Reciprocamente ad ogni S'_{n-2} corrispondono $2(n-1)^2$ spazi S_{n-2} : quindi accade $2 \left\{ (n-1)^2 + 1 \right\}$ volte che un S_{n-2} coincida con un S'_{n-2} corrispondente. Ora una coincidenza si presenta quando S_{n-2} sega C^n in due punti T, T' dei quali uno sia punto di iperosculazione, oppure uno T' si trovi nello spazio a $n-2$ dimensioni osculatore nell'altro T . In questo ultimo caso il punto T contato $n-2$ volte dà un gruppo dell'involuzione $I_{n-2}^{(n-3)}$ individuata dal gruppo G_{n-2} , e reciprocamente ogni punto T multiplo secondo $n-2$ nell'ultima involuzione appartiene ad una tal coppia T, T' . Sicchè le coincidenze (S_{n-2}, S'_{n-2}) provenienti da tali coppie T, T' sono $(n-2)^2$, e le rimanenti

$$2 \left\{ (n-1)^2 + 1 \right\} - (n-2)^2 = n^2$$

sono dovute ai punti di iperosculazione di C^n ; quindi ammessa l'ipotesi, la $I_n^{(n-1)}$ ha n^2 punti multipli secondo n . Ma il teorema è vero per $n=2$; dunque, ecc.

5. Due curve normali ellittiche C^{n+1}, C'^{n+1} siano punteggiate univocamente; per due punti dell'una e per gli omologhi dell'altra si conducano due spazi S_{n-1}, S'_{n-1} , che seghino le due curve in due gruppi di $n-1$ punti giacenti risp. in S_{n-2}, S'_{n-2} . Allora ogni spazio S_{n-1} passante per S_{n-2} sega la prima curve in due punti, i cui omologhi giacciono in un S'_{n-1} con S'_{n-2} ; e gli spazi S_{n-1}, S'_{n-1} descrivono due fasci proiettivi. Infatti questo appunto si verifica nelle due cubiche piane proiezioni delle curve proposte da $n-2$ loro punti giacenti risp. in S_{n-2}, S'_{n-2} .

Scelti ad arbitrio n spazi S_{n-2} secanti di C^{n+1} (in $n-1$ punti ciascuno) e gli spazi S'_{n-2} secanti di C'^{n+1} , che sono cogli S_{n-2} nella relazione considerata, la corrispondenza univoca fra le due curve determina la corrispondenza proiettiva fra i fasci S_{n-2} e gli omologhi S'_{n-2} , e quindi una corrispondenza birazionale fra gli spazi a cui appartengono le due curve, per la quale si cor-

rispondono due punti S_0, S'_0 che siano proiettati risp. da ciascuno degli spazi S_{n-2} e dall'omologo S'_{n-2} mediante spazi omologhi. Quindi:

Due curve ellittiche normali di S_n, S'_n riferite univocamente determinano infinite corrispondenze birazionali fra i due spazi, per le quali i punti di una delle curve corrispondono agli omologhi dell'altra.

Scegliendo opportunamente gli spazi S_{n-2}, S'_{n-2} si dimostra che: *Se due curve ellittiche normali di S_n, S'_n sono riferite univocamente in guisa che a un gruppo particolare di $n+1$ punti dell'una situati in un S_{n-1} corrispondano nell'altra $n+1$ punti di un S'_{n-1} , le due curve si corrispondono in una colineazione di S_n, S'_n (1).*

6. Le corrispondenze univoche che si possono stabilire fra i punti di una stessa curva ellittica sono di due specie (2).

In una corrispondenza di 1^a specie due punti omologhi appartengono a una coppia di $I_2^{(1)}$ razionale; ogni corrispondenza di 1^a specie è involutoria ed ha quattro punti doppi.

Una corrispondenza di 2^a specie è il prodotto di due corrispondenze di 1^a specie; essa non è involutoria che eccezionalmente. Una corrispondenza di 2^a specie non ha punti doppi, a meno che ogni punto non coincida col corrispondente (*identità*).

Una coppia di punti a, b della curva individua una corrispondenza di 1^a specie ed una di 2^a specie, in ciascuna delle quali al punto a corrisponde il punto b .

Però con $[a, b]$ indicheremo la corrispondenza di 2^a specie determinata dalla coppia a, b (3).

Ogni corrispondenza di 1^a specie trasforma la $[a, b]$ nella $[b, a]$, quindi ogni corrispondenza di 2^a specie trasforma una corrispondenza di 2^a specie in se stessa.

Il prodotto di più corrispondenze di 2^a specie è una corrispondenza di 2^a specie, e gode la proprietà commutativa, ossia è indipendente dall'ordine in cui si combinano le corrispondenze proposte. Come definizione di prodotto serve l'uguaglianza

$$[a, b] [b, c] [c, d] \dots [l, m] = [a, m];$$

(1) L'ultimo teorema si trova nel lavoro del sig. SEGRE, *Sur les transformations des courbes elliptiques* (Math. Ann., Bd. 27).

(2) WEYR, *Ueber eindeutige Beziehungen* (Wien, Sitzb., Bd. 87).

(3) KÜPPER, *Ueber die Steinerschen Polygone* (Math. Ann., Bd. 24).

si ha poi

$$[a, b] [b, a] = \text{identità} = 1 \quad (\text{definizione}).$$

Se a, b ed a', b' sono due coppie di una $I_2^{(1)}$ razionale il prodotto delle due corrispondenze $[a, a']$, $[b, b']$ è la identità.

7. Se due spazi S_{n-1} di S_n segano la curva ellittica normale C^{n+1} nei gruppi $(a_1, a_2 \dots a_{n+1})$, $(a'_1, a'_2 \dots a'_{n+1})$, il prodotto delle corrispondenze $[a_1, a'_1]$, $[a_2, a'_2] \dots [a_{n+1}, a'_{n+1}]$ è l'identità.

Infatti lo spazio $(a_1 a_2 \dots a_{n-1} a'_{n+1})$ incontra ancora C_{n+1} in α_n ; se il teorema vale per una curva ellittica normale d'ordine n (la proiezione di C^{n+1} da a'_{n+1} in un S_{n-1}), si ha

$$[a_1, a'_1] [a_2, a'_2] \dots [a_{n-1}, a'_{n-1}] [\alpha_n, a'_n] = 1;$$

e d'altra parte per il lemma precedente

$$[a_n, \alpha_n] [a_{n+1}, a'_{n+1}] = 1.$$

Moltiplicando le due identità, poichè

$$[\alpha_n, a'_n] [a_n, \alpha_n] = [a_n, a'_n],$$

si ottiene

$$[a_1, a'_1] [a_2, a'_2] \dots [a_{n+1}, a'_{n+1}] = 1.$$

Ora partendo dal lemma precedente si può dimostrare con analogo procedimento che il teorema vale per $n=2$; quindi è vero qualunque sia l'intero n .

Reciprocamente: Se sopra una curva ellittica normale C^{n+1} le n corrispondenze $[a_1, a'_1]$, $[a_2, a'_2] \dots [a_n, a'_n]$ danno per prodotto la identità, gli spazi $(a_1 a_2 \dots a_n)$, $(a'_1 a'_2 \dots a'_n)$ incontrano ancora C^{n+1} in uno stesso punto.

Questo teorema fondamentale può enunciarsi così: La condizione necessaria e sufficiente affinchè due gruppi di n punti $(a_1 a_2 \dots a_n)$, $(a'_1 a'_2 \dots a'_n)$ sopra una curva ellittica appartengano ad una stessa I_u^{u-1} è che le corrispondenze $[a_1, a'_1]$, $[a_2, a'_2] \dots [a_n, a'_n]$ diano per prodotto l'identità (1).

(1) Fissato un punto o (origine) sulla curva, si chiami parametro di un punto a della curva la corrispondenza $[o, a]$, e alla parola prodotto (di corrispondenze) si sostituisca la parola somma (di parametri); e sia 0 il parametro

Involuzioni ellittiche.

8. Sopra una curva generale del terzo ordine sia data una involuzione J_n di ordine n , semplicemente infinita. Proiettandone i gruppi da un punto S della curva, si ottiene un sistema di ∞^1 gruppi di n raggi; ed ogni gruppo di J_n determina un gruppo del fascio S .

Ora possono presentarsi due casi. O esiste un punto S , dal quale due qualsivogliano gruppi distinti di J_n sono proiettati mediante gruppi distinti di raggi, oppure, qualunque sia il punto S sulla curva, i raggi che proiettano un gruppo di J_n incontrano di nuovo la curva in un secondo gruppo di J_n . Nel primo caso gli ∞^1 gruppi del fascio S formano una serie razionale (perchè d'indice 2), alla quale è riferita univocamente l'involuzione J_n . Nel secondo caso gli elementi (gruppi) di J_n si possono accoppiare in ∞^1 involuzioni quadratiche razionali, ciascuna determinata da un centro S di proiezione; e due involuzioni quadratiche, relative a due punti S, S' (non appartenenti a uno stesso gruppo di J_n), non hanno coppie comuni; quindi la J_n per definizione [1, nota] è ellittica.

Sopra una curva ellittica le involuzioni semplicemente infinite sono o razionali, o ellittiche; nel secondo caso la involuzione è trasformata in se stessa da ogni corrispondenza univoca di 1^a e (quindi) di 2^a specie. Nel seguito J_n indicherà una involuzione ellittica semplicemente infinita d'ordine n (1).

9. Per l'ultimo teorema se $G = (a_1 a_2 \dots a_n)$, $G' = (b_1 b_2 \dots b_n)$ sono due gruppi di una J_n , la corrispondenza $[a_1, b_1]$ muta ogni punto di G in un punto di G' ; se ad es. il punto a_i si

della identità. Allora l'ultimo teorema si traduce nel noto teorema di ABEL: *La somma dei parametri dei punti di ciascun gruppo di una $I_n^{(n-1)}$ razionale sopra una curva ellittica è (congrua ad) una costante (congrua a zero per una particolare scelta dell'origine).* Nel seguito si vedrà come le considerazioni sintetiche dell'ultimo paragrafo conducano colla medesima semplicità a proposizioni, che comunemente si dimostrano ricorrendo alla notazione parametrica e alle funzioni ellittiche.

(1) Delle involuzioni ellittiche parlano brevemente il KÜPPER ed il WEYR nei lavori citati; le involuzioni sono implicitamente contenute nei poligoni di STEINER.

porta in b_i , diremo a_i e b_i punti *omologhi* dei due gruppi (nella corrispondenza $[a_1, b_1]$).

La corrispondenza $[a_1, a_2]$ muta il gruppo G in se stesso; quindi se cerchiamo il corrispondente a_3 di a_2 , il corrispondente a_4 di a_3 , e così via, dopo un certo numero di operazioni si deve giungere ad un punto coincidente con a_1 . Ora se dato a_1 , si può determinare nel gruppo un punto a_2 tale, che la corrispondenza $[a_1, a_2]$ applicata n volte conduca da a_1 una volta sola a ciascun punto del gruppo, e finalmente ad a_1 , diremo che il gruppo G è *semplice* e che $[a_1, a_2]$ è una *trasformazione primitiva* (d'ordine n); in caso contrario G sarà un gruppo composto.

Ogni corrispondenza (di 2^a specie) che trasformi un gruppo di J_n in se stesso, trasforma ogni gruppo di J_n in se stesso. Perchè applicare la trasformazione $[a_1, a_2]$ a G' vuol dire applicare a G prima $[a_1, b_1]$ e poi $[a_1, a_2]$, o, ciò che fa lo stesso, prima $[a_1, a_2]$ e poi $[a_1, b_1]$. Segue che se un gruppo di J_n è semplice, tutti i gruppi di J_n sono semplici, e la involuzione potrà dirsi *semplice*. Quando non si dichiara il contrario, intenderemo che J_n sia una involuzione semplice.

10. Siano $(a_1 a_2 \dots a_n)$, $(b_1 b_2 \dots b_n)$, \dots $(l_1 l_2 \dots l_n)$ n gruppi di J_n e $a_i, b_i \dots l_i$ siano elementi omologhi. Di più sia $[a_1, a_2]$ una trasformazione primitiva; la potenza n .^{ma} di $[a_1, a_2]$ sarà la identità.

Ora poichè il prodotto delle n corrispondenze $[a_1, a_2], [b_1, b_2] \dots [l_1, l_2]$ (tutte eguali ad $[a_1, a_2]$) è la identità, segue [7] che i gruppi di punti $(a_1 b_1 \dots l_1)$, $(a_2 b_2 \dots l_2)$, e similmente $(a_3 b_3 \dots l_3) \dots (a_n b_n \dots l_n)$ appartengono ad una stessa $I_n^{(n-1)}$ razionale.

Se sopra una curva ellittica normale di S_n si trovano n gruppi di una stessa J_n $(a_1 a_2 \dots a_n)$, $(b_1 b_2 \dots b_n) \dots (l_1 l_2 \dots l_n)$, ed $a_i, b_i \dots l_i$ sono elementi omologhi di questi gruppi, gli spazi $(a_1 b_1 \dots l_1)$, $(a_2 b_2 \dots l_2)$, \dots $(a_n b_n \dots l_n)$ incontrano ulteriormente la curva in uno stesso punto.

In particolare (se $[a_1, b_1] = [a_1, c_1] = \dots [a_1, l_1] = \text{ident.}$),

Gli spazi S_{3-1} osculatori alla curva ellittica normale di S_n nei punti di un gruppo di una J_n incontrano ulteriormente la curva in uno stesso punto.

Gli n^2 spazi S_{n-1} osculatori alla curva passanti per uno dei suoi punti, danno coi loro punti di contatto n gruppi di J_n (1);

(1) Ad ogni punto della curva ellittica corrispondono adunque n elementi (gruppi) di J_n ; e questi gruppi di n elementi di J_n formano una serie involutoria d'or-

quindi fra i gruppi di una J_n sopra una curva ellittica normale di S_{n-1} , n sono costituiti dai punti di iperosculazione della curva.

Le considerazioni che ci condussero agli ultimi teoremi, danno anche il seguente: Se sopra una curva normale ellittica C^n (n dispari) si trova una J_n , lo spazio S_{n-2} osculatore a C^n in un punto di un gruppo e lo spazio passante per i rimanenti $n-1$ punti del gruppo, incontrano ulteriormente C^n in uno stesso punto.

11. Quante diverse involuzioni ellittiche d'ordine n si trovano sopra una curva ellittica?

Sia anzitutto n un numero primo; allora ogni corrispondenza determinata da due punti di un gruppo di J_n è primitiva; e due gruppi di punti di due diverse J_n non possono avere due punti comuni.

La curva sostegno sia la C^{n+1} ellittica normale di S_n . Poichè due punti a_1, a_2 appartengono ad un gruppo di una J_n solo quando gli spazi S_{n-1} osculatori a C^{n+1} in a_1, a_2 incontrano ulteriormente la curva in uno stesso punto, segue che dato a_1 si possono determinare n^2-1 punti a_2 tali, che la potenza n^{ma} di $[a_1, a_2]$ sia la identità. Queste n^2-1 corrispondenze appartengono a $n+1$ gruppi di $n-1$ corrispondenze, ponendo in un gruppo due corrispondenze, una delle quali sia potenza dell'altra; ciascun gruppo dà una determinata involuzione J_n . Quindi:

Se n è un numero primo, sopra una curva ellittica si trovano $n+1$ involuzioni ellittiche d'ordine n (1).

12. Se n non è primo, siano $\alpha, \beta, \gamma \dots$ i divisori primi di n , ed indichi $\varphi(n)$ quanti fra i numeri minori di n sono primi con n . Un gruppo di una J_n si trasforma in se stesso per $\varphi(n)$ corrispondenze di 2^a specie, primitive. Sicchè se $\psi(n)$ è il numero delle diverse trasformazioni primitive d'ordine n , $\Psi(n) = \frac{\psi(n)}{\varphi(n)}$ è il numero delle diverse J_n .

Per calcolare $\psi(n)$ notiam^o che se i_1, i sono due punti di iperosculazione della C^n ellittica normale, la trasformazione $[i_1, i]$

dine n , ellittica, il cui sostegno è J_n . Da ciò il teorema: Se due curve ellittiche C, C' sono così riferite che ad ogni punto di C corrispondano n punti di C' , ma ad ogni punto di C' un solo punto di C , allora le due curve si possono anche riferire in guisa che ad ogni punto di C' corrispondano n punti di C , ma ad ogni punto di C un solo punto di C' .

(1) CLEBSCH-LINDEMANN, *Vorlesungen über Geometrie*, pag. 616.

è primitiva o per l'ordine n , o per un divisore di n . E reciprocamente ogni trasformazione primitiva il cui ordine sia n , o un divisore di n , muta un punto di iperosculazione in un altro punto di iperosculazione. E poichè i punti di iperosculazione sono $n^2 - 1$ oltre ad i_1 , si ha:

$$\Sigma \psi(\delta) = n^2 - 1,$$

dove la somma si estende a tutti i divisori δ di n , n incluso. Di qui e dal paragrafo precedente, sia direttamente, sia approfittando di una osservazione di Dirichlet (1), si deduce subito

$$\psi(n) = n^2 \left(1 - \frac{1}{\alpha^2}\right) \left(1 - \frac{1}{\beta^2}\right) \left(1 - \frac{1}{\gamma^2}\right) \dots,$$

e quindi:

$$\Psi(n) = n \left(1 + \frac{1}{\alpha}\right) \left(1 + \frac{1}{\beta}\right) \left(1 + \frac{1}{\gamma}\right) \dots$$

numero totale delle involuzioni semplici, distinte J_n , che si trovano sopra una curva ellittica.

13. Sopra una C^n ellittica normale si trovi una J_n , e sia E una trasformazione primitiva di questa J_n . Per la E ad n punti $a_1, b_1 \dots l_1$ di C^n situati in uno spazio S_{n-2} corrispondono n punti $a_2, b_2 \dots l_2$, di un nuovo S_{n-2} , perchè il prodotto delle corrispondenze $[a_1, a_2], [b_1, b_2] \dots [l_1, l_2]$ è l'identità [7].

Quindi [5] la corrispondenza E determina in S_{n-1} una collineazione, che muta ogni punto della curva nel suo corrispondente.

Ogni involuzione ellittica d'ordine n sopra una curva ellittica normale di S_{n-1} determina in questo spazio $\varphi(n)$ collineazioni cicliche d'ordine n , ciascuna delle quali trasforma in se stesso ogni gruppo dell'involuzione.

Una curva ellittica normale di S_{n-1} è trasformata in se stessa da $\psi(n)$ collineazioni cicliche d'ordine n di S_{n-1} (2).

Siano $a_1, a_2 \dots a_n$ i punti di C^n che si trovano in uno spazio unito della collineazione; essi devono formare un gruppo di J_n .

(1) DIRICHLET, *Teoria dei numeri*, appendice VII.

(2) Una collineazione che trasformi C^n in se stessa è ciclica secondo un divisore di n (n incluso), oppure è una delle n^2 involuzioni relative a corrispondenze di 1^a specie. (Su queste vedi SEGRE, *Sur les transformations des courbes elliptiques*).

Sia α_1 il punto in cui lo spazio S_{n-2} osculatore in a_1 sega di nuovo C^n (il *tangenziale* di a_1). Allora il prodotto

$$[a_1, a_2] [a_1, a_3] \dots [a_1, a_n] [a_1, a_1] = [a_1, a_2]^{\frac{n(n-1)}{2}} [a_1, a_1]$$

dà la identità. Perciò se n è dispari, α_1 coincide con a_1 , e se n è pari $[\alpha_1, a_1]^2 = \text{ident.}$

Dunque:

Per n dispari ciascuno degli n spazi uniti di una collineazione ciclica d'ordine n che muti C^n in se stessa, sega C^n in n punti di iperosculazione.

Per n pari ogni punto di C^n giacente in uno spazio unito ed il punto tangenziale danno una coppia di una J_2 sulla curva.

In una J_n sopra la C^n normale si trovano n gruppi situati in spazi S_{n-2} ; quindi: Gli spazi S_{n-1} contenenti i gruppi di una J_n sopra la C^{n+1} ellittica normale formano un fascio ellittico d'ordine $n+1$.

14. Fra le involuzioni ellittiche composte noteremo quella H_{n^2} d'ordine n^2 , i cui gruppi sono costituiti dai punti n upli delle $\infty^1 I_n^{(n-1)}$ giacenti sopra la curva ellittica. Se questa è la C^{n+1} normale di S_n , ogni gruppo di H_{n^2} è dato dai punti di contatto degli spazi S_{n-1} osculatori condotti per un punto della curva.

I gruppi della H_{n^2} si possono riferire univocamente ai punti della curva; ogni gruppo è costituito da n gruppi di ciascuna delle J_n giacenti sulla curva; questi n gruppi appartengono ad una stessa $I_n^{(n-1)}$ razionale.

Ogni corrispondenza univoca sulla curva muta la H_{n^2} in se stessa.

Ogni trasformazione collineare della C^{n+1} normale ellittica in se stessa trasforma ciascun gruppo della H_{n^2} in se stesso (proprietà caratteristica).

15. Studiate le involuzioni ad una dimensione, dovremmo occuparci delle involuzioni non razionali a più dimensioni. Il seguente teorema ce ne dispensa.

Per le involuzioni d'ordine n ad r dimensioni $J_n^{(r)}$ qui considerate, ammetteremo che i gruppi di $n-i$ punti che con i ($\leq r$) punti fissi della curva danno gruppi di $J_n^{(r)}$, formino una $J_{n-i}^{(r-i)}$ (coniugata ai punti fissi), e che due involuzioni coniugate a due gruppi indipendenti di i punti, siano distinte. Con queste restrizioni vale il teorema:

Una involuzione d'ordine n ad r dimensioni sopra una curva ellittica è razionale, quando $n > r > 1$.

Il teorema sia vero per le involuzioni ad $r-1$ dimensioni; la curva sostegno sia la C^{n+1} normale ellittica. Ad un punto A' della curva è coniugata nella $J_n^{(r)}$ una $J_{(n-1)}^{(r-1)}$ *razionale*, i cui gruppi, insieme con A' , determinano spazi S_{n-1} passanti per un S'_{n-r} ; questo sega C^{n+1} in A' e in un secondo punto B' [3].

Così a un nuovo punto A'' di C^{n+1} corrisponderà un S''_{n-r} , secante la curva in A'' e in un secondo punto B'' . I gruppi della $J_{n-2}^{(r-2)}$ coniugata alla coppia A', A'' , determinano con questa coppia spazi S_{n-1} passanti per uno stesso S_{n-r+1} , il quale contiene S'_{n-r} , S''_{n-r} . Dunque gli $\infty^1 S_{n-r}$ relativi ai punti A di C^{n+1} giacciono a due a due in un S_{n-r+1} , e quindi o giacciono tutti in uno stesso S_{n-r+1} , o passano tutti per uno stesso S_{n-r-1} . Il primo caso contraddice le restrizioni fatte. Nel secondo caso in ogni S_{n-1} passante per S_{n-r-1} si trova un gruppo di $J_n^{(r)}$, e reciprocamente; perciò la $J_n^{(r)}$ è *razionale*, e S_{n-r-1} sega C^{n+1} in un punto [3]. La dimostrazione qui data vale anche per $r=2$, perchè le $J_{n-1}^{(1)}$ coniugate ai punti della curva non possono essere ellittiche in virtù delle restrizioni fatte (1).

Alcune serie non involutorie.

16. Ci proponiamo di cercare una varietà ad n dimensioni contenuta in uno spazio lineare, i cui punti rappresentino univocamente i gruppi di n punti di una curva ellittica.

Per $n=2$ la questione è già risolta; una osservazione del signor Segre (2) permette di affermare che *le coppie di punti di una curva ellittica si possono rappresentare sui punti di una rigata ellittica riferita univocamente alla curva*. I raggi della rigata rappresentano le $\infty^1 I_2^{(1)}$ razionali sulla curva C . E se la rigata è d'ordine dispari $2k+1$, appartenente a S_{2k} , della specie più generale (queste rigate indicheremo nel seguito con Γ_2^{2k+1}), ciascuna delle ∞^1 curve minime d'ordine $k+1$ rappresenta un punto di C (o meglio quelle coppie che contengono quel punto).

(1) Come conseguenza dei paragrafi precedenti e in particolare della nota al n° 10, diamo qui il seguente teorema: *Le curve ellittiche semplici di una rigata ellittica che segano n volte i raggi della rigata, possono dividersi in $\Psi(n)$ famiglie; due curve di una stessa famiglia possono riferirsi univocamente.*

(2) *Ricerche sulle rigate ellittiche*, n° 19 (Atti dell'Acc. delle Sc. di Torino, V. XXI).

Questa proprietà si estende facilmente.

I gruppi di n punti di una curva ellittica possono rappresentarsi sui punti di una varietà ad n dimensioni composta di una serie ∞^1 ellittica di spazi S_{n-1} , riferita univocamente alla curva. Ogni spazio S_{n-1} della serie rappresenta una $I_n^{(n-1)}$ della curva ellittica.

Dimostriamo il teorema per la varietà normale Γ_n^{nk+1} composta di $\infty^1 S_{n-1}$ in S_{nk} (k qualunque); di questa sola varietà parleremo nel seguito.

Nella Γ_n^{nk+1} della specie più generale, k elementi S_{n+1} determinano uno spazio S_{n-k-1} , il quale sega ulteriormente la varietà in una analoga varietà $\Gamma_{n-1}^{(n-1)k+1}$ di $S_{(n-1)k}$; ed ogni S_{n-k-1} passante per un tale $S_{(n-1)k}$ contiene k elementi della varietà primitiva. La varietà primitiva contiene ∞^1 di queste $\Gamma_{n-1}^{(n-1)k+1}$, le quali formano una serie ellittica riferita univocamente alla proposta, e tale che per ogni punto di Γ_n^{nk+1} passano n varietà $\Gamma_{n-1}^{(n-1)k+1}$, ed n tali varietà, scelte ad arbitrio, si segano in un punto. Se quindi ai punti della curva ellittica si fanno corrispondere le varietà $\Gamma_{n-1}^{(n-1)k+1}$ di Γ_n^{nk+1} , ogni gruppo di n punti di C ha per immagine un punto di Γ_n^{nk+1} , e reciprocamente.

17. Sopra una curva ellittica C sia data una serie $g_n^{(1)}$ a una dimensione. Molte proprietà della $g_n^{(1)}$ dipendono da due numeri (*indici*), il primo dei quali i ci dice quanti gruppi della $g_n^{(1)}$ contengono un punto arbitrario di C , il secondo j quanti gruppi della $g_n^{(1)}$ appartengono ad una $I_n^{(n-1)}$ arbitraria di C ; la serie sarà caratterizzata dal simbolo $g_n^{(1)}\{i, j\}$. Per esempio la $I_n^{(1)}$ razionale ha per indici 1, 0, la J_n ellittica 1, n .

La $g_n^{(1)}\{i, j\}$ è rappresentata sopra la Γ_n^{nk+1} di S_{nk} da una curva d'ordine $i+kj$, che sega ogni S_{n-1} elemento di Γ in j punti; e reciprocamente.

Considereremo soltanto le $g_n^{(1)}$ senza gruppi doppi, vale a dire quelle serie le cui curve immagini sulla Γ_n^{nk+1} non hanno punti doppi. In tale ipotesi una formula del sig. Segre (1) ci conduce subito a questa:

$$\pi = \frac{(j-1)(ni-j)}{n(n-1)} + 1,$$

la quale dà il genere π della $g_n^{(1)}\{i, j\}$.

(1) *Sulle varietà algebriche composte di una serie semplicemente infinita di spazi* (Rend. Lincei, Atti 87).

Varie conseguenze derivano dalla formola. Anzitutto non può essere $\pi = 0$, ed è $\pi = 1$ solo quando $j = 1$, oppure $j = ni$; nel primo caso i gruppi di $g_n^{(1)}$ possono riferirsi univocamente ai punti di C .

Poi: *Se due curve ellittiche sono in corrispondenza (n, n) ciascuna delle due curve può riferirsi univocamente all'altra, oppure ad una involuzione ellittica d'ordine n^2 giacente sull'altra (1).*

Il teorema è contenuto in questo: *Se fra due curve ellittiche passa una corrispondenza (m, n) , ciascuna delle curve può riferirsi univocamente all'altra, oppure a una involuzione ellittica d'ordine mn giacente su questa.*

18. Limitiamoci alle serie di coppie di punti. Una $g_2^{(1)}\{i, j\}$ contiene in generale $4i - 2j$ punti doppi. Per dimostrarlo basta applicare il principio di corrispondenza al fascio che proietta da un punto di una cubica piana generale i gruppi di una $g_2^{(1)}$, riguardando come corrispondenti due raggi determinati da punti di una coppia.

La rappresentazione delle coppie di punti della curva C sopra una rigata ellittica Γ_2^{2k+1} di S_{2k} ci dà un mezzo per studiare tutte le serie $g_2^{(1)}$, per le quali $j = 1$. Infatti si assuma il numero k (che è in nostro arbitrio) uguale ad i ; allora la $g_2^{(1)}$ ha per immagine sulla Γ_2^{2i+1} una curva d'ordine $2i$, e reciprocamente. Quindi (2):

Sopra una curva ellittica si trovano $\infty^{2i-1} g_2^{(1)}$ di indici $i, 1$; $2i - 1$ coppie di punti appartengono a due tali serie.

Ciascuna di queste serie è evidentemente ellittica, anzi può riferirsi univocamente a C ; la serie possiede $2(2i - 1)$ punti doppi, ed ha $2i - 1$ coppie comuni con una involuzione ellittica J_2 . Due serie $g_2^{(1)}\{i, 1\}$ hanno $2i - 1$ gruppi comuni.

19. Fermiamoci in particolare sulle serie $g_2^{(1)}$ che hanno per primo indice $i = 2$, (corrispondenze simmetriche $(2, 2)$). La formola del n° 17 ci dice che sono possibili i quattro casi

$$j = 1, \pi = 1; \quad j = 2, \pi = 2; \quad j = 3, \pi = 2; \quad j = 4, \pi = 1.$$

Ma per provare che questi casi realmente si presentano, ci conviene indagare quali siano le rigate costituite da corde di

(1) Questa involuzione sarà sempre la H_{n^2} del n° 14? In tal caso (e così avviene per $n = 2$) la prima parte del teorema sarebbe sufficiente.

(2) SEGRE, *Ricerche sulle rigate ellittiche*, n° 18.

una quartica gobba di prima specie C^4 , per le quali la curva è doppia. Se n, π sono ordine e genere di una tale rigata, δ l'ordine dell'ulteriore curva doppia C^δ avente ν punti comuni con C^4 , e μ è l'ordine di molteplicità di C^δ in ciascuno dei quattro vertici O di coni quadrici proiettanti la quartica, valgono le relazioni

$$\begin{aligned} 3\delta - \nu - \mu &= 2(n - 4), \\ 2\delta - \nu &= (n - 4)^2, \\ \mu &= \frac{(n - 4)(n - 5)}{2}. \end{aligned}$$

Da queste

$$\delta = (n - 4)^2, \quad \nu = (n - 4)^2,$$

e se la rigata non ha raggi doppi

$$\pi = \frac{(n - 1)(n - 2)}{2} - (n - 4)^2 - 4.$$

Si hanno quindi da considerare i seguenti quattro casi.

I. Rigata ellittica del quinto ordine costituita dalle corde di C^4 che si appoggiano ad una retta unisecante C^4 .

La serie $g_2^{(1)}\{2, 1\}$ si ottiene facendo corrispondere, in ogni gruppo di una $I_3^{(1)}$ razionale, a ciascun punto gli altri due; essa ha sei punti doppi, ed i suoi gruppi possono riferirsi univocamente alla curva.

II. Rigata del sesto ordine di genere 2, costituita dalle corde comuni a C^4 e ad un'altra quartica ellittica quadrisecante C^4 ; ciascuna delle due quartiche contiene i quattro vertici di coni quadrici proiettanti l'altra. La seconda quartica può anche scindersi in una retta passante per uno dei punti O , ed in una cubica piana passante per gli altri tre punti O .

La serie $g_2^{(1)}\{2, 2\}$ è di genere 2, e si ottiene stabilendo in una $I_2^{(1)}$ razionale sulla curva una involuzione quadratica, e facendo corrispondere ad ogni punto, i due punti del gruppo di $I_2^{(1)}$ coniugato a quello a cui appartiene il primo punto; quattro punti doppi.

III. Rigata del settimo ordine e genere 2, avente una ulteriore curva doppia del nono ordine con quattro punti tripli (nei punti O) e secante in nove punti C^4 .

Questa ulteriore curva doppia può scindersi in una conica passante per tre punti O (unisecante C^4) e in una curva del

settimo ordine; oppure in tre cubiche gobbe giacenti a due a due in coni quadrici aventi uno stesso raggio comune; (in questo caso la rigata acquista un raggio doppio e diventa ellittica).

La serie $g_2^{(1)}\{2, 3\}$ ha il genere 2 (che si abbassa ad 1 se la serie contiene un gruppo doppio), e possiede due punti doppi.

IV. Rigata dell'ottavo ordine di genere 1, avente una ulteriore curva doppia del 16° ordine con quattro punti sestupli, la quale si scinde in quattro curve piane del quarto ordine razionali; ciascuna sega C^4 in quattro punti (1).

La serie $g_2^{(1)}\{2, 4\}$ è ellittica ed è costituita dalle coppie di punti omologhi in una corrispondenza di 2ª specie (non involutoria); la serie può riferirsi univocamente ai punti della curva; i quattro gruppi della serie giacenti in una $I_2^{(1)}$ hanno un rapporto anarmonico costante. Se la serie ha un punto doppio, essa ne ha infiniti e diventa l'identità.

20. Siano $\dots 1, 2, 3 \dots r, r+1 \dots$ punti di una curva ellittica così disposti, che a ciascuno corrispondano il precedente ed il seguente in una $g_2^{(1)}\{2, j\}$; noi diciamo che la $g_2^{(1)}$ è ciclica di ordine r , se $r+1$ coincide con 1, e quindi $r+2$ con 2, ecc. E in ogni caso diremo serie derivata della proposta quella $g_2^{(1)}\{2, j'\}$, nella quale sono coppie 1, 3; 2, 4; 3, 5; ...; $r, r+2$; ... Per trovare la relazione fra j ed j' diciamo c, c' i numeri dei punti doppi della serie proposta e della derivata: c' è anche il numero dei gruppi della proposta che hanno un punto comune coi gruppi infinitamente vicini. Applicando la nota formola di corrispondenza di Zeuthen alla curva sostegno e alla serie proposta, di generi risp. 1, π , e considerando come corrispondenti punto e gruppo che si appartengano, si ottiene

$$c' - c = 4(\pi - 1),$$

ossia

$$j - j' = 2(\pi - 1).$$

Da questa e dalle considerazioni del n° precedente segue:

La serie derivata della $g_2^{(1)}\{2, 1\}$ è la serie stessa; la $g_2^{(1)}\{2, 1\}$ è ciclica del terzo ordine.

La serie derivata della $g_2^{(1)}\{2, 2\}$ è una involuzione razionale $I_2^{(1)}$ contata due volte; la $g_2^{(1)}\{2, 2\}$ è ciclica del quarto ordine.

(1) Le interessanti proprietà di questa rigata sono studiate dall'HARNACK (Math. Ann., Bd. 12) e dal WEYR (Ein Beitrag zur Gruppentheorie. Sitzb. Wien, Bd. 88).

La serie derivata della $g_2^{(1)}\{2, 3\}$ è una $g_2^{(1)}\{2, 1\}$; la $g_2^{(1)}\{2, 3\}$ è ciclica del sesto ordine. Per costruire una $g_2^{(1)}\{2, 3\}$, si stabilisca sulla curva una $I_3^{(1)}$, la quale sia trasformata in se stessa da una data $I_2^{(1)}$, e ad ogni punto della curva si facciano corrispondere quei due punti, che formano un gruppo di $I_3^{(1)}$ col punto coniugato al primo in $I_2^{(1)}$.

La serie derivata della $g_2^{(1)}\{2, 4\}$ è un'altra $g_2^{(1)}\{2, 4\}$; la proposta non è ciclica che in casi particolari.

L'esistenza e le proprietà delle quattro famiglie di $g_2^{(1)}$ conducono subito all'esistenza e alle proprietà delle quattro famiglie di curve di una rigata ellittica Γ_2^{2k+1} di S_{2k} , che segano due volte ogni curva minima della rigata.

21. Abbandoniamo l'analogia ricerca per le $g_2^{(1)}$ di indici $i=3, 4, \dots$, che, a quanto crediamo, sarebbe poco fruttuosa.

Preferiamo di terminare questo lavoro con una formula che può ricevere qualche applicazione.

La serie $g_n^{(r)}\{i, j\}$ contiene

$$(r+1)(ni - rj)$$

gruppi con punti multipli secondo $r+1$ (1).

Dimostreremo il teorema per $r=1$; per giungere al caso generale si proceda da r a $r+1$.

La $g_n^{(1)}$ giaccia sopra la C^{n+2} ellittica normale. Gli ∞^1 spazi S_{n-1} determinati dai gruppi $g_n^{(1)}$ costituiscono una varietà F_n^{2i+j} a n dimensioni, d'ordine $2i+j$.

D'altra parte le corde di C^{n+2} che incontrano uno spazio R_{n-1} n -secante la curva, formano una rigata d'ordine n Γ_2^n . Questa rigata sega F_n^{2i+j} lungo una curva d'ordine $n(2i+j)$, che si scinde nella C^{n+2} contata i volte, in un certo numero y di rette, e poi in certe curve d'ordine $n-1$ sezioni della Γ_2^n con quegli spazi S_{n-1} che appartengono a F_n^{2i+j} , e nel tempo stesso sono secanti di Γ_2^n .

Ora questi ultimi spazi sono in numero di j , perchè gli spazi secanti di Γ_2^n determinano sulla C^{n+2} una $I_n^{(n-1)}$, la quale ha j gruppi comuni con $g_n^{(1)}$; quindi

$$n(2i+j) = i(n+2) + y + j(n-1);$$

(1) i indica quanti gruppi di $g_n^{(r)}$ contengono r punti dati, j quanti gruppi appartengono ad una $I_n^{(n-r)}$ razionale.

di qua $y = (n - 2) i + j$,

che dà il numero delle coppie di una $I_2^{(1)}$ contenute in un gruppo di $g_n^{(1)}$. Ora se c è il numero richiesto dei punti doppi si ha subito mediante il principio di corrispondenza di Chasles (cfr. n° 18)

$$c = 4(n - 1)i - 2y,$$

e finalmente

$$c = 2(ni - j).$$

Venezia, luglio 1888.

ELETTROMETRO AD EMICICLI

Teoria

ed applicazioni come wattometro, voltmetro ed amperometro per correnti continue ed alternative;

Nota dell'Ing. ETTORE MORELLI

Questo apparecchio è una modificazione dell'elettrometro a quadranti fatta collo scopo principale di ottenere un wattometro elettrostatico per correnti continue ed alternative; esso però si presta pure a tutti gli usi come voltmetro ed amperometro per correnti continue ed alternative a cui serve l'elettrometro a quadranti, rappresentandone per alcuni riguardi un perfezionamento.

Descrizione e teoria dell'apparecchio. — Si immagini un elettrometro a quadranti qualunque, per esempio quello di Mascart, del quale si siano riuniti elettricamente due a due i quadranti contigui 1.2' ed 1'.2, e si sia diviso l'ago in due parti uguali 3.3' mediante un taglio rettilineo normale all'asse maggiore di simmetria (fig. 1); le due coppie di quadranti contigui comunichino con due morsetti I. II, e le due parti dell'ago con altri due morsetti III. III', per esempio mediante due coppie di asticciuole conduttrici attaccate alle due parti dell'ago ed ai due morsetti e pescanti in due recipienti isolati contenenti acqua acidulata (fig. 2). Tutti gli altri particolari relativi al sostegno, all'intelejatura, alla sospensione, al sistema di spegnimento delle oscillazioni, al modo di lettura delle deviazioni, rimangano invariati.

Vedremo che la forma di apparecchio risultante da questa descrizione non è la più conveniente, cioè che converrà fondere assieme in due scatole ad emicicli i quadranti contigui 1,2'; 2,1' ed allargare l'ago nel senso normale all'asse maggiore (fig. 3); si ottiene così una forma nelle parti principali che giustifica il nome di *elettrometro ad emicicli*; ma intanto ciò che si è detto è utile per collegare la descrizione e la teoria di questa forma migliore dell'apparecchio a quelle dell'elettrometro a quadranti.

1. — *Proponiamoci di ricavare l'equazione di equilibrio dell'ago*; supponiamo dapprima isolati i quattro quadranti 1.2.1'.2' (figura 1) e tenuti i quadranti e le due parti 3.3' dell'ago a potenziali elettrici costanti $V_1, V_2, V_1', V_2', V_3, V_3'$; inoltre immaginiamo l'ago nella posizione iniziale di simmetria rispetto ai quadranti; ogni quadrante e la parte di ago corrispondente costituisce un condensatore nel quale bisogna distinguere due parti; quella ad una distanza non piccolissima dal piano di separazione dei quadranti e dal lembo dell'ago, per la quale si può ammettere che la distribuzione dell'elettricità sia uniforme, cioè la *parte a distribuzione regolare*; e quella che sta in vicinanza degli orli dell'ago e dei quadranti, per la quale si ha una distribuzione non uniforme dell'elettricità, cioè la *parte a distribuzione irregolare*; sappiamo che la 1ª parte è molto maggiore della 2ª; perciò si può ammettere che per causa di una rotazione $d\delta$ dell'ago, le parti a distribuzione regolare si spostino semplicemente senza variare, e che quindi il solo effetto sia quello di far variare proporzionalmente a $d\delta$ la grandezza angolare della parte a distribuzione regolare di ogni condensatore; detta c la capacità per unità d'angolo, ammetteremo che la rotazione di $d\delta$ abbia per effetto soltanto di far variare di $cd\delta$ la capacità di ogni condensatore.

Sotto l'azione delle forze elettriche l'ago si sposta, cioè il sistema si deforma; la deformazione facendosi per ipotesi a potenziali costanti, sarà applicabile il teorema pel quale *il lavoro delle forze elettriche è uguale all'aumento di energia del sistema così deformato*.

Orbene, tutto essendo simmetrico rispetto all'asse verticale di rotazione, le forze elettriche che tendono a far girare l'ago attorno all'asse stesso si riducono ad una coppia di momento M agente nel piano di rotazione dell'ago; dunque il lavoro delle forze elettriche durante una rotazione $d\delta$ è dato da $Md\delta$. —

Calcoliamo l'aumento dw di energia del sistema in funzione dei potenziali e delle dimensioni dell'apparecchio, supponendo, per fissare le idee, che l'ago ruoti nel verso delle lancette di un orologio, cioè che la capacità dei condensatori $\overline{1.3}$, $\overline{1'3'}$ diminuisca, e quella dei condensatori $\overline{2.3}$, $\overline{2'3'}$ aumenti; si ottiene evidentemente:

$$dw = \frac{1}{2} c d\delta \left[(V_2 - V_3)^2 - (V_1 - V_3)^2 + (V_2' - V_3')^2 - (V_1' - V_3')^2 \right] \\ = c d\delta \left[(V_1 - V_2) \left(V_3 - \frac{V_1 + V_2}{2} \right) + (V_1' - V_2') \left(V_3' - \frac{V_1' + V_2'}{2} \right) \right],$$

In forza del teorema enunciato si ha quindi:

$$(1) M = c \left[(V_1 - V_2) \left(V_3 - \frac{V_1 + V_2}{2} \right) + (V_1' - V_2') \left(V_3' - \frac{V_1' + V_2'}{2} \right) \right].$$

Nei limiti di approssimazione fra i quali si può ammettere che c sia costante, questa relazione ci dimostra che M si mantiene costante mentre δ varia, cioè che in tutte le posizioni che l'ago prende ruotando, rimane sollecitato sempre da una stessa coppia il cui momento costante M ha l'espressione ora scritta; ne segue che l'ago girerà finchè la torsione della sospensione dia luogo ad una coppia antagonista di momento M ; ammessa la proporzionalità fra δ ed il momento di torsione, si può esprimere questo momento con $k\delta$ dove k è una costante relativa alla sospensione; si concluderà che l'ago ruoterà di quell'angolo δ per cui $M = k\delta$ cioè, ponendo $K = \frac{c}{k} = \text{costante}$, che:

$$(2) \delta = K \left[(V_1 - V_2) \left(V_3 - \frac{V_1 + V_2}{2} \right) + (V_1' - V_2') \left(V_3' - \frac{V_1' + V_2'}{2} \right) \right].$$

Nell'elettrometro descritto i quattro quadranti non sono isolati, come supponemmo finora, ma 2 ed 1' sono riuniti fra loro, ed 1.2' pure, cioè

$$V_2 = V_1' \quad V_1 = V_2'.$$

Perciò:

$$\delta = K \left[(V_1 - V_2) \left(V_3 - \frac{V_1 + V_2}{2} \right) + (V_2 - V_1) \left(V_3' - \frac{V_2 + V_1}{2} \right) \right],$$

cioè

$$(3) \dots \delta = K (V_1 - V_2) (V_3 - V_3').$$

È questa la formola fondamentale per la teoria e per l'uso dell'apparecchio. Appare ora evidente come fondendo assieme i quadranti contigui 1. 2' e 2 1' in due scatole semicircolari, ed allargando l'ago nel senso normale all'asse maggiore di simmetria, si migliori l'apparecchio; inquantochè sopprimendo alcuni orli ed allontanando i rimanenti, sono certo con maggiore approssimazione verificate le ipotesi relative alle distribuzioni regolare ed irregolare dell'elettricità che hanno servito di base a questa teoria. Ne segue che si avrà una maggiore approssimazione ammettendo per l'elettrometro a emicicli la $\delta = K(V_1 - V_2)(V_3 - V_3')$, di quella che si abbia ammettendo questa formola per l'elettrometro a quadranti modificato secondo la (fig. 1), oppure ammettendo, come si suole, la nota relazione

$$\delta = 2K(V_1 - V_2) \left(V_3 - \frac{V_1 + V_2}{2} \right)$$

per l'elettrometro a quadranti ordinario.

La modificazione dell'elettrometro a quadranti di cui abbiamo parlato, riguarda le parti essenziali dell'apparecchio e quindi ne cambia le proprietà fondamentali; è indipendente dalla costruzione di tutti i particolari relativi all'intelajatura, alla sospensione, allo spegnitore, alla lettura delle deviazioni; perciò essa è applicabile a tutte le forme dell'elettrometro a quadranti.

2. — La teoria esposta rende conto delle proprietà essenziali dell'apparecchio, ma, per le ragioni indicate, essa è soltanto approssimata. È possibile fare una teoria più completa procedendo in modo analogo a quanto fece il signor Gouy in una sua pregevole memoria relativa all'elettrometro a quadranti (*Journal de Physique*, Mars 1888).

Consideriamo l'elettrometro ad emicicli sotto la forma indicata dalla fig. 1, e supponiamo per ora isolati i quattro quadranti. I due quadranti contigui 1, 2 unitamente alla parte 3 dell'ago, formano un mezzo elettrometro a quadranti a cui possiamo applicare, con piccole modificazioni, i risultati della teoria del signor Gouy; le forze elettriche le quali agiscono sulla parte 3 dell'ago tendendo a farla girare attorno all'asse verticale di rotazione, si riducono a due; i loro momenti rispetto a questo asse, sono espressi da G e $G_1\delta$ dove:

$$\left\{ \begin{array}{l} G = \frac{1}{2} \gamma (V_1^2 - V_2^2) + \mu V_3 (V_1 - V_2) \\ G_1 = \alpha V_3^2 + \chi (V_1^2 + V_2^2) + 2\nu V_3 (V_1 + V_2) + 2\beta V_1 V_2. \end{array} \right.$$

In queste espressioni, α , β , γ , ν , χ , μ , indicano delle costanti caratteristiche dell'apparecchio, le quali si riferiscono ai quadranti 1, 2 ed alla parte 3 dell'ago, anzichè alle due coppie di quadranti opposti ed all'ago intiero.

Lo stesso si può dire per la coppia 1' 2' di quadranti contigui e per la parte 3' dell'ago; anzi è evidente che le costanti α , β , γ , ν , χ , μ , sono uguali nei due casi; sulla parte 3' dell'ago agiscono adunque tendendo a farla girare, due forze i cui momenti sono uguali a G' e $G'\delta$ dove:

$$\left\{ \begin{array}{l} G' = \frac{1}{2} \gamma (V_1'^2 - V_2'^2) + \mu V_3' (V_1' - V_2') \\ G_1' = \alpha V_3'^2 + \chi (V_1'^2 + V_2'^2) + 2\nu V_3' (V_1' + V_2') + 2\beta V_1' V_2' . \end{array} \right.$$

Queste quattro forze agenti sull'ago, si compongono in due forze le quali tendono a deviare la sospensione dalla direzione verticale, ed in due coppie di momenti $G + G'$ e $(G_1 + G_1')\delta$; queste ultime soltanto, si hanno a considerare rispetto alla rotazione dell'ago; ora, se si suppongono riuniti i quadranti contigui 1, 2' ed 1' 2, cioè: $V_1' = V_2$ e $V_1 = V_2'$ si ricava:

$$(4) \dots \left\{ \begin{array}{l} G + G' = \mu (V_1 - V_2) (V_3 - V_3') \\ G_1 + G_1' = \alpha (V_3^2 + V_3'^2) + 2\chi (V_1^2 + V_2^2) \\ \quad + 2\nu (V_1 + V_2) (V_3 + V_3') + 4\beta V_1 V_2 . \end{array} \right.$$

La coppia di momento $G + G'$ è indipendente da δ , e tende a deviare l'ago nel verso dei δ positivi se $G + G' > 0$, nel senso contrario se $G + G' < 0$.

La coppia di momento $(G_1 + G_1')\delta$ cambia di segno con δ , e si annulla per $\delta = 0$; essa tende a ricondurre l'ago a zero da qualunque parte se ne allontanano se $G_1 + G_1' < 0$, e ad allontanarlo sempre se $G_1 + G_1' > 0$. È questa la *coppia direttrice elettrica* che si unisce alla coppia direttrice dovuta alla sospensione, complicando notevolmente l'equazione di equilibrio dell'ago; di essa non si tiene conto nella teoria elementare prima esposta. — Le considerazioni fatte dal signor Gouy per concludere che sensibilmente:

$$\alpha = \nu = 0 ; \quad \chi = -\beta ; \quad \gamma = -\mu .$$

sono applicabili qui, allo stesso titolo; si ricavano adunque le espressioni approssimate seguenti:

$$(5) \dots \left\{ \begin{array}{l} G + G' = -\gamma(V_1 - V_2)(V_3 - V_3') \\ G_1 + G_1' = 2\chi(V_1 - V_2)^2 \end{array} \right.$$

Indichiamo con $k\delta$ il momento della coppia direttrice dovuta alla sospensione; l'ago sarà in equilibrio per quel valore di δ per cui la somma dei momenti delle coppie direttrici è uguale al momento della coppia deviatrice; cioè pel valore di δ dato dalla:

$$k\delta - (G_1 + G_1')\delta = G + G'$$

giacchè è $G_1 + G_1' < 0$ quando la coppia direttrice elettrica co-spira con quella di torsione per ricondurre l'ago allo zero. Ammesse le considerazioni relative ai coefficienti $\alpha, \beta, \gamma, \chi, \nu, \mu$, si deduce adunque da questa teoria che l'equazione di equilibrio dell'ago è:

$$(6) \dots \delta = \frac{-\gamma(V_1 - V_2)(V_3 - V_3')}{k - 2\chi(V_1 - V_2)^2}.$$

Queste formole dimostrano che la coppia deviatrice $G + G'$ ha ancora la stessa espressione data dalla teoria elementare; ma che la coppia direttrice elettrica modifica notevolmente la formola di equilibrio quando la coppia direttrice della sospensione non è abbastanza grande per renderla trascurabile.

I risultati di questa teoria possono essere controllati coll'esperienza, nel modo seguente. Le espressioni generali (4) di $G + G'$ e $G_1 + G_1'$ per $V_3 = V_3' = 0$ e $V_1 = -V_2$ danno $G + G' = 0$ e $G_1 + G_1' = 4V_1^2(\chi - \beta)$ cioè approssimativamente $G + G' = 0$ e $G_1 + G_1' = 8\chi V_1^2$. In una prima esperienza si riducono gli spegnimenti per quanto è possibile, tenendo ago ed emicicli a terra, e si misura la durata θ_0 di una oscillazione semplice dell'ago soggetto così all'azione della sola sospensione. Quindi in una serie di esperienze, facendo ancora $V_3 = V_3' = 0$, si caricano i due emicicli simmetricamente con una pila di un numero variabile n di elementi, e si misura ad ogni volta il valore θ della durata dell'oscillazione semplice. Il momento della coppia direttrice elettrica è proporzionale ad $\frac{1}{\theta^2} - \frac{1}{\theta_0^2}$; quindi se è vero quanto si deduce

dalla teoria precedente, cioè che la coppia direttrice elettrica è proporzionale al quadrato di n , deve risultare che:

$\frac{1}{n^2} \left(\frac{1}{\theta^2} - \frac{1}{\theta_0^2} \right) = \text{cost.}$ — Altre verifiche si possono fare con esperienze di deviazione; si tiene costante $V_3 - V'_3$ e si caricano simmetricamente i due emicicli con un numero n variabile di elementi; ricorrendo a sospensioni per le quali il momento di torsione k non sia trascurabile, si deve trovare che δ è proporzionale ad $\frac{n}{\lambda + An^2}$ dove $A = \text{cost.}$

Nell'elettrometro ad emicicli sotto la forma indicata dalla fig. 3, l'ago è allargato molto di più di ciò che sia nell'elettrometro a quadranti, inoltre sono soppressi gli orli contigui dei quadranti 1, 2' ed 1', 2; perciò si può con maggiore approssimazione di quella relativa all'elettrometro a quadranti, ammettere che siano

$$\alpha = \beta = \gamma = \nu = 0 \quad \text{e} \quad \mu = -\gamma,$$

cioè che sia:

$$G_1 + G'_1 = 0 \quad \text{e} \quad G + G' = -\gamma(V_1 - V_2)(V_3 - V'_3)$$

e quindi che i risultati delle due teorie siano concordanti.

Applicazioni. — Il vantaggio principale che presenta l'elettrometro a emicicli sotto l'una o l'altra delle due forme descritte, e per raggiungere il quale esso venne ideato, è quello di poter servire direttamente come *wattometro-elettrostatico per correnti continue ed alternative*,

1. — Nel caso di correnti continue si ricorre alla disposizione di circuiti indicata dalla fig. 4; detti V_A, V_B, V_a, V_b i potenziali nei punti A, B, a, b , si ha una deviazione:

$$\delta = K(V_A - V_B)(V_a - V_b) = K(V_A - V_B)ir = Krw,$$

dove

$$K' = Kr = \text{cost.}$$

La deviazione δ è proporzionale all'energia w sviluppata nell'unità di tempo fra i punti A, B del circuito percorso dalla corrente i . La costante K' può determinarsi, per esempio, attaccando i quattro fili provenienti dai morsetti III, III' ed I, II,

ai due poli di una pila, campione di forza elettromotrice nota e ; si ha una deviazione $\delta' = K e^2$ epperiò si ricava:

$$K = \frac{\delta'}{e^2}, \text{ cioè } K' = \frac{\delta' r}{e^2}.$$

Nel caso di corrente alternativa sinusoidale $i = I \sin \frac{2\pi}{T} t$, si ricorre alla stessa disposizione di circuiti (fig. 4) prendendo per r una resistenza senza self-induzione. Consideriamo un determinato istante del periodo T e diciamo m il momento della coppia che sollecita l'ago in quell'istante, $v_A \cdot v_B \cdot v_a \cdot v_b$ i potenziali nei punti $A \cdot B \cdot a \cdot b$ nell'istante stesso; si ha:

$$m = K (v_A - v_B)(v_a - v_b).$$

Detto i il valore dell'intensità della corrente variabile nell'istante considerato, si ha $v_a - v_b = i r$, giacchè r è senza self-induzione; perciò:

$$m = K (v_A - v_B) i r = K' (v_A - v_B) i = K' w \quad \text{dove } K' = K r = \text{cost.}$$

In ogni istante del periodo T , adunque, il momento della coppia agente è proporzionale all'energia w sviluppata nell'unità di tempo nella parte AB di circuito. Se ne conclude che, se T è molto piccolo di fronte alla durata delle oscillazioni dell'ago, questo tende a rotare come se su di esso agisse una coppia costante con momento proporzionale al valor medio

$$\frac{1}{T} \int_0^T (v_A - v_B) i dt.$$

Ora, poichè le condizioni dell'apparecchio sono tali che la lettura δ è proporzionale al momento della coppia di rotazione, si ha:

$$\delta = k \frac{1}{T} \int_0^T (v_A - v_B) i dt = k W,$$

dove k è una costante dipendente dalla costruzione dello strumento. e W l'energia media sviluppata nell'unità di tempo durante il periodo.

Attualmente per la misura di W si ricorre spesso all'impiego di wattometri elettrodinamici; a questi metodi nelle misure

esatte si muovono appunti. Anzitutto l'inserzione del wattometro altera le condizioni del circuito e quindi varia la quantità che si vuole misurare. Inoltre nel caso di correnti alternative sinusoidali si ha che:

$$W = J \cdot V \cdot \cos. \frac{2\pi}{T} \alpha,$$

essendo J l'intensità media nel tratto considerato, V la differenza di potenziali media ai due estremi di esso, $\frac{2\pi\alpha}{T}$ il valore angolare della differenza di fase fra J e V . D'altra parte la deviazione Δ al wattometro elettro-dinamico di cui si vuole avere W , è data da:

$$\Delta = K J \cdot J' \cos. \frac{2\pi}{T} \alpha',$$

dove K è una costante, J l'intensità media nel tratto di circuito considerato e nella spirale amperometrica fissa, J' l'intensità media della corrente nella spirale voltometrica mobile dovuta alla differenza di potenziali V , infine $\frac{2\pi}{T} \alpha'$, la differenza di fase fra J ed J' . La spirale mobile voltometrica ha sempre una self-induzione non trascurabile nelle misure esatte, e quindi esiste sempre una differenza di fase fra la corrente che la percorre e la differenza di potenziali a cui questa è dovuta; cioè la differenza di fase $\frac{2\pi}{T} \alpha'$ fra le correnti di valori medii $J \cdot J'$, è sempre diversa dalla differenza $\frac{2\pi}{T} \alpha$ fra J e V ; perciò Δ , che è proporzionale ad $J J' \cos. \frac{2\pi}{T} \alpha'$, non riesce più proporzionale ad $J V \cos \frac{2\pi\alpha}{T}$, cioè alla W che si vuole misurare, ed ammettendo questa proporzionalità si fa un errore.

Sono quindi migliori, specialmente nel caso di correnti alternative, i metodi basati sull'impiego dell'elettrometro a quadranti, per i quali evidentemente questi inconvenienti non esistono; sono tali i metodi di *Potier* e di *Ayrton* e *Perry*. Il primo di questi però, richiede due letture successive, perciò oltre alla compli-

cazione, introduce errore nei risultati di quelle misure dove la simultaneità delle osservazioni sopra diversi apparecchi ha grande importanza. Il secondo esige una sola lettura all'elettrometro, ma richiede o di trascurare un termine che figura nella formola del metodo, oppure di determinarne il valore con misure secondarie.

L'impiego dell'elettrometro a emicicli, appunto perchè conduce ad un metodo elettrometrico, ovvia agli inconvenienti accennati relativi ai wattometri elettro-dinamici e condivide tutti i pregi dei metodi di Ayrton e Perry e di Potier; siccome poi esige la lettura di una sola deviazione la quale è direttamente proporzionale all'energia che si vuole misurare, evita completamente le difficoltà indicate relativamente a questi metodi elettrometrici.

2. — L'apparecchio può servire come *voltmetro ed amperometro per correnti continue*. Si ricorrerà alla disposizione di circuiti indicata dalla fig. 5; e rappresenta una pila costante, la quale può essere anche una semplice pila di Volta senza depolarizzante; si ha una deviazione:

$$\delta = K(V_a - V_b)e = K'(V_a - V_b);$$

$$\delta = K'ri = K''i,$$

dove

$$\left\{ \begin{array}{l} K' = Kc = \text{cost.} \\ K'' = K'r = \text{cost.} \end{array} \right.$$

La deviazione δ è proporzionale alla differenza di potenziali $V_a - V_b$ od alle intensità i che si vuole misurare, e per la misura occorre una sola lettura

L'elettrometro a emicicli, per il caso delle correnti continue, presenta adunque un vantaggio su quello a quadranti; questo infatti si suole adoperare o col metodo di Thomson, o con quello di Joubert, o con quello di Mascart; il 1° richiede un potenziale elevato e costante per l'ago e quindi accessori che complicano notevolmente l'apparecchio, cioè la bottiglia di *Leida*, la *gauge*, ed il *replenisher*; il 2° conduce a poca sensibilità nel caso di correnti debolissime, perchè δ risulta in esso proporzionale al quadrato della quantità $V_a - V_b$ od i che si misura; il 3° richiede due letture successive e due potenziali uguali e contrari per le due coppie di quadranti opposti e quindi com-

plica la misura, introduce errori nei casi dove importa la simultaneità delle osservazioni sopra diversi apparecchi, ed esige una prova preliminare sulla pila che serve ad elettrizzare le due coppie di quadranti. Il metodo a cui conduce l'impiego dell'elettrometro a emicicli, non richiede accessori che complichino l'apparecchio, si basa sulla proporzionalità della deviazione alla 1^a potenza della quantità che si misura, richiede una sola lettura, ed esige semplicemente di avere due potenziali differenti d'una quantità costante evitando così una prova preliminare ed una causa di errori.

3. — L'apparecchio può servire infine come *voltmetro ed amperometro per correnti alternative sinusoidali*. Si ricorrerà alla disposizione di circuiti indicata dalla fig. 6, dove r indica nel caso dell'amperometro una resistenza senza self-induzione. Consideriamo un istante determinato del periodo T della corrente

$i = I \sin \frac{2\pi}{T} t$, e diciamo m il momento della coppia dovuta

alle forze elettriche e che sollecita l'ago in questo istante, $v_a - v_b$ la differenza di potenziali fra i punti a, b nell'istante stesso; si ha; $m = K(v_a - v_b)^2$. Questa relazione sussiste per ogni istante del periodo, perciò se T è molto grande di fronte alla durata delle oscillazioni dell'ago, questo tende a rotare come se su di esso agisse una coppia costante con momento proporzionale al valor

medio $\frac{1}{T} \int_0^T (v_a - v_b)^2 dt$; ora, poichè δ è proporzionale al momento della coppia di rotazione, si ha:

$$\delta = k \frac{1}{T} \int_0^T (v_a - v_b)^2 dt = kV,$$

dove k è una costante e V il valor medio della differenza di potenziali $(v_a - v_b)$. — Dunque δ è proporzionale al valor medio V della differenza di potenziali fra a e b che si vuole misurare. Se r è senza self-induzione, si ha $V = Jr$, essendo J l'intensità media della corrente i che si vuole misurare; cioè $\delta = k'J$ dove $k' = kr = \text{cost}$. Dunque δ è proporzionale al valor medio J che si vuole avere della intensità della corrente che percorre il tratto $AabB$ di circuito.

4. — Cerchiamo infine quale sia la sensibilità dell'elettrometro a emicicli rispetto a quella dell'elettrometro a quadranti nelle diverse

sue applicazioni come wattometro, voltometro ed amperometro. Supponiamo di avere un elettrometro a quadranti ordinario ed un altro elettrometro identico a questo per forma e dimensioni, in cui però sia stata fatta la modificazione indicata dalla fig. 1 relativamente alle comunicazioni fra i quadranti ed alla separazione delle due parti dell'ago: le equazioni di equilibrio dell'ago pei due elettrometri si deducono dalla eq. (2) supponendo rispettivamente: $V_1=V_1'$; $V_2=V_2'$; $V_3=V_3'$ e $V_1=V_2'$; $V_2=V_1'$; esse sono perciò:

$$\delta_1 = 2K(V_1 - V_2) \left(V_3 - \frac{V_1 + V_2}{2} \right) \quad \text{e} \quad \delta_2 = K(V_1 - V_2)(V_3 - V_3').$$

Nella 1^a equazione V_1, V_2, V_3 sono i potenziali delle due coppie di quadranti opposti e dell'ago, e nella 2^a, V_1, V_2, V_3, V_3' sono i potenziali delle due coppie di quadranti contigui e delle due parti dell'ago; K è nei due casi una stessa costante $K = \frac{c}{k}$, giacchè nell'ipotesi fatta, c, k sono due costanti inerenti alla forma e dimensioni dei quadranti ed alla sospensione, che sono uguali nei due casi.

Orbene supponiamo di applicare il 1^o elettrometro alla misura dell'energia w sviluppata in ogni unità di tempo in un tratto $A'B'$ di un circuito percorso da una corrente continua od alternativa; facendo uso del metodo di Potier si disporrà in serie ad $A'B'$ una resistenza nota $AB=r$, senza self-induzione nel caso di correnti alternative; si uniranno le due coppie di quadranti opposti rispettivamente in A, B e l'ago successivamente in A', B' facendo due letture α, β .

Si dimostra che $\alpha - \beta = 2Kr \cdot w = K'w$ dove $K' = 2Kr = \text{cost.}$

Applichiamo il 2^o elettrometro alla misura della stessa energia w , secondo quanto indica la fig. 4, facendo uso di un'uguale resistenza r ; avremo una deviazione: $\delta = Kr \cdot w$. Dunque $\delta = \frac{\alpha - \beta}{2}$

cioè la sensibilità è uguale alla metà.

Per applicare il 1^o elettrometro col metodo di Thomson, alla misura di una differenza di potenziali $V_1 - V_2$, si farà V_3 elevatissimo, tanto elevato che si possa scrivere con approssimazione sufficiente, che $\delta_1 = 2K(V_1 - V_2)V_3$. Misurando la stessa differenza $V_1 - V_2$ col 2^o elettrometro, nel modo indicato dalla

fig. 5, si avrà: $\delta_2 = K(V_1 - V_2)(V_3 - V_3')$. Se adunque si suppongono uguali le differenze ausiliarie $V_3 - 0$, $V_3 - V_3'$ di cui si fa uso nei due casi, si ha $\delta_2 = \frac{\delta_1}{2}$.

Volendo misurare una differenza di potenziali $V_3 - V_3'$ col 1° elettrometro adoperato col metodo di Mascart, si farà $V_1 = -V_2$, e si faranno due letture δ_1, δ_1' ; si avrà $\delta_1 - \delta_1' = 2K(V_1 - V_2)(V_3 - V_3')$. Misurando la stessa differenza $V_3 - V_3'$ col 2° elettrometro nel modo indicato dalla fig. 5, si ha ancora $\delta_2 = K(V_1 - V_2)(V_3 - V_3')$; quindi se si suppone uguale nei due casi la differenza di potenziali costante $V_1 - V_2$, si ha $\delta_2 = \frac{\delta_1 - \delta_1'}{2}$.

Infine, se si adopera il 1° elettrometro col metodo di Joubert per misurare una differenza $V_1 - V_2$, si ha $\delta_1 = K(V_1 - V_2)$; col 2° elettrometro adoperato come vuole la figura 6, si ha $\delta_2 = K(V_1 - V_2)^2 = \delta_1$, cioè una sensibilità uguale.

Si deduce che a parità di forma e dimensioni di tutte le parti dell'apparecchio, ed a parità di potenziali ausiliari di cui si fa uso, i metodi di misura relativi all'impiego dell'elettrometro ad emicicli conducono ad una sensibilità uguale o metà di quella dei metodi corrispondenti relativi all'elettrometro a quadranti. L'elettrometro ad emicicli, adunque, si presta a tutti gli usi come wattometro, voltometro ed amperometro per correnti continue ed alternative a cui serve l'elettrometro a quadranti, rappresentandone un'utile modificazione.

Esperienze. — Queste considerazioni mi hanno indotto a far costruire un apparecchio di prova; in un elettrometro a quadranti di Mascart costruito dal Carpentier, ho sostituito all'ago ordinario un ago diviso in due parti isolate fornitomi dal Tecnomasio Italiano; messe in comunicazione con due morsetti esterni III. III' le due parti dell'ago, mediante due appendici che pescano in due recipienti contenenti acido solforico puro, ho collegato i quattro quadranti fra di loro in modo da formarne due coppie di quadranti contigui I. II comunicanti mediante fili isolati con altri due morsetti esterni I, II.

Per mettere in stazione l'apparecchio, si è girato il sostegno della sospensione sino a disporre approssimativamente l'asse maggiore di simmetria dell'ago, parallelo alla linea di separazione delle due coppie di quadranti contigui; quindi si è collocato sulla

Fig. 5

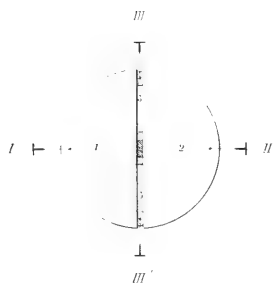


Fig. 5.

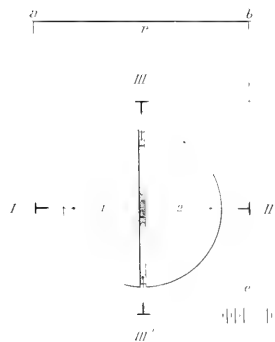


Fig. 1

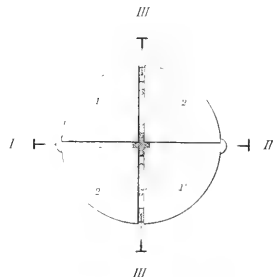


Fig. 2

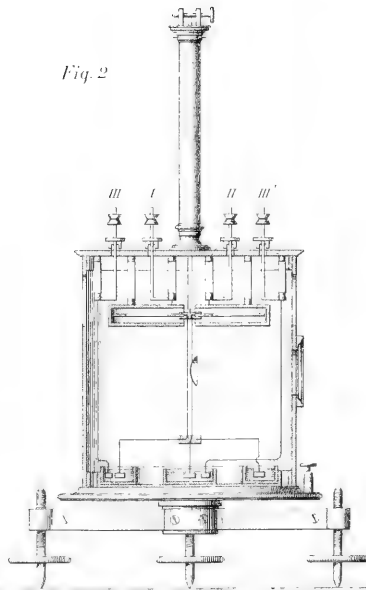


Fig. 4

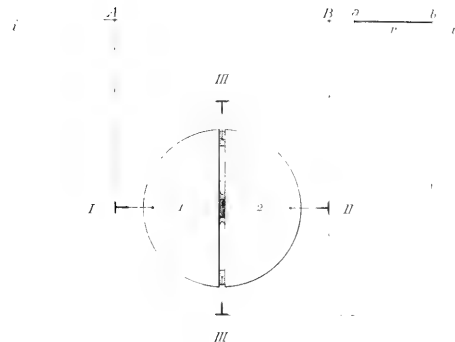
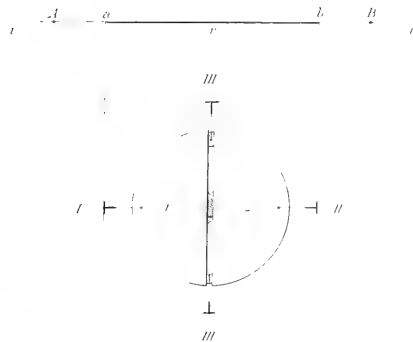


Fig. 6





scatola cilindrica il coperchio che sostiene i quadranti e la sospensione, volgendo lo specchio verso la finestra appositamente praticata nella scatola, cioè verso la scala trasparente. In seguito, collo scopo di verificare esattamente la condizione anzidetta del parallelismo, si sono elettrizzate successivamente le due parti 3, 3' dell'ago, e le due coppie 1. 2 di quadranti, con una serie di 100 elementi Leclanché; e si è girato l'ago rispetto ai quadranti fino ad ottenere nei due casi una deviazione nulla, come vuole la $\delta = K(V_1 - V_2)(V_3 - V_3')$ per $V_1 - V_2 \geq 0$, $V_3 - V_3' = 0$, e per $V_1 - V_2 = 0$, $V_3 - V_3' \geq 0$.

Con questo apparecchio così disposto ho fatto la seguente serie di esperienze.

Mi sono servito di quattro serie di 10. 30. 30. 30 elementi Léclanché, ed ho verificata anzitutto l'uguaglianza approssimativa delle differenze di potenziali ai morsetti delle tre ultime; a quest'uopo le due parti dell'ago sono state elettrizzate colla 1ª serie, e le due coppie di quadranti contigui successivamente colle altre tre, trovando per le tre deviazioni valori medii uguali nelle unità.

Dopo questa esperienza preliminare, ho fatto la serie di osservazioni indicate dalla tabella; le differenze di potenziali sono espresse prendendo per unità quella ai morsetti di un elemento Léclanché in circuito aperto; ogni deviazione indicata poi, è la media di quattro letture fatte invertendo ad ogni esperienza le comunicazioni fra le pile e le parti corrispondenti dell'elettrometro:

$$\left\{ \begin{array}{l} V_1 - V_2 = 30 ; \quad V_3 - V_3' = 10 ; \quad \delta_1 = 15,75 \\ \quad \ll \quad = 60 ; \quad \quad \ll \quad = 10 ; \quad \delta_2 = 31,25 \\ \quad \ll \quad = 90 ; \quad \quad \ll \quad = 10 ; \quad \delta_3 = 46,75 \end{array} \right.$$

Si ha

$$\delta_1 : \delta_2 : \delta_3 = 30 : 60 : 90$$

come vuole la

$$\delta = K(V_1 - V_2)(V_3 - V_3').$$

$$\left\{ \begin{array}{l} V_1 - V_2 = V_3 - V_3' = 10 ; \quad \delta_1' = 5,5 \\ \quad \ll \quad \quad \quad \ll \quad = 30 ; \quad \delta_2' = 50 \\ \quad \ll \quad \quad \quad \ll \quad = 60 ; \quad \delta_3' = 200,50 . \end{array} \right.$$

Si ha :

$$\delta_1' : \delta_2' : \delta_3' = 10^2 : 30^2 : 60^2$$

come vuole la $\delta = K(V_1 - V_2)^2$; le piccole differenze sono dovute essenzialmente all'imperfezione dello strumento di prova, quindi all'ineguaglianza delle tre ultime serie di pile, agli errori di lettura per deviazioni così disparate ed alle divergenze previste fra i risultati delle esperienze e quelli dedotti dalla teoria approssimata che abbiamo esposto.

Queste esperienze di orientamento, eseguite sopra un primo abbozzo dell'apparecchio descritto, hanno avuto il solo scopo di dimostrare che è effettivamente possibile il costruire ed adoperare questo elettrometro colla stessa facilità con cui si costruisce ed adopera l'elettrometro a quadranti ordinario.

Torino, novembre 1888.

*Effemeridi del Sole e della Luna per l'orizzonte di Torino
e per l'anno 1889;*

calcolate da FRANCESCO PORRO

Nell'intraprendere per il prossimo anno la compilazione delle Effemeridi Astronomiche relative all'orizzonte di Torino, io mi sono proposto di restringermi ai dati che più facilmente si presentano nella pratica applicazione, fuori dell'Osservatorio, reputando di favorire il divulgarsi di questo modesto lavoro fra coloro che ne possono abbisognare, coll'omettere le nozioni di mero interesse scientifico, e quelle che mediante calcoli elementari si possono, per l'uso della specola, dedurre dagli annuarii di Greenwich, di Parigi o di Berlino. Il lavoro si trova quindi ridotto ad un *Calendario Astronomico*, che noi abbiamo calcolato in base ai dati della *Connaissance des Temps* e del *Nautical Almanac*, attenendoci strettamente alle Istruzioni compilate per l'Osservatorio di Milano, quali risultano da un ottimo opuscolo del Dr. Michele Rajna (Milano, Hoepli, 1887). In particolare si è seguito il metodo svolto a pagina 37 e seguenti delle

citare *Istruzioni*, per calcolare il nascere ed il tramontare del Sole, ed il metodo indiretto (pag. 47 e successive) per gli analoghi calcoli relativi alla Luna.

Non credo fuori di proposito aggiungere per quest'anno le tavole ausiliarie preparate per questi calcoli, nella forma identica a quelle che per Milano si trovano nel citato opuscolo del dottore Rajna. Esse potranno servire ad agevolare la compilazione di consimili Effemeridi negli anni venturi, e sono ridotte in forma assai comoda, e tale da evitare per lo più le interpolazioni.

Debbo da ultimo avvertire che nel calcolo delle Effemeridi fui validamente aiutato dal signor ingegnere Tomaso Aschieri, assistente all'Osservatorio.

Gennaio 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA									Eta della Luna			
dell'Anno	del Mese	Il SOLE						La LUNA						
		nasce		passa al meridiano		tramonta		nasce		passa al meridiano		tramonta		
		h	m	h	m	h	m	h	m	h		m		
1	1	7	59	12	23	4	46	7	25 ^{p.}	11	57	4	31 ^{p.}	1
2	2		59		23		47	8	28	1	1 ^{p.}	5	35	2
3	3		59		24		48	9	22	2	2	6	46	3
4	4		59		24		49	10	5	2	59	7	59	4
5	5		59		25		50	10	40	3	51	9	10	5
6	6		59		25		51	11	9	4	40	10	19	6
7	7		59		26		52	11	36	5	26	11	24	7
8	8		59		26		53	12	1 ^{p.}	6	9			8
9	9		58		27		55	12	25	6	52	12	28 ^{p.}	9
10	10		58		27		56	12	48	7	35	1	30	10
11	11		58		27		57	1	14	8	18	2	31	11
12	12		57		28		58	1	43	9	3	3	32	12
13	13		57		28		59	2	15	9	49	4	31	13
14	14		56		28	5	1	2	54	10	37	5	29	14
15	15		56		29		2	3	39	11	27	6	25	15
16	16		55		29		3	4	30			7	16	16
17	17		54		29		4	5	27	12	17 ^{p.}	8	2	17
18	18		54		30		6	6	29	1	8	8	42	18
19	19		53		30		7	7	34	1	58	9	18	19
20	20		53		30		8	8	40	2	47	9	48	20
21	21		52		31		10	9	49	3	35	10	17	21
22	22		51		31		11	10	58	4	22	10	44	22
23	23		50		31		12			5	9	11	10	23
24	24		49		31		14	12	9 ^{a.}	5	58	11	38	24
25	25		48		32		15	1	21	6	50	12	8 ^{p.}	25
26	26		47		32		16	2	36	7	42	12	43	26
27	27		46		32		18	3	50	8	39	1	24	27
28	28		45		32		19	5	3	9	33	2	14	28
29	29		44		32		21	6	9	10	41	3	14	29
30	30		43		33		22	7	7	11	42	4	20	30
31	31		42		33		24	7	55	12	41	5	32	1

FASI DELLA LUNA	
1 Luna nuova	9 ^h 58 ^m <i>pom.</i>
9 Primo quarto	1 30 <i>ant.</i>
17 Luna piena	6 27 <i>ant.</i>
14 Ultimo quarto	4 47 <i>pom.</i>
31 Luna nuova	59 <i>ant.</i>

Il giorno nel mese cresce di 0 ^h 55 ^m
12 La Luna è in Apogeo 6 ^h <i>pom.</i>
28 Id. Perigeo 8 <i>pom.</i>
Il Sole entra nel segno <i>Acquario</i> il giorno 19 ad ore 8 m. 28 <i>pom.</i>

Febbraio 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA						Età della Luna
dell'Anno	del Mese	Il SOLE			La LUNA			
		nasce	passa al meridiano	tramonta	nasce	passa al meridiano	tramonta	
		h m	h m	h m	h m	h m	h m	
32	1	7 41	12 33	5 25	8 34 ^a	1 37 ^p	6 47 ^p	2
33	2	40	33	26	9 7	2 28	7 58	3
34	3	39	33	28	9 36	3 16	9 6	4
35	4	38	33	29	10 2	4 2	10 13	5
36	5	36	33	31	10 26	4 46	11 16	6
37	6	35	33	32	10 50	5 29	—	7
38	7	33	33	34	11 16	6 13	12 49 ^a	8
39	8	32	33	35	11 43	6 57	1 20	9
40	9	31	33	37	12 14 ^p	7 43	2 20	10
41	10	29	33	38	12 50	8 30	3 19	11
42	11	28	33	39	1 32	9 19	4 16	12
43	12	27	33	41	2 20	10 9	5 9	13
44	13	25	33	42	3 15	11 0	5 56	14
45	14	23	33	44	4 17	11 51	6 40	15
46	15	22	33	46	5 21	—	7 17	16
47	16	21	33	47	6 29	12 41 ^b	7 49	17
48	17	19	33	48	7 38	1 30	8 19	18
49	18	17	33	49	8 49	2 19	8 47	19
50	19	16	33	51	10 0	3 7	9 14	20
51	20	14	33	52	11 13	3 56	9 41	21
52	21	12	33	53	—	4 46	10 10	22
53	22	11	33	55	12 ^a 26	5 38	10 43	23
54	23	9	33	56	1 40	6 33	11 22	24
55	24	7	32	58	2 51	7 31	12 7 ^p	25
56	25	6	32	59	3 58	8 30	1 2	26
57	26	5	32	6 1	4 57	9 29	2 4	27
58	27	3	32	2	5 48	10 28	3 12	28
59	28	1	32	4	6 29	11 25	4 24	29

FASI DELLA LUNA		Il giorno nel mese cresce di 1 ^h 21 ^m	
7	Primo quarto	9 ^h 48 ^m	<i>pom.</i>
15	Luna piena	11 7	<i>pom.</i>
23	Ultimo quarto	0 45	<i>ant.</i>
9	La Luna è in Apogeo	2 ^h	<i>pom.</i>
24	Id	4	<i>pom.</i>
Il Sole entra nel segno Pesci il		giorno 18 ad ore 10 m. 58 <i>ant.</i>	

Marzo 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA						Età della Luna
dell'Anno	del Mese	IL SOLE			La LUNA			
		nasce	passa al meridiano	tramonta	nasce	passa al meridiano	tramonta	
		h m	h m	h m	h m	h m	h m	
60	1	6 58	12 31	6 5	7 5 ^a	12 16 ^{p.}	5 56 ^{p.}	1
61	2	57	31	7	7 35	1 6	6 46	2
62	3	55	31	8	8 1	1 53	7 54	3
63	4	53	31	9	8 26	2 38	9 0	4
64	5	51	31	11	8 50	3 22	10 4	5
65	6	50	30	12	9 16	4 6	11 7	6
66	7	48	30	13	9 42	4 50	—	7
67	8	46	30	15	10 12	5 36	12 8 ^{a.}	8
68	9	44	30	16	10 46	6 22	1 9	9
69	10	42	29	17	11 24	7 11	2 6	10
70	11	41	29	18	12 10 ^{p.}	8 0	3 0	11
71	12	39	29	20	1 2	8 50	3 50	12
72	13	37	29	21	2 0	9 41	4 34	13
73	14	35	28	22	3 4	10 31	5 14	14
74	15	33	28	24	4 11	11 21	5 48	15
75	16	31	28	25	5 21	—	6 19	16
76	17	29	27	26	6 32	12 10 ^{a.}	6 48	17
77	18	27	27	27	7 42	12 59	7 15	18
78	19	26	27	29	9 0	1 49	7 42	19
79	20	24	27	30	10 15	2 40	8 11	20
80	21	22	26	31	11 31	3 33	8 43	21
81	22	20	26	33	—	4 29	9 20	22
82	23	18	26	34	12 4 ^{a.}	5 26	10 4	23
83	24	16	25	35	1 52	6 25	10 56	24
84	25	14	25	36	2 54	7 24	11 56	25
85	26	12	25	38	3 46	8 22	1 1 ^{p.}	26
86	27	10	24	39	4 29	9 17	2 11	27
87	28	9	24	40	5 4	10 9	3 21	28
88	29	7	24	41	5 35	10 59	4 30	29
89	30	4	23	43	6 2	11 46	5 38	30
90	31	3	23	44	6 27	12 31 ^{p.}	6 44	1

FASI DELLA LUNA	
1 Luna nuova	10 50 ^m <i>pom.</i>
9 Primo quarto	6 49 <i>pom.</i>
17 Luna piena	12 37 <i>pom.</i>
24 Ultimo quarto	7 44 <i>ant.</i>
31 Luna nuova	12 27 <i>pom.</i>

Il giorno nel mese cresce di 1^h 38^m

9 La Luna è in Apogeo 11^h *ant.*
21 Id. Perigeo 1 *ant.*

Il Sole entra nel segno *Ariete* il giorno 20 ad ore 11 m. 1 *ant.*

Aprile 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA									Età della Luna			
dell'Anno	del Mese	Il SOLE						La LUNA						
		nasce		passa al meridiano		tramonta		nasce		passa al meridiano		tramonta		
		h	m	h	m	h	m	h	m	h		m		
91	1	6	1	12	23	6	45	6	52 ^a .	1	15	7	49 ^p .	2
92	2	5	59		23		46	7	16	1	59	8	53	3
93	3		57		22		48	7	42	2	44	9	56	4
94	4		56		22		49	8	10	3	29	10	57	5
95	5		54		22		50	8	42	4	15	11	56	6
96	6		52		21		52	9	19	5	3	—	—	7
97	7		50		21		53	10	2	5	52	12	52 ^a .	8
98	8		48		21		54	10	50	6	41	1	43	9
99	9		46		21		55	11	45	7	31	2	29	10
100	10		45		20		57	12	46 ^p .	8	20	3	10	11
101	11		43		20		58	1	51	9	10	3	46	12
102	12		41		20		59	2	59	9	59	4	17	13
103	13		39		19	7	0	4	9	10	48	4	46	14
104	14		38		19		2	5	23	11	38	5	14	15
105	15		36		19		3	6	38	—	—	5	42	16
106	16		34		19		4	7	54	12	29 ^a .	6	10	17
107	17		33		18		6	9	13	1	12	6	41	18
108	18		31		18		7	10	31	2	18	7	16	19
109	19		29		18		8	11	44	3	17	7	59	20
110	20		27		18		9	—	—	4	17	8	49	21
111	21		25		17	11	11	12	49 ^a .	5	18	9	47	22
112	22		23		17	12	12	1	45	6	17	10	52	23
113	23		22		17	13	13	2	31	7	14	12	2 ^p .	24
114	24		21		17	14	14	3	9	8	7	1	11	25
115	25		19		17	15	15	3	40	8	56	2	20	26
116	26		17		17	17	17	4	7	9	43	3	28	27
117	27		16		16	18	18	4	32	10	38	4	34	28
118	28		14		16	19	19	4	56	11	12	5	38	29
119	29		13		16	20	20	5	20	11	55	6	43	30
120	30		11		16	22	22	5	44	12	39 ^p .	7	46	1

FASI DELLA LUNA	
8 Primo quarto	2 ^h 37 ^m <i>pom.</i>
15 Luna piena	11 8 <i>pom.</i>
22 Ultimo quarto	2 46 <i>pom.</i>
30 Luna nuova	2 55 <i>ant.</i>

Il giorno nel mese cresce di 1 ^h 30 ^m
6 La Luna è in Apogeo 6 ^h <i>ant.</i>
18 Id. Perigeo 3 <i>ant.</i>
Il Sole entra nel segno <i>Toro</i> il giorno 19 ad ore 10 m. 37 <i>pom.</i>

Maggio 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA									Età della Luna			
dell'Anno	del Mese	Il SOLE						La LUNA						
		nasce		passa al meridiano		tramonta		nasce		passa al meridiano		tramonta		
		h	m	h	m	h	m	h	m	h	m	h	m	
121	1	5	10	12	16	7	23	6	11a.	1	24a.	8	47p.	2
122	2		8		16		24	6	41	2	10	9	48	3
123	3		7		16		25	7	16	2	57	10	45	4
124	4		5		16		27	7	56	3	46	11	38	5
125	5		4		16		28	8	42	4	35			6
126	6		3		15		29	9	35	5	24	12	26a.	7
127	7		1		15		30	10	32	6	13	1	9	8
128	8		0		15		31	11	34	7	1	1	46	9
129	9	4	59		15		33	12	39p.	7	49	2	18	10
130	10		57		15		34	1	47	8	37	2	47	11
131	11		56		15		35	2	58	9	25	3	14	12
132	12		55		15		36	4	11	10	15	3	40	13
133	13		53		15		37	5	27	11	7	4	7	14
134	14		52		15		38	6	46			4	36	15
135	15		51		15		40	8	5	12	2a.	5	10	16
136	16		50		15		41	9	24	1	0	5	49	17
137	17		49		15		42	10	37	2	2	6	37	18
138	18		48		15		43	11	39	3	5	7	33	19
139	19		47		15		44			4	8	8	39	20
140	20		46		15		45	12	30a.	5	7	9	49	21
141	21		45		15		46	1	11	6	3	11	1	22
142	22		44		15		47	1	44	6	54	12	11p.	23
143	23		43		16		48	2	13	7	42	1	20	24
144	24		42		16		49	2	38	8	28	2	26	25
145	25		41		16		50	3	2	9	11	3	31	26
146	26		40		16		51	3	25	9	54	4	34	27
147	27		40		16		52	3	49	10	37	5	37	28
148	28		39		16		53	4	14	11	21	6	39	29
149	29		39		16		54	4	43	12	7	7	41	1
150	30		38		16		55	5	16	12	54p.	8	39	2
151	31		37		16		56	5	54	1	42	9	33	3

FASI DELLA LUNA		Il giorno nel mese cresce di 1 ^h 8 ^m	
8	Primo quarto	7 ^h 32 ^m	ant.
14	Luna piena	7	32 ant.
21	Ultimo quarto	10	43 pom.
29	Luna nuova	6	9 pom.
3	La Luna è in Apogeo	10 ^h	40 ^m pom.
16	Id.	Perigeo	8 ant.
31	Id.	Apogeo	7 ant.
Il Sole entra nel segno Gemelli il giorno 20 ad ore 10 m. 34 pom.			

Giugno 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA									Età della Luna			
dell'Anno	del mese	Il SOLE			La LUNA			tramonta	tramonta					
		nasce	passa al meridiano		nasce	passa al meridiano								
			h	m		h	m			h		m		
152	1	4	37	12	17	7	57	6	38 ^a .	2	31 ^p .	10	23 ^p .	4
153	2		36		17		58	7	28	3	20	11	8	5
154	3		36		17		59	8	23	4	8	11	46	6
155	4		35		17		59	9	23	4	56			7
156	5		35		17	8	0	10	27	5	43	12	19 ^a .	8
157	6		35		17		1	11	32	6	30	12	49	9
158	7		34		18		1	12	39 ^p .	7	16	1	16	10
159	8		34		18		2	1	49	8	3	1	42	11
160	9		33		18		2	3	2	8	53	2	8	12
161	10		33		18		3	4	16	9	45	2	34	13
162	11		33		18		4	5	35	10	41	3	4	14
163	12		33		18		4	6	55	11	41	3	39	15
164	13		32		18		5	8	12			4	22	16
165	14		32		19		5	9	21	12	45 ^a .	5	15	17
166	15		32		19		6	10	20	1	49	6	18	18
167	16		32		19		6	11	7	2	53	7	29	19
168	17		32		20		6	11	45	3	52	8	43	20
169	18		32		20		7			4	47	9	57	21
170	19		33		20		7	12	46 ^a .	5	38	11	8	22
171	20		33		20		7	12	43	6	25	12	16 ^p .	23
172	21		33		21		8	1	7	7	10	1	22	24
173	22		34		21		8	1	31	7	53	2	27	25
174	23		34		21		8	1	54	8	37	3	30	26
175	24		34		21		8	2	19	9	20	4	32	27
176	25		34		21		8	2	46	10	5	5	33	28
177	26		35		22		8	3	17	10	51	6	32	29
178	27		35		22		8	3	53	11	39	7	29	30
179	28		36		22		8	4	35	12	27 ^p .	8	21	1
180	29		36		22		8	5	24	1	17	9	7	2
181	30		37		22		8	6	18	2	6	9	47	3

FASI DELLA LUNA		Il giorno nel mese cresce di 0 ^h 2 ^m	
6	Primo quarto	8 ^h 50 ^m	<i>pom.</i>
13	Luna piena	2 48	<i>pom.</i>
20	Ultimo quarto	8 25	<i>ant.</i>
28	Luna nuova	9 43	

13 La Luna è in Apogeo 5 *pom.*
27 Id. Perigeo 10 *ant.*

Il Sole entra nel segno *Cancro* il giorno 21 ad ore 7 m. 0 *ant.*

Luglio 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA									Età della Luna
dell'Anno	del Mese	Il SOLE						La LUNA			
		nasce	passa al meridiano	tramonta	nasce	passa al meridiano	tramonta				
		h m	h m	h m	h m	h m	h m				
182	1	4 37	12 23	8 8	7 17 ^a .	2 54 ^p .	10 22 ^p .	4			
183	2	38	23	8	8 19	3 41	10 53	5			
184	3	38	23	7	9 23	4 27	11 20	6			
185	4	39	23	7	10 28	5 12	11 45	7			
186	5	40	23	7	11 35	5 58	—	8			
187	6	40	24	7	12 45 ^p .	6 45	12 9 ^a .	9			
188	7	41	24	6	1 56	7 36	12 37	10			
189	8	42	24	6	3 10	8 26	1 3	11			
190	9	42	24	5	4 28	9 23	1 34	12			
191	10	43	24	5	5 45	10 23	2 12	13			
192	11	44	24	4	6 58	11 27	2 58	14			
193	12	45	24	3	8 10	—	3 55	15			
194	13	46	24	3	8 56	12 32 ^a .	5 4	16			
195	14	47	25	2	9 40	1 35	6 18	17			
196	15	48	25	1	10 15	2 33	7 34	18			
197	16	48	25	1	10 44	3 28	8 49	19			
198	17	49	25	0	11 10	4 18	10 1	20			
199	18	50	25	7 59	11 35	5 5	11 10	21			
200	19	51	25	58	11 58	5 50	12 16 ^p	22			
201	20	52	25	57	—	6 34	1 21	23			
202	21	53	25	56	12 22 ^o .	7 18	2 24	24			
203	22	54	25	55	12 49	8 2	3 25	25			
204	23	55	25	54	1 20	8 48	4 26	26			
205	24	56	25	53	1 54	9 35	5 23	27			
206	25	57	25	52	2 33	10 23	6 16	28			
207	26	59	25	51	3 20	11 13	7 5	29			
208	27	5 0	25	50	4 12	12 2 ^p .	7 41	30			
209	28	1	25	49	5 10	12 51	8 25	1			
210	29	2	25	48	6 11	1 39	8 56	2			
211	30	3	25	47	7 16	2 25	9 25	3			
212	31	4	25	45	8 21	3 11	9 50	4			

FASI DELLA LUNA	
6 Primo quarto	6 ^h 49 ^m ant.
12 Luna piena	9 52 pom.
19 Ultimo quarto	8 35 pom.
28 Luna nuova	12 50 ant.

Il giorno nel mese diminuisce di 0 ^h 50 ^m .
12 La Luna è in Perigeo 3 ant.
24 Id. Apogeo 5 pom.
Il Sole entra nel segno Leone il giorno 22 ad ore 5 m. 55 pom.

Agosto 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA						Età della Luna
dell'Anno	del Mese	Il SOLE			La LUNA			
		nasce	passa al meridiano	tramonta	nasce	passa al meridiano	tramonta	
		h m	h m	h m	h m	h m	h m	
213	1	5 5	12 25	7 44	9 28 ^a .	3 57 ^p .	10 15 ^p .	5
214	2	6	25	43	10 35	4 42	10 39	6
215	3	7	25	41	11 44	5 29	11 4	7
216	4	9	25	40	12 56 ^p .	6 19	11 34	8
217	5	10	25	38	2 10	7 12	—	9
218	6	11	25	37	3 24	8 9	12 8 ^a .	10
219	7	12	25	36	4 38	9 9	12 48	11
220	8	13	24	35	5 45	10 12	1 39	12
221	9	15	24	33	6 43	11 15	2 40	13
222	10	16	24	32	7 31	—	3 51	14
223	11	17	24	30	8 9	12 46 ^a .	5 7	15
224	12	18	24	28	8 42	1 13	6 24	16
225	13	19	24	27	9 10	2 6	7 39	17
226	14	20	23	25	9 36	2 55	8 51	18
227	15	22	23	24	10 0	3 42	10 0	19
228	16	23	23	22	10 24	4 28	11 7	20
229	17	24	23	20	10 50	5 12	12 12 ^p .	21
230	18	25	23	19	11 19	6 17	1 15	22
231	19	26	22	17	11 52	6 43	2 17	23
232	20	28	22	16	—	7 30	3 16	24
233	21	29	22	14	12 30 ^a .	8 18	4 10	25
234	22	30	22	12	1 14	9 7	5 0	26
235	23	31	21	11	2 4	9 56	5 45	27
236	24	32	21	9	3 0	10 46	6 24	28
237	25	34	21	7	4 1	11 34	6 58	29
238	26	35	21	6	5 6	12 12 ^p .	7 27	1
239	27	36	20	4	6 12	1 9	7 54	2
240	28	37	20	2	7 19	1 55	8 19	3
241	29	38	20	6 0	8 27	2 41	8 44	4
242	30	40	19	58	9 37	3 28	9 9	5
243	31	41	19	57	10 47	4 16	9 37	6

FASI DELLA LUNA		
4	Primo quarto	2 ^h 17 ^m <i>pom.</i>
11	Luna piena	5 33 <i>ant.</i>
18	Ultimo quarto	11 41 <i>ant.</i>
26	Luna nuova	2 50 <i>pom.</i>

Il giorno nel mese diminuisce di 1 ^h 25 ^m .
9 La Luna è in Perigeo 8 ^h <i>ant.</i>
21 Id. Apogeo 8 <i>ant.</i>
Il Sole entra nel segno <i>Vergine</i> il giorno 23 ad ore 12 m. 44 <i>ant.</i>

Settembre 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA						Età della Luna
dell'Anno	del Mese	Il SOLE			La LUNA			
		nasce	passa al meridiano	tramonta	nasce	passa al meridiano	tramonta	
		h m	h m	h m	h m	h m	h m	
244	1	5 42	12 19	6 55	10 0a.	5 8p.	10 8p.	7
245	2	43	18	53	1 13	6 2	10 46	8
246	3	44	18	51	2 26	7 0	11 32	9
247	4	46	18	49	3 33	8 0	—	10
248	5	47	17	47	4 33	9 1	12 27a.	11
249	6	48	17	45	5 23	10 1	1 32	12
250	7	49	17	44	6 5	10 59	2 44	13
251	8	50	16	42	6 39	11 53	4 0	14
252	9	52	16	40	7 8	—	5 16	15
253	10	53	16	39	7 35	12 44a.	6 28	16
254	11	54	15	36	7 59	1 32	7 40	17
255	12	55	15	34	8 24	2 19	8 49	18
256	13	56	15	32	8 50	3 4	9 56	19
257	14	58	14	30	9 18	3 50	11 1	20
258	15	59	14	28	9 49	4 36	12 4p.	21
259	16	6 0	14	27	10 25	5 23	1 5	22
260	17	1	13	25	11 7	5 11	2 3	23
261	18	2	13	23	11 55	7 0	2 55	24
262	19	4	13	21	—	7 49	3 41	25
263	20	5	12	19	12 49a	8 38	4 22	26
264	21	6	12	17	1 48	9 27	4 57	27
265	22	7	12	15	2 51	10 15	5 29	28
266	23	8	11	13	3 57	11 2	5 56	29
267	24	10	11	11	5 5	11 49	6 22	30
268	25	11	11	9	6 14	12 36p.	6 47	1
269	26	12	10	8	7 25	1 23	7 12	2
270	27	13	10	6	8 36	2 12	7 39	3
271	28	14	10	4	9 50	3 4	8 9	4
272	29	16	9	2	11 5	3 58	8 45	5
273	30	17	9	0	12 16p.	4 55	9 28	6

FASI DELLA LUNA		Il giorno nel mese diminuisce di 1 ^h 33 ^m .	
2 Primo quarto	8 ^h 24 ^m <i>pom.</i>	6 La Luna è in Perigeo	3 ^h <i>ant.</i>
9 Luna piena	2 42 <i>pom.</i>	18 Id.	Apogeo 2 <i>ant.</i>
17 Ultimo quarto	5 39 <i>ant.</i>	Il Sole entra nel segno <i>Libra</i> il giorno 22 ad ore 9 m. 28 <i>pom.</i>	
25 Luna nuova	3 32 <i>ant.</i>		

Ottobre 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA						Età della Luna
dell'Anno	del Mese	IL SOLE			La LUNA			
		nasce	passa al meridiano	tramonta	nasce	passa al meridiano	tramonta	
		h m	h m	h m	h m	h m	h m	
274	1	6 18	12 9	5 58	1 27 ^{p.}	5 54 ^{p.}	10 20 ^{p.}	7
275	2	19	8	56	2 29	6 54	11 21	8
276	3	21	8	54	3 21	7 53	—	9
277	4	23	7	52	4 4	8 50	12 ^a 30	10
278	5	24	7	51	4 40	9 44	1 43	11
279	6	25	7	49	5 10	10 37	2 57	12
280	7	26	7	47	5 36	11 23	4 10	13
281	8	27	6	45	6 1	—	5 20	14
282	9	28	6	43	6 25	12 10	6 30	15
283	10	29	6	42	6 50	12 56	7 38	16
284	11	31	6	40	7 16	1 42	8 45	17
285	12	32	5	38	7 46	2 28	9 50	18
286	13	33	5	36	8 20	3 15	10 54	19
287	14	34	5	35	8 59	4 3	11 53	20
288	15	36	5	33	9 45	4 52	12 48 ^{p.}	21
289	16	37	5	31	10 37	5 41	1 37	22
290	17	39	4	29	11 33	6 30	2 20	23
291	18	40	4	28	—	7 19	2 57	24
292	19	41	4	26	12 34 ^{a.}	8 7	3 28	25
293	20	43	4	24	1 38	8 53	3 56	26
294	21	44	4	23	2 45	9 40	4 22	27
295	22	45	3	21	3 54	10 27	4 47	28
296	23	47	3	19	5 4	11 14	5 12	29
297	24	48	3	18	6 18	12 3 ^{p.}	5 39	1
298	25	49	3	16	7 32	12 55	6 8	2
299	26	51	3	14	8 49	1 49	6 42	3
300	27	52	3	13	10 6	2 47	7 24	4
301	28	54	3	11	11 19	3 47	8 14	5
302	29	55	3	10	12 26 ^{p.}	4 49	9 13	6
303	30	56	3	8	1 21	5 49	10 21	7
304	31	58	3	7	2 6	6 46	11 33	8

FASI DELLA LUNA		
2 Primo quarto	2 ^h 23 ^m	<i>ant.</i>
9 Luna piena	2 16	<i>ant.</i>
17 Ultimo quarto	1 27	<i>ant.</i>
24 Luna nuova	3 16	<i>pom.</i>
31 Primo quarto	9 20	<i>ant.</i>

Il giorno nel mese diminuisce di 1 ^h 34 ^m .	
1	La Luna è in Perigeo 5 ^h <i>pom.</i>
15	ld. Apogeo 10 <i>pom.</i>
27	ld. Perigeo 5 <i>pom.</i>
Il Sole entra nel segno <i>Scorpione</i> il giorno 23 ad ore 5 m. 59 <i>ant.</i>	

Novembre 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA									Età della Luna			
dell'Anno	del Mese	Il SOLE						La LUNA						
		nasce		passa al meridiano		tramonta		nasce		passa al meridiano		tramonta		
		h	m	h	m	h	m	h	m	h		m		
305	1	6	59	12	3	5	6	2	43 ^{p.}	7	41 ^{p.}	—	9	
306	2	7	1		3		4	3	14	8	31	12	46 ^{a.}	10
307	3		2		3		3	3	40	9	19	1	58	11
308	4		3		3		1	4	5	10	5	3	9	12
309	5		5		3		0	4	28	10	51	4	16	13
310	6		6		3	4	59	4	52	11	36	5	24	14
311	7		7		3		58	5	17	—	—	6	31	15
312	8		9		3		56	5	46	12	21 ^{a.}	7	36	16
313	9		10		3		55	6	17	1	8	8	41	17
314	10		12		3		54	6	54	1	56	9	42	18
315	11		13		3		53	7	37	2	44	10	40	19
316	12		14		3		52	8	26	3	34	11	31	20
317	13		16		3		51	9	21	4	23	12	16 ^{p.}	21
318	14		17		4		49	10	20	5	12	12	56	22
319	15		19		4		48	11	23	5	59	1	29	23
320	16		20		4		47	—	—	6	46	1	58	24
321	17		21		4		47	12	27 ^{a.}	7	31	2	24	25
322	18		23		4		46	1	33	8	17	2	49	26
323	19		24		5		46	2	42	9	3	3	13	27
324	20		25		5		45	3	52	9	50	3	37	28
325	21		27		5		44	5	6	10	40	4	5	29
326	22		28		5		43	6	23	11	34	4	37	30
327	23		29		6		42	7	42	12	31 ^{p.}	5	15	1
328	24		30		6		42	9	0	1	33	6	2	2
329	25		32		6		41	10	13	2	36	7	0	3
330	26		33		7		40	11	15	3	39	8	7	4
331	27		34		7		39	12	5 ^{p.}	4	40	9	20	5
332	28		35		7		39	12	45	5	37	10	35	6
333	29		37		8		38	1	19	6	29	11	48	7
334	30		38		8		38	1	46	7	18	—	—	8

FASI DELLA LUNA	
7 Luna piena	4 ^h 55 ^m <i>pom.</i>
15 Ultimo quarto	9 26 <i>pom.</i>
23 Luna nuova	2 33 <i>ant.</i>
29 Primo quarto	6 18 <i>pom.</i>

Il giorno nel mese diminuisce di 1 ^b 9 ^m .
12 La Luna è in Apogeo 6 ^h <i>pom.</i>
24 Id. Perigeo 4 <i>pom.</i>
Il Sole entra nel segno <i>Sagittario</i> il giorno 22 ad ore 2 m. 49 <i>ant.</i>

Dicembre 1889

GIORNO		TEMPO MEDIO DI ROMA									Età della Luna			
dell'Anno	del Mese	Il SOLE						La LUNA						
		nasce		passa al meridiano		tramonta		nasce		passa al meridiano		tramonta		
		h	m	h	m	h	m	h	m	h		m	h	m
335	1	7	39	12	8	4	37	2	41 ^{p.}	8	4 ^{p.}	1	0 ^a	9
336	2		40		9		37	2	34	8	49	2	7	10
337	3		41		9		37	2	57	9	33	3	15	11
338	4		42		10		36	3	21	10	18	4	21	12
339	5		43		10		36	3	48	11	3	5	26	13
340	6		44		10		36	4	17	11	51	6	31	14
341	7		45		11		35	4	52	—	—	7	33	15
342	8		46		11		36	5	33	12	39 ^{a.}	8	32	16
343	9		47		12		36	6	20	1	28	9	27	17
344	10		48		12		36	7	13	2	17	10	13	18
345	11		49		13		36	8	10	3	7	10	55	19
346	12		50		13		36	9	11	3	54	11	30	20
347	13		51		14		36	10	13	4	41	12	4 ^{p.}	21
348	14		51		14		36	11	17	5	26	12	27	22
349	15		52		15		36	—	—	6	0	12	51	23
350	16		53		15		37	12	23 ^{a.}	6	54	1	14	24
351	17		54		15		37	1	30	7	49	1	37	25
352	18		54		16		37	2	40	8	27	2	3	26
353	19		55		16		37	3	53	9	17	2	31	27
354	20		55		17		37	5	11	10	11	3	5	28
355	21		55		17		38	6	30	11	11	3	47	29
356	22		56		18		38	7	47	12	14 ^{p.}	4	40	1
357	23		56		18		38	8	57	1	20	5	44	2
358	24		56		19		39	9	55	2	24	6	57	3
359	25		56		19		39	10	41	3	25	8	15	4
360	26		57		19		40	11	18	4	22	9	32	5
361	27		57		20		41	11	49	5	13	10	47	6
362	28		57		21		42	12	16 ^{p.}	6	2	11	59	7
363	29		58		21		43	12	39	6	49	—	—	8
364	30		58		22		44	1	3	7	32	1	6	9
365	31		58		22		45	1	26	8	17	2	13	10

FASI DELLA LUNA		Il giorno nel mese diminuisce di 0 ^h 16 ^m .	
7	Luna piena	10 ^h 42 ^m	ant.
15	Ultimo quarto	3 48	pm.
22	Luna nuova	1 42	pm.
29	Primo quarto	6 6	ant.
10	La Luna è in Apogeo	9	ant.
23	Id.	Perigeo	3 ant.
Il Sole entra nel segno Capricorno		il giorno 21 ad ore 3 m. 42 pm.	

ECLISSI

(1889)

Gennaio 1. — Ecclisse totale di Sole invisibile a Torino.

La zona di totalità attraversa parte dell'Oceano Pacifico e dell'America Settentrionale.

Gennaio 17. — Ecclisse parziale di Luna, visibile a Torino.

Principio a 3^h 48^m ant.

Metà a 5 20 »

Fine a 6 49 »

Grandezza dell'Ecclisse = 0,70 del diametro lunare.

Giugno 28. — Ecclisse annulare di Sole, invisibile a Torino; visibile nell'Africa Meridionale, in parte dell'Arabia, dell'India, dell'Arcipelago Indiano e del Pacifico.

Luglio 12. — Ecclisse parziale di Luna, visibile a Torino.

Principio a 8^h 33^m pom.

Metà a 9 44 »

Fine 10 55 »

Grandezza dell'Ecclisse = 0,48 del diametro lunare.

Dicembre 22. — Ecclisse totale di Sole invisibile a Torino; visibile in parte dell'America Meridionale, dell'Atlantico, dell'Africa e dell'Arabia.



TAVOLA I.

Quantità di cui l'arco semidiurno
è aumentato per effetto della rifrazione
alla latitudine di 45° 4'.

Declinazione	Effetto della rifrazione
0° 0'	^m 3,3
6 15	3,4
11 26	3,5
15 0	3,6
17 10	3,7
19 21	3,8
21 0	3,9
22 26	4,0
23 51	4,1
25 10	

TAVOLA II.

Per ridurre la culminazione della luna
dal meridiano di Greenwich
a quello di Torino (Rajna, pag. 72).

Ritardo diurno della luna rispetto al sole	Riduzione al meridiano di Torino
^m 37,2	^m — 0,8
39,8	— 0,9
44,4	— 1,0
49,1	— 1,1
53,8	— 1,2
58,5	— 1,3
63,2	— 1,4
67,8	— 1,5
68,5	

TAVOLA III.

*Per ridurre l'equazione del tempo dal meridiano di GREENWICH
a quello di Torino (RAJNA, pag. 55).*

NA	Riduzione	NA	Riduzione	NA	Riduzione
0,000		0,439		0,887	
	0,00		0,23		0,46
0,010		0,458		0,906	
	0,01		0,24		0,47
0,029		0,478		0,926	
	0,02		0,25		0,48
0,049		0,497		0,945	
	0,03		0,26		0,49
0,068		0,517		0,965	
	0,04		0,27		0,50
0,088		0,536		0,984	
	0,05		0,28		0,51
0,107		0,556		1,004	
	0,06		0,29		0,52
0,127		0,575		1,023	
	0,07		0,30		0,53
0,146		0,595		1,043	
	0,08		0,31		0,54
0,166		0,614		1,062	
	0,09		0,32		0,55
0,185		0,634		1,082	
	0,10		0,33		0,56
0,205		0,653		1,101	
	0,11		0,34		0,57
0,224		0,673		1,121	
	0,12		0,35		0,58
0,244		0,692		1,140	
	0,13		0,36		0,59
0,263		0,712		1,160	
	0,14		0,37		0,60
0,283		0,731		1,179	
	0,15		0,38		0,61
0,302		0,751		1,199	
	0,16		0,39		0,62
0,322		0,770		1,218	
	0,17		0,40		0,63
0,341		0,790		1,238	
	0,18		0,41		0,64
0,361		0,809		1,257	
	0,19		0,42		0,65
0,380		0,828		1,277	
	0,20		0,43		0,66
0,400		0,848		1,296	
	0,21		0,44		0,67
0,419		0,867		1,316	
	0,22		0,45		
0,439		0,887			

TAVOLA IV.

*Archi semidiurni degli Astri fra -30° e $+30^\circ$
alla latitudine di Torino $=+45^\circ 4'$.*

δ	t per $\delta < 0$	t per $\delta > 0$	δ	t per $\delta < 0$	t per $\delta < 0$	δ	t per $\delta < 0$	t per $\delta > 0$
	h m	h m		h m	h m		h m	h m
0° 0'	6 0,0	6 0,0	4° 0'	5 43,9	6 16,1	8° 0'	5 27,6	6 32,4
10	5 59,3	0,7	10	43,3	16,7	10	26,9	33,1
20	58,6	1,4	20	42,6	17,4	20	26,2	33,8
30	58,0	2,0	30	41,9	18,1	30	25,5	34,5
40	57,3	2,7	40	41,2	18,8	40	24,8	35,2
50	56,6	3,4	50	40,5	19,5	50	24,2	35,8
1 0	56,0	4,0	5 0	39,8	20,2	9 0	23,5	36,5
10	55,3	4,7	10	39,2	20,8	10	22,8	37,2
20	54,6	5,4	20	38,5	21,5	20	22,1	37,9
30	54,0	6,0	30	37,8	22,2	30	21,4	38,6
40	53,3	6,7	40	37,2	22,8	40	20,7	39,3
50	52,6	7,4	50	36,5	23,5	50	20,0	40,2
2 0	52,0	8,0	6 0	35,8	24,2	10 0	19,3	40,0
10	49,3	8,7	10	35,1	24,9	10	18,6	40,7
20	51,3	9,4	20	34,5	25,5	20	17,8	41,4
30	50,6	10,0	30	33,8	26,2	30	17,2	42,1
40	50,0	10,7	40	33,1	26,9	40	16,5	42,8
50	48,6	11,4	50	32,4	27,6	50	15,8	43,5
3 0	48,0	12,0	7 0	31,7	28,3	11 0	15,1	44,9
10	47,3	12,7	10	31,0	29,0	10	14,4	45,6
20	46,6	13,4	20	30,4	29,6	20	13,6	46,4
30	45,9	14,1	30	29,7	30,3	30	12,9	47,1
40	45,3	14,7	40	29,0	31,0	40	12,2	47,8
50	44,6	15,4	50	28,3	31,7	50	11,5	48,5

Segue TAVOLA IV.

*Archi semidiurni degli Astri fra -30° e $+30^\circ$
alla latitudine di Torino $= +45^\circ 4'$.*

δ	t per $\delta < 0$	t per $\delta > 0$	δ	t per $\delta < 0$	t per $\delta > 0$	δ	t per $\delta < 0$	t per $\delta > 0$
	h m	h m		h m	h m		h m	h m
12° 0'	4 10,8	7 49,2	16° 0'	4 53,2	7 6,8	20° 0'	4 34,4	4 34,4
10	10,1	49,9 ⁷	10	52,4	7,6 ⁸	10	33,6	26,4 ⁸
20	9,4	50,6 ⁷	20	51,7	8,3 ⁷	20	32,8	27,2 ⁸
30	8,6	51,4 ⁸	30	50,9	9,1 ⁸	30	32,0	28,0 ⁸
40	7,9	52,1 ⁷	40	50,1	9,9 ⁸	40	31,1	28,9 ⁹
50	7,2	52,8 ⁷	50	49,4	10,6 ⁷	50	30,3	29,7 ⁸
13 0	6,5	53,5 ⁸	17 0	48,6	11,4 ⁷	21 0	29,5	08,5 ⁹
10	5,7	54,3 ⁷	10	47,8	12,2 ⁷	10	28,6	21,4 ⁸
20	5,0	55,0 ⁷	20	47,1	12,9 ⁸	20	27,8	32,2 ⁸
30	4,3	55,7 ⁷	30	46,3	13,7 ⁸	30	27,0	33,0 ⁸
40	3,6	56,4 ⁸	40	45,5	14,5 ⁷	40	26,1	33,9 ⁸
50	2,8	57,2 ⁷	50	44,8	15,2 ⁸	50	25,3	34,7 ⁹
14 0	2,1	57,9 ⁷	18 0	44,0	16,0 ⁸	22 0	24,4	35,6 ⁸
10	1,4	58,6 ⁷	10	43,2	16,8 ⁸	10	23,6	36,4 ⁹
20	5 0,6	6 59,4 ⁷	20	42,4	17,6 ⁸	20	22,7	37,3 ⁸
30	4 59,9	7 0,1 ⁷	30	41,6	18,4 ⁸	30	21,9	38,1 ⁹
40	59,2	0,8 ⁸	40	40,8	19,2 ⁸	40	21,0	39,0 ⁹
50	58,4	1,6 ⁷	50	40,0	20,0 ⁸	50	20,1	39,9 ⁸
15 0	57,7	2,3 ⁸	19 0	39,2	20,8 ⁸	23 0	19,3	40,7 ⁹
10	56,9	3,1 ⁷	10	38,4	21,6 ⁸	10	18,4	41,6 ⁹
20	56,2	3,8 ⁸	20	37,6	22,4 ⁸	20	17,5	42,5 ⁹
30	55,4	4,6 ⁷	30	36,8	23,2 ⁸	30	16,6	43,4 ⁸
40	54,7	5,3 ⁸	40	36,0	24,0 ⁸	40	15,8	44,2 ⁹
50	53,9	6,1 ⁷	50	35,2	24,8 ⁸	50	14,9	45,1 ⁹

Segue **TAVOLA IV.**

*Archi semidiurni degli Astri fra -30° e $+30^\circ$
alla latitudine di Torino $= +45^\circ 4'$.*

δ	t per $\delta < 0$	t per $\delta > 0$	δ	t per $\delta < 0$	t per $\delta > 0$	δ	t per $\delta < 0$	t per $\delta > 0$
	h m	h m		h m	h m		h m	h m
24° 0'	4 14,0	3 46,0	26° 0'	4 2,9	7 57,1	28° 0'	3 51,2	8 8,8
10	13,1	46,9	10	2,0	58,0	10	50,2	9,8
20	12,2	47,8	20	1,0	59,0	20	49,1	10,9
30	11,3	48,7	30	4 0,1	59,9	30	48,1	11,9
40	10,4	49,6	40	3 59,1	8 0,9	40	47,1	12,9
50	9,5	50,5	50	58,1	1,9	50	46,0	14,0
25 0	8,5	7 51,5	27 0	57,1	2,9	29 0	45,0	15,0
10	7,6	52,4	10	56,2	3,8	10	43,9	16,1
20	6,7	53,3	20	55,2	4,8	20	42,9	17,1
30	5,8	54,2	30	54,2	5,8	30	41,8	18,2
40	4,8	55,2	40	53,2	6,8	40	40,7	19,3
50	3,9	56,1	50	52,2	7,8	50	39,6	20,4
						30 0	3 38,6	8 21,4

TAVOLA V.

*Per ridurre il nascere ed il tramonto della Luna
dall'orizzonte di Parigi a quello di Torino.*

Argomenti della tavola sono gli archi semidiurni (in tempo medio) che si ottengono dalla *Connaissance des temps*, prendendo la differenza fra i tempi del nascere (o del tramonto) e quelli della culminazione superiore al meridiano di Parigi. Applicando ai tempi del nascere (o del tramonto) le correzioni date dalla tavola, si hanno, *in tempo medio di Roma*, i tempi del nascere (o del tramonto) a Torino.

Nascere della Luna					
Arco semidiurno	Riduzione a Torino	Arco semidiurno	Riduzione a Torino	Arco semidiurno	Riduzione a Torino
3 ^h 31 ^m		5 ^h 18 ⁿ		7 ^h 25 ^m	
3 37	— 4 ^m	5 25	+ 12 ^m	7 32	+ 28 ^m
3 43	— 3	5 33	+ 13	7 39	+ 29
3 48	— 2	5 41	+ 14	7 46	+ 30
3 54	— 1	5 48	+ 15	7 54	+ 31
4 0	— 0	5 56	+ 16	8 1	+ 32
4 6	+ 1	6 4	+ 17	8 8	+ 33
4 13	+ 2	6 12	+ 18	8 14	+ 34
4 19	+ 3	6 21	+ 19	8 20	+ 35
4 26	+ 4	6 29	+ 20	8 26	+ 36
4 33	+ 5	6 38	+ 21	8 32	+ 37
4 40	+ 6	6 46	+ 22	8 38	+ 38
4 47	+ 7	6 54	+ 23	8 44	+ 39
4 55	+ 8	7 2	+ 24	8 50	+ 40
5 2	+ 9	7 9	+ 25	8 55	+ 41
5 10	+ 10	7 17	+ 26	9 0	+ 42
5 18	+ 11	7 25	+ 27		

Segue TAVOLA V.

Tramonto della Luna

Arco semidiurno	Riduzione a Torino	Arco semidiurno	Riduzione a Torino	Arco semidiurno	Riduzione a Torino
3 ^h 30 ^m	+ 41 ^m	5 ^h 16 ⁿ	+ 25 ^m	7 ^h 23 ^m	+ 9
3 35	+ 40	5 24	+ 24	7 31	+ 8
3 41	+ 39	5 32	+ 23	7 38	+ 7
3 47	+ 38	5 39	+ 22	7 45	+ 6
3 53	+ 37	5 47	+ 21	7 52	+ 5
3 59	+ 36	5 55	+ 20	7 59	+ 4
4 5	+ 35	6 3	+ 19	8 6	+ 3
4 11	+ 34	6 11	+ 18	8 13	+ 2
4 18	+ 33	6 19	+ 17	8 19	+ 1
4 24	+ 32	6 28	+ 16	8 25	± 0
4 31	+ 31	6 36	+ 15	8 31	- 1
4 38	+ 30	6 44	+ 14	8 37	- 2
4 46	+ 29	6 52	+ 13	8 43	- 3
4 53	+ 28	7 0	+ 12	8 49	- 4
5 1	+ 27	7 8	+ 11	8 54	- 5
5 8	+ 26	7 16	+ 10		
5 16		7 23			

L'Accademico Segretario
GIUSEPPE BASSO.

Torino, Stamperia Reale della Ditta G. B. Paravia e C.

2511 (150) 9 1-89.



SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 18 Novembre 1888	Pag. 1
BASSO — Commemorazione di Rodolfo CLAUSIUS	» 3
CASTELNUOVO — Geometria sulle curve ellittiche	» 4
MORELLI — Elettrometro ad emicicli - Teoria ed applicazioni come wattometro, voltometro ed amperometro per correnti continue	» 22
PORRO — Effemeridi del Sole e della Luna	» 36

ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. 2^a, 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze

CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 2 Dicembre 1888.

PRESIDENZA DEL SOCIO PROF. ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, SALVADORI, BRUNO, BERRUTI, BASSO, D'OVIDIO, BIZZOZERO, FERRARIS, NACCARI.

Letto ed approvato l'atto verbale dell'adunanza precedente, il Presidente commemora alla Classe la morte del Socio nazionale, non residente, Conte Paolo BALLADA di SAINT-ROBERT, avvenuta il giorno 21 dello scorso novembre, e con parole di vivo rimpianto ne ricorda le alte benemerienze scientifiche. Incarica il Socio BASSO di redigerne una Commemorazione da leggersi in una prossima adunanza, e nello stesso tempo incarica il Socio COSSA di elaborare il discorso commemorativo per il compianto Socio e Segretario perpetuo della Classe Ascanio SOBRERO.

Si legge una lettera del Segretario del R. Istituto Lombardo di Scienze e Lettere, nella quale si esprimono all'Accademia i sensi di condoglianza dell'Istituto stesso per la perdita del Socio SAINT-ROBERT.

Le letture e le comunicazioni si succedono nell'ordine seguente:

1° « *Sulle ghiandole tubulari dell'intestino e sui rapporti del loro epitelio coll'epitelio di rivestimento* »; del Socio BIZZOZERO.

2° « *Sull'azione difensiva dei parafulmini* »; Nota del Socio NACCARI.

In quest'adunanza il Socio BASSO è eletto alla carica triennale di Segretario della Classe, in sostituzione del compianto Socio Comm. Prof. Ascanio SOBRERO.

LETTURE

*Sulle ghiandole tubulari del tubo gastro-enterico
e sui rapporti del loro epitelio coll'epitelio di rivestimento
della mucosa*

Nota 1^a - del Socio Prof. GIULIO BIZZOZERO

(Tav. III)

In alcuni miei antecedenti lavori (1) io, notando come le cellule epiteliali in via di scissione cariocinetica siano numerose nelle ghiandole tubulari dell'intestino e nelle fossette gastriche, mentre mancano affatto nell'epitelio di rivestimento della corrispondente mucosa, era stato indotto a supporre che queste mitosi servissero, non già a compensare un eventuale consumo di cellule causato dalla loro attività funzionale, ma sì invece a sostituire le cellule dell'epitelio continuamente desquamantisi. La rigenerazione di tale epitelio avrebbe, quindi, luogo non già nell'epitelio stesso, ma nelle ghiandole tubulari (rispettivamente: ghiandole di Galeati e fossette gastriche). Fin d'allora aveva raccolti dei dati atti a convalidare la mia supposizione. — Dopo d'allora ho continuato le mie indagini, estendendole a parecchie specie di ghiandole; e siccome i risultati ottenuti sono pienamente concordanti fra loro, e d'altra parte sono venute in luce alcune nuove particolarità di costituzione chimica ed istologica di queste ghiandole, così reputo ora conveniente di dar comunicazione de' miei studi in alcune note che verrò presentando alla nostra Accademia. E comincerò, oggi, col descrivere le ghiandole tubulari del retto e del colon di coniglio. — Alla fine dirò brevemente dei metodi usati in queste indagini, ed esporrò alcune considerazioni generali sull'argomento.

(1) BIZZOZERO e VASSALE, *Archivio per le Scienze med.*, vol. XI, 1887, p. 248. — BIZZOZERO, *Atti del Congresso medico di Pavia*, 1887, vol. I, p. 134. — *Gazzetta degli Ospitali*, 1888, n. 36.

I.

Ghiandole del retto di coniglio.

Nella mucosa del retto le ghiandole sono corte, tutte press'a poco della stessa lunghezza, disposte a palizzata, terminanti il più delle volte con un solo fondo cieco, e collocate assai vicine l'una all'altra, sicchè i loro sbocchi sono del pari vicinissimi, e di conseguenza la superficie libera della mucosa rettale è molto piccola ed ha la configurazione di una rete, le maglie della quale sono costituite appunto dagli sbocchi ghiandolari.

L'epitelio della superficie libera, esaminato in sezioni verticali di preparati induriti, appare di un solo strato, costituito d'alte cellule cilindriche, terminate nella estremità che guarda il lume intestinale da un orlo lucente, e finamente striato, simile a quello delle cellule del tenue, ma più sottile. L'altra loro estremità è pure tronca e s'impianta sulla mucosa. La linea di confine fra le cellule epiteliche e la mucosa è netta e spiccata, ed esclude qualunque idea di penetrazione di prolungamenti di quelle nello spessore di questa. Ciò appare specialmente nei preparati induriti nell'alcool e colorati con picrocarmino, poichè in questi il protoplasma giallognolo, granuloso dell'epitelio si vede cessare bruscamente verso la mucosa, che è invece incolore e assai trasparente, essendo costituita d'un tessuto connettivo molto delicato, reticolare e spugnoso. — Il nucleo è ovale, allungato nel senso stesso della cellula, ed è collocato un po' più vicino alla estremità libera che a quella d'impianto della cellula stessa sulla mucosa. Talora si osservano delle cellule contenenti due nuclei, od anche tre, l'uno addossato all'altro. — In alcune cellule, poi, si scorgono, immersi nel protoplasma, dei granuli pallidi, rotondi, di svariata grossezza (da meno di 1μ a 2μ e più), i quali si imbevono intensamente colle sostanze coloranti la cromatina nucleare. Questi granuli sono, come vedremo più tardi, in rapporto colla distruzione di una parte di quelle cellule amiboidi, che stanno nello spessore dello strato epiteliale, e che sono numerose tanto in quest'ultimo, quanto negli strati superficiali del connettivo della mucosa. In tutto il tubo gastro-enterico si vedono queste cellule amiboidi nell'epitelio. Quello che mi parve caratterizzi l'epitelio

del retto di coniglio è, che vi sono frequenti le cellule amiboidi a protoplasma abbondante e a nucleo allungato e aggomitolato. Di queste cellule nessuno, trovandole nello spessore dello strato epiteliale, potrebbe credere che fossero cellule di ricambio (Er-satzzellen), tanto è facile, alla forma del loro nucleo, riconoscerne la natura.

Fra le cellule cilindriche protoplasmatiche si trovano abbastanza frequenti delle cellule contenenti muco. Ma di queste ci occuperemo più avanti.

Nell'epitelio di rivestimento del retto, per quanto io variassi i metodi d'indagine, non ho mai trovato alcun indizio di moltiplicazione per cariocinesi.

Debbo considerare come straordinarie eccezioni le due sole cellule in mitosi che vi osservai nel lungo corso delle mie indagini.

E tuttavia anche normalmente ha luogo, in varia misura nei diversi animali, una esfoliazione cellulare. Come, adunque, queste cellule si riproducono? La risposta verrà data dallo studio delle ghiandole.

Spetta a *G. Klose* (1), scolaro di Heidenhain, il merito di aver posto in evidenza la notevole differenza che passa fra le ghiandole tubulari del tenue e quelle del retto. Queste si distinguono da quelle tanto per la natura del loro secreto, che è prevalentemente mucoso, quanto per la costituzione del loro epitelio, nel quale predominano le cellule mucipare; nel coniglio, anzi, non ci sarebbero quasi che queste, mentre nel cane le cellule mucipare si alternano colle protoplasmatiche (2).

È facile persuadersi dell'esattezza delle osservazioni di *Klose*; ma, impiegando nello studio i nuovi metodi di ricerca introdotti nella scienza, è facile altresì riconoscere altri fatti sfuggiti alla sua accurata osservazione.

Innanzi tutto, nei preparati colorati coll'ematossilina (3) si può constatare, che le ghiandole del retto di coniglio contengono un certo numero di cellule epiteliche in via di cariocinesi. Non

(1) KLOSE, *Beitrag zur Kenntniss der tubulösen Darmdrüsen*. Diss.-Inaug. Breslau 1880.

(2) KLOSE, *l. c.* pag. 17.

(3) Si deve dare la preferenza all'ematossilina sulle altre sostanze coloranti i nuclei in mitosi, perchè queste ultime, come si vedrà, colgono assai fortemente il muco, e quindi le mitosi non si scorgono facilmente.

sono molto numerose, trovandosene 1 all'incirca ogni due o tre ghiandole; ma sono costanti anche nell'animale adulto o vecchio. Le mitosi stanno a preferenza in due punti: nel cul di sacco, e poco lontano dallo sbocco ghiandolare; non mancano, però, nel resto del tubulo. — I nuclei in mitosi, come nelle altre ghiandole, si trovano anche in queste più vicini al lume ghiandolare che non i nuclei in riposo.

Un secondo punto in cui debbo modificare la descrizione data da *Klose* è questo, che, trattando i preparati con certe sostanze coloranti, le cellule ghiandolari non si comportano tutte allo stesso modo. Ciò sfuggì a *Klose*, perchè egli usò colorare soltanto col picrocarmino, coll'ematossilina e col carmino allume (l. c. pag. 18), con sostanze, cioè, che rendono poco o nulla evidente il fatto di cui parlo. — Se, invece, una sezione verticale di mucosa rettale previamente *indurita nell'alcool assoluto*, viene colorata colla vesuvina, poi, lavatala per qualche minuto nell'alcool assoluto, viene passata nell'olio di garofani e poi chiusa nella damar, si scorge (fig. 1^a) che l'epitelio ghiandolare è costituito da due forme cellulari alternantisi fra loro dall'uno all'altro capo della ghiandola; nell'una il corpo della cellula è fortemente colorato, nell'altra è rimasto incolore. Questa differenza spicca, più che altrove, verso la metà del tubulo; quivi le cellule colorate appaiono (quantunque la ghiandola sia stata sezionata parallelamente al suo asse maggiore) sotto forma di piramide, colla base alla periferia, e coll'apice, leggermente tronco, limitante il lume ghiandolare. Il loro nucleo è ovale, alquanto appiattito, e schiacciato all'esterno, contro la membrana ghiandolare. Il corpo cellulare è tutto occupato dalla sostanza colorata, in cui si scorgono numerosi vacuoli, sicchè la sostanza stessa assume l'aspetto di reticolo a grosse trabecole (1). In moltissime cellule, poi, si può constatare come esse siano proprio cellule mucose secernenti; infatti nel lume ghiandolare si scorge un cordoncino irregolare, che offre le stesse reazioni del contenuto delle cellule anzidescritte (materiale mucoso secreto, raggrinzato dai liquidi che servirono per l'indurimento), e che è in connessione con esse per mezzo di un filuzzo di sostanza della stessa natura (fig. 1).

(1) Credo conveniente di notare che questa struttura reticolare si riferisca a preparati induriti nell'alcool. Nel fresco il corpo delle cellule in discorso è, come in tante altre cellule mucipare, a grossi granuli.

Le cellule chiare occupano tutto lo spazio lasciato libero dalle precedenti, posseggono un nucleo ovale spinto verso la periferia, e la sostanza che costituisce il loro corpo si distingue, oltre che per la scarsa o nessuna affinità per la vesuvina, per essere pallida, omogenea, ed attraversata in tutto il suo spessore da un sottile reticolo.

Una differenza di colore così bella come quella della vesuvina si ottiene col verde di metile, conservando, poi, i preparati in glicerina. La ottenni pure, ma un po' meno spiccata, col metodo all'acido cromico (1), colla fucsina, colla safranina e coll'ematossilina preparata secondo la formola che io ho dato nel mio *Manuale di microscopia clinica* (2), mentre quella preparata secondo la formola di *Stöhr* colora meno il corpo cellulare e più i nuclei (3).

Del resto, non c'è bisogno di colorazione per dimostrare la differenza che corre fra queste due specie di cellule ghiandolari; si può giungere allo stesso scopo esaminando le sezioni, non colorate, nell'alcool assoluto. Col microtomo si fa una sezione sottilissima della mucosa inclusa in paraffina, e la si mette in poche gocce di trementina per liberarla dalla paraffina; dopodichè la si lava nell'alcool assoluto, e la si esamina in una goccia pure di alcool. Appaiono bene le due specie di cellule: le une chiare, pallide, attraversate da un fino reticolo, le altre a forma di piramide, e con un corpo incolore, ma splendente e vacuolizzato. Se ora ad uno dei lati del coprogetti si depone una goccia d'acqua, o di soluzione di picrocarmino, si vede che, man mano che la soluzione penetra, tutte e due le specie di cellule si gonfiano, e, nel far ciò, quelle splendide (mucose) dapprima diventano più omogenee, poi impallidiscono fortemente, e lascian vedere un reticolo a sottili trabecole che attraversa il loro corpo cellulare. A questo modo diventano quasi eguali alle cellule pallide, sicchè solo un occhio che tenne dietro a questa loro trasformazione, può distinguerle ancora, perchè conservano ancora qualche accenno della

(1) BIZZOZERO, *Zeitschr. f. wiss. Mikr.*, vol. III, 1886, p. 24.

(2) 3^a ediz. italiana pag. 36. — 2^a ediz. tedesca pag. 31.

(3) Le tinte d'ematossilina preparate con diverse formole hanno diversa affinità pel muco. Ciò spiega come KLEIN colorasse coll'ematossilina le cellule caliciformi, mentre KLOSE (*l. c.*), meravigliandosi di ciò, dice che egli le ottenne sempre « hell und ungefärbt. »

rifrangenza primitiva. Queste modificazioni dipendono puramente da ciò, che la sostanza mucosa cromatofila contenuta nelle cellule, a contatto dell'acqua o di soluzioni acquose, si gonfia ed impallidisce; non è già conseguenza di una trasformazione chimica. Infatti, se ad un preparato così trattato si sostituisce di nuovo all'acqua una goccia d'alcool, il preparato, man mano che il primo scaccia la seconda, riacquista l'aspetto primitivo, e la differenza fra le due specie di cellule ritorna evidentissima. E così il giuoco si può ripetere parecchie volte.

Oltre che coll'alcool, la differenza fra le due specie di cellule si dimostra anche coll'acido acetico. Questo quando agisca a forte concentrazione, mentre rende pallidissime e a poco a poco invisibili le cellule chiare e in genere tutti gli altri elementi del preparato, mentre fa impallidire, fin quasi a renderli invisibili, i nuclei delle cellule mucose, non altera la sostanza splendente contenuta in queste ultime; la quale, anzi, frammezzo al resto del tessuto impallidito appare più splendente e spiccata. — Questa reazione dell'acido acetico è di molta importanza, perchè ci dimostra che il contenuto delle cellule splendenti è rappresentato da vera sostanza mucosa, com'è vero muco la sostanza cromatofila contenuta nel lume delle ghiandole; mentre le cellule incolore non danno traccia della reazione della mucina.

Quanto finora dissi dell'epitelio ghiandolare *si riferisce specialmente a quello che si osserva verso il terzo medio della ghiandola*; nel terzo esterno e nell'interno si notano delle differenze di cui importa assai tener conto, quando si voglia ben conoscere la vita delle cellule ghiandolari che stiamo esaminando.

Nel *terzo profondo*, vale a dire nel fondo cieco, mentre le cellule chiare hanno press'a poco lo stesso aspetto che nel terzo medio, le cellule cromatofile si distinguono dalle corrispondenti del terzo medio per una minore affinità per le sostanze coloranti. Se, p. es., osserviamo un preparato in vesuvina, vediamo che le cellule cromatofile, pur essendo tutte colorate, lo sono tanto meno intensamente quanto più ci avviciniamo all'apice del cul di sacco; se invece il preparato è al verde di metile (fig. 3^a), la colorazione diminuisce di tanto, che nel fondo cieco è appena sensibile, sicchè qui le cellule cromatofile quasi non si distinguono dalle incolore. E parimenti, se trattiamo un preparato coll'alcool, ovvero coll'acido acetico, troviamo che le cellule cromatofile, man mano ci avviciniamo all'apice del cul di sacco, diventano sempre meno

splendenti. Risultati consimili ci danno anche gli altri già menzionati coloranti del muco. — Appare, quindi, evidente che le cellule cromatofile, procedendo dal fondo cieco verso il terzo medio della ghiandola, vanno man mano arricchendosi di quella sostanza mucosa che resiste all'acido acetico, ed a cui debbono la loro grande colorabilità.

Nel terzo profondo delle ghiandole, come dissi, le mitosi sono relativamente frequenti. Se ne vedono in tutti gli stadi; la massa nucleare filamentosa è relativamente piccola, il corpo cellulare è costituito da sostanza pallida ed omogenea, attraversata da un reticolo a sottili trabecole (fig. 2^a). Stante la poca differenza che qui c'è tra le due forme cellulari, non si saprebbe decidere se le mitosi appartengano piuttosto alle cellule chiare, alle cellule mucose o ad entrambe.

Le cellule tappezzanti il *terzo superficiale* delle ghiandole da una parte si continuano con quella del terzo medio, dall'altra trapassano nell'epitelio di rivestimento. Nè verso una parte, nè verso l'altra troviamo un limite netto; gli elementi si modificano gradatamente, e la modificazione ha luogo in ambe le specie di cellule.

Infatti, esaminando le cellule cromatofile in preparati induriti nell'alcool, sezionati di parafina, coloriti col verde di metile e conservati in glicerina (fig. 4^a), si vede che il blocco piramidale di muco che le riempie nel terzo medio della ghiandola (fig. 4^a a), quanto più si procede verso lo sbocco di essa diventa piccolo, si allontana dal nucleo e si porta verso l'estremità interna della cellula (b); con altre parole, la cellula continua ad emetter muco senza produrne del nuovo. Tali cellule si riscontrano anche in corrispondenza dell'orificio ghiandolare ed al dintorno di esso nell'epitelio di rivestimento dell'intestino, ma sono molto modificate; esse sono allungate, compresse dalle cellule circonvicine (c); il loro nucleo, non più schiacciato dalla gocciola di muco, si è portato un po' più verso il mezzo della cellula, ove sta circondato da protoplasma granuloso, e, infine, il blocco di muco, assai ridotto in volume, occupa parte dell'estremità libera della cellula, e in parte sporge da essa, trovandosi così libero alla superficie della mucosa. Il blocco ha, a questo modo, la figura di un 8, e la strozzatura dell'8 corrisponde allo stretto orificio della cellula pel quale il muco sta passando. La cellula è così diventata una cellula caliciforme dell'epitelio di rivestimento. — In un ul-

timo stadio, che si compie quando le cellule formano già parte dell'epitelio di rivestimento dell'intestino, le cellule possono svuotarsi di tutto il muco, ed allora, tanto pel nucleo quanto pel corpo, assomigliano alle cellule epiteliche comuni, salvo che mancano di orlo lucente. Non ho potuto accertare se un certo numero di esse possa, acquistando quest'orlo, trasformarsi in complete cellule protoplasmatiche.

Figure assai istruttive di questo processo di evoluzione delle cellule mucipare si ottengono eziandio da pezzi *induriti nel liquido di Flemming*, ridotti in paraffina in sezioni sottilissime, le quali vengono poi colorate colla safranina e conservate in dammar. È con questo metodo che si ottenne la fig. 5^a che rappresenta uno sbocco ghiandolare. La sostanza mucosa spicca assai perchè viene fortemente colorata dalla safranina; non presenta, però, evidente quella forma reticolare, ch'essa, invece, manifesta, come si disse, quando è indurita coll'alcool. Il liquido di Flemming la rende di aspetto omogeneo; soltanto coi migliori obbiettivi si può accertare che essa è attraversata da un fino reticolo.

Nella figura è disegnata porzione del terzo superficiale della ghiandola. Nella sua parte inferiore si vede che le cellule hanno ancora forma piramidale, e che al loro sbocco nel lume ghiandolare presentano un piccolo zaffò di muco più intensamente colorato. Andando verso lo sbocco della ghiandola, le cellule si impiccioliscono alquanto, e tendono a diventar sferiche; il nucleo è sempre schiacciato alla periferia. In uno stadio più avanzato la cellula impicciolisce ancora, e quella parte in cui sta il nucleo tende, vista di coltello, ad assumere forma triangolare, e s'imbibisce fortemente della sostanza colorante. — In corrispondenza dello sbocco ghiandolare le cellule, in conseguenza evidentemente della forte pressione che soffrono in quella loro metà che è fissata sulla mucosa, hanno già acquistato la forma di calice; il muco, cioè, forma un globo nella metà superficiale della cellula, e in parte fuoresce da essa; la metà profonda dell'elemento invece è appiattita, è fortemente colorata colla safranina, e contiene un nucleo pure schiacciato, e colorato con intensità anche maggiore. — In un ultimo periodo le cellule entrano a far parte dell'epitelio dell'intestino, e si distinguono dalle antecedenti soltanto per questo, che il globo di muco che contengono si è impicciolito ancora di più.

Nello studiare le modificazioni di forma che presenta la metà profonda delle cellule è da tener presente, che la pressione che

le determina non si esercita in tutte le direzioni; la pressione viene esercitata dalle cellule che stanno nel lume ghiandolare verso le cellule dell'epitelio di rivestimento; vale a dire nella direzione che assumerebbe il prolungamento dell'asse longitudinale della ghiandola s'esso si curvasse per decorrere parallelo alla superficie dell'intestino. Ne consegue, che la metà profonda delle cellule caliciformi diventa *appiattita*; sicchè vista di coltello appare sottile col nucleo allungato, vista di fronte è larga, e presenta il nucleo di forma ovale. Ne consegue pure che le figure di coltello si hanno soltanto in quei punti della sezione in cui essa passa nel piano mediano longitudinale delle ghiandole (come nella più parte delle cellule della fig. 5^a), mentre negli altri punti si hanno figure di sbieco o di fronte (*a* della fig. 5^a).

Noteremo di passaggio che (come appare dalla stessa figura), nei preparati induriti col liquido di Flemming e colorati con safranina, l'intensità di colorazione del muco diminuisce gradatamente andando dalle cellule ghiandolari a quelle caliciformi dell'epitelio di rivestimento. In queste ultime, poi, nell'interno del muco si scorgono dei corpicciuoli rotondi od ovali, intensamente colorati. — Noteremo ancora, che anche nei preparati induriti nel liquido di Flemming le cellule mucose si imbevono assai intensamente colla vesuvina; quest'ultima, anzi, è preferibile alla safranina quando si vogliono far spiccar le cellule caliciformi dell'epitelio di rivestimento.

Anche le cellule chiare si modificano procedendo verso lo sbocco ghiandolare. Già ad una notevole distanza da questo il reticolo che attraversa il corpo cellulare va facendosi sempre più fitto, mentre progressivamente la sostanza omogenea che sta fra le sue maglie diminuisce; la cellula impicciolisce di alquanto, e, pel continuo impicciolirsi delle maglie del reticolo, alfine acquista aspetto granuloso, simile a quello dell'epitelio di rivestimento; al par di questo, eziandio, acquista la proprietà di colorarsi in giallognolo col picrocarmino, mentre prima vi rimaneva incolora. Il nucleo, dapprima schiacciato all'estremità profonda del corpo cellulare, si dispone col suo asse più lungo parallelo a quello della cellula, e s'avanza fino a trovarsi nella metà superficiale del corpo di questa. Infine a non grande distanza dallo sbocco la linea limitante la estremità libera delle cellule, dapprima sottile e liscia, va diventando un po' più grossa e finamente striata, e, così, in corrispondenza dell'orificio della ghiandola arriva a presentare l'aspetto

dell'orlo lucente e striato proprio dell'epitelio di rivestimento. — Dopo questa descrizione, che ho dato, dell'epitelio delle ghiandole rettali parmi si possa dare una risposta alla domanda: come si rigenera l'epitelio dell'intestino? E non credo che la risposta possa essere altra che questa: esso non si rigenera per moltiplicazione de' suoi propri elementi; la sua continuità è conservata dal successivo e proporzionato trasformarsi in cellule epiteliche superficiali delle cellule rivestenti le ghiandole tubolari. — Infatti: 1° nell'epitelio di rivestimento non esistono cellule in mitosi, mentre esse esistono costantemente in quello delle ghiandole; 2° tra l'uno e l'altro epitelio non esiste un limite netto; c'è un passaggio graduato dall'epitelio ghiandolare a quello della superficie libera; 3° trattandosi di ghiandole *adulte*, le mitosi del loro epitelio, se non servissero alla conservazione dell'epitelio di rivestimento, dovrebbero necessariamente servire a sostituire cellule ghiandolari distruggentisi durante la secrezione. Ora, in nessuno de' miei numerosissimi preparati io ho trovato la traccia di elementi in distruzione nè nell'epitelio secernente, nè nel lume ghiandolare; e si noti che questo lume è piccolo, e quindi sarebbe facile la constatazione del fatto; 4° il variare dell'aspetto delle cellule mucose a seconda del punto della ghiandola in cui si considerano dimostra che, non solo le mitosi vicine all'orificio, ma sì ancora quelle residenti nel fondo cieco contribuiscono a conservare l'integrità dell'epitelio di rivestimento. E per vero, noi abbiamo veduto che, di queste cellule, alcune sono distese da molto muco poco colorabile, altre sono distese da un blocco piramidale di muco molto colorabile, altre, infine, hanno buona parte del loro corpo di natura protoplasmatica, e non contengono più che un piccolo blocco di muco, di cui sono prossime a svuotarsi del tutto. Ora, questi diversi aspetti delle cellule cromatofile non possono corrispondere a diversi stadi della loro attività funzionale, perchè, se così fosse, cellule con l'uno o l'altro di questi aspetti dovrebbero indifferentemente trovarsi in qualsivoglia punto della ghiandola; e, invece, ciò non s'osserva mai, giacchè, come dissi, le cellule a muco poco colorabile sono tutte nel terzo profondo, le cellule piramidali nel terzo medio, e le cellule caliciformi nel terzo superficiale della ghiandola. E neppure si può accogliere la supposizione che ogni ghiandola sia costituita da tre porzioni, aventi ciascuna cellule mucose proprie e particolari, giacchè feci già notare che dalle cellule cromatofile a muco quasi non colorabile

le quali stanno nel fondo cieco, si passa, per una serie graduata di cellule a muco sempre più colorabile, alle cellule piramidali, intensamente colorate del terzo medio della ghiandola; e da queste, pure per gradazioni successive, alle cellule in via di svuotarsi di tutto il loro muco che stanno all'orificio della ghiandola e nell'epitelio intestinale che lo circonda. Tutto ciò non si può spiegare che ammettendo: 1° che i diversi aspetti delle cellule cromatofile corrispondono a diversi stadi della loro vita; 2° che le cellule cromatofile più giovani stanno nel fondo cieco, mentre le più vecchie risiedono all'orificio della ghiandola e nell'epitelio di rivestimento dell'intestino. Ammesso ciò, si deve ammettere implicitamente, che le cellule più profonde delle ghiandole, spostandosi gradatamente dal basso all'alto, vengono in ultimo a formar parte dell'epitelio di rivestimento dell'intestino.

Mi sono occupato anche di indagare qual rapporto esista fra le cellule cromatofile e le cellule chiare. La loro diversa costituzione e il diverso aspetto sono forse dovuti al fatto che le cellule, pur essendo tutte della stessa natura, sono in diverso stadio funzionale? La cellula chiara è forse una cellula già svuotata del muco secreto, mentre la cellula cromatofila che le sta vicina è ancora carica di muco; sicchè nel periodo immediatamente successivo quella, producendo nuovo muco, diventerà cromatofila, mentre questa, svuotandosi del suo, apparirà come cellula chiara, e così di seguito? Debbo confessare che questa fu la mia prima supposizione; e che furono i fatti che mi persuasero a concludere in modo diverso.

Se la supposizione fosse vera, noi dovremmo trovare tutte le forme di passaggio fra l'una e l'altra specie di cellule; come si trovano in tutte quelle ghiandole (salivari, gastriche, pancreatiche, ecc.) in cui l'osservazione anatomica dimostrò variazioni istologiche corrispondenti ai diversi stadi di attività funzionale; dovremmo vedere, cioè, cellule chiare con poco muco, altre che ne contengono di più, e così, progredendo, altre in cui il muco riempie quasi tutta la cellula, fino ad arrivare alle cellule cromatofile tipiche. Invece, nulla di tutto ciò. Se noi consideriamo un tratto del tubulo in cui ambe le specie di cellule sono nel loro pieno sviluppo, cioè il terzo medio della ghiandola, vediamo che le cellule cromatofile sono sempre fortemente distese dal muco, mentre le chiare non presentano neppur traccia di questa sostanza; fra quelle e queste, anzichè forme di passaggio, c'è un vivo e spic-

cato contrasto. Le due forme cellulari, adunque, debbonsi considerare come appartenenti a due specie distinte di elementi.

Ciò non consuona coi risultati ottenuti da *Klose* (1) e confermati da *Heidenhain* (2). Sottomettendo i conigli all'azione della pilocarpina, in modo da eccitare fortemente l'attività secretoria dell'intestino, essi videro succedere profonde modificazioni nelle cellule mucose delle ghiandole tubulari del coniglio; infatti, il muco ne esce, fino a non rimanerne più traccia, il nucleo s'arrotonda e si allontana dall'estremità della cellula, portandosi verso il mezzo di questa; il muco uscito viene sostituito da una sostanza granulosa, ricca di albumina, che si colora intensamente in rosso col carmino; in breve, le cellule diventano « vollkommen ähnlich den Zellformen, welche die typische Auskleidung der Dünndarmdrüsen bilden (3). » Secondo questi osservatori, adunque, le cellule mucose potrebbero, dopo un periodo di esagerata attività, riacquistare i caratteri di cellule protoplasmatiche.

Questi risultati m'hanno mosso a ricercare se per questa via io potessi modificare le cellule cromatofile in modo da renderle eguali alle cellule chiare. *Klose* ed *Heidenhain* non potevano pensare a ciò, perchè non riconoscevano nelle ghiandole che una sola forma cellulare; ma, una volta che fu dalle mie osservazioni accertato, che le cellule appaiono sotto due forme, era logico sospettare, che se la differenza fra esse dipende da ciò che l'una è carica, l'altra è vuota di muco, era logico sospettare, dico, che ogni differenza dovesse scomparire quando, per mezzo della pilocarpina, anche le cellule cromatofile si fossero liberate del loro materiale di secrezione.

A questo scopo produssi una profusa e prolungata secrezione delle ghiandole in conigli adulti del peso di 1800-2000 grammi, iniettando loro ipodermicamente in tre ore quattro siringhe di una soluzione di idroclorato di pilocarpina, in modo che in tutto ricevessero g. 0,03 di sale, ed uccidendoli mezz'ora dopo l'ultima iniezione. Le iniezioni dovettero essere così ripetute perchè i loro effetti, benchè intensi, sono passeggeri. La mucosa rettale venne indurita parte in alcool, parte nel liquido di Flemming.

Le sezioni dei pezzi induriti dimostrano già ad un esame

(1) *Loc. c.* p. 25.

(2) *Loc. c.* p. 166.

(3) HEIDENHAIN, *l. c.* p. 166.

superficiale notevoli modificazioni. Innanzi tutto le ghiandole sono un po' più sottili delle ghiandole normali; infatti, paragonando quelle a queste in pezzi induriti collo stesso processo nel liquido di Flemming si trova che le prime hanno verso la metà della loro lunghezza una grossezza media di 44,25 μ , mentre le seconde misurano 52 μ . Questa piccola diminuzione è imputabile specialmente all'epitelio ghiandolare, poichè non mi parve che il lume fosse apprezzabilmente impicciolito. Ciò, però, che più spicca, è la modificazione delle cellule mucipare. La sostanza cromatofila che contenevano, in alcune (e sono le più numerose) è scomparsa del tutto, nelle altre è in via di scomparire. Nei preparati induriti nell'alcool e colorati con vesuvina è facile vedere come ciò succeda: le trabecole del reticolo formato dalla sostanza cromatofila (fig. 7^a) vanno facendosi sempre più sottili, poi diventano interrotte, ed alla fine si sottraggono alla vista. Il corpo della cellula, però, impicciolisce, come s'è detto, di poco, perchè il posto delle trabecole scomparse viene occupato dal crescere della sostanza incolore che riempiva i vacuoli da esse limitati. Com'era a suppersi, la sostanza cromatofila scompare per ultimo là dove essa era contenuta in maggior copia, cioè verso il mezzo della lunghezza della ghiandola. Noto di passaggio che il nucleo delle cellule, come già avevano osservato *Klose* ed *Heidenhain*, si arrotonda, e si porta verso il mezzo della cellula. Aggiungo, poi, che anche negli alti gradi di pilocarpinizzazione le ghiandole presentano delle mitosi, in un numero che non mi sembrò diverso dal normale.

Ad un esame superficiale si può credere che, scomparsa la sostanza cromatofila, non ci sia più differenza fra le due specie di cellule ghiandolari; ma nel fatto non è così. Il corpo delle cellule cromatofile, nei preparati induriti tanto in alcool quanto nel liquido di Flemming, e trattati sia colla vesuvina che colla safranina, si colora ancora, benchè assai leggermente e in modo diffuso; mentre nelle cellule dell'altra specie si conserva incolore. Questa differenza si avverte bene nel mezzo della ghiandola; poco spiccata è, invece, nel cul di sacco. Inoltre, le cellule cromatofile mantengono la loro forma piramidale, e la loro regolare base d'impianto sulla membrana ghiandolare, mentre le cellule incolore sono obbligate, come nello stato normale, ad occupare gl'interstizi lasciati da esse, ed hanno, quindi, una forma affatto irregolare. Ciò appare chiaramente quando si esamini una ghiandola,

aggiustando il fuoco dell'obbiettivo non sul piano mediano di essa, ma su di un piano tangenziale, in modo da vedere i contorni delle superficie d'impianto delle cellule sulla membrana anista, come venne rappresentata nella figura 6^a; nella quale *aa* sono le cellule mucipare svuotate del loro muco, *b* le cellule chiare interposte. Nelle cellule *a'a'* il globo di muco non era ancora del tutto scomparso, e venne abbrunato dalla vesuvina; esso, nella figura appare a contorni sfumati perchè sta nell'apice della cellula, in un piano inferiore a quello ove sta il nucleo, e quindi non si trova al fuoco dell'obbiettivo.

Interessante è, ancora, di studiare le alterazioni degli elementi nell'epitelio di rivestimento. Le cellule cilindriche protoplasmatiche vi appaiono con palese orlo lucente, piuttosto tumefatte, chiare, come fossero leggermente infiltrate di liquido sieroso. I loro nuclei, come già osservò *Klose*, si sono spinti verso la estremità libera della cellula, talvolta fin quasi a toccare l'orlo lucente. Quanto alle cellule mucipare non posso, per quanto riguarda il retto, sottoscrivere all'opinione di *Klose* (l. c. pag. 27) che nei conigli pilocarpinizzati scompaiano (die Schleimzellen verschwinden vollständig). Forse egli non le potè dimostrare coi metodi da lui usati. Ma se, invece, l'intestino s'indura colla miscela di Fleming, e le sezioni si esaminano in glicerina, oppure, dopo averle colorate con buoni reagenti delle cellule mucipare, come la safranina e (ancor meglio) la vesuvina, si osservano in vernice damar, non si dura fatica a riconoscerle. Ben poche di esse, però, contenendo ancora una piccola goccia di muco, conservano la caratteristica forma di calice (fig. 8^a *a*). Nella più parte la goccia di muco è scomparsa, e il corpo della cellula è avvizzito, e fortemente schiacciato, sicchè appare pallido e largo quando sia visto di fronte (*c*), stretto e più colorato quando sia visto di profilo (*d*). Esso si colora abbastanza intensamente colla safranina e la vesuvina, e pare costituito da una sostanza vacuolizzata (ben palese nella fig. *b*). Il nucleo delle cellule è pure fortemente appiattito, e si distingue a prima giunta da quello delle comuni cellule epiteliche, oltre che per questa sua forma e per la intensa colorazione, pel fatto che è collocato nella parte profonda dello strato epiteliale, in vicinanza del punto d'impianto della cellula che lo contiene. In conclusione, abbiamo dinanzi a noi degli elementi avvizziti a cagione della esagerata secrezione in essi indotta dalla pilocarpina,

Applicando questi risultati alla soluzione del quesito che ci eravamo proposto, e ricordando specialmente, che le cellule mucipare neppur quando siano prive della loro gocciola di muco diventano eguali alle cellule chiare interposte, abbiamo un nuovo argomento in mano per concludere, che le due forme cellulari rappresentano veramente specie diverse, non già due diversi stati funzionali di uno stesso elemento. Ciò vale per gli elementi adulti, per quelli, cioè, che troviamo verso il mezzo della ghiandola. Non oserei dire che valga anche per gli elementi del fondo cieco; poichè qui le cellule mucipare presentano meno spiccati i loro caratteri differenziali: contengono poco muco, trattengono assai meno vivacemente le sostanze coloranti, assomigliano in una parola assai più alle cellule chiare che le circondano. Questa minore differenza può far supporre che alcune delle cellule contenute in questo tratto della ghiandola costituiscano come degli elementi indifferenti, che nel successivo sviluppo si avviino in due direzioni divergenti, a capo delle quali stanno dall'una parte le cellule chiare, dall'altra le cellule mucipare. Lascio la soluzione del quesito (che non è facile, come non si trova facile quella che riguarda le due specie di cellule delle ghiandole del fondo gastrico) ad ulteriori ricerche.

Quello che risulta dalle indagini che ho finora esposto si è: che non si possono spiegare le modificazioni graduate di forma e di costituzione chimica, che si osservano nelle cellule mucipare andando dal fondo cieco ghiandolare fino all'epitelio di rivestimento, *se non ammettendo un'evoluzione progressiva ed uno spostamento delle cellule stesse dal fondo cieco fino alla superficie libera della mucosa*. È, adunque, nel fondo cieco che si trovano gli elementi mucipari più giovani, ed *ivi ha luogo la loro moltiplicazione per mitosi*. Quanto alle cellule chiare, esse devono naturalmente accompagnare le mucipare nella loro tras migrazione; la loro moltiplicazione per scissione indiretta, però, *può aver luogo in tutta la lunghezza del tubulo ghiandolare*. Infatti, come dissi, sono frequenti le cellule chiare con nucleo in mitosi fin presso lo sbocco della ghiandola. Ciò spiega come nell'epitelio della superficie libera esse riescano ad essere assai più numerose delle cellule mucose.

II.

Ghiandole del colon di coniglio.

La mucosa del colon ha una superficie libera fittamente bernoccoluta, a cagione di numerose sporgenze a forma di capezzolo o di cono che stanno disposte l'una vicina all'altra. Queste sporgenze o papille alla loro base hanno una larghezza di 0,6 — 0,8 mm. verso il principio del colon, e di 0,3 — 0,4 mm. nel colon a circa 20 cm. di lontananza dal cieco. Si noti, però, che sono così strette una contro l'altra, che quando si esamina la superficie interna dell'intestino, non si può vedere che il loro apice; giacchè la superficie laterale di ogni papilla è per buona parte applicata contro le corrispondenti superficie laterali delle papille che immediatamente la circondano.

Le ghiandole del colon sono tubulari. Ora, siccome al pari di quelle del retto sono disposte a palizzata, e vanno a terminare direttamente alla superficie della mucosa, così ne consegue che hanno diversa lunghezza (fig. 9^a); le più lunghe sono quelle che vanno a sboccare all'apice delle papille, le più corte sono quelle che sboccano nel fornice fra una papilla e l'altra; quanto alle ghiandole che metton capo sulle superficie laterali delle papille, esse sono tanto più lunghe quanto più il loro sbocco è vicino al vertice di questa.

Esse attraversano leggermente ondulose tutto lo spessore della mucosa, e terminano quasi a contatto della *muscularis mucosae*, dalla quale non sono separate che da un sottilissimo strato connettivo. Di frequente, a poca distanza dalla loro terminazione, si biforcano, e danno origine così a due fondi ciechi. — Qua e là, poi, tra i fondi ciechi e la *muscularis mucosae* si osservano degli accumuli di cellule linfatiche.

Lo stroma della mucosa è rappresentato da scarso connettivo reticolare, spugnoso, attraversato da fibrocellule muscolari lisce, che tengono un decorso parallelo a quelle delle ghiandole, e vanno spesso a terminare con una loro estremità proprio sotto l'epitelio di rivestimento. Nel connettivo stanno numerose cellule in parte fusiformi, in parte (e sono le più numerose) coi caratteri di leucociti.

L'*epitelio di rivestimento* della superficie dell'intestino è simile a quello del retto. Anche in esso si scorgono non rare le cellule con due o tre nuclei in riposo, e non si vedono mai cellule in mitosi. Esso pure è attraversato da numerosi leucociti, e nelle sue cellule (specialmente in quelle che rivestono il vertice delle papille) si notano non infrequenti quei granuli di sostanza cromatofila che considero come avanzi di nuclei di leucociti in via di disaggregazione. — Nell'*epitelio di rivestimento del colon* non mancano le cellule caliciformi; ed è degno di nota che esse non vi sono sparse uniformemente, ma presentano notevoli differenze a seconda della porzione della papilla su cui stanno; infatti sono rare al vertice, e vanno sempre più crescendo di numero quanto più discendiamo sulle superficie laterali, tantochè nei fornici fra due papille vicine sono in alcune porzioni del colon così copiose che eguagliano o superano di numero le cellule protoplasmatiche interposte (fig. 15^a). Relativamente, le cellule caliciformi sono più scarse al principio del colon, che in quella porzione di questo che si continua col retto.

Studiamo, ora, la struttura delle *ghiandole* (1). — A questo riguardo anzitutto è da notare, che essa varia alquanto; come vedremo, a seconda del punto del colon che prendiamo a considerare. Supponiamo, adunque, che l'esame sia fatto *sulla mucosa presa nella prima porzione del colon*, a circa 5 cm. dal cieco.

Se una sezione verticale di questo tratto d'intestino indurito nell'alcool vien colorato con picrocarmino ed esaminato in glicerina, la struttura delle ghiandole sembra semplicissima. Il tubulo ghiandolare nei suoi due terzi profondi pare tappezzato da uno strato di cellule epiteliali pavimentose tutte eguali fra loro; nel terzo superficiale invece a queste cellule si sostituiscono a poco a poco delle cellule cilindriche simili a quelle dell'*epitelio di rivestimento*, colle quali vanno a continuarsi in corrispondenza dallo sbocco ghiandolare. Se, invece, l'intestino indurito nell'alcool, ovvero (e ciò è meglio) fissato prima nel liquido di Fleming, poi indurito nell'alcool, viene colorato coi soliti colori d'anilina, si mettono in evidenza parecchie particolarità degne di

(1) Le ghiandole del colon del coniglio sono sede prediletta dei psorospermi che arrivano proprio fino al loro fondo.

nota. Per meglio precisare i fatti supporremo che l'indurimento sia stato ottenuto col liquido di Flemming.

Innanzitutto si accerta che nell'epitelio ghiandolare sono in complesso piuttosto numerose le mitosi (fig. 12^a e 13^a). Sono relativamente scarse nel terzo medio della ghiandola, e nel terzo esterno (fondo cieco), relativamente abbondanti nel terzo interno (colletto ghiandolare); qui quasi ogni ghiandola ha una mitosi, e non rare sono quelle che ne contengono 2-3 fino 5. Il metodo col liquido di Ehrlich e l'acido cromatico che ho altrove descritto (1) mette in chiaro assai bene queste differenze. — Anche qui, come altrove, i nuclei in cariocinesi stanno più verso il lume della ghiandola che quelli in riposo.

In secondo luogo è facile riconoscere, come le cellule ghiandolari siano di due specie, alternate fra loro, come nelle ghiandole rettali. Ciò si dimostra già coi preparati colorati colla vesuvina e la safranina, perchè l'una specie di cellule si colora con discreta intensità, l'altra rimane scolorata; ma appare ancor meglio colorando le sezioni, che devono esser sottilissime, con una diluzione acquosa del liquido raccomandato da Ehrlich per la colorazione dei leucociti (2), poichè con questo trattamento tutto il corpo delle cellule cromatofile si colora intensamente in rosso violetto, e nell'interno delle cellule chiare (rimaste anche qui incolore) spicca il nucleo, ch'è colorato in rosso aranciato al pari degli altri nuclei del preparato.

Le cellule cromatofile sono grossi elementi, di figura irregolarmente cilindrica o piramidale, e coll'asse più lungo disposto perpendicolarmente all'asse della ghiandola; hanno il loro corpo attraversato da un reticolo a maglie piccole, e a trabecole sottili, e posseggono un nucleo fortemente colorabile e schiacciato e spinto contro quell'estremo della cellula che s'impianta sulla membrana propria ghiandolare.

(1) BIZZOZERO, *Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie*, vol. III, 1886, p. 24.

(2) Ecco la costituzione del liquido di Ehrlich (Charité-Annalen IX, 1884, p. 107): Si mescolano 126 Cc. di soluzione satura di Orange G. e di soluzione satura acquoso-alcoolica (20 % di alcool) di fucsina acida (Säurefuchsin), si aggiungono 75 Cc. di alcool assoluto, e poi a poco a poco rimestando, 125 Cc. di una soluzione acquosa satura di verde di metile. — Io soleva mescolare 1 goccia di questo liquido a 20 gocce di acqua distillata; in questa miscela lasciavo le sezioni per 10-15 minuti, poi le lavavo per 1 minuto nell'alcool assoluto, le rischiaravo coll'olio di garofano e le chiudevo in damar.

Le cellule chiare, rinserrate, come sono, fra le cellule dell'altra specie, sono relativamente sottili e lunghe; non di rado, però, la loro estremità che guarda verso il lume è alquanto ingrossata a clava, sia perchè per avventura si trova fra due cellule cromatofile piramidali, sia perchè sporge alquanto, libera, nel lume. Il loro corpo è assai trasparente e non vi si scorge che qualche accenno di granuli e di fine trabecole; il nucleo è assai allungato, ovale, quasi a bastoncino, e disposto coll'asse più lungo perpendicolarmente all'asse maggiore della ghiandola. È di aspetto vescicolare, a contorno netto e continuo.

I reciproci rapporti fra le due specie cellulari si vedono assai bene esaminando queste sia di profilo (fig. 10^a), che di fronte (fig. 11^a) e si conservano inalterati press'a poco nei due terzi profondi della ghiandola. Avvicinandosi al colletto, invece, mutano rapidamente (fig. 13^a). Le cellule chiare si fanno assai numerose, sicchè, mentre prima non solo per volume, ma anche per numero erano inferiori alle cromatofile, nel colletto le superano per numero, e vanno eguagliandole per diametro. Esse acquistano una regolare forma cilindrica, il protoplasma si fa granuloso, e presenta alquanto maggiore affinità per le sostanze coloranti, il nucleo s'accorcia e diventa semplicemente ovale. — *Un certo numero di esse si presenta in processo di cariocinesi.* — A poca distanza dallo sbocco la loro estremità libera, che s'era fatta regolarmente tronca, si vede limitata, vista di profilo, da una linea che va ingrossando, e che alla fine acquista l'aspetto dell'orlo striato dell'epitelio di rivestimento, dalle cui cellule, a questo punto, le cellule chiare più non si saprebbero distinguere.

Notevoli sono pure le modificazioni delle cellule cromatofile. Già nel terzo medio della ghiandola il loro nucleo si gonfia, diventa rotondeggiante, ed assume meglio l'aspetto vescicolare; è segnato, cioè, da una linea di contorno continua, spiccata e regolare, e presenta un contenuto chiaro, in cui si notano due o tre nucleoli, e numerosi fini granuli. — Nel terzo superficiale le cellule, strette dalle cellule chiare moltiplicatesi, si assottigliano, dando così la figura di un cilindro allungato. Il loro nucleo, pur conservandosi nella estremità d'impianto, acquista una forma ovale, allungata nel senso stesso della cellula. Quanto al protoplasma, troviamo qui la stessa modificazione che nel retto; si divide in due porzioni: una porzione granulosa, che si colora in-

tasamente e che circonda il nucleo e si avvanza nel terzo medio della cellula; ed una porzione più omogenea, che si colora un po' meno (ma pur sempre intensamente) ed occupa il terzo superficiale della cellula, e fuoresce alquanto dalla sua estremità. Con altre parole, l'elemento ha acquistato l'aspetto di cellula caliciforme. — Un passo ancora, e la cellula diventa una cellula caliciforme dell'epitelio di rivestimento.

Se, ora, paragoniamo le ghiandole del colon di coniglio testè descritte a quelle dal retto, troviamo delle differenze. Lasciando da parte le minori, noteremo le due seguenti: innanzi tutto le ghiandole coliche sono più lunghe; e questa loro maggior lunghezza si riflette specialmente su quella parte cui abbiamo dato il nome di colletto. Infatti, mentre nel retto l'epitelio ghiandolare si cambia rapidamente in quello di rivestimento, nelle coliche il passaggio è più graduato, sicchè abbiamo un discreto tratto della ghiandola tappezzato da cellule che per la forma, pel nucleo, e per essere infiltrate di leucociti ricordano assai quelle della superficie libera dell'intestino. Poi, quantunque anche nelle ghiandole coliche vi siano due specie di elementi, le cellule chiare e le cromatofile, queste seconde non presentano le stesse reazioni che nelle ghiandole rettali. — Noi abbiamo, infatti, veduto che nei due terzi superficiali delle ghiandole rettali le cellule cromatofile contengono un blocco di sostanza d'apparenza reticolata che è splendente nell'alcool, diventa ancora più splendente coll'acido acetico forte, e si colora intensamente col verde di metile, la vesuvina, la safranina, ecc. — Orbene, se noi facciamo una sezione di mucosa del colon *indurita nell'alcool* (l'indurimento in altri liquidi altera la delicatezza delle reazioni), e la esaminiamo direttamente in questo liquido, vediamo che le cellule cromatofile hanno il loro corpo attraversato da un reticolo, ma questo è a trabecole molto sottili, sicchè relativamente copiosa è la sostanza omogenea disposta nelle sue maglie. È ben vero che coll'acqua distillata le cellule si gonfiano come le cellule mucipare rettali; ma nelle coliche il rigonfiamento è minore, e, inoltre, aggiungendo acido acetico forte, il loro reticolo, anzichè diventar più splendente, impallidisce fino a diventare appena visibile coi migliori ingrandimenti. Per ultimo, esse sono insensibili al verde di metile; giacchè con questo reagente, anche prolungandone l'azione, si colorano leggermente soltanto quelle che sono vicine allo sbocco ghiandolare; e del pari sono

insensibili, o quasi, alla vesuvina, alla safranina, all'ematosilina (1).

Ad onta di queste differenze, io non dubito di ascrivere le cellule cromatofile delle ghiandole coliche alle mucipare. Il nome di muco comprende un complesso di sostanze la cui natura chimica non è ancora ben determinata, e di cui non sono fissati i caratteri distintivi; non credo ci sia nessuna reazione, neppure quella coll'acido acetico, che sia necessaria ed esclusiva delle sostanze mucose. Ora, il fatto che le cellule delle ghiandole coliche impallidiscono coll'acido acetico non basta a farle dichiarare di natura non mucipara, perchè questa reazione manca in altre specie di muco (2). E, del pari, tanto questa reazione quanto l'affinità pei colori basici di anilina sono poco accentuati anche nelle cellule dei fondi ciechi delle ghiandole rettali, ad onta che tali cellule, mediante i loro passaggi graduati alle tipiche cellule mucose del terzo medio della ghiandola, dimostrino la loro natura prettamente mucipara.

Si aggiunga, che le cellule delle ghiandole coliche, al pari delle vere cellule mucipare, offrono il nucleo schiacciato alla periferia, ed un reticolo che attraversa tutto il corpo cellulare; si gonfiano nell'acqua; e, per ultimo, secernono una sostanza molto omogenea, che si gonfia pure nell'acqua e riempie il lume della ghiandola, a cominciare proprio dalla sua porzione che sta nel fondo cieco.

Un'ulteriore conferma di ciò sta nel modo di comportarsi di questi elementi verso la safranina. Già *Paneth* (3) ha notato che questa sostanza impartisce al muco delle cellule mucipare del tritone, e talora anche del topo, un colore rosso-giallo. Io ho trovato accidentalmente questa reazione fin dal principio delle mie ricerche sulle ghiandole, ed ho studiato le condizioni più favorevoli al suo manifestarsi. Ciò mi pareva importante, perchè la

(1) La loro colorazione colla safranina e colla vesuvina, cui accennai più addietro, si ottiene nei pezzi *induriti nel liquido di Flemming*, ed è ben lontana dall'essere così intensa come quella delle ghiandole rettali. — Nota di passaggio che, trattando la mucosa colica, *indurita nell'alcool*, col liquido universale di Ehrlich, nelle cellule cromatofile, oltre al nucleo, si colora soltanto il loro sottile reticolo; la sostanza che sta nelle maglie di questo rimane scolorata.

(2) Manca in quello dello stomaco (HEIDENHAIN, *Phys. der Absonderungsvorgänge*, p. 94.

(3) PANETH, *Arch. f. mikr. Anat.*, vol. 31, fasc. 2^a, p. 115.

reazione, quando riesce, è assai bella ed utile. Orbene, ho notato che la reazione in molte specie di cellule mucose non riesce, non già perchè manchi il coloramento giallo dato dalla safranina, ma perchè esso, pur essendosi prodotto, scompare per l'ulteriore trattamento cui assoggettasi il preparato. Ciò succede, infatti, sia che aggiungasi glicerina per conservare il preparato, oppure si tratti la sezione coll'alcool per disidratarla e conservarla in damar. Con altre parole, la colorazione gialla prodotta dalla safranina, in alcune specie di cellule mucipare (come in quelle dello stomaco del cane) resiste alla successiva azione dell'alcool, e rispettivamente della glicerina, in altre no (p. es. in quelle del crasso del cane). — Per ovviare a questo inconveniente ho trovato necessario di esaminare i preparati mentre si trovano nella safranina, anzi di tener dietro direttamente coll'occhio al microscopio all'azione di questa sostanza: le sezioni vengono deposte sul portoggetti in una goccia d'alcool (giacchè coll'alcool anche le sezioni più sottili stanno più facilmente distese, e il loro muco non è appiccaticcio), e coperte con un coproggetti che deve esser assai sottile, affinchè possa venir sollevato facilmente dai liquidi che devono bagnare il preparato; poi all'alcool si sostituisce dell'acqua distillata che fa gonfiare gli elementi mucipari, ed all'acqua, infine, si sostituisce la soluzione di safranina (1). Per l'azione di questa i nuclei tutti del preparato acquistano un colore rosso tirante al giallo, e il protoplasma delle cellule epiteliche e il corpo delle fibro-cellule muscolari liscie diventa di colore rosso-fucsina; *mentre le cellule mucose presentano il loro muco colorato in giallo.* — I preparati, quindi, sono elegantissimi. Sfortunatamente, come dissi, la glicerina non li conserva. Meglio di essa riesce una soluzione di acetato di potassa; la quale mantiene bene il color giallo del muco, ma danneggia il preparato in questo senso, che il color rosso-fucsina dell'epitelio, dei muscoli, ecc. diventa rosso-sporco sbiadito; e quindi diminuisce la vivacità del contrasto di colori.

Se, ora, trattiamo colla safranina nel modo testè descritto una sezione di mucosa rettale, vediamo che tutte le cellule mucipare, fin quelle dei fondi ciechi, diventano gialle. — Se, invece, trattiamo allo stesso modo la mucosa colica, vediamo in-

(1) Per questa non è necessaria una determinata concentrazione. Io usavo mescolare 3 gocce di una soluzione 0,5 % di safranina con 0,5 Cc. d'acqua.

giallire soltanto le cellule caliciformi dell'epitelio di rivestimento e quelle del colletto ghiandolare; mentre le cellule cromatofile delle ghiandole rimangono rosse. A prima giunta, adunque, parrebbe che queste ultime dovessero essere di natura tutt'altro che mucosa. — Se, però, noi, mettendo il preparato in una camera umida, lasciamo agire più a lungo la safranina, troviamo che dopo alcune ore la reazione si è prodotta anche *in tutte* le cellule cromatofile, con questa sola differenza che il loro giallo è un po' più pallido di quello delle cellule caliciformi del colletto ghiandolare. È superfluo aggiungere che, anche dopo questo tempo, le cellule cilindriche e i muscoli conservano immutato il loro colore rosso-fucsina. L'ingiallire delle cellule cromatofile, poi, succede gradatamente; dapprima ha luogo in quelle che stanno più vicine e più somigliano alle cellule mucipare del colletto; poi si estende man mano fino a quelle dei fondi ciechi.

Io non ho alcun dato per poter spiegare questa interessante reazione; ma ne ho parlato un po' estesamente, perchè mi pare confermi la natura mucipara delle cellule in questione, e dimostri come esse pure, andando dal fondo cieco verso lo sbocco della ghiandola, oltre al modificarsi anatomicamente, si modificano e, per così dire, si maturano chimicamente.

Del resto, che questa doppia modificazione veramente si effettui è dimostrato ancor meglio dall'esame della mucosa colica presa in punti più vicini al retto, p. es. a 20 cm. dal cieco. Se paragoniamo delle sezioni di questa a sezioni prese a 5 cm. dal cieco (quali erano quelle descritte finora), troviamo che nelle prime la mucosa è più sottile (ed ha quindi ghiandole più corte) e le sue sporgenze papillari sono più basse e non hanno forma conica, ma piuttosto rotondeggiante. Quanto alla costituzione delle ghiandole, noi troviamo che le cellule cromatofile sono press'a poco eguali nelle due mucose quando si esaminino nella metà profonda delle ghiandole. Se, invece, le esaminiamo nella metà superficiale, troviamo delle differenze degne di nota: mentre nella mucosa del principio del colon le cellule cromatofile andando nel colletto ghiandolare si allungano e diventano cilindriche, nella mucosa a 20 cm. del cieco esse, andando verso il colletto, diventano gradatamente sferiche (fig. 14^a), e il loro nucleo viene schiacciato più fortemente alla periferia, si colora intensamente e perde l'aspetto vescicolare che aveva nei due terzi profondi della ghiandola; il contenuto delle cellule si rigonfia più fortemente

coll'acqua, si colora intensamente colla vesuvina, ingiallisce rapidamente colla soluzione di safranina, e si raggrinza e diventa più splendente coll'acido acetico forte; in breve, le cellule acquistano i caratteri delle cellule mucipare che nelle ghiandole rettali si trovano a poca distanza dallo sbocco. Come in queste, poi, in corrispondenza dello sbocco ghiandolare le cellule si allungano, si assottigliano e si trasformano nelle cellule caliciformi dell'epitelio di rivestimento; e, come in esse, il lume del colletto è occupato da una notevole quantità di muco identico per le reazioni a quello che è contenuto nelle cellule, col quale, per mezzo di prolungamenti laterali, si vede direttamente continuarsi.

Come appare dal fin qui detto, le ghiandole coliche prese a 20 cm. dal cieco rappresentano come uno stadio di passaggio dalle ghiandole del principio del colon a quelle del retto; la loro metà profonda assomiglia di più a quella delle prime, la superficiale alla corrispondente delle seconde; e, andando dal retto verso l'intestino tenue, il muco secreto cambia gradatamente di costituzione chimica.

Riassumendo gli studi fatti sulle ghiandole coliche e richiamando i molti punti di somiglianza che hanno colle ghiandole rettali, dobbiamo anche per esse concludere, che non si possono spiegare le modificazioni graduate di forma e di costituzione chimica che si osservano nelle loro cellule mucipare andando dal fondo cieco ghiandolare fino all'epitelio di rivestimento, se non ammettendo un'evoluzione ed uno spostamento delle cellule stesse dal fondo cieco fino alla superficie libera della mucosa. Nel fondo cieco specialmente ha luogo la loro moltiplicazione per mitosi (fig. 12^a). — Nel colletto e nell'epitelio di rivestimento il rapporto numerico fra cellule chiare e cellule mucipare è assai diverso da quello che era nei due terzi profondi della ghiandola, giacchè colà le cellule chiare sono assai più numerose dell'altre; ma ciò trova, come nel retto, la sua spiegazione nelle numerose mitosi che si osservano nelle cellule epiteliche chiare tappezzanti il colletto ghiandolare.

SPIEGAZIONE DELLE FIGURE

(I disegni vennero fatti con un microscopio di Zeiss)

- FIG. 1^a Ghiandola del retto di coniglio adulto. Mucosa indurita coll'alcool, sezionata in paraffina. La sezione venne colorata in vesuvina e conservata in damar. Vi si vedono le cellule mucipare fortemente colorate; la colorazione va gradatamente diminuendo in quelle del fondo cieco. Nel colletto ghiandolare le cellule mucipare si trasformano in cellule caliciformi. — 270 d. (Obb. D, oc. comp. 4).
- » 2^a Da ghiandola del retto di coniglio, a poca distanza dal fondo cieco. Si vedono tre cellule mucipare; una di esse in mitosi. In tutte è visibile il reticolo del protoplasma. = Alcool, paraffina, ematossilina. — Obb. 1/15 imm. omog. di Reichert, Oc. comp. 4.
- » 3^a Da ghiandola del retto di coniglio, verso la sua metà. La sezione, presa da pezzo indurito nell'alcool, venne colorata col verde metilico, e conservata in glicerina. Vedonsi quattro cellule mucipare con interposte delle cellule chiare. Il corpo delle prime è costituito da vacuoli chiari immersi in una sostanza che si colora fortemente in verde; l'intensità di colorazione aumenta progressivamente dalle cellule che stanno più in basso a quelle più in alto (verso lo sbocco ghiandolare). = Apocr. 2 mm. N. A. 1,30, Oc. comp. 4 di Zeiss.
- » 4^a Sbocco di una ghiandola del retto di coniglio. — Alcool, paraffina, verde metilico; conservazione in glicerina. Vedesi come nel colletto ghiandolare le cellule chiare si facciano più numerose, e si trasformino nelle cellule dell'epitelio di rivestimento, e come le cellule mucipare, col loro muco fortemente colorato in verde, si trasformino in cellule caliciformi. — Apocr. 2 mm., Oc. comp. 4.

Fig 1

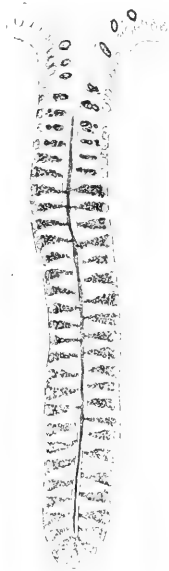


Fig 2

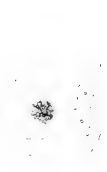


Fig 3



Fig 5



Fig 6



Fig 8

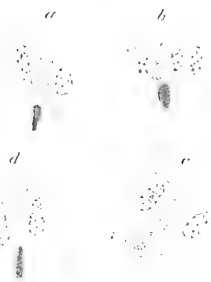


Fig 4



Fig 7

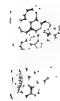


Fig 9



Fig 10

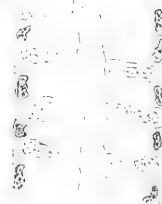


Fig 11



Fig 12



Fig 13



Fig 14



Fig 15





FIG. 5^a Sbocco di una ghiandola del retto di coniglio. Indurimento col liquido di Flemming, paraffina, colorazione colla safranina, chiusura in damar. Vedesi la trasformazione graduata delle cellule mucipare delle ghiandole in cellule caliciformi dell'epitelio di rivestimento. In *a* la cellula ha il suo piede appiattito visto di fronte. — 500 d. (Obb. E, colla camera lucida Oberhauser).

- » 6^a Da ghiandola del retto di coniglio pilocarpinizzato. La porzione qui disegnata corrisponde press'a poco verso il mezzo del tubo ghiandolare; il fuoco dell'obbiettivo era aggiustato su di un piano tangenziale al tubo stesso, sicchè si vedono di fronte le basi delle cellule ghiandolari. — Liquido di Flemming, vesuvina, damar. — *a* Cellule mucipare che hanno quasi completamente perduta la sostanza cromatofila; *a' a'* cellule mucipare contenenti ancora del muco sotto forma di blocchi colorati intensamente dalla vesuvina, i quali appaiono a contorni diffusi perchè si trovano sotto i rispettivi nuclei, in un piano inferiore a quello disegnato; *b* cellule chiare. — Obb. apocr. 2 mm., camera lucida.
- » 7^a Due cellule di ghiandola rettale del coniglio pilocarpinizzato della figura antecedente; qui, però, la mucosa fu indurita nell'alcool. Vesuvina, damar. — Le cellule non contengono più che pochi avanzi del reticolo cromatofilo. — Obb. apocr. 2 mm., Oc. 4 comp.
- » 8^a Cellule epiteliali della superficie libera del retto dello stesso coniglio pilocarpinizzato. — *a* Cellula caliciforme che contiene ancora una piccola gocciola di muco; *b, c, d* cellule caliciformi svuotate delle gocciole di muco che contenevano. Liquido di Flemming, safranina, damar; *a e b* a 450 d. circa, *c e d* disegnato coll'apocr. 2 mm. e Oc. comp. 4.
- » 9^a Papille di colon di coniglio adulto. La mucosa venne presa a 5 cm. dal cieco. Alcool, liquido di Ehrlich, damar. *a* Ghiandole, di cui *a'* è biforcata in basso, *b muscolaris mucosae*, *c* sottomucoso. 50 d.

- Fig. 10^a Dalla stessa mucosa, indurita nel liquido di Flemming, e colorata col liquido di Ehrlich. Porzione di tubo ghiandolare in vicinanza al fondo cieco. L'obbiettivo venne aggiustato in modo da vedere le cellule ghiandolari di profilo. Vedonsi le cellule mucipare e le cellule chiare. Nelle prime non venne disegnato il reticolo. — Nel lume ghiandolare scorgesi il materiale secreto. Obb. apocr. 2 mm., camera lucida.
- » 11^a Lo stesso preparato della figura antecedente, allo stesso ingrandimento. Qui però si vede il fondo cieco della ghiandola, e l'obbiettivo è aggiustato in modo da vedere le basi delle cellule ghiandolari.
- » 12^a Dalla stessa mucosa, pure indurita nel liquido di Flemming, ma colorata per ventiquattr'ore colla vesuvina; poi alcool, olio di garofani, damar. Si vede un fondo cieco glandolare, contenente cellule mucipare e cellule chiare. Una delle prime è in mitosi. — 500 d. (Obb. E, camera lucida).
- » 13^a Dalla stessa mucosa, indurita nel liquido di Flemming, e colorata col liquido di Ehrlich. Sbocco di una ghiandola sulla superficie laterale di una papilla. *a* Cellule mucipare ghiandolari; *b b* loro stadio di trasformazione nelle cellule caliciformi *c* dell'epitelio di rivestimento; *d d* leucociti nell'epitelio; *e* cellule chiare in cariocinesi. Vedonsi le cellule chiare trasformarsi gradatamente nelle cellule dell'epitelio di rivestimento. 370 d. (Obb. D, camera lucida).
- » 14^a Dalla mucosa del colon di coniglio, nella porzione vicina al retto. Indurimento nell'alcool, e conservazione in glicerina colorata con vesuvina (con questo procedimento il muco rimane incolore). Venne disegnata una porzione di tubulo ghiandolare corrispondente a quella porzione di colletto che confina col terzo medio della ghiandola. Si vedono quattro cellule mucipare che versano il loro muco nel lume ghiandolare; fra esse delle cellule chiare in via di trasformarsi in cellule dell'epitelio di rivestimento. Obb. apocr. 2 mm., camera lucida.

FIG. 15^a Dalla mucosa antecedente, pure indurita nell'alcool: le sezioni vennero colorate con picrocarmino e conservate in glicerina. Il disegno venne tolto dall'epitelio di rivestimento che si trova in corrispondenza del fornice fra due papille vicine. Si vedono tre cellule mucipare con nucleo schiacciato alla periferia, e fra esse delle cellule epiteliali protoplasmatiche. *a* Leucocito che sta in una nicchia delle cellule epiteliali. Obb. 2 mm. apocr., camera lucida.

Sull'azione difensiva dei parafulmini

Nota del Socio Prof. ANDREA NACCARI

1. Nelle adunanze tenute quest'autunno a Bath dalla Società Britannica per il progresso delle scienze vi fu una vivace discussione intorno ai parafulmini. Oliviero Lodge aveva pubblicato poco innanzi una sua memoria sulla teoria dei parafulmini, teoria, di cui egli aveva verificato le conclusioni con alcune esperienze. (1). Il Preece combattè la nuova teoria, il Lodge e W. Thomson la difesero. Secondo le idee sostenute da quest'ultimi la scarica elettrica fra la nube e la terra avviene in tali condizioni che per fenomeni di autoinduzione, l'elettricità trova un ostacolo grandissimo a percorrere un conduttore di sezione non grande e di una certa lunghezza. Lord Rayleigh e O. Heaviside svilupparono la teoria matematica di questi fenomeni (2). Da questa e dalle esperienze risulta che quell'ostacolo non ha relazione diretta con la resistenza elettrica propriamente detta del conduttore. In conseguenza di tale impedimento, che si oppone al passaggio della elettricità verso il suolo, possono partire dalla parte superiore del parafulmine delle scariche laterali dannosissime all'edificio cui esso è applicato. Questa conclusione deve eccitare

(1) *Phil. Mag.* (5) XXVI, 217 (1888).

(2) RAYLEIGH, *Phil. Mag.* (5) XXI, 381 (1886).

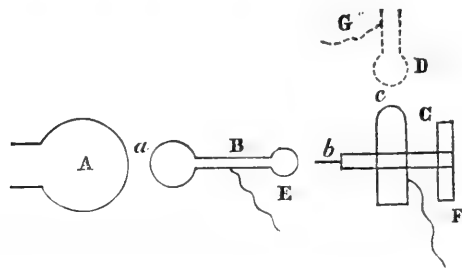
HEAVISIDE, *Phil. Mag.*, (5) XXII e seguenti.

ad applicare i parafulmini con grandi cautele e tenendo conto di ciò, che la teoria della scarica elettrica è molto più complicata di quello che credevasi un tempo.

In questa nota io descrivo alcune esperienze che fanno prova in favore della nuova teoria. Non ho potuto procurarmi lo scritto originale del Lodge, in cui devono trovarsi descritte le sue più recenti esperienze, ma dagli estratti, che ne ho veduto, mi pare che le mie esperienze sian fatte in condizioni diverse e quindi non riescano inutili.

2. *Azione della punta del parafulmine nel caso d'induzione improvvisa.*

Si rimproverò al Lodge di non aver fatto uso di punte e quindi d'essersi messo in condizioni diverse da quelle di un parafulmine, ma questo, com'è noto, impedisce la scarica soltanto allora, che la sua punta può agire sopra la nube che va caricandosi. Tutte le volte che la nube, sulla quale il parafulmine agisce, acquista improvvisamente un alto potenziale, l'azione preventiva del parafulmine non s'esercita più, anzi la presenza di esso facilita lo scoppio del fulmine.



Per verificare sperimentalmente le condizioni indicate applico al conduttore principale della macchina di Ramsden due bottiglie di Leida di mediocre grandezza e pongo di fronte alla sfera, con cui termina quel conduttore, un conduttore isolato.

Nella figura A rappresenta l'estremità del conduttore della macchina, B il conduttore isolato, C è un conduttore destinato a rappresentare il parafulmine; esso termina verso B con una punta. Questo conduttore è costituito da un pezzo cilindrico di ottone, attraverso il quale passa una vite micrometrica, la cui estremità porta la punta. La parte punteggiata della figura non si consideri per ora.

Se B è isolato, è manifesto che la punta in b deve agevolare la scarica; ma ciò succede anche se B è congiunto col suolo.

Il conduttore E sia costituito da una colonna d'acqua lunga 30 cm. e della sezione di tre cm.² Le estremità di questa colonna comunicano da una parte con B , dall'altra col suolo mediante brevi fili di rame. Essendo l'intervallo $a = 1$ cm., la scintilla scocca sempre in b , finchè b è minore di cm. 2, 2.

Se si sostituisce alla punta una pallina, la scintilla cessa di scoccare in b , quando questo intervallo giunge a cm. 1, 5.

Invece del conduttore liquido posi poscia in E un filo di rame rettilineo, del diametro di cm. 0, 05, lungo m. 3, 40; il capo di questo filo era congiunto col suolo mediante una catena d'ottone lunga 1 m. circa. Con la punta la scintilla cessa di scoccare quando $b = 1,2$ cm., con la palla quando $b = 0,9$ cm.

I due primi casi non differiscono essenzialmente da quelli che possono occorrere con un parafulmine. Fra la nube che va caricandosi di elettricità e il parafulmine può esservi una nube paragonabile a B quando è isolato. Può anche darsi che la nube si estenda molto lateralmente o sia congiunta con altre che presentino gran superficie; in tal caso le condizioni si possono ritenere simili a quelle dell'ultima esperienza. Non mi pare che i casi, che ho qui supposti, debbano raramente avverarsi: in essi il parafulmine agevola e può determinare la scarica che altrimenti non avverrebbe. È quindi importantissimo ch'esso offra una via tale alla elettricità che non solo sia impedito il riscaldamento del conduttore, ma anche ogni scarica laterale.

3. *Sulle scariche laterali provenienti dalla sommità del parafulmini.*

Per mostrare con quanta facilità possano avvenire delle scariche laterali dal parafulmine riferisco queste esperienze.

Il pezzo cilindrico di ottone del conduttore C termina superiormente in una mezza sfera, il cui raggio è di cm. 1, 4. Vi sovrapposi una pallina d'ottone D , il cui raggio è 1,02 cm., sostenendola mediante un manico isolante ad una certa distanza dal conduttore sottoposto.

1^a *esperienza.* Il conduttore B era isolato. L'intervallo $a = 1,5$ cm., l'intervallo $b = 0,45$. In G v'era un filo lungo 60 cm. che metteva al suolo, in F un filo di rame del diametro di 0,05 cm., lungo 12 m. steso in linea retta per m. 3,40, il resto avvolto in una spirale del diametro di 3 cm., e con

l'estremità al suolo. La scintilla scoccò in c finchè quest'intervallo fu minore di 1,1 cm.

2^a *esperienza*. Lasciando tutto immutato, posi in F un pezzo dello stesso filo di rame che v'era prima, rettilineo e lungo m. 3,40. Ebbi sempre la scintilla in c finchè quest'intervallo fu minore di un centimetro.

3^a *esperienza*. In F posi un filo di rame del diametro di 0,025 e lungo quanto quello applicato in G cioè 60 cm. La scintilla scoccò sempre in c finchè la lunghezza dell'intervallo fu minore di 4 mm.

La scarica laterale in c si ha anche quando in G vi sia una resistenza non piccola. Ciò è dimostrato dalle seguenti esperienze.

4^a *esperienza*. Posi in G una colonna di una soluzione di solfato di zinco, colonna che aveva la sezione di cm^2 3,5 e la resistenza di 420 Ohm. In F era il filo di rame prima nominato, lungo m. 3,40. La scarica avvenne in c finchè l'intervallo non superò i 2 mm.

5^a *esperienza*. Senza variare le altre condizioni posi in G una resistenza di 7000 Ohm prodotta da una colonna d'una soluzione di solfato di zinco, che aveva la sezione di mm^2 3,5 e la lunghezza di 20 cm. Anche in questo caso s'ebbe la scintilla in c quando questo intervallo era di mezzo millimetro. Una simile scarica, benchè tenuissima, s'ebbe anche quando alle condizioni dell'ultima esperienza si fece questo solo mutamento, che al filo di m. 3,40 posto in F se ne sostituì uno dello stesso diametro e lungo 60 cm.

La scarica laterale cessò affatto quando in G si pose una colonna dello stesso liquido e della stessa sezione, ma di doppia lunghezza.

Certamente avviene in tutti questi casi una derivazione della scarica, nè io posso dare per ora dei numeri che indichino in qual rapporto avviene la ripartizione. Noto questo soltanto, che le scariche laterali varcavano, nei casi citati, degl'intervalli che non erano molto piccoli a paragone di quelli che nelle stesse condizioni avrebbe potuto varcare la scarica principale. Questa fra C e D non avrebbe superato l'intervallo se esso fosse stato maggiore di 15 mm.

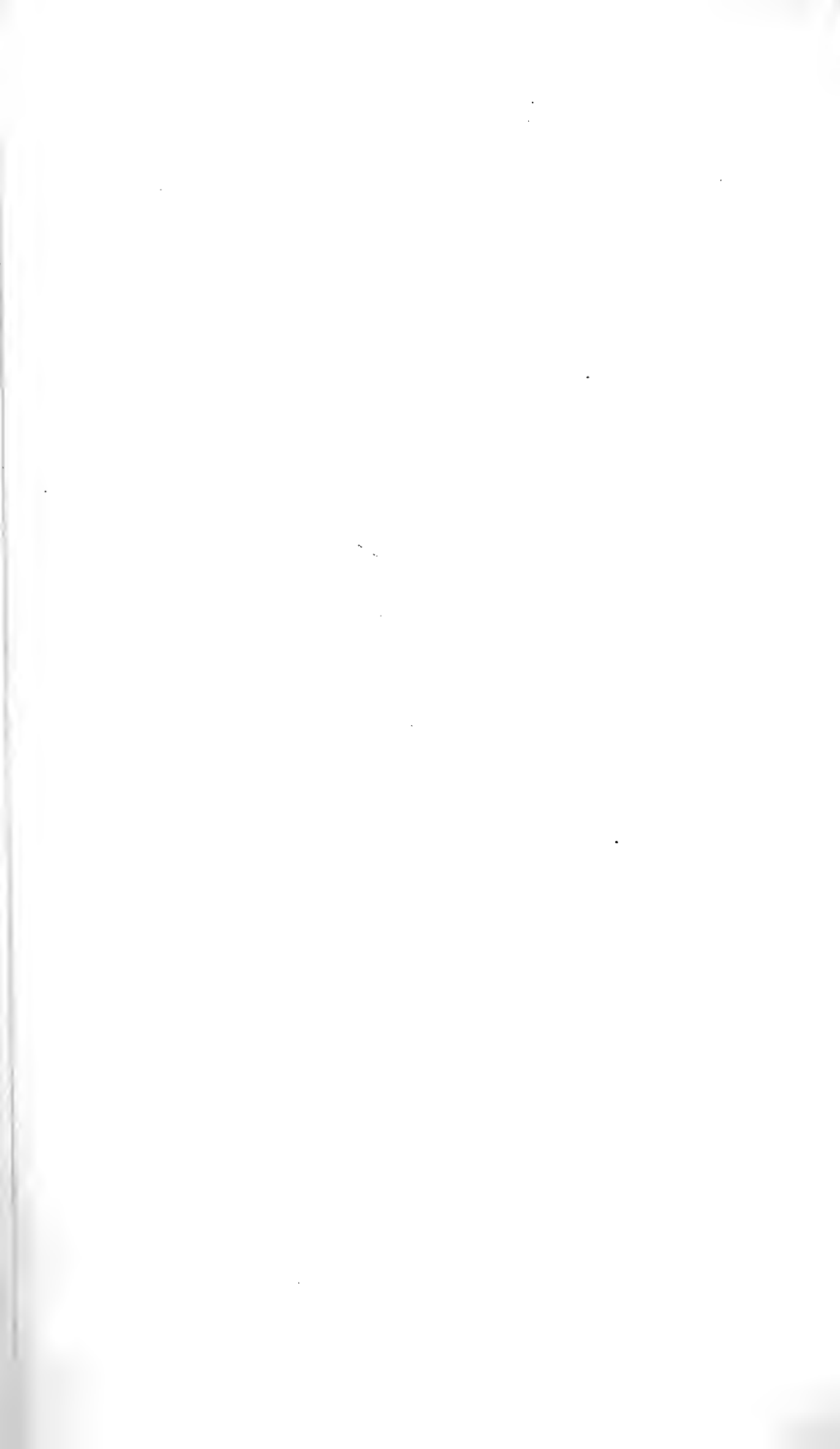
Poichè il conduttore C può nelle esperienze descritte rappresentare un parafulmine, si vede quanto sia facile che dalla sommità di esso partano delle scariche laterali e la elettricità

segua in parte una via diversa da quella tracciata. Bisognerà quindi aver la massima cura perchè la sommità del parafulmini sia congiunta al suolo mediante conduttori in cui i fenomeni di autoinduzione sieno attenuati quanto è possibile, e legare con questi conduttori ogni altra parte metallica esistente dell'edificio, la quale potrebbe agevolare le scariche laterali.

Torino, 25 novembre 1888.

L'Accademico Segretario
GIUSEPPE BASSO.





SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 2 Dicembre 1888	Pag. 59
BIZZOZERO — Sulle ghiandole tubulari del tubo gastro-enterico e sui rapporti del loro epitelio coll'epitelio di rivestimento della mucosa — Nota prima	60
NACCARI — Sull'azione difensiva dei parafulmini	87



ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. 3^a, 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O L O E S C H E R

Libraio della R. Accademia delle Scienze



CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 16 Dicembre 1888.

PRESIDENZA DEL SOCIO PROF. ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, BRUNO, BASSO, D'OVIDIO, BIZZOZERO, FERRARIS, NACCARI, MOSSO, GIBELLI, GIACOMINI.

Letto ed approvato l'atto verbale dell'adunanza precedente, il Presidente, interprete del sentimento della Classe, deplora la recentissima morte di S. A. R. il Principe Eugenio di Savoia Carignano, e propone di far pervenire a S. M. il Re un telegramma di condoglianza per il luttuoso avvenimento che oggi colpisce la Casa Augusta alla quale l'Accademia deve la sua creazione. La proposta è unanimemente accolta. Il telegramma inviato al primo Aiutante di Campo di S. M. in Roma è del tenore seguente: « La Classe di Scienze fisiche, matematiche e naturali della Reale Accademia delle Scienze di Torino, riunita in seduta pubblica oggi 16 dicembre 1888. prega di significare a S. M. il Re d'Italia i suoi più vivi sentimenti di condoglianza per la morte di S. A. R. il Principe Eugenio di Savoia Carignano ».

Il Segretario legge una lettera giunta da Rio di Janeiro nella quale si annunzia la creazione di una Società sotto la denominazione di *Centro tecnico dos Electricistas Brasileios* al fine di promuovere gli studi così teorici come pratici relativi alla Elettrologia.

Le letture e le comunicazioni si succedono nell'ordine che segue:

« *Commemorazione del Professore Ascanio Sobrero* »; del Socio Direttore della Classe, Prof. ALFONSO COSSA;

« *Il Covariante Steineriano di una forma binaria del sesto ordine* »; del Socio Prof. ENRICO D'OVIDIO;

« *Sulla misura diretta ed indiretta dei lati di una poligonale topografica* »: Nota del Prof. NICODEMO IADANZA, presentata dal Socio NACCARI;

« *Azione delle Scintille elettriche sui corpi elettrizzati* »; del Socio Prof. ANDREA NACCARI.

In commemorazione di Ascanio Sobrero;

Parole del Socio Prof. ALFONSO COSSA

Quando verso la fine del secolo passato la chimica sorse a nuova scienza, essa era rappresentata con onore a Torino dai generali Saluzzo, e Morozzo della Rocca. L'opera di questi illustri scienziati, che ebbero il vanto di lasciare una pagina memorabile nella storia militare del Piemonte ed in quella della nostra Accademia, fu luminosamente continuata dal Giobert, per il quale fu istituita per la prima volta una cattedra di chimica nella Università di Torino; ma dopo la morte del Giobert così nel Piemonte come nel resto d'Italia gli studi chimici declinarono alquanto, ed i giovani che vi si volevano dedicare dovevano rivolgersi a scuole straniere.

Nel laboratorio del Dumas si educava Raffaele Piria creatore fecondo della nuova scuola chimica italiana. L'epoca del primo risveglio dei buoni studi chimici nel Piemonte è segnata dai primi lavori di Ascanio Sobrero di cui deploriamo la perdita recente.

Ascanio Sobrero, nato a Casale nel Monferrato il 12 ottobre del 1812, studiò medicina nella Università di Torino e vi ottenne la laurea nel 1832. Dal 1836 al 1839 fu assistente del profes-

sore di chimica Michelotti, ma desiderando egli di dedicarsi intieramente alla chimica con speranza di un maggiore e più pronto profitto, lasciò il laboratorio di Torino, per attendere allo studio della scienza da lui prediletta nei laboratori di Giessen e di Parigi colla guida efficace di Liebig e Pelouze.

I primi suoi lavori scientifici datano dall'anno 1842 e si riferiscono allo studio di prodotti organici derivati da alcune resine ed essenze, ed il cui argomento è indicato nell'elenco completo degli scritti del Sobrero, che fa seguito a questa breve commemorazione. Alle pubblicazioni ora ricordate succedettero quelle ancora più pregevoli sui prodotti della sostituzione nitrica di alcune combinazioni organiche; ricerche che continuate con rara abilità e costanza lo condussero all'importante scoperta della nitroglicerina (1846), che il Nobel rese poi uno dei più facili e possenti mezzi di distruzione. Nella fabbrica di dinamite in Avigliana si conserva come un prezioso cimelio una certa quantità di nitroglicerina preparata per la prima volta dal Sobrero a Torino, e non già nel laboratorio di Pelouze a Parigi, come da alcuni fu erroneamente asserito.

Contemporaneamente agli studi teorici di chimica generale, il Sobrero attese con molta lode anche a quelli di chimica applicata, e ne sono prova le sue ricerche sui cementi idraulici, sui metodi di conservazione del legname, sull'espurgazione della seta, e specialmente il suo classico trattato di chimica applicata alle arti, che fu il primo trattato originale di chimica tecnologica, ed è ancora l'unico che possessa la letteratura chimica italiana.

Già fino dalle sue prime pubblicazioni, il Sobrero aveva acquistato meritamente fama di esimio scienziato; per il che il 23 giugno 1844, fu nominato Socio della nostra Accademia, la quale lo accettò come segretario aggiunto il 22 novembre 1863 dietro proposta del segretario perpetuo Eugenio Sismonda, e lo elesse poi definitivamente a questa carica il 1° maggio 1870.

Il Sobrero iniziò la sua lunga carriera d'insegnante nel 1845, nel qual anno fu chiamato ad insegnar chimica applicata alle arti nell'antico istituto tecnico di Torino. Quando nel 1861 venne istituita la scuola d'applicazione per gli Ingegneri, il Sobrero vi ebbe la cattedra di chimica docimastica, che egli occupò con molta e meritata lode fino all'anno 1882.

Se una salute molto cagionevole impedì al Sobrero negli ultimi anni di continuare a prendere una parte attiva nel movimento

scientifico, egli rimase però sempre un insegnante impareggiabile. Parlatore copioso senza essere prolisso, elegante senza cadere nell'affettazione possedeva il raro dono di esporre cose difficili ed astruse, con una chiarezza, con una facile evidenza che sembravano spontanee, ed erano il frutto di un lungo ed accurato studio. Aveva la nozione precisa dei giusti limiti entro i quali doveva star compreso l'insegnamento in una scuola, memore della sentenza di Schiller: che il buon insegnante si giudica più da quello che sa tacere che da quello che dice.

Ritirato dall'insegnamento continuò ad attendere alla direzione della reale Accademia d'agricoltura ed agli altri uffici che la fiducia dei concittadini avevagli affidato. Un vizio cardiaco a poco a poco lo consunse e morì il 26 maggio 1888 nell'età di 75 anni, lasciando desiderio di sè nei concittadini e nei colleghi; rimanendo un esempio di ottimo insegnante, che chi gli succedette nella cattedra ammira più di quanto sappia imitare.

ELENCO DELLE PUBBLICAZIONI.

del Prof. ASCANIO SOBRERO

Pubblicazioni negli Atti della R. Accademia d'agricoltura di Torino.

- Sul grano indigeno di Sardegna.* — Anno 1855.
Delle acque termali di Valdieri. — Anno 1858.
Sulla solforazione delle viti. — Anno 1860.
Della malattia della vite. — Anno 1872.
Intorno alla malattia dominante del baco da seta. — 1872.
Pensieri agronomici. — Anno 1873.
Il baroscopio o pronunziatore del tempo. — Anno 1874.
Sopra alcuni modelli di chiusura dei vasi vinari. — Anno 1875.
Grano guasto dalle farfalline. — Anno 1875.

- Sulla iniezione dei legnami.* — Anno 1876.
Coltivazione e conservazione del mais foraggio invernale. — Anno 1877.
Coltivazione di viti americane. Anno 1878.
Risposta ai quesiti diretti ai Comizi agrari del Regno, relativa al circondario di Torino. — Anno 1878.
Dell'applicazione della dinamite ai lavori di agricoltura. — Anno 1878.
Istruzioni per l'impiego della dinamite nel dissodamento dei terreni. — Anno 1878.
Il bagno-maria per disgelare la dinamite. — Anno 1879.
La ragnatela succedanea del chinino. — Anno 1882.

**Pubblicazioni negli Atti e nei volumi delle Memorie
della R. Accademia delle scienze di Torino.**

- Cenni sull'acido eugenico.* — Anno 1845.
Nota sui prodotti della decomposizione dell'etere nitroso sotto l'influenza del calore. — Anno 1845.
Faits pour servir à l'histoire de l'action de l'acide nitrique sur les corps organiques non azotés — Anno 1846.
Sopra alcuni composti fulminanti ottenuti col mezzo dell'azione dell'acido nitrico sulle sostanze organiche. — Anno 1846.
Sur la resine d'olivier e sur l'olivite. — Anno 1846.
Nota sullo zucchero fulminante. — Anno 1849.
Nota intorno ad una nuova base contenente ossido di mercurio e sugli elementi dell'alcoole per Sobrero e Selmi. — Anno 1849.
Nota intorno al cromato di chinino. — Anno 1851.
Nota intorno all'olio essenziale di verbena triphylla. — Anno 1851.
Osservazioni sull'azione del solfato di sesquiossido di ferro sul monosolfuro di ferro. — Anno 1851.
Intorno all'azione del cloro sui cloruri metallici in presenza dei cloruri alcalini. — Anno 1851.

- Intorno ai prodotti della reciproca scomposizione degli acidi solforoso e solfidrico per Sobrero e Selmi.* — Anno 1851.
- Intorno alla reazione dell'acido cloridrico sopra il biossido di piombo e sul minio per Sobrero e Selmi.* — Anno 1852.
- Memoria intorno all'espurgamento della seta.* — Anno 1860.
- Analisi delle calamine.* — Anno 1871.
- Della conservazione dei legnami col mezzo del bitume residuo della raffinazione del petrolio.* — Anno 1871.
- Della cagione della malattia del baco da seta.* — Anno 1871.
- Esame della foglia del gelso.* — Anno 1871.
- Un caso speciale di fermentazione alcoolica.* — Anno 1874.

Altre pubblicazioni.

- Sur l'huile volatile de bouleau.* — *Journal de pharmacie et de chimie.* — Parigi, anno 1842.
- Appendice à tous les traités d'analyse chimique par Ch. Barreswil et A. Sobrero.* — Parigi, anno 1843.
- Sur l'acide pirogaique produit de la distillation sèche de la résine de gayac.* — *Comptes rendus de l'Institut. Annalen der chemie und pharmacie,* anno 1843.
- Tableaux des réactions des alcalis, des terres et des oxydes métalliques, soit seuls, soit avec des réactifs sous le feu du chalumeau.* — Traduzione dal tedesco, Parigi, anno 1843.
- Guida all'analisi chimica qualitativa del professore Remigio Fresenius.* — Versione dal tedesco sulla 3ª edizione del 1844, tipografia G. Pomba, Torino, anno 1845.
- Recherches sur les insectes appartenant au genre Moloës.* — *Journal de pharmacie et de chimie,* anno 1845.
- Sopra un nuovo forno fumivoro.* — Memoria dei signori professore Sismonda, ingegnere Maus e professore Sobrero pubblicata per cura del Ministero dell'Interno. — Anno 1846.
- Sulla glicerina fulminante o nitroglicerina.* — Memoria letta al Congresso degli scienziati in Venezia, anno 1847.
- Manuale di chimica applicata alle arti, diviso in quattro volumi.* — Tipografia sociale editrice, Torino, anni dal 1851 al 1866.

- Sopra una nuova combinazione dell'olio essenziale di tremen-
tina.* — Annalen der chemie und pharmacie, anno 1851.
- Una proposta riguardante la fillossera.* — 1875.
- Della cagione della malattia della vite e dei mezzi da usarsi
per debellarla.* — Anno 1866.
- Intorno all'idraulicità della giobertite.* — Anno 1866.
- Altra nota intorno all'idraulicità della giobertite.* — Anno 1867.
- Della porcellana magnesiaca di Vinovo.* — Anno 1867.
- Preparazione dei legnami col bitume residuo della raffinazione
del petrolio.* — Anno 1867.
- Altra nota sulla preparazione dei legnami col bitume residuo
della raffinazione del petrolio.* — Anno 1867.
- Alcuni appunti riguardanti la nitroglicerina, la nitromannite
e la cellulosa nitrica.* — Anno 1870.
- Sopra una nuova combinazione di mercurio.* — Annalen der
chemie und pharmacie, anno 1851.
- Vetri e cristalli. Relazione sopra i prodotti dell'Esposizione
Universale di Londra del 1862.* — Veggasi Relazione dei
Commissari speciali per detta Esposizione, anno 1865.
- Sul calcare bituminoso di Manopello.* — Atti della Società
degli ingegneri e degli industriali di Torino, anno 1868.
- Dei cementi magnesiaci.* — Atti della Società degli ingegneri e
degli industriali di Torino, anno 1869.
- Lezioni di chimica docimastica fatta nella Scuola d'applica-
zione per gli ingegneri di Torino.* — Editore Ermanno
Loescher, anno 1877.
- La concimazione dell'orto e del giardino.* — Conferenza al se-
condo Congresso orticolo italiano tenutosi in Torino nel set-
tembre 1882.
- Commemorazioni e biografie diverse, pubblicate negli Atti della
R. Accademia delle scienze e negli annali della R. Acca-
demia d'agricoltura di Torino.*



*Il covariante Steineriano
di una forma binaria del 6° ordine;*

del Socio Prof. E. D'OIDIO

Ci proponiamo di calcolare il covariante *Steineriano* di una forma binaria di 6° ordine, cioè il covariante che ha per radici quegli elementi i cui primi sistemi polari rispetto alla data forma sono dotati di elemento doppio (*). Incidentalmente daremo alcune relazioni fra i covarianti e invarianti fondamentali della forma di 6° ordine, ed esprimeremo parecchi suoi covarianti non fondamentali mediante i fondamentali.

Detta

$$f \equiv a_x^6 \equiv b_x^6 \equiv \dots$$

la forma di 6° ordine, il covariante Steineriano S sarà il discriminante della forma prima polare di f , di 5° ordine in z :

$$a_z^5 a_x.$$

E siccome ci è nota l'espressione del discriminante di una forma di 5° ordine mediante gli invarianti fondamentali di questa (**),

(*) Questo covariante è stato già calcolato dall'egregio prof. G. MAISANO (Vedasi la Nota *Die Steiner'sche Covariante der binären Form 6. Ordnung* in *Mathematische Annalen*, vol. XXXI). Ma il nostro procedimento ci sembra più breve, perchè ha per punto di partenza il considerare lo Steineriano come un discriminante, cioè come un risultante che ha già preso una forma più appropriata alle condizioni particolari della questione.

(**) In una Nota pubblicata negli Atti dell'Accademia delle Scienze di Torino (vol. XV, 1880) noi demmo il risultante di due forme binarie biquadratiche espresso mediante i loro invarianti fondamentali.

E in un'altra Nota *Sulle forme binarie del 5° ordine* (ibidem), considerando il discriminante di una forma di 5° ordine come risultante di due forme di 4° ordine, cioè di due prime polari di quella, giungemmo per la via più diretta all'espressione del discriminante di una forma di 5° ordine mediante gl'invarianti fondamentali di essa; espressione del resto già conosciuta.

così non avremo che ad applicare tale espressione al caso attuale per calcolare S . Il quale risulterà di 8° grado e di 8° ordine.

I.

Fra le 26 formazioni invariantive fondamentali della f , quelle che avremo occasione di adoperare sono le seguenti (*):

$$\begin{aligned}
 H &\equiv H_x^8 \equiv (f, f)_2 = (ab)^2 a_x^4 b_x^4, & k &\equiv k_x^4 \equiv (f, f)_4 = (ab)^4 a_x^2 b_x^2, \\
 A &\equiv (f, f)_6 = (ab)^6, & \Delta &\equiv \Delta_x^4 \equiv (k, k)_2 = (kk')^2 k_x^2 k'_x{}^2, \\
 B &\equiv (k, k)_4 = (kk')^4, & C &\equiv (\Delta, k)_4 = (kk')^2 (kk'')^2 (k'k'')^2, \\
 l &\equiv l_x^2 \equiv (f, k)_4 = (ak)^4 a_x^2, & m &\equiv m_x^2 \equiv (k, l)_2 = (kl)^2 k_x^2, \\
 n &\equiv n_x^2 \equiv (k, m)_2 = (km)^2 k_x^2, & p &\equiv p_x^6 \equiv (f, k)_2 = (ak^2)^2 a_x^4 k_x^2.
 \end{aligned}$$

Ci serviranno anche le note identità:

$$(ab)^4 a_x b_x a_y b_y = k_x^2 k_y^2 - \frac{1}{6} A(xy)^2, \quad (ab)^4 a_x^2 b_y^2 = k_x^2 k_y^2 + \frac{1}{3} A(xy)^2;$$

$$(ab)^2 a_x^3 b_x^3 a_y b_y = H_x^6 H_y^2 - \frac{3}{14} k(xy)^2, \quad (ab)^2 a_x^2 a_y^2 b_x^4 = H_x^6 H_y^2 + \frac{2}{7} k(xy)^2;$$

$$(kk')^2 k_x^2 k'_y{}^2 = \Delta_x^2 \Delta_y^2 + \frac{1}{3} B(xy)^2, \quad (k, \Delta)_2 = (k\Delta)^2 k_x^2 \Delta_x^2 = \frac{1}{6} Bk,$$

$$(kk'')^2 (k'k'')^2 k_x^2 k'_x{}^2 = \frac{1}{2} Bk;$$

$$(f, k)_3 = (ak)^3 a_x^3 k_x = 0, \quad (ak)^3 a_x^3 k_y = \frac{3}{4} l(xy), \quad (ak)^3 a_x^2 a_y k_x = -\frac{1}{4} l(xy);$$

$$(f, l)_2 = (al)^2 a_x^4 = 2\Delta + \frac{1}{3} Ak, \quad (ak)^2 (al)^2 a_x^2 k_x^2 = \frac{1}{3} (A\Delta + Bk);$$

$$(H, k)_2 = (Hk)^2 H_x^6 k_x^2 = \frac{1}{6} fl - \frac{5}{42} k^2;$$

$$(f, \Delta)_2 = (a\Delta)^2 a_x^4 \Delta_x^2 = \frac{1}{2} kl - \frac{1}{6} Bf;$$

(*) CLEBSCH, *Theorie der binären algebraischen Formen*.

GORDAN-KERSCHENSTEINER, *Vorlesungen über Invariantentheorie*.

$$(l, l)_2 = (ll')^2 \equiv Au = 2C + \frac{1}{3} AB;$$

$$(f, m)_2 = (am)^2 a_x^4 = \frac{1}{3} (A\Delta + Bk) + \frac{1}{2} l^2;$$

$$(l, p)_2 = (lp)^2 p_x^4 = \frac{1}{3} (A\Delta + Bk) - \frac{1}{10} l^2;$$

$$(H, \Delta)_2 = (H\Delta)^2 H_x^6 \Delta_x^2 = \frac{1}{18} Ak^2 + \frac{3}{14} k\Delta - \frac{1}{6} pl \quad (*)$$

$$CH = 2\Delta^2 + \frac{1}{2} Ak\Delta + \frac{3}{4} kl^2 - fn;$$

$$mp = 2\Delta^2 + \frac{2}{3} Ak\Delta + \frac{1}{3} B(fl + k^2) - fn.$$

A queste aggiungiamo le seguenti, facili a trovare:

$$p_x^4 p_y^2 = (ak)^2 a_x^4 k_y^2 - \frac{3}{5} l(xy)^2, \quad p_x^4 p_y^2 = (ak)^2 a_x^2 a_y^2 k_x^2 - \frac{1}{10} l(xy)^2,$$

$$p_x^3 p_y^3 = (ak)^2 a_x^3 a_y k_y^2 - \frac{3}{10} l_x l_y (xy)^2;$$

(*) Questa sizigie e le due seguenti furono date dal sig. STEPHANOS nella Nota: *Sur les relations qui existent entre les covariants et les invariants de la forme binaire du sixième ordre* (Comptes rendus, t. XCVI, p. 1564). Alla 3^a noi eravamo giunti prima di aver sott'occhio quella Nota, col procedimento seguente:

Si ha

$$\begin{aligned} mp &= (kl)^3 k_x^2 (ak')^2 a_x^4 k_x'^2 = \frac{1}{2} \left\{ (kk')^3 (al)^2 + 2(ak)(ak')(kl)(k'l) \right\} a_x^4 k_x^2 k_x'^2 \\ &= \frac{1}{2} \Delta(f, l)_2 + (ak)(ak')(kl)(k'l) a_x^4 k_x^2 k_x'^2, \\ &\quad (ak)(ak')(kl)(k'l) a_x^4 k_x^2 k_x'^2 \\ &= \frac{1}{4} \left\{ (ak)^2 k_x'^2 + (ak')^2 k_x^2 - (kk')^2 a_x^2 \right\} \left\{ (kl)^2 k_x'^2 + (k'l)^2 k_x^2 - (kk')^2 l_x^2 \right\} a_x^4 \\ &= \frac{1}{2} k(a k')^2 (k'l)^2 a_x^4 + \frac{1}{2} (ak)^2 a_x^4 k_x'^2 \cdot (k'l)^2 k_x'^2 - \frac{1}{2} f(kl)^2 (kk')^2 k_x'^2 \\ &\quad - \frac{1}{2} l(ak)^2 (kk')^2 a_x^4 k_x'^2 + \frac{1}{4} (kk')^4 fl \\ &= \frac{1}{2} k(f, m)_2 + \frac{1}{2} mp - \frac{1}{2} fn - \frac{1}{2} l \left\{ (f, \Delta)_2 + \frac{1}{3} Bf \right\} + \frac{1}{4} Bfl, \end{aligned}$$

2ª polare di $l^2 = l_x^2 l_y^2 - \frac{1}{3} A_u(xy)^2$; $(ak)^3 a_x^2 a_y k_z = \frac{1}{4} l(yz) + \frac{1}{2} l_x l_y(xz)$;

ed anche queste altre (sebbene non ci occorra adoperarle pel calcolo di S):

$$(H, H)_2 = (HH')^2 H_x^6 H'_x{}^6 = \frac{1}{18} Af^2 - \frac{1}{14} Hk - \frac{1}{8} fp;$$

$$A_u H = \left(2\Delta + \frac{1}{3} Ak\right)^2 + \frac{3}{2} kl^2 - \frac{1}{3} Afm - 2fn + \frac{2}{3} Alp (*).$$

II.

Data una forma binaria di 5° ordine $F(z)$, e posto

$$i \equiv i_z^2 \equiv (F, F)_4, \quad j \equiv j_z^3 \equiv (F', i)_2, \quad \tau \equiv \tau_z^2 \equiv (j, j)_2,$$

il discriminante di F è

$$\frac{1}{4} \text{---}^2 (i, i)_2 - 16 (i, \tau)_2.$$

onde

$$mp = \Delta(f, l)_2 + k(f, m)_2 - fn - l(f, \Delta)_2 + \frac{1}{6} Bfl = 2\Delta^2 + \frac{2}{3} Ak\Delta + \frac{1}{3} B(fl + k^2) - fn.$$

(*) Di queste relazioni la 1ª è del CLEBSCH. La 2ª si può dedurre da quella dianzi riportata $CH = \dots$ dello STEPHANOS e dalla seguente, dovuta allo stesso (e che del resto si trova senza difficoltà):

$$BH = k\Delta + \frac{1}{3} Ak^2 - fm + 2lp.$$

Ma la via più diretta per trovarla è quella che passiamo ad accennare:

Si ha

$$\begin{aligned} A_u H &= (ll')^2 (ab)^2 a_x^4 b_x^4 = \{ (al)(bl') - (al')(bl) \}^2 a_x^4 b_x^4 \\ &= 2\overline{(f, l)_2}^2 - 2(al)(al')(bl)(bl') a_x^4 b_x^4, \\ &\quad (al)(al')(bl)(bl') a_x^4 b_x^4 \\ &= \frac{1}{4} \{ (al)^2 b_x^2 + (bl)^2 a_x^2 - (ab)^2 l_x^2 \} \{ (al')^2 b_x^2 + (bl')^2 a_x^2 - (ab)^2 l_x'^2 \} a_x^2 b_x^2. \\ &= \frac{1}{2} f (al)^2 (al')^2 a_x^2 + \frac{1}{4} kl^2 + \frac{1}{2} (al)^2 (bl')^2 a_x^4 b_x^4 - l(al)^2 (ab)^2 a_x^2 b_x^4, \end{aligned}$$

Nel caso attuale si ha

$$\begin{aligned}
 F &\equiv a_x^5 a_x, \\
 i &= (ab)^4 a_x b_x a_x b_x = k_x^2 k_x^2 - \frac{1}{6} A (xz)^2, \\
 (i, i)_2 &= (k_x^2 k_x^2, k_x^2 k_x^2)_2 - 2 \left\{ k_x^2 k_x^2, \frac{1}{6} A (xz)^2 \right\}_2 + \left\{ \frac{1}{6} A (xz)^2, \frac{1}{6} A (xz)^2 \right\}_2 \\
 &= \Delta - \frac{1}{3} A k;
 \end{aligned}$$

e però potremo già scrivere

$$S = \frac{1}{4} (i, i)_2 - 16 (i, \tau)_2 = \frac{1}{4} \left(\Delta - \frac{1}{3} A k \right)^2 - 16 (i, \tau)_2.$$

Si ha inoltre

$$\begin{aligned}
 j &= (ab)^4 (ac) (bc) a_x b_x c_x a_x^3 = (ak)^2 a_x k_x^2 a_x^3 - \frac{1}{6} A a_x^3 a_x^3 \\
 &= p_x^3 p_x^3 - \frac{1}{6} A a_x^3 a_x^3 + \frac{3}{10} l_x l_x (xz)^2; \\
 j_x j_u^2 &= p_x^3 p_x p_u^2 - \frac{1}{6} A a_x^3 a_x a_u^2 + \frac{1}{10} l_x l_x (xu)^2 + \frac{1}{5} l_x l_u (xz) (xu); \\
 \tau &= (j_x j_u^2, j_x j_u^2)_2 = (p_x^3 p_x p_u^2, p_x p_x p_u^2)_2 + \dots \\
 &= (pp')^2 p_x^3 p_x^3 p_x p_x' - \frac{1}{3} A (ap)^2 a_x^3 p_x^3 a_x p_x + \frac{1}{36} A^2 (ab)^2 a_x^3 b_x^3 a_x b_x
 \end{aligned}$$

$$(al)^2 (al')^2 a_x^2 = 2(\Delta, l)_2 + \frac{1}{3} A (k, l)_2 = 2n - \frac{2}{3} Bl + \frac{1}{3} Am \left\{ \text{poichè } (\Delta, l)_2 = n - \frac{1}{3} Bl \right\}$$

$$(al)^2 (ab)^2 a_x^2 b_x^4 = 2(f, \Delta)_2 + \frac{1}{3} A (f, k)_2 = kl - \frac{1}{3} Bf + \frac{1}{3} Ap;$$

onde

$$\begin{aligned}
 &(al) (al') (bl) (bl') a_x^4 b_x^4 \\
 &= fn - \frac{1}{3} Bfl + \frac{1}{6} Afm + \frac{1}{4} kl^2 + \frac{1}{2} \overline{(f, l)_2}^2 - kl^2 + \frac{1}{3} Bfl - \frac{1}{3} Alp \\
 &= \frac{1}{2} \overline{(f, l)_2}^2 + \frac{1}{6} Afm - \frac{1}{3} Alp + fn - \frac{3}{4} kl^2, \\
 A_{ll} H &= \overline{(f, l)_2}^2 + \frac{1}{3} Afm + \frac{2}{3} Alp - 2fn + \frac{2}{3} kl^2.
 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
 & + \frac{1}{5} l_x p_x^5 l_z p_z - \frac{1}{30} A a_x^5 l_x a_z l_z - \frac{2}{5} (lp) l_x p_x^4 p_z (xz) \\
 & - \frac{1}{15} A (al) a_x^4 l_x a_z (xz) - \frac{1}{50} l^2 (xz)^2 ;
 \end{aligned}$$

la quale ultima, mediante le

$$\begin{aligned}
 (pp')^2 p_x^3 p_x' p_z p_z' &= (pp')^2 p_x^4 p_x' p_z'^2 - \frac{1}{2} (p, p)_4 (xz)^2 , \\
 (ap)^2 a_x^2 p_x^3 a_z p_z &= \frac{1}{2} (ap)^2 a_x^2 p_x^4 a_z^2 + \frac{1}{2} (ap)^2 a_x^4 p_x^2 p_z^2 - \frac{1}{2} (f, p)_4 (xz) , \\
 (lp) l_x p_x^5 l_z p_z &= l p_x^4 p_z^2 - l_x p_x^5 l_z p_z , \\
 a_x^5 l_x a_z l_z &= a_x^5 l_x a_z l_z - l \cdot a_x^5 a_z^2 , \\
 l_x p_x^5 l_z p_z &= \frac{1}{2} l p_x^4 p_z^2 + \frac{1}{2} p l_z^2 - \frac{1}{2} (l, p)_2 (xz)^2 , \\
 a_x^5 l_x a_z p &= \frac{1}{2} l a_x^4 a_z^2 + \frac{1}{2} f l_z^2 - \frac{1}{2} (f, l)_2 (xz)^2 ,
 \end{aligned}$$

diviene

$$\begin{aligned}
 \tau &= (pp')^2 p_x^4 p_x' p_z'^2 - \frac{1}{2} (p, p)_4 (xz)^2 - \frac{1}{6} A (ap)^2 a_x^2 p_x^4 a_z^2 \\
 & - \frac{1}{6} A (ap)^2 a_x^4 p_x^2 p_z^2 + \frac{1}{6} A (f, p)_4 (xz)^2 + \frac{1}{36} A^2 H_x^6 H_z^2 \\
 & - \frac{1}{7.24} A^2 k (xz)^2 - \frac{1}{10} l p_x^4 p_z^2 + \frac{3}{10} p l_z^2 - \frac{3}{10} (l, p)_2 (xz)^2 \\
 & + \frac{1}{60} A l a_x^4 a_z^2 - \frac{1}{20} A f l_z^2 + \frac{1}{20} A (f, l)_2 (xz)^2 - \frac{1}{50} l^2 (xz)^2 .
 \end{aligned}$$

Quindi risulta

$$\begin{aligned}
 (i, \tau)_2 &= \left\{ k_x^2 k_z^2 - \frac{1}{6} A (xz)^2, (pp')^2 p_x^4 p_x' p_z'^2 \right\}_2 \\
 & + \left\{ k_x^2 k_z^2 - \frac{1}{6} A (xz)^2, - \frac{1}{2} (p, p)_4 (xz)^2 \right\}_2 + \dots
 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
&= (kp')^2 (pp')^2 k_x^2 p_x^4 p'_x{}^2 - \frac{1}{6} A(p, p)_2 - \frac{1}{2} k(p, p)_4 \\
&- \frac{1}{6} A(ak)^2 (ap)^2 a_x^2 k_x^2 p_x^4 + \frac{1}{18} A^2(f, p)_2 \\
&- \frac{1}{6} A(ap)^2 (kp)^2 a_x^4 k_x^2 p_x^2 + \frac{1}{6} Ak(f, p)_4 + \frac{1}{36} A^2(H, k)_2 \\
&- \frac{1}{216} A^3 H - \frac{1}{7 \cdot 24} A^2 k^2 - \frac{1}{10} l(k, p)_2 - \frac{1}{60} Alp + \frac{3}{10} mp \\
&- \frac{3}{10} k(l, p)_2 + \frac{1}{180} A^2 fl - \frac{1}{20} Afm + \frac{1}{20} Ak(f, l)_2 - \frac{1}{50} kl^2.
\end{aligned}$$

Qui, oltre le $(f, l)_2$, $(l, p)_2$, $(H, k)_2$ che già conosciamo, si presentano le $(k, p)_2$, $(f, p)_4$, $(f, p)_2$, $(p, p)_4$, $(p, p)_2$, $(ak)^2$, $(ap)^2 a_x^2 k_x^2 p_x^4$, $(ap)^2 a_x^4 k_x^2 p_x^2$, $(kp')^2 (pp')^2 k_x^2 p_x^4 p'_x{}^2$, che ora ci procureremo (*).

III.

Si ha, sempre con l'aiuto delle identità notate al § I:

$$1^\circ (ak)^2 (kk')^2 a_x^4 k'_x{}^2 = (f, \Delta)_2 + \frac{1}{3} Bf = \frac{1}{2} kl + \frac{1}{6} Bf,$$

$$(k, p)_2 = (kp)^2 k_x^2 p_x^4 = (ak)^2 (kk')^2 a_x^4 k'_x{}^2 - \frac{3}{5} kl = -\frac{1}{10} kl + \frac{1}{6} Bf.$$

$$2^\circ (ab)^4 (ak)^2 b_x^2 k_x^2 = \Delta + \frac{1}{3} Ak,$$

$$(f, p)_4 = (ap)^4 a_x^2 p_x^2 = (ab)^4 (ak)^2 b_x^2 k_x^2 - \frac{3}{5} (f, l)_2 = -\frac{1}{5} \Delta + \frac{2}{15} Ak.$$

(*) Veramente le espressioni di $(k, p)_2$, $(f, p)_4$, e $(p, p)_2$ si trovano fra le molte date dallo STEPHANOS, cosicchè, se avessimo potuto aver sott'occhio la sua Nota prima di fare i calcoli e di redigere il presente scritto, avremmo senza dubbio conseguito una ben maggiore brevità e nel lavoro e nella esposizione. Tuttavia non vi è danno a lasciar le cose come sono.

$$3^\circ (ab)^2 (ak)^2 a_x^2 b_x^4 k_x^2 = (H, k)_2 + \frac{2}{7} k^2 = \frac{1}{6} (fl + k^2),$$

$$(f, p)_2 = (ap)^2 a_x^4 p_x^4 = (ab)^2 (ak)^2 a_x^2 b_x^4 k_x^2 - \frac{1}{10} fl = \frac{1}{15} fl + \frac{1}{6} k^2 .$$

$$4^\circ (ak)^2 (bk)^2 a_x^4 b_x^4 = (f, p)_2 + \frac{3}{5} fl = \frac{2}{3} fl + \frac{1}{6} k^2 .$$

$$5^\circ (ab)^4 (ak)^2 (bk')^2 k_x^2 k'_x{}^2 = (kk'')^2 k_x^2 k'_x{}^2 + \frac{1}{3} A\Delta = \frac{1}{2} Bk + \frac{1}{3} A\Delta ,$$

$$(ak)^2 (ap)^4 k_x^2 p_x^2 = (ab)^4 (ak)^2 (bk')^2 k_x^2 k'_x{}^2 - \frac{3}{5} (ak)^2 (al)^2 a_x^2 k_x^2 \\ = \frac{3}{10} Bk + \frac{2}{15} A\Delta ,$$

$$(p, p)_4 = (pp')^4 p_x^2 p'_x{}^2 = (ak)^2 (ap)^4 k_x^2 p_x^2 - \frac{3}{5} (l, p)_2 \\ = \frac{1}{10} Bk - \frac{1}{15} A\Delta + \frac{3}{50} l^2 .$$

$$6^\circ (ab)^4 (al)^2 b_x^2 = m + \frac{1}{3} Al ,$$

$$(f, \Delta)_4 = (a\Delta)^4 a_x^2 b_x^4 \Delta_x^2 = \frac{1}{2} (ab)^4 (al)^2 b_x^2 - \frac{1}{6} Al = \frac{1}{2} m .$$

$$7^\circ (ab)^2 (a\Delta)^2 a_x^2 b_x^4 \Delta_x^2 = (H, \Delta)_2 + \frac{2}{7} k\Delta = \frac{1}{2} k\Delta + \frac{1}{18} Ak^2 - \frac{1}{6} lp ,$$

$$(a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 = \frac{1}{4} \{ (a\Delta)^2 b_x^2 + (b\Delta)^2 a_x^2 - (ab)^2 \Delta_x^2 \}^2 a_x^2 b_x^2 \\ = f(f, \Delta)_4 + \frac{1}{2} k\Delta - 2 (ab)^2 (a\Delta)^2 a_x^2 b_x^4 \Delta_x^2 \\ = \frac{1}{2} fm - \frac{1}{14} k\Delta - 2 (H, \Delta)_2 \\ = \frac{1}{2} fm - \frac{1}{2} k\Delta - \frac{1}{9} Ak^2 + \frac{1}{3} lp ,$$

$$\begin{aligned}(ak)^2 (bk')^2 (kk')^2 a_x^4 b_x^4 &= (a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 + \frac{1}{3} BH \\ &= \frac{1}{2} fm - \frac{1}{2} k\Delta - \frac{1}{9} Ak^2 + \frac{1}{3} lp + \frac{1}{3} BH,\end{aligned}$$

$$\begin{aligned}(ak)^2 (kp)^2 a_x^4 p_x^4 &= (ak)^2 (bk')^2 a_x^4 b_x^4 - \frac{3}{5} lp \\ &= (a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 - \frac{3}{5} lp + \frac{1}{3} BH \\ &= \frac{1}{2} fm - \frac{1}{2} k\Delta - \frac{1}{9} Ak^2 - \frac{4}{15} lp + \frac{1}{3} BH,\end{aligned}$$

$$\begin{aligned}(p, p)_2 &= (ak)^2 (kp)^2 a_x^4 p_x^4 - \frac{3}{5} lp = (a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 - \frac{6}{5} lp + \frac{1}{3} BH \\ &= \frac{1}{2} fm - \frac{1}{2} k\Delta - \frac{1}{9} Ak^2 - \frac{13}{15} lp + \frac{1}{3} BH.\end{aligned}$$

$$8^\circ (k, p)_4 = (ak)^4 (ak')^2 k_x'^2 - \frac{3}{5} (k, l)_2 = m - \frac{3}{5} m = \frac{2}{5} m.$$

$$\begin{aligned}9^\circ (ak)^2 (bk)^2 (bk')^2 a_x^4 b_x^2 k_x'^2 &= (p, p)_2 + \frac{7}{10} lp \\ &= (a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 - \frac{1}{2} lp + \frac{1}{3} BH \\ &= \frac{1}{2} fm - \frac{1}{2} k\Delta - \frac{1}{9} Ak^2 - \frac{1}{6} lp + \frac{1}{3} BH,\end{aligned}$$

$$\begin{aligned}(ak)^2 (ap)^2 a_x^2 k_x^2 p_x^4 &= (ak)^2 (ak')^2 (bk')^2 a_x^2 b_x^4 k_x^2 - \frac{3}{5} lp \\ &= (a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 - \frac{11}{10} lp + \frac{1}{3} BH \\ &= \frac{1}{2} fm - \frac{1}{2} k\Delta - \frac{1}{9} Ak^2 - \frac{23}{30} lp + \frac{1}{3} BH.\end{aligned}$$

$$10^\circ (ap)^2 (kp)^2 a_x^4 k_x^2 p_x^2 = \frac{1}{4} \left\{ (ap)^2 k_x^2 + (kp)^2 a_x^2 - (ak)^2 p_x^2 \right\}^2 a_x^2 p_x^2$$

$$\begin{aligned} &= \frac{1}{2} k(f, p)_4 + \frac{1}{2} f(k, p)_4 + \frac{1}{2} lp - (ak)^2 (ap)^2 a_x^2 b_x^2 p_x^4 - (ak)^2 (kp)^2 a_x^4 p_x^4 \\ &= \frac{1}{2} k(f, p)_4 + \frac{1}{2} f(k, p)_4 - 2(a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 + \frac{11}{5} lp - \frac{2}{3} BH \\ &= -\frac{4}{5} fm + \frac{9}{10} k\Delta + \frac{13}{45} Ak^2 + \frac{23}{15} lp - \frac{2}{3} BH. \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} 11^\circ (ac)^2 (bc)^2 (ck)^2 (kl)^2 a_x^4 b_x^4 &= (ac)^2 (bc)^2 (cm)^2 a_x^4 b_x^4 = \{a_x^4 a_y^2 b_x^4 b_z^2, (cm)^2 c_y^2 c_z^2\}_2 \\ &= \{a_x^4 a_y^2 b_x^4 b_z^2, \frac{1}{3} A\Delta_y^2 \Delta_z^2 + \frac{1}{3} Bk_y^2 k_z^2 + \frac{1}{2} l_y^2 l_z^2 - \frac{1}{6} A_u(yz)^2\}_2 \\ &= \frac{1}{3} A(a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 + \frac{1}{3} B(ak)^2 (bk)^2 a_x^4 b_x^4 + \frac{1}{2} (al)^2 (bl)^2 a_x^4 b_x^4 - \frac{1}{6} A_u H \\ &= \frac{1}{3} A(a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 + \frac{1}{9} B\left(2fl + \frac{1}{2} k^2\right) + \frac{1}{2} (f, l)_2 - \frac{1}{6} A_u H \\ &= 2\Delta^2 + \frac{1}{6} A\left(fm + 3k\Delta + \frac{1}{9} Ak^2 + \frac{2}{3} lp\right) + \frac{1}{9} B\left(2fl + \frac{1}{2} k^2\right) - \frac{1}{6} A_u H, \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} (ac)^2 (bc) (bl) (ck)^3 (kl) a_x^4 b_x^4 &= (bl) a_x^4 b_x^4 \left\{ -\frac{1}{4} (al')^2 (bl) - \frac{1}{2} (al')(al)(bl') \right\} \\ &= -\frac{1}{4} (f, l)_2 - \frac{1}{4} \left\{ (al)^2 (bl')^2 + (bl)^2 (al')^2 - (ab)^2 (ll')^2 \right\} a_x^4 b_x^4 \\ &= -\frac{3}{4} (f, l)_2 + \frac{1}{4} A_u H, \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} (ac)^2 (bk)^2 (ck)^2 (cl)^2 a_x^4 b_x^4 &= (ac)^2 (ck)^2 \{ (bc)(kl) + (bl)(ck) \}^2 a_x^4 b_x^4 \\ (ac)^2 (ck)^4 a_x^4 \cdot (bl)^2 b_x^4 + (ac)^2 (bc)^2 (ck)^2 (kl)^2 a_x^4 b_x^4 &+ 2(ac)^2 (bc)(bl)(ck)^3 (kl) a_x^4 b_x^4 \\ (f, l)_2 + \frac{1}{3} A(a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 + \frac{1}{9} B\left(2fl + \frac{1}{2} k^2\right) &+ \frac{1}{2} (f, l)_2 - \frac{1}{6} A_u H - \frac{3}{2} (f, l)_2 + \frac{1}{2} A_u H \\ &= \frac{1}{3} A(a\Delta)^2 (b\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 + \frac{1}{9} B\left(2fl + \frac{1}{2} k^2\right) + \frac{1}{3} A_u H \\ &= \frac{1}{6} A\left(fm - k\Delta - \frac{2}{9} Ak^2 + \frac{2}{3} lp\right) + \frac{1}{9} B\left(2fl + \frac{1}{2} k^2\right) + \frac{1}{3} A_u H, \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
& (a\Delta)^2 (bk)^2 (k\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 \\
&= \frac{1}{2} (ac)^2 (bk)^2 (ck)^2 (cl)^2 a_x^4 b_x^4 - \frac{1}{6} A (ak)^2 (bk')^2 (kk')^2 a_x^4 b_x^4 \\
&= \frac{1}{18} B \left(2fl + \frac{1}{2} k^2 \right) + \frac{1}{3} CH, \\
(a\Delta)^2 (\Delta p)^2 a_x^4 p_x^4 &= (a\Delta)^2 (bk)^2 (k\Delta)^2 a_x^4 b_x^4 - \frac{3}{5} l(f, \Delta)_2 \\
&= \frac{1}{18} B \left(2fl + \frac{1}{2} k^2 \right) + \frac{1}{3} CH - \frac{3}{5} l(f, \Delta)_2 \\
&= \frac{1}{18} B \left(\frac{19}{5} fl + \frac{1}{2} k^2 \right) + \frac{1}{3} CH - \frac{3}{10} kl^2, \\
(ak)^2 (kk')^2 (k'p)^2 a_x^4 p_x^4 &= (a\Delta)^2 (\Delta p)^2 a_x^4 p_x^4 + \frac{1}{3} B(f, p)_2 \\
&= \frac{1}{6} B \left(\frac{7}{5} fl + \frac{1}{2} k^2 \right) + \frac{1}{3} CH - \frac{3}{10} kl^2, \\
(kp)^2 (kp')^2 p_x^4 p_x'^4 &= (ak)^2 (kk')^2 (k'p)^2 a_x^4 p_x^4 - \frac{3}{5} l(k, p)_2 \\
&= \frac{1}{3} B \left(\frac{2}{5} fl + \frac{1}{4} k^2 \right) + \frac{1}{3} CH - \frac{6}{25} kl^2, \\
(kp')^2 (pp')^2 p_x^4 p_x'^2 k_x^2 &= \frac{1}{4} \left\{ (kp')^2 p_x^2 + (pp')^2 k_x^2 - (kp)^2 p_x'^2 \right\} p_x^2 p_x'^2 \\
&= \frac{1}{4} k(p, p)_4 + \frac{1}{2} p(k, p)_4 - \frac{1}{2} (kp)^2 (kp')^2 p_x^4 p_x'^4 \\
&= \frac{1}{4} k(p, p)_4 + \frac{1}{5} mp - \frac{1}{6} B \left(\frac{2}{5} fl + \frac{1}{4} k^2 \right) + \frac{3}{25} kl^2 - \frac{1}{6} CH \\
&= -\frac{1}{60} Ak\Delta - \frac{1}{15} B \left(fl + \frac{1}{4} k^2 \right) - \frac{1}{6} CH + \frac{27}{200} kl^2 + \frac{1}{5} mp.
\end{aligned}$$

Tenendo conto delle ora trovate espressioni di $(k, p)_2$, $(f, p)_4$, ecc., la precedente espressione di $(i, \tau)_2$ si trasforma senza difficoltà in

$$\begin{aligned}
(i, \tau)_2 &= \frac{1}{36} A^2 \left(\frac{1}{2} fl + k^2 \right) - \frac{1}{6} B \left(\frac{1}{2} fl + k^2 \right) - \frac{1}{6} CH + \frac{1}{8} kl^2 \\
&\quad + \frac{1}{2} mp - \frac{1}{12} Afm - \frac{1}{216} A^3 H.
\end{aligned}$$

IV.

Sostituendo a $(i, \tau)^2$ l'espressione ora ottenuta, la precedente espressione di S prende la forma

$$S = \frac{1}{4} \Delta^2 - \frac{1}{2 \cdot 3} A k \Delta + \left(\frac{5}{4 \cdot 3} A^2 + \frac{8}{3} B \right) k^2 + \left(-\frac{2}{9} A^2 + \frac{4}{3} B \right) fl \\ + \frac{4}{3} A f m + \left(\frac{2}{27} A^3 + \frac{8}{3} C \right) H - 2kl^2 - 8mp.$$

Possiamo diminuire il numero dei termini di questa formola ed eliminarne C e p , con l'aiuto delle espressioni di CH e mp date nel § I. Avremo così l'espressione desiderata dello Steineriano:

$$3^3 S = -3^2 \cdot 5^3 \Delta^2 - 2 \cdot 3^2 \cdot 5^2 A k \Delta - 3^2 \cdot 5 A^2 k^2 \\ - (2^3 \cdot 3 A^2 + 2^4 \cdot 3^2 B) fl + 2^3 A^3 H + 2^4 \cdot 3^2 A f m + 2^6 \cdot 3^2 f n.$$

È noto che l'annullarsi identicamente dello Steineriano costituisce il complesso delle condizioni necessarie e sufficienti perchè la forma proposta ammetta una radice tripla. Il Prof. MAISANO ha mostrato che lo stesso ufficio compete all'annullarsi identicamente del covariante $15m - 4Al$, che è soltanto di 5° grado e di 2° ordine.

V.

Poichè l'occasione se ne presenta, diamo le espressioni dei discriminanti delle forme seconda, terza e quarta polare di una forma del 6° ordine $f = \alpha_x^6$.

1° Il discriminante della seconda polare $a_z^4 a_x^2$, forma di 4° ordine in z , si esprime mediante il suo invariante quadratico $(ab)^4 a_x^2 b_x^2 = k$ e mediante il suo invariante cubico $(ab)^2 (ac)^2 (bc)^2 a_x^2 b_x^2 c_x^2$, che equivale (come è noto) a $\frac{1}{6} Af - p$.

Esso è dunque

$$\left(\frac{1}{6}Af - p\right)^2 - \frac{1}{6}k^3.$$

Il suo annullarsi identicamente porge le condizioni perchè la f abbia una radice quadrupla. Lo stesso esprime $\Delta = 0$.

2° Il discriminante della terza polare $a_x^3 a_x^3$, forma di 3° ordine in z , è

$$\begin{aligned} (ab)^2(cd)^2(ac)(bd)a_x^3b_x^3c_x^3d_x^3 &= \left\{ (Hc)(Hd)H_x^6 - \frac{3}{14}kc_xd_x \right\} (cd)^2c_x^3d_x^3 \\ &= (H, H)_2 - \frac{3}{14}Hk - \frac{3}{14}Hk = (H, H)_2 - \frac{3}{7}Hk, \end{aligned}$$

e sostituendo a $(H, H)_2$ la espressione datane al § I, diviene

$$\frac{1}{18}Af^2 - \frac{1}{8}fp - \frac{1}{2}Hk.$$

Il suo annullarsi identicamente porge le condizioni per l'esistenza di una radice quintupla in f . Lo stesso esprime

$$(k = 0, A = 0).$$

3° Il discriminante della quarta polare $a_x^4 a_x^4$, forma di 2° ordine in z , è

$$(ab)^2 a_x^4 b_x^4 = H.$$

Il suo annullarsi identicamente porge le condizioni perchè la f sia una sesta potenza esatta.

Viareggio, Luglio 1888.

*Sulla misura diretta ed indiretta
dei lati di una poligonale topografica ;*

del Prof. N. JADANZA

Ci proponiamo in questa nota 1° di esaminare se sia più esatto nei rilievi topografici catastali misurare una distanza che non superi 200 metri colle canne o pure colla stadia. 2° di far vedere come si debbano nella pratica calcolare e compensare le poligonali che servono di base ai rilievi del dettaglio. Siccome i cultori della Geometria Pratica non sono tutti d'accordo specialmente in ciò che riguarda la prima delle quistioni ora accennate, così le nostre conclusioni le abbiamo volute dedurre dalla esperienza che è la sola guida sicura nelle scienze di osservazione.

I.

Gli strumenti adoperati sono le *canne della lunghezza di tre metri*, un *Tacheometro inglese di Simms* ed un *Cleps di 1ª grandezza di Salmoiraghi*.

Le misure lineari sono state fatte in terreno perfettamente piano ed in terreno montuoso. Nel primo caso abbiamo misurato delle distanze di metri 75; 100; 150 ed ogni misura è stata ripetuta 10 volte tanto colle canne quanto col Cleps e col Tacheometro.

Ecco i risultamenti ottenuti cogli errori medi rispettivi.

Distanza approssimata = 75^m.

VALORI OTTENUTI		
col Cleps	col Tacheometro	colle Canne
74 ^m 8942	75 ^m 1000	75 ^m 090
74. 9135	75. 0054	060
75. 0644	74. 9022	085
74. 9121	75. 0758	080
74. 9671	74. 9746	068
75. 0101	75. 1144	075
74. 9546	75. 0520	067
74. 9816	75. 1000	070
75. 0259	75. 0550	065
75. 0270	75. 0227	060
$M_1 = 74. 9750$	$M_2 = 75. 0402$	$M_3 = 75. 072$

Indicando con μ_1 , μ_2 , μ_3 gli errori medi di una misura fatta col Cleps, col Tacheometro e colle canne si ottiene:

$$\mu_1 = 0,057, \quad \mu_2 = 0,066, \quad \mu_3 = 0,01.$$

Distanza approssimata = 100^m.

VALORI OTTENUTI		
col Cleps	col Tacheometro	colle Canne
100 ^m 3831	100 ^m 5830	100 ^m 690
4893	5485	610
4967	2744	625
4567	4530	605
4243	4061	660
4243	2778	580
4784	3798	780
3205	6763	570
2174	4548	700
5324	4081	600
$M_1 = 100. 4223$	$M_2 = 100. 4462$	$M_3 = 100. 642$
$\mu_1 = 0. 094$	$\mu_2 = 0. 128$	$\mu_3 = 0. 065$

Distanza approssimata = 151^m.

VALORI OTTENUTI		
col Cleps	col Tacheometro	colle Canne
151 ^m 3414	151 ^m 1826	151 ^m 795
4312	5410	750
4060	4356	735
4435	4805	710
3846	4504	740
4115	5770	740
4345	5185	735
5130	1475	755
4756	3273	752
5861	4323	740
$M_1 = 151.4427$	$M_2 = 151.4093$	$M_3 = 151.7452$
$\mu_1 = 0.069$	$\mu_2 = 0.146$	$\mu_3 = 0.021$

I risultamenti precedenti ci autorizzano a fare le seguenti riflessioni.

Le misure di lunghezza fatte colle canne sono pochissimo discordanti tra loro, quindi anche l'error medio corrispondente è piccolo; però la differenza tra la media ottenuta colle canne e quella ottenuta colla stadia cresce col crescere la distanza.

I due strumenti a cannocchiale diastimometrico, Cleps e Tacheometro sono d'accordo tra loro. L'error medio del Cleps è inferiore a quello del Tacheometro, ciò che era da prevedersi in considerazione delle maggiori dimensioni del cannocchiale. Col cannocchiale del Cleps alla distanza di 150 metri la immagine del centimetro si vede sufficientemente grande da poterne stimare il decimo, mentre col Tacheometro ciò non è possibile. Nè vale adoperare oculari di maggiore ingrandimento, poichè verranno ad ingrandirsi proporzionalmente anche i fili del reticolo.

Ben altrimenti succede in collina, ed in generale in terreno dove si trovano ostacoli. In un terreno coltivato a vigne la cui

inclinazione media è del 34 per cento abbiamo ottenuto i seguenti risultamenti :

Distanza approssimata = 50^m.

VALORI OTTENUTI		
col Cleps	col Tacheometro	colle Canne
49 ^m 9266	49 ^m 9579	50 ^m 670
9765	9456	960
9800	9164	465
9138	8916	670
9100	9937	520
9679	8896	595
9800	9102	530
9805	9920	600
9144	9348	587
8484	9611	599
$M_1 = 49.9398$	$M_2 = 49.9393$	$M_3 = 50.6196$
$\mu_1 = 0.044$	$\mu_2 = 0.038$	$\mu_3 = 0.135$

I quali mostrano ad evidenza la convenienza di non usare le canne; giacchè la differenza tra il risultamento ottenuto con esse e quello ottenuto coi due strumenti Cleps e Tacheometro è troppo grande perchè si possa indifferentemente accettare l'uno o l'altro dei due risultati.

Anche l'error medio di una misura fatta colle canne cresce al crescere della distanza. Così p. e. in un terreno leggermente ondulato e della inclinazione media del 10 per cento si è ottenuto quanto segue.

Misure fatte colle canne.

156^m. 800
 690
 580
 820
 480
 815
 315
 500
 805
 415

$$M = 156.622$$

$$\mu = 0.188$$

Le misure precedenti non sono in numero tale da poter dedurre leggi sicure circa l'error medio di una misura in funzione della distanza; però esse sono sufficienti a poter concludere:

1° *In terreni piani, le distanze che non superano 150 metri possono essere misurate indifferentemente colle canne o colla stadia.*

2° *In terreni montuosi è più esatto adoperare la stadia anzichè le canne. Lo stesso per terreni dove trovansi ostacoli.*

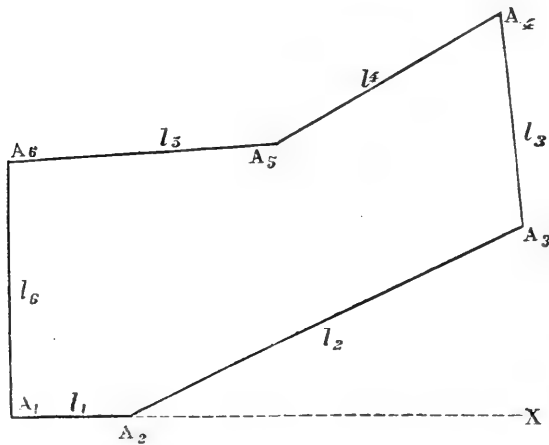
3° *Dei due strumenti che più sono in uso in Italia per la misura delle distanze, il Tacheometro ed il Cleps, questo ultimo dà certamente risultamenti migliori; amendue però possono essere adoperati egualmente a misurare distanze che non superano i 200 metri (*).*

(*) Qui noi intendiamo parlare del Cleps di 1^a grandezza e del Tacheometro come quello di Simms avente l'obbiettivo del diametro di 45 millimetri o poco meno.

II.

Del poligono di sei lati qui annesso $A_1 A_2 A_3 A_4 A_5 A_6$ abbiamo misurato gli angoli con tre istrumenti diversi: un *Teodolite* BREITHAUPHT a *microscopi a stima* sul cui *circolo orizzontale* si leggono *direttamente 12 secondi*; un *Cleps* di 1^a grandezza di *Salmoiraghi* con *microscopi a stima* avente *cinque fili fissi* e l'*approssimazione* di un *primo centesimale* ad ogni filo; un *Tacheometro* di *Simms* a *vernieri* avente anche l'*approssimazione* di un *primo centesimale*.

Ciascun angolo è stato misurato 8 volte (quattro collo strumento nella posizione destra e quattro nella posizione sinistra) tanto col teodolite quanto col Tacheometro.



Col *Cleps* invece si sono fatte soltanto quattro letture (due col cannocchiale a destra e due col cannocchiale a sinistra); ciascuna volta però si sono letti i cinque fili del reticolo.

I lati del poligono sono stati misurati direttamente colle canne, ciascuno *cinque volte*, ed indirettamente colla stadia adoperando il *Cleps* ed il *Tacheometro*, ciascuno due volte (*). Ogni misura

(*) Il terreno racchiuso nel poligono è alquanto ondulato; la massima inclinazione appartiene al lato l_6 , il lato l_1 è quasi in piano.

col Cleps consisteva nel leggere le quattro coppie di fili corrispondenti al rapporto diastimometrico 100 e le due coppie di fili corrispondenti al rapporto 50; ogni misura col Tacheometro consisteva nel leggere i quattro fili del reticolo, e quindi si avevano due coppie una corrispondente al rapporto 50, l'altra al rapporto 100.

Indicando con $l_1, l_2, l_3, l_4, l_5, l_6$, i lati e con $A_1, A_2, A_3, A_4, A_5, A_6$, gli angoli, ecco i risultamenti ottenuti.

Misura diretta dei lati fatta colle canne.

$l_1 = 20^m 565$ 570 570 575 580	$l_2 = 83^m 000$ 82. 880 910 880 990	$l_3 = 51^m 220$ 310 225 275 230
$M_1 = 20^m 572$	$M_2 = 82^m 932$	$M_3 = 51^m 252$
$l_4 = 52^m 590$ 536 560 575 570	$l_5 = 49^m 870$ 715 820 935 785	$l_6 = 45^m 585$ 720 760 740 630
$M_4 = 52^m 5662$	$M_5 = 49^m 825$	$M_6 = 45^m 687$

Indicando con $\mu_1, \mu_2, \dots, \mu_6$ gli errori medi di ciascun lato si ottiene

$$\mu_1 = 0.0057, \quad \mu_2 = 0.058, \quad \mu_3 = 0.039,$$

$$\mu_4 = 0.020, \quad \mu_5 = 0.083, \quad \mu_6 = 0.0755,$$

e quindi

$$\log \mu_1^2 = \log \frac{1}{p_1} = 5.50515 - 10,$$

$$\log \mu_2^2 = \log \frac{1}{p_2} = 7.54033 - 10; \quad \log \mu_3^2 = \log \frac{1}{p_3} = 7.18526 - 10$$

$$\log \mu_4^2 = \log \frac{1}{p_4} = 6.60423 - 10 ; \log \mu_5^2 = \log \frac{1}{p_5} = 7.84273 - 10 ;$$

$$\log \mu_6^2 = \log \frac{1}{p_6} = 7.75740 - 10 .$$

Misura dei lati col Tacheometro.

$l_1 = 20^m 64855$ 62500	$l_2 = 82^m 5498$ 7182	$l_3 = 50^m 8854$ 51.1827
$M_1 = 20^m 6368$	$M_2 = 82^m 6340$	$M_3 = 51^m 0340$
$l_4 = 52^m 6240$ 4480	$l_5 = 49^m 4127$ 4882	$l_6 = 45^m 3446$ 6367
$M_4 = 52^m 5360$	$M_5 = 49^m 4504$	$M_6 = 45^m 4906$

Gli errori medi rispettivi sono :

$$\mu_1 = 0.0168 ; \mu_2 = 0.119 ; \mu_3 = 0.210 ; \mu_4 = 0.124 ;$$

$$\mu_5 = 0.024 ; \mu_6 = 0.206 ;$$

e quindi

$$\log \mu_1^2 = \log \frac{1}{p_1} = 6.44479 - 10 ; \log \mu_2^2 = \log \frac{1}{p_2} = 8.15165 - 10 ;$$

$$\log \mu_3^2 = \log \frac{1}{p_3} = 8.64507 - 10 ;$$

$$\log \mu_4^2 = \log \frac{1}{p_4} = 8.18977 - 10 ; \log \mu_5^2 = \log \frac{1}{p_5} = 6.76386 - 10 ;$$

$$\log \mu_6^2 = \log \frac{1}{p_6} = 8.62974 - 10 .$$

Misura dei lati col Cleps.

$l_1 = 20^m 550$ 575	$l_2 = 82^m 4939$ 5695	$l_3 = 51^m 0244$ 1425
$M_4 = 20^m 5625$	$M_2 = 82^m 5317$	$M_3 = 51^m 0834$

$$l_4 = 52^m 3783 \\ 4980$$

$$l_5 = 49^m 6585 \\ 6346$$

$$l_6 = 45^m 176 \\ 434$$

$$M_4 = 52^m 4381$$

$$M_5 = 49^m 6475$$

$$M_6 = 45^m 307$$

$$\mu_1 = 0.0177 ; \mu_2 = 0.0534 ; \mu_3 = 0.0834 ; \mu_4 = 0.0844$$

$$\mu_5 = 0.0537 ; \mu_6 = 0.185 ;$$

$$\log \mu_1^2 = \log \frac{1}{p_1} = 6.49485 - 10 ; \log \mu_2^2 = \log \frac{1}{p_2} = 7.45600 - 10 ;$$

$$\log \mu_3^2 = \log \frac{1}{p_3} = 7.84273 - 10 ;$$

$$\log \mu_4^2 = \log \frac{1}{p_4} = 7.85321 - 10 ; \log \mu_5^2 = \log \frac{1}{p_5} = 7.45939 - 10 ;$$

$$\log \mu_6^2 = \log \frac{1}{p_6} = 8.53555 - 10 .$$

Angoli misurati.

	Col Teodolite	Col Cleps	Col Tacheometro
Angolo A_1	90° 36' 09."00	100 ^{sr} 6515	100 ^{sr} 6537
» A_2	144 16 31.50	160.3130	160.3075
» A_3	123 30 25.90	137.2247	137.2175
» A_4	54 06 44.25	60.1125	60.1217
» A_5	192 29 11.25	213.8667	213.8769
» A_6	115 03 21.00	127.8560	127.8470
Somma	720° 02' 22."90	800 ^{sr} 0244	800 ^{sr} 0243

Formole adoperate per la compensazione.

Indicando con $\alpha_1, \alpha_2, \dots, \alpha_n$ i supplementi degli angoli A_1, A_2, \dots, A_n di un poligono chiuso di n lati l_1, l_2, \dots, l_n , il metodo adoperato per la compensazione è quello che consiste nel compensare separatamente gli angoli ed i lati. Questo metodo già noto fu elegantemente esposto dal Prof. Siacci negli Atti della R. Accademia di Torino, vol. XXIII.

Ponendo

$$\Delta\alpha = 360^\circ - (\alpha_1 + \alpha_2 + \dots + \alpha_n)$$

la correzione da fare agli α misurati per avere i corretti è data da

$$\delta\alpha = \frac{\Delta\alpha}{n} \quad \dots (1)$$

Se φ_1 è l'angolo che il lato l_1 fa coll'asse delle x , gli angoli $\varphi_2, \varphi_3, \dots, \varphi_n$ che i lati l_2, l_3, \dots, l_n fanno col medesimo asse sono

$$\varphi_2 = \varphi_1 + \alpha_2, \quad \varphi_3 = \varphi_2 + \alpha_3, \quad \varphi_k = \varphi_{k-1} + \alpha_k, \quad \dots (2)$$

nelle quali gli angoli α sono già corretti.

Le equazioni di condizione da verificarsi sono le seguenti.

$$(l_1 + \delta l_1) \cos \varphi_1 + (l_2 + \delta l_2) \cos \varphi_2 + \dots + (l_n + \delta l_n) \cos \varphi_n = 0$$

$$(l_1 + \delta l_1) \sin \varphi_1 + (l_2 + \delta l_2) \sin \varphi_2 + \dots + (l_n + \delta l_n) \sin \varphi_n = 0$$

insieme alla equazione del minimo

$$p_1 \delta l_1^2 + p_2 \delta l_2^2 + \dots + p_n \delta l_n^2 = \text{minimum.}$$

Ponendo per brevità

$$\left. \begin{aligned} \sum_1^n l_k \cos \varphi_k &= \Delta x \\ \sum_1^n l_k \sin \varphi_k &= \Delta y \end{aligned} \right\} \quad \dots (3)$$

le equazioni correlate saranno:

$$\left. \begin{aligned} \delta l_1 &= -\frac{1}{p_1} (I \cos \varphi_1 + II \operatorname{sen} \varphi_1) \\ \delta l_2 &= -\frac{1}{p_2} (I \cos \varphi_2 + II \operatorname{sen} \varphi_2) \\ &\dots\dots\dots \\ \delta l_n &= -\frac{1}{p_n} (I \cos \varphi_n + II \operatorname{sen} \varphi_n) \end{aligned} \right\} \dots (4)$$

e le equazioni normali

$$\left. \begin{aligned} \sum_1^n \frac{\cos^2 \varphi_k}{p_k} I + \sum_1^n \frac{\operatorname{sen} \varphi_k \cos \varphi_k}{p_k} II &= \Delta x \\ \sum_1^n \frac{\operatorname{sen} \varphi_k \cos \varphi_k}{p_k} I + \sum_1^n \frac{\operatorname{sen}^2 \varphi_k}{p_k} II &= \Delta y \end{aligned} \right\} \dots (5)$$

Le formole precedenti sono state adoperate per la compensazione delle tre poligonali, e per facilità abbiamo preso il lato l_1 come asse delle x ed il vertice A_1 come origine delle coordinate.

Angoli misurati col teodolite, lati misurati colle canne.

α corretti

$\alpha_1 = 89^\circ 23' 51.00$	$\alpha_1 = 89^\circ 24' 14.82$
$\alpha_2 = 35 43 28.50$	$\alpha_2 = 35 43 52.32$
$\alpha_3 = 56 29 34.10$	$\alpha_3 = 56 29 57.92$
$\alpha_4 = 125 53 15.75$	$\alpha_4 = 125 53 39.57$
$\alpha_5 = -12 29 11.25$	$\alpha_5 = -12 28 47.44$
$\alpha_6 = 64 56 39.00$	$\alpha_6 = 64 57 02.81$

359° 57' 47."10

360° 00' 00."00

$\Delta\alpha = 142."90$

$$\delta\alpha = \frac{\Delta\alpha}{6} = 23."817$$

Essendo l'asse delle x coincidente col lato l_1 sarà $\varphi_1=0$, quindi

$$\varphi_2 = 35^\circ 43' 52'' . 32$$

$$\varphi_3 = 92 \ 13 \ 50 . 24$$

$$\varphi_4 = 218 \ 07 \ 29 . 81$$

$$\varphi_5 = 205 \ 38 \ 42 . 37$$

$$\varphi_6 = 270 \ 35 \ 45 . 18$$

	$\log \cos \varphi$	$\log l$	$\log \operatorname{sen} \varphi$	$\log l \cos \varphi$	$\log l \operatorname{sen} \varphi$	$l \cos \varphi$	$l \operatorname{sen} \varphi$
1	0.00000	2.31327	1.31327	20.572	0.000
2	9.90943	1.91872	9.76640	1.82815	1.68512	67.321	48.431
3	8.59020 n	1.70971	9.99967	0.29991 n	1.70938	— 1.995	51.213
4	9.89579 n	1.72071	9.97055 n	1.61650 n	1.51126 n	—41.352	—32.453
5	9.95496 n	1.69744	9.63628 n	1.65240 n	1.33372 n	—44.916	—21.563
6	8.01703	1.65979	9.99998 n	9.67682	1.65977 n	0.475	—45.685
						$\Delta x = +0.105$	$\Delta y = -0.057$

	$\log \frac{\cos^2 \varphi}{p}$	$\log \frac{\operatorname{sen}^2 \varphi}{p}$	$\log \frac{\operatorname{sen} \varphi \cos \varphi}{p}$	$\frac{\cos^2 \varphi}{p}$	$\frac{\operatorname{sen}^2 \varphi}{p}$	$\frac{\operatorname{sen} \varphi \cos \varphi}{p}$
1	5.50515 — 10	0.00003	0.00000	0.00000
2	7.35919	7.07313 — 10	7.21616 — 10	0.00229	0.00118	0.00164
3	4.36566	7.18460	5.77513 n	0.00000	0.00153	—0.00006
4	6.39581	6.18533	6.29057	0.00025	0.00015	0.00020
5	7.74265	7.21529	7.43397	0.00533	0.00164	0.00272
6	3.79146	7.75736	5.77441 n	0.00000	0.00572	—0.00006
				0.00810	0.01022	0.00444

Equazioni normali.

$$0.00810 I + 0.00444 II = + 0.105$$

$$0.00444 I + 0.01022 II = - 0.057.$$

$$\log I = 1.32247, \quad \log II = 1.16769n.$$

Correzioni dei lati.

$$\delta l_1 = - 0.0007; \quad \delta l_2 = - 0.0294; \quad \delta l_3 = + 0.0238;$$

$$\delta l_4 = + 0.0029, \quad \delta l_5 = + 0.0876; \quad \delta l_6 = - 0.0854..$$

Lati corretti.

$$l_1 = 20.^m5713; \quad l_2 = 82.^m9026; \quad l_3 = 51.^m2758;$$

$$l_4 = 52.^m5691; \quad l_5 = 49.^m9126; \quad l_6 = 45.^m6016$$

Coi lati e gli angoli corretti si è fatto il seguente quadro per la verifica e per il calcolo delle coordinate dei diversi vertici.

	$\log l \cos \varphi$	$\log l \sin \varphi$	$l \cos \varphi$	$l \sin \varphi$	x	y
1	1.31326	20.571	0.000	0.000	0.000
2	1.82800	1.68497	67.298	48.414	20.571	0.000
3	0.30010 n	1.70958	- 1.996	51.237	87.869	48.414
4	1.61652 n	1.51128 n	- 41.354	- 32.455	85.873	99.651
5	1.65317 n	1.33449 n	- 44.995	- 21.602	44.519	67.196
6	9.67601	1.65896 n	+ 0.474	- 45.600	- 0.476	45.594
			- 0.002	- 0.006		

Angoli e lati misurati col Tacheometro.

$$\Delta\alpha = 0^{\text{sr}}0243$$

$$\delta\alpha = 0,00405$$

 α corretti

$\alpha_1 = 99.3504$

$\alpha_2 = 39.6966$

$\alpha_3 = 62.7866$

$\alpha_4 = 139.8823$

$\alpha_5 = -13.8729$

$\alpha_6 = 72.1570$

$\varphi_1 = 0$

$\varphi_2 = 39.6966$

$\varphi_3 = 102.4832$

$\varphi_4 = 242.3655$

$\varphi_5 = 228.4926$

$\varphi_6 = 300.6496$

400.0000

	$\log \cos \varphi$	$\log l$	$\log \text{sen } \varphi$	$\log l \text{sen } \varphi$	$\log l \text{sen } \varphi$	$l \cos \varphi$	$l \text{sen } \varphi$
1	0.00000	1.31464	1.31464	20.634	0.000
2	9.90946	1.91716	9.76636	1.82662	1.68352	67.084	48.253
3	8.59102n	1.70786	9.99967	0.29888n	1.70753	-1.990	50.995
4	9.89577n	1.72046	9.97059n	1.61623n	1.51105n	-41.327	-32.438
5	9.95497n	1.69417	9.63626n	1.64914n	1.33043n	-44.580	-21.401
6	8.00876	1.65792	9.99998	9.66668	1.65790n	0.464	-45.488
						$\Delta x = +0.285$	$\Delta y = -0.079$

	$\log \frac{\cos^2 \varphi}{p}$	$\log \frac{\text{sen}^2 \varphi}{p}$	$\log \frac{\text{sen } \varphi \cos \varphi}{p}$	$\frac{\cos^2 \varphi}{p}$	$\frac{\text{sen}^2 \varphi}{p}$	$\frac{\text{sen } \varphi \cos \varphi}{p}$
1	6.44479-10	0.00028	0.00000	0.00000
2	7.97057	7.68437-10	7.82747-10	0.00934	0.00483	0.00672
3	5.82711	8.64441	7.23576n	0.00007	0.04410	0.00172
4	7.98131	7.77095	7.87613	0.00958	0.00590	0.00752
5	6.67380	6.03638	6.35509	0.00047	0.00011	0.00023
6	4.64726	8.62970	6.63748n	0.00000	0.04263	-0.00043
				+0.01974	+0.09757	+0.01232

Equazioni normali.

$$0.01974 I + 0.01232 II = 0.285$$

$$0.01232 I + 0.09757 II = -0.079$$

$$\log I = 1.21257 ; \quad \log II = 0.45853n.$$

Correzioni dei lati.

$$\delta l_1 = -0.0045 ; \quad \delta l_2 = -0.1640 ; \quad \delta l_3 = +0.1549 ;$$

$$\delta l_4 = +0.1712 ; \quad \delta l_5 = +0.0078 ; \quad \delta l_6 = -0.1296 .$$

Lati corretti.

$$l_1 = 20.^m6323 ; \quad l_2 = 82.^m4700 ; \quad l_3 = 51.^m1889 ;$$

$$l_4 = 52.^m7072 ; \quad l_5 = 49.^m4582 ; \quad l_6 = 45.^m3610 .$$

Calcolo delle coordinate.

	$\log l \cos \varphi$	$\log l \sin \varphi$	$l \cos \varphi$	$l \sin \varphi$	x	y
1	1.31454	20.632	0.000	0.000	0.000
2	1.82576	1.68266	66.951	48.157	20.632	0.000
3	0.30020n	1.70885	- 1.996	51.151	87.583	48.157
4	1.61764n	1.51246n	- 41.461	- 32.543	85.587	99.308
5	1.64921n	1.33050n	- 44.587	- 21.404	44.126	66.765
6	9.66544	1.65666n	+ 0.463	- 45.359	- 0.461	45.361
			+ 0.002	+ 0.002		

Angoli e lati misurati col Cleps.

$\Delta\alpha = 0^{\text{sr}}.0244$

$\delta\alpha = 0.00406$

α corretti

$\alpha_1 = 99^{\text{sr}}3526$

$\alpha_2 = 39.6911$

$\alpha_3 = 62.7794$

$\alpha_4 = 139.8916$

$\alpha_5 = -13.8627$

$\alpha_6 = 72.1480$

$\varphi_1 = 0^{\text{sr}}$

$\varphi_2 = 39.6911$

$\varphi_3 = 102.4705$

$\varphi_4 = 242.3621$

$\varphi_5 = 228.4994$

$\varphi_6 = 300.6474$

400.0000

	$\log \cos \varphi$	$\log l$	$\log l \text{sen } \varphi$	$\log l \cos \varphi$	$\log l \text{sen } \varphi$	$l \cos \varphi$	$l \text{sen } \varphi$
1	0.00000	4.31308	4.31308	20.562	0.000
2	9.90948-10	4.91662	9.76630-10	4.82610	4.68292	67.004	48.186
3	8.58912n	4.70828	9.99967	0.29740n	4.70795	- 1.983	51.045
4	9.89579n	4.71965	9.79654n	4.61544n	4.51019n	- 41.252	- 32.374
5	9.95494n	4.69589	9.63635n	4.65083n	4.33224n	- 44.754	- 21.490
6	8.00733	4.65617	9.99998n	9.66350	4.65615n	- 0.460	- 45.305
						$\Delta x = +0.037$	$\Delta y = +0.062$

	$\log \frac{\cos^2 \varphi}{p}$	$\log \frac{\text{sen}^2 \varphi}{p}$	$\log \frac{\text{sen } \varphi \cos \varphi}{p}$	$\frac{\cos^2 \varphi}{p}$	$\frac{\text{sen}^2 \varphi}{p}$	$\frac{\text{sen } \varphi \cos \varphi}{p}$
1	6.49485-10	0.00031	0.00000	0.00000
2	7.27496	6.98860-10	7.13178-10	0.00188	0.00097	0.00136
3	5.02007	7.84207	6.43152n	0.00001	0.00695	-0.00027
4	7.64479	7.43429	7.53954	0.00441	0.00272	0.00346
5	7.36927	6.73209	7.05068	0.00234	0.00054	0.00112
6	4.55921	8.53551	6.54286n	0.00000	0.03433	-0.00035
				0.00895	0.04551	0.00532

Equazioni normali.

$$0.00895 I + 0.00532 II = 0.037$$

$$0.00532 I + 0.04551 II = 0.062$$

$$\log I = 0.55298 ; \quad \log II = 9.97531.$$

Correzioni dei lati.

$$\delta l_1 = -0.0011 ; \quad \delta l_2 = -0.0099 ; \quad \delta l_3 = -0.0056 ;$$

$$\delta l_4 = +0.0242 ; \quad \delta l_5 = +0.0105 ; \quad \delta l_6 = +0.0312 .$$

Lati corretti.

$$l_1 = 20.^m5614 ; \quad l_2 = 82.^m5218 ; \quad l_3 = 51.^m0778 ;$$

$$l_4 = 52.^m4623 ; \quad l_5 = 49.^m6570 ; \quad l_6 = 45.^m3382 .$$

Calcolo delle coordinate.

	$\log l \cos \varphi$	$\log l \sin \varphi$	$l \cos \varphi$	$l \sin \varphi$	x	y
1	4.31303	20,561	0,000	0,000	0,000
2	4.82605	1.68287	66,996	48,180	20,561	0,000
3	0.29735 n	1.70790	- 1,983	51,039	87,557	48,180
4	4.61564 n	1.51039 n	- 41,271	- 32,388	85,574	99,219
5	4.65092 n	1.33233 n	- 44,763	- 21,495	44,303	66,831
6	9.66379	1.65644 n	0,461	- 45,336	- 0,460	45,336
			+ 0,001	0,000		

I tre esempi numerici precedenti fanno vedere che il Tacheometro ed il Cleps possono essere adoperati con successo a misurare gli angoli delle poligonali, essi mostrano anche la superiorità del Cleps riguardo alla misura delle distanze, essendosi avute correzioni minime pei lati.

Abbiamo voluto fare anche la compensazione della poligonale, ritenendo tutti i lati dello stesso peso. Colle misure dirette dei lati abbiamo ottenuto le seguenti correzioni ;

$$\begin{aligned} \delta l_1 &= -0.0516 ; & \delta l_2 &= -0.0174 ; & \delta l_3 &= 0.0440 ; \\ \delta l_4 &= 0.0147 ; & \delta l_5 &= 0.0283 ; & \delta l_6 &= -0.0425 . \end{aligned}$$

le quali sono dello stesso ordine di quelle trovate col metodo più rigoroso.

Però la correzione del primo lato è riuscita superiore di molto alla corrispondente ottenuta col primo metodo di compensazione, ciò che non dovrebbe essere essendo quel lato più corto di tutti e quasi in piano.

Le coordinate dei vertici, in quest'ultima ipotesi, sono state le seguenti :

$$\begin{aligned} x_1 &= 0 , & x_2 &= 20.^m520 ; & x_3 &= 87.^m827 ; & x_4 &= 85.^m830 ; \\ & & x_5 &= 44.^m466 ; & x_6 &= -0.^m476 . \\ y_1 &= 0 . & y_2 &= 0.^m0 ; & y_3 &= 48.^m421 ; & y_4 &= 99.^m678 ; \\ & & y_5 &= 67.^m216 ; & y_6 &= 45.^m640 ; \end{aligned}$$

L'area del poligono è stata calcolata con la formola :

$$2S = \sum_1^n (y_k + y_{k+1})(x_k - x_{k+1})$$

e si sono ottenuti i seguenti risultamenti :

Lati misurati direttamente e non del medesimo peso	Lati considerati dello stesso peso	Lati misurati col Tacheometro	Lati misurati col Cleps
4495. ^m 26	4495. ^m 03	4467. ^m 02	4458. ^m 77

Come conclusione ci sembra poter affermare che il metodo precedente di compensazione, deducendo cioè i pesi dalle misure ripetute di uno stesso lato, senza dar luogo a calcoli troppo lunghi è molto conveniente per le poligonali topografiche, e che quando i lati della poligonale avessero tutti *presso a poco* la medesima lunghezza, la compensazione si può fare supponendoli dello stesso peso.

Torino, Novembre 1888.

*Azione delle scintille elettriche sui conduttori elettrizzati ;*Nota del Socio Prof. A. NACCARI

1. Ripetendo alcune esperienze sugli effetti elettrici delle variazioni ultraviolette mi avvenne di esaminare l'azione di piccole scintille d'induzione sopra conduttori isolati ed elettrizzati.

Notai allora che una scintilla anche minima, come ad esempio quella dell'interruttore automatico d'una slitta del Du Bois-Reymond, può produrre degli effetti singolarmente intensi sopra un corpo conduttore elettrizzato ed isolato. Questi effetti consistono in un'accelerazione della dispersione che si palesa tanto nel caso che il conduttore posseda elettricità positiva quanto nel caso opposto. Riferisco qui alcune esperienze che possono dare una idea della intensità del fenomeno.

Una pallina di ottone del diametro di quattro centimetri fu sospesa mediante un filo di seta ad un bastone di ceralacca fissato ad un sostegno di ferro. Un filo isolato congiungeva la pallina all'ago d'un elettrometro del Mascart. Le due coppie di quadranti di questo erano rispettivamente congiunte ai due poli d'una pila di trenta coppie, il cui punto di mezzo era posto a terra. L'elettrometro ha specchietto concavo e l'immagine della fessura illuminata si osserva sopra la scala collocata a un metro di distanza. Le divisioni della scala sono millimetri. L'elettrometro era in condizioni di poca sensibilità. Una Daniell produceva una deviazione di quattro parti.

A poca distanza dalla palla posi nelle prime esperienze una slitta del Du Bois-Reymond con l'interruttore volto verso la palla. La distanza fra l'interruttore e la palla fu diversa nelle varie esperienze, e nelle tabelle seguenti è indicata con la lettera *d*.

Io osservavo di tempo in tempo la posizione della striscia luminosa sulla scala. Lo zero di questa stava nel mezzo di essa.

Indico col segno + le letture fatte dalla parte corrispondente alla carica positiva della pallina, col segno - quelle fatte dalla parte opposta. Per lo più quando la palla era scarica, la striscia si portava esattamente allo zero.

Nell'esperienze seguenti una sola coppia Bunsen era applicata alla slitta, ed era caricata con liquidi già adoperati più volte.

Indico con un asterisco il tempo in cui si chiude il circuito della pila e quindi la scintilla comincia a scoccare, con due asterischi il tempo in cui il circuito viene aperto. La lettera t indica i tempi delle osservazioni, contati in minuti primi, la s le deviazioni osservate.

1^a esperienza.

$$d = 2 \text{ cm.}$$

t	s	t	s
0	- 212	** 9	- 75
* 6 ^m	205	* 10	75
** 7	116	** 11	45
* 8	116	12	45

2^a esperienza.

$$d = 4 \text{ cm.}$$

t	s	t	s
0	- 229	* 9	- 138
* 5	220	10	108
** 6	170	11	90
* 7	170	** 12	- 79
** 8	138	16	79

3^a esperienza.

$d = 10$ cm.

t	s	t	s
0	- 191	* 20	- 160
* 5	189	** 26	147
6	182	* 34	143
** 7	180	** 43	129
* 8	180	51	126
** 14	162	—	—

4^a esperienza.

$d = 2$ cm.

t	s	t	s
0	+ 216	** 4	+ 54
* 1	212	* 5	54
** 2	100	** 6	31
* 3	100	7	31

5^a esperienza.

$d = 4$ cm.

t	s	t	s
0	+ 222	* 6	+ 136
1	220	** 7	114
* 2	196	* 8	114
** 3	167	** 9	99
* 4	169	10	99
** 5	136	—	—

6^a esperienza.

$$d = 7 \text{ cm.}$$

<i>t</i>	<i>s</i>	<i>t</i>	<i>s</i>
0	+ 203	* 9	+ 163
1	200	** 12	139
* 2	197	* 16	137
** 5	166	** 19	121

Queste esperienze non sono destinate a paragonare l'effetto prodotto dalla scintilla sulle cariche positive con quello prodotto sulle cariche negative. Esse valgono soltanto a dare un'idea della grandezza dell'effetto.

Facendo scoccare le scintille quando la pallina era scarica, non si osservava alcun effetto.

Con rocchetti d'induzione di dimensioni diverse, da uno che dà scintilla di qualche millimetro appena ad uno che può dare scintille di quarantacinque centimetri, ottenni effetti consimili, ma l'intensità di questi è ben lontana dal crescere nella stessa ragione della potenza dell'apparecchio d'induzione o della lunghezza della scintilla.

2. Il fatto che l'accelerazione nella dispersione avviene tanto per elettricità positiva, quanto per negativa, mi fece fin da principio ritenere che l'effetto non si dovesse attribuire alle variazioni ultraviolette.

D'altra parte interponendo una lamina di quarzo o di gesso l'azione veniva immediatamente sospesa. Qualunque diaframma non traforato produceva il medesimo effetto. Esaminai se si potesse attribuire l'effetto alla causa stessa del fenomeno osservato dal Guthrie (1) nel 1873; il quale fenomeno consiste in ciò, che un corpo solido incandescente posto a poca distanza da un conduttore elettrizzato lo scarica, se è elettrizzato negativamente. Più tardi l'Elster e il Geitel (2) osservarono che a poca di-

(1) GUTHRIE, *Phil. Magazine* (4) XLVI (1873), *Chem. News*, XLV, 116.

(2) ELSTER u. GEITEL, *Wied. Ann.* XXVI, p. 1.

stanza la dispersione avviene pressochè nella stessa misura anche se il corpo è caricato positivamente. Ma la spiegazione che solamente si può applicare a quei fenomeni si fonda sopra una azione elettrostatica fra il corpo caldo e il corpo elettrizzato.

Ad una simile spiegazione converrebbe ricorrere se si vedesse nel fenomeno prodotto dalla scintilla una stretta affinità con i fatti descritti dal Koch (1), dai quali risulta che l' elettricità positiva esce da un corpo caldo più facilmente della negativa finchè la temperatura non è molto alta. Per altissime temperature le due elettricità pare che si disperdano con uguale rapidità.

Nel caso delle mie esperienze, specialmente di quelle fatte con i rocchetti, ogni azione elettrostatica doveva essere esclusa, perchè io aveva interposto fra la scintilla e il conduttore elettrizzato un disco di tela metallica posto in comunicazione col suolo e m'ero accertato ch'esso arrestava affatto ogni azione di quel genere. Io aveva usato questo disco fin da principio nell'esperienze con i rocchetti, perchè gli elettrodi di questi si comportano come corpi elettrizzati staticamente e possono agire fortemente come tali.

Paragonai inoltre l'azione d'un corpo incandescente con quello della scintilla. La fiamma d'una candela anche a tre centimetri di distanza non produceva il minimo effetto sulla palla elettrizzata quando fosse interposto un pezzo di tela metallica comunicante col suolo. Un filo di platino reso incandescente da una corrente fu parimenti inetto a produrre alterazione nella carica della palla quando questa era difesa dalla tela metallica.

3. Restava da esaminare se l'aria circostante venisse dalla scintilla modificata in maniera da produrre l'effetto osservato.

Disposi perciò l'esperienza in modo che un rocchetto producesse una scintilla a distanza abbastanza grande per non produrre effetto troppo forte sulla pallina elettrizzata. Una corrente d'aria ottenuta mediante un mantice e un tubo di gomma spingeva al momento opportuno e per l'intervallo di tempo convenienti l'aria prossima alla scintilla verso la palla. Era sempre interposto un disco di tela metallica di 35 centimetri di diametro posto in comunicazione col suolo. Il tubo di gomma ponevasi con la sua bocca al di sopra della scintilla in tal posizione che la scintilla non venisse spostata dalla corrente d'aria e avvicinata alla palla.

(1) Koch, *Wied. Ann.* XXXIII, 454.

M'accertai con apposite esperienze che la corrente d'aria per sè sola, cioè quando mancava la scintilla, non produceva effetto sensibile.

Riferisco i numeri spettanti ad alcune esperienze fatte in tali condizioni. Nelle tabelle che seguono indico con l la lunghezza della scintilla, con l'indice ' il tempo in cui la corrente d'aria comincia, con l'indice '' quello in cui la corrente cessa.

1^a esperienza.

$d = 2$ cm. $l = 0,1$ cm.

Carica negativa.

t	s	t	s
0	- 236	4''	106
* 1	234	5	76
2	214	6'	46
3'	187	6, '' 5	10

2^a esperienza.

$d = 2$ cm. $l = 0,1$ cm.

Carica positiva.

t	s	t	s
0	+ 192	3'	+ 144
* 1	183	4	28
2	164	5''	6

3^a esperienza.

$d = 5$ cm. $l = 1$ cm.

Carica negativa.

t	s	t	s
0	- 221	4'	188
* 2	217	** 5''	3
3	205	—	—

4^a esperienza.

$d=10 \quad l=1 \text{ cm.}$

Carica negativa.

<i>t</i>	<i>s</i>	<i>t</i>	<i>s</i>
0	- 183	8'	- 152
* 2	175	10''	131
4'	171	** 13	119
6''	157	15	116

5^a esperienza.

$d=5 \quad l=0,2 \text{ cm.}$

<i>t</i>	<i>s</i>	<i>t</i>	<i>s</i>
0	+ 212	5'	+ 149
* 1	210	6''	113
2	206	** 7	108
3'	198	8	106
4''	155		

Se la palla era scarica, ogni effetto spariva.

Queste esperienze mettono fuori di dubbio che la dispersione si accelera grandemente quando l'aria che sta intorno alla scintilla e che, come è noto, vi forma un'aureola luminosa, vien portata a contatto con la palla. Poichè l'effetto è lo stesso, o poco diverso, sull'una e sull'altra elettricità, sembra che in generale l'aria così modificata consenta più facilmente il passaggio alla elettricità. Devo notare che in più casi sperimentando senza corrente d'aria osservai che la elettricità positiva sfuggiva, a parità di condizioni, più facilmente dell'altra, ma non ho potuto peranco esaminare le particolarità di quelle esperienze.

Per esaminare se la modificazione per cui l'aria acquista la maggiore conducibilità sia permanente o cessi al cessare della

scintilla, eseguii l'esperienze seguenti. Feci scoccare la scintilla entro un globo di vetro che aveva quattro fori con tubi disposti in croce. Introdussi per due fori posti di fronte gli elettrodi facendoli passare attraverso tappi di sovero. Dopo aver fatto scoccare a lungo le scintille li dentro, appena cessate le scintille, inviai l'aria interna sulla pallina mediante il mantice, giovandomi degli altri due fori. Non ebbi così effetto alcuno. Se invece il mantice agiva finchè le scintille scocavano, benchè la distanza di queste dalla palla fosse di venti centimetri avveniva una rapida dispersione. Così venne posto in chiaro che l'aria perde dopo breve tempo la proprietà che acquista per effetto della scintilla.

È chiaro che i fatti descritti in questa nota hanno affinità con quelli che vennero descritti dall'ARRHENIUS (1) e dallo SCHUSTER (2) e che si riferiscono alla conducibilità elettrica dell'aria rarefatta. Fra l'esperienze dello SCHUSTER ve ne sono alcune fatte alla pressione ordinaria, che mi erano sfuggite dapprima; però le altre condizioni delle mie esperienze sono diverse, sono pure in gran parte diversi gli effetti osservati e diversa è la spiegazione a cui fui condotto.

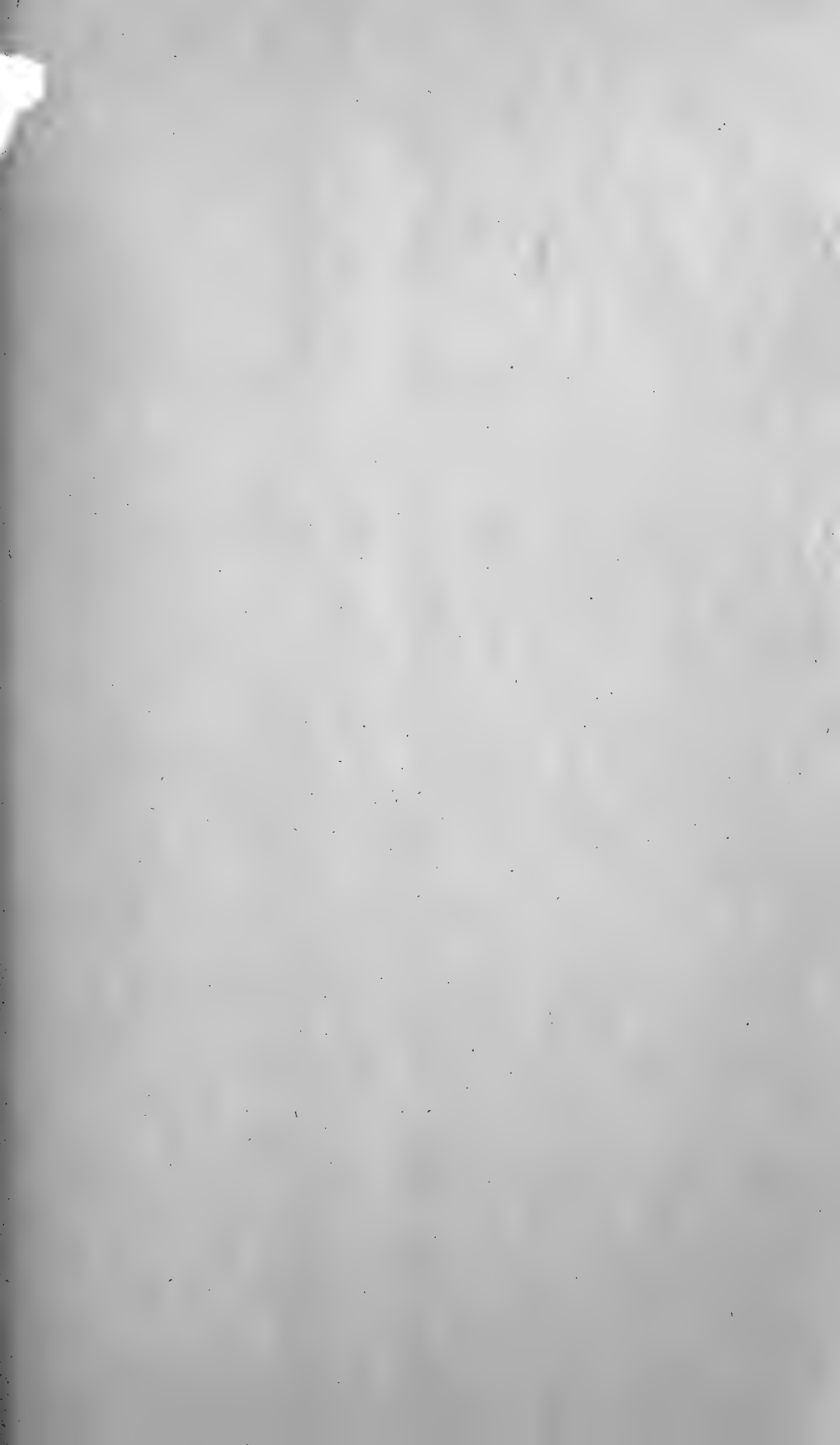
Torino, 15 Dicembre 1888.

(1) ARRHENIUS, *Wied. Ann.* XXXII, 55 (1887, III).

(2) SCHUSTER, *Proc. R. Society*, XLII, 371 (1887).

L'Accademico Segretario


GIUSEPPE BASSO.



SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 16 Dicembre 1888	Pag.	93
COSSA — Commemorazione di Ascanio Sobrero	»	94
D'OVIDIO — Il covariante Steineriano di una forma binaria di 6° ordine	»	100
JADANZA — Sulla misura diretta ed indiretta dei lati di una poli- gonale topografica	»	113
NACCARI — Azione delle scintille elettriche sui conduttori elettriz- zati	»	131

 NB. *A questa dispensa va unita la Tavola III, relativa alla Memoria del Prof. G. BIZZOZERO, sulle Ghiandole tubulari ecc., pubblicata nella 2^a Dispensa.*



ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. 4^a E 5^a, 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze



CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 30 Dicembre 1888.

PRESIDENZA DEL SOCIO PROF. ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, SALVADORI, BRUNO, BERRUTI, BASSO, D'OVIDIO, BIZZOZERO, GIACOMINI.

Letto ed approvato l'atto verbale dell'adunanza precedente, il Segretario comunica una lettera circolare del Ministero di Commercio e di Industria di Francia, annunziante un'esposizione retrospettiva del lavoro e delle scienze antropologiche in occasione dell'Esposizione internazionale del 1889.

Fra le pubblicazioni presentate in omaggio all'Accademia viene segnalata la seguente:

« *Cyclones et trombes* », par le Prof. Jean LUVINI. Turin, 1888; 1 fasc. in-8°.

Il Socio COSSA, Direttore della Classe, fa verbalmente una comunicazione preventiva riguardo ad un suo studio, di cui pubblicherà fra breve i risultati, sulla funzione chimica di un isomero del *Sale verde* di MAGNUS. Quest'isomero costituirebbe una nuova base ammoniacale del platino, la quale forma il primo termine della serie delle basi ammonico-platiniche studiate da GROS, REISET, GEHRARDT, CLÈVE ed altri.

Adunanza del 13 Gennaio 1889.

PRESIDENZA DEL SOGIO PROF. ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, SALVADORI, BASSO, D'OVIDIO, BIZZOZERO, FERRARIS, NACCARI, MOSSO, GIBELLI, GIACOMINI.

Si legge l'atto verbale dell'adunanza precedente che è approvato.

Tra le pubblicazioni presentate in omaggio all'Accademia vengono segnalate le seguenti:

« *Annali del Museo civico di Storia naturale di Genova,* » pubblicati per cura di G. DORIA e R. GESTRO; serie 2^a, vol. VI, presentato dal Socio SALVADORI;

« *Bollettino dei Musei di Zoologia e di Anatomia comparata della R. Università di Torino* » (n. 35-52, vol. III, 1888); presentato dal Socio BASSO.

Si legge in seguito una lettera del primo Aiutante di campo del Re, nella quale, per incarico di S. M., si porgono all'Accademia ringraziamenti pel telegramma che esprimeva i suoi sensi di condoglianza per la deplorata morte di S. A. R. il Principe Eugenio di Savoia Carignano.

Le letture e le comunicazioni si succedono quindi nell'ordine che segue:

1. « *Commemorazione del Conte Paolo BALLADA di SAINT-ROBERT;* » del Socio Prof. G. BASSO;

2. « *Nuove esperienze sulla eccitazione voltaica dei nervi,* » di E. OEHL della R. Università di Pavia, presentate dal Socio MOSSO;

3. « *Sul processo di ossificazione;* » Osservazioni del Dott. DROGOUL, presentate dal Socio BIZZOZERO.

LETTURE

Commemorazione del conte Paolo Ballada di Saint-Robert;
del Socio Prof. G. BASSO

Prima ancora che l'antico esercito Sardo si trasformasse, mercè la conseguita unità nazionale, nel grande esercito Italiano, il Piemonte ebbe la ventura di educare una numerosa schiera di ufficiali valenti i quali al nobile ministero delle armi seppero accoppiare il culto delle alte discipline scientifiche.

Fra questi eletti devesi annoverare il conte Paolo Ballada di Saint-Robert, la cui morte deplorata avvenne in Torino il 21 novembre dell'anno ora scorso. Egli era socio nazionale della nostra Accademia fin dal 26 novembre 1865; fu poscia membro della R. Accademia dei Lincei e del R. Istituto lombardo di scienze e lettere; fu uno dei XL della Società italiana di scienze e decorato della Croce del Merito di Savoia.

Nato il 16 giugno 1815 a Verzuolo presso Saluzzo dal conte Ignazio e da Lucia Civallero di Cuneo, Paolo di Saint-Robert entrò giovanissimo, e precisamente il 10 novembre 1826, nell'Accademia Militare di Torino. In questo Istituto, dove attinsero pure i rudimenti della scienza altri sommi che resero più tardi alla patria servigi insigni, quali furono Camillo Cavour, Alfonso Della Marmora, Alessandro Della Rovere e Giovanni Cavalli, il Saint Robert attese con zelo esemplare agli studi fino al 26 dicembre 1833 e due anni più tardi, cioè nel 1835, conseguì il grado di luogotenente di artiglieria. Il sagace suo ingegno, il suo sapere profondo e vario, la lealtà e la fermezza del suo carattere lo designarono ben presto ad uffici importanti e delicati; per scopi scientifici e militari ebbe a compiere varie missioni all'estero, fu incaricato dell'insegnamento della balistica nella Scuola d'applicazione d'Artiglieria e Genio in Torino e pervenne al grado di tenente colonnello di artiglieria, quando, nel 1857, rinunziò al suo posto nell'esercito e si ritrasse a vita privata per consacrarsi pienamente ai suoi studi prediletti.

Ma l'affetto suo per l'esercito non si affievolì per questo; in ogni epoca della sua rimanente vita, pur coltivando con ardore il campo della scienza pura, non cessò di meditare sui problemi più gravi che si riferiscono all'arte militare. Nacquero in tal modo pregiatissimi lavori sulla balistica e sull'artiglieria, dei quali, a cagione della mia incompetenza in materie così speciali, debbo limitarmi a fare qui un cenno brevissimo.

Nelle sue Memorie sulla balistica il Saint-Robert, come più tardi scrisse egli stesso (*), parte da un concetto più elevato che non sia quello di una ipotesi particolare sulla forma della funzione esprimente la resistenza che un mezzo fluido, quale è l'aria, oppone al movimento dei corpi nel suo seno; perciò i suoi ragionamenti si applicano non solo alle funzioni suscettibili di definizione analitica, ma anche a quelle che dall'esperienza sola possono essere fornite. Fra gli studi più importanti che s'informano a questo concetto è da segnalarsi quello sul moto dei proietti sferici nei mezzi resistenti. Ivi la traiettoria percorsa dal proietto è indagata e discussa ammettendo solo che la resistenza cresca o decresca colla velocità e, nel caso della resistenza proporzionale ad una potenza qualunque della velocità, riesce alla integrazione delle equazioni del movimento. Nello stesso lavoro vengono proposti vari metodi d'approssimazione per la determinazione del moto in mezzi la cui resistenza possa o non possa esprimersi coi simboli algebrici e si danno infine le formole della balistica ordinaria nella ipotesi della resistenza proporzionale al quadrato della velocità.

Argomento importantissimo, che l'Autore tratta maestrevolmente in cinque distinte Memorie, è quello del moto di corpi aventi forma diversa dalla sferica. Nel caso di proietti oblungi lanciati dalle armi da fuoco rigate, egli dimostra che non sono al loro movimento applicabili le formole ordinarie stabilite per i proietti sferici e tratta più specialmente il problema del moto di un cilindro retto che, lanciato in aria, ruota intorno al suo asse, e del moto di un solido di rivoluzione, quali sono i proietti dell'artiglieria, spiegandone la duplice condizione di movimento rotatorio e di moto di traslazione e proponendo un metodo per calcolarne la traiettoria per punti, qualunque sia la legge della

(1) Vedi la prefazione dell'A. al primo volume della sua opera: *Mémoires scientifiques etc.*

resistenza. Elegante in sommo grado è la trattazione degli effetti prodotti sul tiro dalla rotazione della terra, i quali, prima che l'A. ricorra ai metodi analitici, vengono da lui studiati col mezzo di considerazioni puramente geometriche. Non meno elegante è il procedimento seguito dall'Autore per giungere alla scoperta ed alla generalizzazione dei teoremi relativi alla similitudine delle traiettorie; teoremi i quali, come scrisse il Generale Menabrea (*), tengono ormai un posto d'importanza indiscutibile nella teoria della balistica.

L'esame delle condizioni in cui muovesi un proiettile qualunque in seno ad un mezzo resistente condusse il Saint-Robert fino dal 1855 alla concezione di un proiettile di forma lenticolare che un'arma da fuoco di speciale costituzione deve lanciare in guisa che esso assuma eziandio un moto rotatorio intorno al suo asse di figura. La novità della proposta suscitò subito l'attenzione dei cultori delle discipline militari. Il primo lavoro pubblicato su questo argomento col titolo; *Nuovo proietto e nuova arma da fuoco* fu riprodotto poco dopo in francese dalla *Rivista della Tecnologia militare* di Parigi ed in tedesco dall'*Archivio* per gli ufficiali del Real Corpo prussiano d'artiglieria e genio di Berlino. Le gravissime difficoltà incontratesi nella costruzione dell'arma vietarono finora a che l'ardita idea si attuasse praticamente su scala abbastanza vasta da concedere alla esperienza di porgere il suo inappellabile giudizio. Certo è però che il Saint-Robert, condottovi da profonde e maturate meditazioni, analizzò nei suoi minuti particolari il suo concetto originale e che, fino ai suoi ultimi giorni, conservò salda la convinzione dell'importanza che in un avvenire più o meno remoto rivestirà il suo trovato.

Il 26 aprile 1852 avvenne in Torino una formidabile esplosione di polveriera, per cui si dovette provvedere alla costruzione, in condizioni di maggior sicurtà, di un nuovo polverificio, che di fatti sorse poi a Fossano verso il 1861. Quest'avvenimento diede occasione al Saint-Robert di occuparsi colla usata sua sagacia della costituzione e della fabbricazione della polvere pirica. Specialmente degni d'interesse sono ancora oggidì i suoi lavori sulla sostituzione del nitrato sodico al nitrato potassico nella polvere, sull'analisi del carbone destinato alla fabbricazione di questa e

(*) Lettera al Conte di Saint-Robert del 15 settembre 1861; vedi *Mémoires scientifiques*, t. 1, pag. 333.

sui risultati di esperienze fatte a diverse altezze intorno alla durata della combustione della polvere stessa.

Se gli studi fin qui accennati di balistica e di artiglieria procacciarono al loro autore fama ed autorità grande fra i cultori di queste speciali materie, una lunga serie di lavori nel campo dell'Analisi matematica, della Meccanica e delle Scienze fisiche lo resero altamente benemerito presso i cultori di tali discipline. Fra tutti emerge per importanza intrinseca, per nettezza mirabile d'idee, per il rigore dei ragionamenti e per la chiarezza della forma l'opera intitolata: *Principes de Thermodynamique* di cui fecesi una prima edizione in Torino nel 1865 e poi una seconda nel 1870 coi tipi di Teubner a Lipsia. L'autore stesso nella prefazione alla prima edizione di questo suo lavoro mette in bella luce l'alta importanza filosofica e pratica della nuova teoria dinamica del calore, la quale getta, per così dire, un ponte fra la meccanica da una parte e la fisica e la chimica dall'altra. Oggi anzi si può affermare che il concetto fondamentale che la informa fu precursore immediato al principio più generale della conservazione dell'energia, qualsiasi forma questa assuma in natura.

Il Saint-Robert fece di questo suo libro un lavoro di ordinamento, di concentrazione, di semplificazione; però non vi è pagina in cui non spicchi pure alcunchè di originale, di suo proprio, che svela a un tempo la profondità del pensiero e la nitidissima esplicazione dei concetti. Esposti prima, nel libro di cui ora si tratta, i principî generali della dottrina meccanica del calore, seguono quindi le loro applicazioni alla dilatazione dei corpi accompagnata, o non, da lavoro meccanico esterno, all'efflusso dei fluidi, al movimento dei proietti nelle armi da fuoco, alle macchine termiche. Nella seconda edizione poi l'A. aggiunse una copiosa raccolta di problemi e le biografie di Sadi Carnot e di Roberto Mayer, ai quali devesi la scoperta dei teoremi fondamentali della termodinamica.

Hanno stretta relazione colla teoria del calore gli argomenti che il Saint Robert trattò in parecchie Memorie distinte, le quali, quasi tutte, fanno parte delle pubblicazioni della nostra Accademia. Cito solamente lo studio sul lavoro meccanico speso nella compressione e sul lavoro restituito nella espansione di un gaz permanente, quello sui cangiamenti di temperatura prodotti da una trazione longitudinale sui corpi solidi di forma prismatica, la teoria del compressore a colonna d'acqua di Grandis, Grat-

toni e Sommeiller ed infine la Monografia intitolata: « *Che cosa è la forza?* » dove si chiariscono le cause di confusione prodotta dai diversi significati che alla parola *forza* si attribuiscono da molti ancora oggidì, per cui talora la forza è una pressione, una spinta, una trazione; altra volta è una quantità di moto; altra volta ancora si confonde coll'energia e col lavoro meccanico di cui un dato agente è capace, come quando si dice la forza della polvere, la forza di una macchina a vapore, ecc.

Amico di Quintino Sella e di Bartolomeo Gastaldi, il Saint-Robert cooperò con questi due insigni nel 1863 alla creazione di una Società che rapidamente divenne fiorentissima ed è grandemente benemerita dei progressi di certi rami della scienza e dell'educazione fisica e morale della gioventù, voglio dire del Club Alpino Italiano. Volendomi restringere a pochi cenni su quelle escursioni alpine del Saint-Robert che ebbero scopo più direttamente scientifico, ricorderò: la salita al Monviso, la prima fatta da Italiani, che ebbe luogo appunto nel 1863; la gita al Monte Ciamarella nelle Alpi Graie (1867); quella al Gran Sasso d'Italia compiuta nel 1871 insieme al collega Giacinto Berruti, la quale venne poscia descritta ed illustrata di vedute e di carte topografiche coll'elenco delle piante e degli insetti raccolti e con note geologiche dello stesso Berruti; la salita alla Torre di Orvada eseguita col nostro Michele Lessona, col prof. G. Strüwer e col compianto A. Gras e descritta in seguito da lui e dal Lessona.

Il Saint-Robert nutrì sempre, fino a questi ultimi anni, un vero entusiasmo per i grandiosi spettacoli che la Natura dispiega sulle alte vette dei monti; ma, nell'ebbrezza delle forti sensazioni che lassù scuotono l'animo dell'Alpinista, egli non trascurò mai il calmo ufficio dello scienziato. I molti suoi lavori relativi alla ipsometria acquistano appunto maggior pregio e pratica utilità dall'essere stati concepiti, meditati e controllati da osservazioni dirette durante le sue escursioni alpine. In otto ascensioni aeronautiche che l'ardito fisico inglese G. Glaisher eseguì nel 1862, si fece, fra molte altre osservazioni interessanti, anche questa, che l'altezza di cui devesi salire nell'atmosfera affinché il termometro si abbassi di un grado aumenta di valore di mano in mano che si raggiungono elevazioni maggiori. Di qui la necessità di modificare la formola barometrica di Laplace, come anche le formole relative alla rifrazione atmosferica. Di questi

argomenti si occupò il Saint-Robert in varie pubblicazioni che videro la luce in giornali scientifici inglesi e francesi; argomenti affini a questi egli trattò pure in Memorie pubblicate nei volumi della nostra Accademia, fra le quali specialmente si notano una tavola ipsometrica per determinare rapidamente sul sito la differenza di livello fra due stazioni e per ridurre le indicazioni del barometro in una stazione a ciò che sarebbero in un'altra, ed un quadro grafico che ci porge a vista l'altezza di una stazione col mezzo della sola osservazione del barometro e del termometro in questa stessa stazione.

I principali lavori relativi alla ipsometria, alla meccanica, alla balistica ed all'artiglieria vennero raccolti ed ordinati dallo stesso Autore tra il 1872 ed il 1874 in tre volumi sotto il titolo di: *Mémoires scientifiques réunis et mis en ordre.*

Indipendentemente dagli studi d'indole matematica il Saint-Robert ebbe sempre, e più negli ultimi anni, una speciale predilezione per le scienze naturali e soprattutto per la botanica e per l'entomologia. Così egli radunò un importante erbario contenente piante assai rare, come la *Saxifraga florulenta* Moretti, di cui fece uno studio particolareggiato e formò pure una collezione preziosa di coleotteri e di lepidotteri sagacemente determinati ed ordinati.

Ho tentato fin qui di riassumere a rapidi tratti la vita intellettuale del nostro compianto collega; e non sarebbe questo il posto opportuno per discorrere diffusamente dell'indole e delle doti morali dell'uomo privato.

Basti il dire che in chi lo conobbe da vicino non si estinguerà l'ammirazione per quella sua fortissima tempra che lo spingeva senza titubanze, inflessibilmente, per la diritta via additagli dalla fermezza delle sue convinzioni. Ciò potè talvolta imprimere al suo carattere alcunchè di eccessiva rigidità; ma se ne' contrasti della vita e nelle polemiche scientifiche egli sostenne e difese con ardore l'opinione sua, intollerante non fu mai, nè mai fu sordo agli impulsi del suo cuore generoso e serbò sempre i modi del perfetto gentiluomo. Facciamo voti perchè il nostro paese possa vantare, fra i giovani che ora si addestrano nella palestra degli studi, molti che al conte di Saint-Robert somiglino per l'alta intelligenza, per l'integrità di carattere, per l'amore vivissimo alla patria ed alla scienza.

ELENCO

*delle pubblicazioni scientifiche di Paolo di Saint-Robert
disposte per ordine cronologico*

NB. Le pubblicazioni precedute da asterisco (*) vennero dall'Autore riprodotte nella sua opera in tre volumi intitolata: *Mémoires scientifiques réunis et mis en ordre*; Turin, 1872-74.

- 1 * *Della fabbricazione della polvere da fuoco: considerazioni e proposte.* Stamperia Reale, Torino, 1852.
- 2 * *Moto dei proietti sferici nei mezzi resistenti.* Memorie della R. Accademia delle Scienze di Torino, serie seconda, tomo XVI, 1885.
- 3 * *Del tiro.* Torino, Stamperia Reale, 1857.
- 4 * *Nuovo proietto e nuova arma da fuoco.* Torino, Stamperia Reale, 1857.
- 5 * *Du mouvement des projectiles quelconques; des effets de la rotation de la terre sur le mouvement des projectiles.* Journal des Sciences militaires des armées de terre et de mer, Paris, 5^{me} série, tom. XIX, 1858.
- 6 * *Du mouvement des projectiles oblongs (1^e partie).* Journal des Sciences milit., etc. Paris, 5^{me} série, t. XXII, 1859.
- 7 * *Sur le volume d'une embrasure.* Journal des armes spéciales et de l'État-Major, Paris, 4^{me} série, tom. XII, 1859.
- 8 * *Du mouvement des projectiles oblongs (2^e partie).* Journal des Armes spéciales et de l'État-Major, Paris, 4^{me} série, tom. XIII, 1860.
- 9 *Le mouvement.* Paris, Librairie militaire, maritime et politechnique, 1860.
- 10 * *Considérations sur le tir des armes a feu rayées dans leur état actuel; proposition d'un nouveau système des projectiles et d'armes a feu.* Journal des Sciences militaires, etc. Paris, série 5, tom. XXVI, 1860.
- 11 * *Del nitrato di soda invece del nitrato di potassa nella polvere da fuoco.* Giornale la Rivista Militare, Torino, anno 4^o, vol. 4, 1860.

- 12 * *Sur l'analyse du charbon destiné à la fabrication de la poudre.* Journal des Armes spéciales, etc. Paris, série 4, tom. XIV, 1860.
- 13 * *Du mouvement des projectiles lancés par les armes à feu rayées.* Spectateur militaire, Paris, 2^e série. t. XXXIV, 1861.
- 14 * *Teorema sulla similitudine delle traiettorie descritte dai proietti nei mezzi resistenti; applicazione al tiro delle armi da fuoco.* Nuovo cimento, Pisa, vol. XIII, 1861.
- 15 * *Lettre au Directeur du « Spectateur Militaire » a Parigi.* Estratto dalla dispensa di questo giornale del 15 aprile 1862.
- 16 * *Théorie du compresseur a colonne d'eau de M. M. Grandis, Grattoni et Sommeiller.* Annales des Mines, Paris 1863.
- 17 * *Barometrical formula resulting from the observations made by Mr. James Glaisher in eight ballons-ascents.* Philosophical Magazine, London, 1864.
- 18 * *On the measurement of heights by the barometer and on atmospheric refraction, having regard to the constitution of atmosphere, resulting from M. James Glaisher's observations.* Philosophical Magazine, London, 1864.
- 19 *Principes de Thermodynamique; un vol. 1^e édition.* Torino, tipografia Cassone, 1865.
- 20 *Remarques à l'occasion d'une Note de M. Clausius sur la détermination de la disgrégation d'un corps et la vraie capacité calorifique.* Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève, tom. XXV, 1866.
- 21 *Déduction de la formule relative à la mesure du pendule à secondes.* Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 1, 1866.
- 22 *Metodo seguito per calcolare le posizioni successive di alfa della Croce e di Sirio nella serie dei secoli.* Atti della R. Accad. delle Scienze di Torino, vol. 1, 1866.
- 23 * *Résultats d'expériences faites à diverses hauteurs touchant la durée de combustion de la matière de la poudre.* Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 1, 1866.
- 24 * *Du travail mécanique dépensé dans la compression et du travail restitué par la détente d'un gaz permanent.* Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 1, 1866.

- 25 *Nota intorno alla Saxifraga florulenta* Moretti. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 1, 1866.
- 26 *Intorno alla formola barometrica ed alla rifrazione atmosferica*. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 1, 1866.
- 27 • *Table hypsométrique pour déterminer rapidement sur place la différence de niveau de deux stations et pour réduire les indications du baromètre dans une station à ce qu'elles seraient dans une autre*. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 1, 1866.
- 28 *Sul vario significato di una terzina di Dante*. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 1, 1866.
- 29 *Gita al Monte Ciamarella nelle Alpi Graie*. Bollettino trimestrale del Club Alpino Italiano, Torino, 1867.
- 30 • *Dès changements de température produits dans les corps solides de forme prismatique par une traction longitudinale*. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 3°, 1867.
- 31 • *Tableau graphique donnant à vue l'altitude d'une station au moyen de la seule observation du baromètre et du thermomètre à cette même station*. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 3, 1867.
- 32 *Sopra un' Opera del prof. A. Cavallero intitolata: Corso di lezioni teoriche-normali sulle macchine motrici*. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 3°, 1867.
- 33 *Lettre au Directeur du « Spectateur Militaire » a Parigi*. Estratto dal Giornale di Artiglieria, 1867.
- 34 *Notice biographique sur Sadi Carnot*. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 4°, 1869.
- 35 *Parere sul declinatore orario del prof. Foscolo*, Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 4°, 1869.
- 36 *Sulla formola barometrica*. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 5°, 1869-70.
- 37 *Jules-Robert Mayer; Notice biographique*. Leipzig, tip. Teubner, 1870.
- 38 *Principes de thermodynamique; 2ª edizione*, Leipzig, tip. Teubner, 1870.
- 39 *Altezze sul livello del mare di alcuni punti dell'Alto Piemonte determinate col barometro*. Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 6°, 1870-71.

- 40 * *De la résolution des certaines équations à trois variables par le moyen d'une règle glissante.* R. Accademia delle Scienze di Torino; *Atti*, vol. 2°, e *Memorie*, 2^a serie, vol. XXV, 1871,
- 41 * *Nouvelles tables hypsométriques.* R. Accademia delle Scienze di Torino; *Atti*, vol. 2° e *Memorie*, 2^a serie, vol. XXV, 1871.
- 42 * *Determinazione dell'altezza di un monte inaccessibile col mezzo di un barometro e di uno strumento misuratore d'angoli.* The alpine Journal, Londra, vol. VI, n. 44, 1871.
- 43 *Gita al Gran Sasso d'Italia.* Torino, tip. Bona, 1871.
- 44 * *Qu'est-ce que la force?* Revue scientifique de la France et de l'étranger, Paris, 1872.
- 45 *Una salita alla torre di Orvada*, in collaborazione di M. Lessona, G. Strüver e A. Gras. Torino, tip. Bocca, 1873.
- 46 * *Les projectiles lenticulaires*; estratto dall'Opera: *Mémoires scientifiques* dello stesso Autore. Torino, tip. Bona, 1873.
- 47 * *Mémoires scientifiques réunis et mis en ordre*; tom. 1°, *Balistique*, tom. 2°, *Artillerie*, tom. 3° *Mécanique et Hypsométrie.* Torino, tip. Bona, 1872-74.
- 48 *Intorno al calore che deve prodursi nell'esperienza immaginata da Galileo per misurare la forza di percossa.* Atti del Regio Istituto Lombardo di Scienze e Lettere, Milano, 1876.
- 49 *Sul moto sferico del pendolo avuto riguardo alla resistenza dell'aria ed alla rotazione della terra.* Napoli, Tip. della R. Accademia delle Scienze, 1877
- 50 *Sul pendolo di Leone Foucault.* Stamperia Reale di Torino, 1878.
- 51 *Poche parole intorno ad una Memoria del capitano F. Siacci sul pendolo di Leone Foucault.* Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. 14°, 1878; Risposta dello Siacci nello stesso volume.
- 52 *Cannocchiale pensile per la misura degli angoli verticali ed orizzontali*; con tre tavole litografate. Torino, 1878.
- 53 *Du mouvement d'un pendule simple, suspendu dans une voiture du chemin de fer.* Roma, tip. Salviucci, 1879.
- 54 *Perchè i ghiacciai si vadano ritirando.* Roma, Atti della R. Accademia dei Lincei, 1884.

Nuove esperienze sulla eccitazione voltaica dei nervi;

del Prof. E. OEHL

In una mia comunicazione al X° Congresso Generale dell'Associazione Medica Italiana, io proponeva una nuova esperienza dimostrativa dell'assunto, primamente enunciato da Pflüger: che la eccitazione, cioè, del nervo motore, ha luogo al polo negativo (*catode*) all'atto della chiusura di un circuito voltaico, al polo positivo invece (*anode*) all'atto dell'apertura dello stesso circuito.

Nella proposta esperienza si fissavano su piastra di vetro, alla distanza di circa 10 mill. l'uno dall'altro, due sottili reofori, mettenti, colla interposizione di un invertitore, ad una piccola Grenet, ulteriormente sostituita, per la maggiore costanza, da un elemento Grove di 60 mm. di diametro. Fra questi due reofori se ne fissavano due altri, alla distanza di circa 5 mm., mettenti ad un moltiplicatore abbastanza sensibile. Si isolava quindi, in una rana, l'ischiatico dalla sua origine coxale fino al poplite, con esportazione della coscia e con rimanenza della gamba e del piede. Si deponeva il nervo così isolato, trasversalmente sui quattro reofori, avvertendo che fossero tutti a contatto del nervo, e che l'arto adagiato sull'asciutta piastra di vetro non toccasse alcuno di essi. Se in queste condizioni si apre e si chiude il circuito, e se per la recentissima preparazione il nervo sia molto eccitabile, si hanno regolarmente e ripetutamente le contrazioni istantanee di chiusura ed apertura a qualunque direzione ascendente o discendente della corrente. E nello stesso tempo la deviazione e la restituzione dell'ago galvanometrico, indicano, rispettivamente, alla chiusura ed all'apertura, il passaggio e la cessazione della corrente stessa nel tratto interpolare del nervo.

Se in allora con taglientissima forbicina si recide il nervo, senza spostarlo, fra i due reofori galvanometrici, e se ne avvicinano i monconi per modo che si contiguino soltanto colla loro superficie

di sezione, bene avvertendo che non siavi il benchè menomo accavallamento di fibre; ovvero, fra le due superficie di sezione dei monconi lievemente allontanati, s'insinui un esile filo di cotone inumidito, colla stessa avvertenza che non si accavalli sul nervo e che sia bene asciutta la sottostante piastra di vetro, in allora, si ha la contrazione dell'arto soltanto alla chiusura quando la corrente è discendente, soltanto all'apertura quando la corrente è ascendente, mentre ad ogni direzione della corrente il galvanometro ne indica sempre il passaggio alla chiusura, la cessazione all'apertura.

Ciò pel motivo appunto, che il nervo essendo presumibilmente eccitato al catode nella chiusura, all'anode nell'apertura, questi due punti si trovano sul tratto di nervo in comunicazione coll'arto, rispettivamente nelle correnti discendenti ed ascendenti, mentre invece per le correnti ascendenti è discendenti il catode e l'anode rispettivamente eccitanti alla chiusura ed all'apertura, trovandosi sul moncone di nervo isolato dall'arto colla recisione, non ne determinano la contrazione. La determinerebbero invece se la eccitazione in cui fu messo il moncone isolato, si potesse trasmettere (come da altre sperienze risulta non potersi trasmettere) attraverso la recisione ed anche attraverso una semplice strettura (che dà lo stesso risultato negativo) al tratto di nervo non isolato dall'arto. E se la eccitazione del nervo non fosse un'effetto dell'azione catodica di chiusura ed anodica di apertura, ma un puro e semplice effetto dell'insorgere e del cessare di una corrente trasmessa lungo il medesimo, in allora, anche quando il catode di chiusura e l'anode di apertura corrispondono al moncone isolato del nervo, la contrazione dovrebbe istessamente verificarsi, poichè gl'interposti reofori galvanometrici dimostrano, che sia il nervo legato o reciso con diretta od indiretta contiguazione dei monconi, mediante interposizione di cotone o di carta umida, la corrente si trasmette sempre e si manifesta al galvanometro nel senso della propria direzione.

Questa esperienza tenderebbe quindi a confermare:

1° Che una corrente voltaica non eccita il nervo pel suo trasmettersi lungo il medesimo, ma soltanto pel suo insorgere (chiusura) lo eccita al polo negativo, pel suo cessare (apertura) lo eccita al polo positivo.

2° Che mentre la corrente si trasmette per via umida attraverso un nervo legato ed attraverso i monconi contiguati diret-

tamente o indirettamente di un nervo reciso, non si trasmette invece la eccitazione.

Non riassunsi in allora questi corollari come nuovi, ma come confermati da una esperienza dimostrativa, la quale non mi risultava fosse stata fatta prima d'allora.

Qualche anno dopo accennava brevemente ad un'altra esperienza (1), che è una modificazione della precedente e che dimostra il medesimo assunto in un modo più facile e più persuasivo.

Sta essa nel sottoporre allo stesso apparecchio due arti, anzichè uno solo, preparati nello stesso modo. Mentre infatti col l'unico arto della esperienza precedente, a norma della direzione della corrente, si aveva la contrazione di chiusura o di apertura quando rispettivamente il catode o l'anode cadevano sul moncone muscolare del nervo reciso, contrazione che mancava (benchè vi avesse passaggio e cessazione di corrente) quando questi due punti cadevano sul moncone isolato, con quest'altra esperienza invece, disponendo i nervi in modo, che le loro sezioni trasverse si contiguino fra i reofori galvanometrici, senza accavallamento di fibre, si ha la contrazione di chiusura nel solo arto a cui corrisponde il catode, la contrazione di apertura nel solo arto a cui corrisponde l'anode; ed invertendo colla direzione della corrente, la ubicazione dei poli, si ha pure un invertimento nella contrazione catodica ed anodica degli arti; motivo per cui ad ogni chiusura ed apertura si ha la contrazione dell'uno o dell'altro dei due arti, a norma della direzione della corrente, la quale segna sempre al galvanometro il suo passaggio da un nervo all'altro, anche quando i due nervi non sieno contiguati direttamente, ma mediante la cauta interposizione di un filamento conduttore fra le due sezioni trasverse dei medesimi.

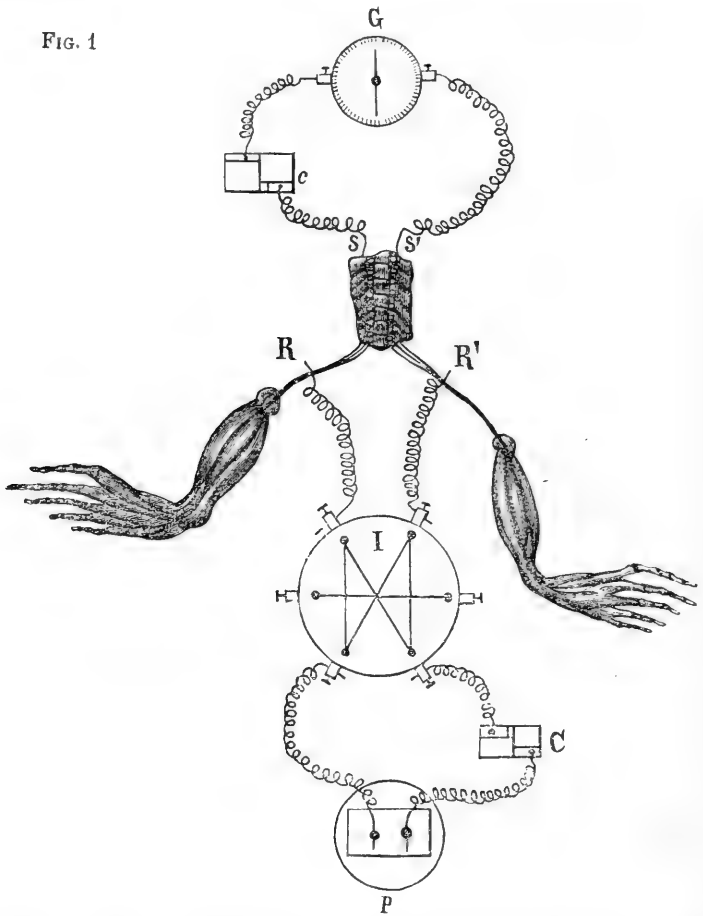
Nella trattazione didattica dell'argomento fui tratto in quest'anno a dimostrare lo stesso assunto con altra esperienza, che, se pur non m'inganno, ritrae il suo titolo di novità principalmente dal modo in cui è preparata la rana.

Non trattasi infatti, come nelle esperienze precedenti, di eccitare a determinata direzione di corrente il nervo ischiatico di un solo arto, o di applicare un elettrodo a ciascuno dei nervi ischiatici direttamente od indirettamente contiguati di due arti, ma

(1) *Arch. Italien. de Biologie*, t. III, 1886.

trattasi invece di procedere a questa applicazione su ciascuno dei nervi ischiatici comunicanti per interposto midollo spinale con cui si trovano in continuazione.

FIG. 1



Salve infatti le modificazioni che accenneremo pei singoli casi, la preparazione era in genere condotta come segue. Decorticazione della rana: isolamento degli ischiatici dalle loro origini spinali fino alla coscia od al poplite: esportazione del bacino e di tutte le restanti parti del corpo, meno un più o men lungo tratto di colonna vertebrale, per modo che ne risulti un più o men lungo moncone vertebrale, dalle cui radici spinali si rias-

sumono i nervi ischiatici isolati e portanti le gambe decorticate dalla coscia o dal poplite al piede.

Sull'apparecchio tracciato nell'unito disegno (fig. 1) la rana così preparata, è disposta in guisa che i nervi ischiatici, in punti pressochè equidistanti dalla loro origine spinale alla immersione nella gamba o nella coscia, cadono sui reofori RR' dell'elettromotore P , che può essere interrotto in C , ed invertito in I , mentre sul moncone vertebrale cadono alla lor volta i reofori SS' del circuito galvanometrico G interrompibile in c .

In tale disposizione ambidue gli arti della rana recentissimamente preparata si contraggono al chiudersi ed all'aprirsi di C , mentre, a c chiuso, il galvanometro dà segno del passaggio della corrente da S verso S' , se la direzione della corrente eccitante era tale, da essere l'anode in R , da S' invece verso S , se per l'interposto invertitore l'anode fosse stato in R' .

Questa bilaterale contrazione di chiusura ed apertura può durare più o men tempo, ma è sempre transitoria e tanto più presto in genere dispare, dopo essersi molte volte verificata, quanto è più breve l'interposto moncone vertebro-midollare.

La scomparsa della contrazione bilaterale è pure accelerata dalla frequenza con cui la si ridesta colla rapida successione delle aperture e chiusure del circuito, mentre una breve inversione del medesimo, ricondotto poi alla direzione primitiva, può restituirla, e più facilmente della contrazione bilaterale di apertura, restituisce quella di chiusura, mentre l'invertimento non restituisce la bilaterale di apertura.

Moltissime volte ha pur luogo una più transitoria contrazione bilaterale, quando sieno contiguati direttamente, per interposizione umida, i due pezzi del moncone vertebrale longitudinalmente reciso e svuotato del midollo.

Generalmente alla cessazione delle contrazioni bilaterali di chiusura ed apertura, tien dietro la contrazione unilaterale di chiusura nell'arto catodico, di apertura nell'arto anodico, *non mai inversamente*.

Ripetendo però le esperienze, si può stabilire, che fra le due fasi di contrazione bi- ed unilaterale, vi sono delle fasi intermedie, che in mezzo alle molte variazioni si potrebbero riassumere come segue:

1° Contrazione bilaterale di chiusura ed apertura sensibilmente eguale pei due arti nella intensità e nel tempo.

2° Contrazione bilaterale con sensibile maggiore intensità e precedenza di quella dell'arto catodico alla chiusura, dell'anodico all'apertura.

3° Contrazione bilaterale soltanto alla chiusura e contrazione unilaterale dell'arto anodico all'apertura.

4° Contrazione unilaterale dell'arto catodico alla chiusura, dell'arto anodico all'apertura, non mai inversamente (1).

5° Breve persistenza di una sola contrazione unilaterale, che tanto può essere per l'arto catodico alla chiusura, quanto per l'arto anodico all'apertura.

6° Mancanza di ogni contrazione.

Ripeto che nelle molte sperienze fatte e nelle non minori variazioni ottenute, non mai una sol volta avvenne che si contraesse alla chiusura il solo arto anodico, o il solo arto catodico all'apertura, ma sempre avvenne, che nella contrazione unilaterale si contraesse l'arto catodico alla chiusura, l'arto anodico all'apertura.

Le relative sperienze furono fatte d'inverno, in ambiente a temperatura media di 15° C°, con igrometro fra 50° (medio) e 75° (umido), e coll'avvertenza di cambiare spesso i preparati e di tenerli umettati per lenta imbibizione da spugnole intrise di acqua distillata alla stessa temperatura.

La prima illazione da esse deducibile si è: che sebbene a modica e costante intensità della corrente eccitante, si avesse dapprima la contrazione bilaterale, poi, dopo le varie indicate fasi, la unilaterale anodica e catodica, pure l'interposto galvanometro rivelava sempre una sensibilmente costante intensità di corrente derivata dal medesimo.

A questa derivazione è condizionata la eccitazione e la conseguente contrazione uni- o bilaterale, che manca, quando il tratto interpolare non si trovi sull'arco formato dai due ischiatici e dall'interposto moncone vertebrale.

Catode ed anode non hanno quindi valore eccitante se non in quanto sono tali, ovvero sia, se non in quanto sia chiuso od aperto su quest'arco il circuito, e stabilita quindi la insorgenza o la cessazione della corrente. Manca infatti ogni contrazione uni-

(1) Ho molte volte osservato, che da questa quarta fase il nervo può essere ricondotto per breve tempo alla prima, quando si aumenti la intensità della eccitazione coll'aggiunta di un secondo elemento Grove.

o bilaterale, se applicando gli elettrodi sulle due allontanate sezioni dell'arco anzidetto, senza interposizione conduttrice, si renda impossibile la chiusura e conseguentemente anche l'apertura del circuito.

Anche da queste sperienze quindi, come dalle precedenti nostre e dalle primitive di Pflüger, sembrerebbe confermato l'assunto di quest'ultimo autore: che a modica intensità di corrente, cioè, la eccitazione abbia luogo al polo negativo (*catode*) nella chiusura, al polo positivo (*anode*) nell'apertura del circuito.

È noto che Pflüger deriva questa eccitazione dalla ipotetica insorgenza di una zona *catelettrotonica* nel primo caso, e dalla ipotetica scomparsa di una zona *anelettrotonica* nel secondo. E l'apparente conferma che alla primitiva indicazione di Pflüger deriverebbe dalle mie triformi esperienze, sarebbe subordinata alla circostanza, che le da me osservate contrazioni dell'unico arto, sul cui moncone isolato cade il polo eccitante nella prima serie delle sperienze suddette: o le contrazioni bilaterali che dapprincipio si osservarono nella seconda serie, fossero realmente devolute, come aveva sospettato prima d'intraprendere questa terza serie, alla eccitazione (*paradosa*) che si desta in un nervo dalla variazione elettrotonica di un contiguo nervo eccitato.

A questo punto però devo richiamare l'attenzione sulla differenza che passa fra le primitive esperienze di Pflüger e le mie attuali.

Applicando Pflüger gli elettrodi al moncone nervoso di un solo arto, lo trascorre nel tratto interpolare con correnti ascendenti o discendenti a norma della ubicazione degli elettrodi, ottenendo la contrazione di chiusura e di apertura e desumendo la sede della eccitazione (catodica od anodica) dai seguenti principali criteri:

1° Che a correnti ascendenti la contrazione di chiusura succede più tardi alla chiusura, che non la contrazione di apertura all'apertura, perchè il punto eccitato (*catode*) essendo più lontano dal muscolo, la eccitazione impiega maggior tempo a trasmettersi a quest'ultimo.

2° Che recidendo rapidamente il nervo dopo la chiusura di correnti ascendenti si può eliminare la contrazione, poichè sebbene, per la contiguità dei monconi, si trasmetta ancora la corrente nel tratto interpolare, come lo dimostra la possibilità di ottenere la successiva contrazione di apertura, pure, per l'avve-

nuta recisione, non si può trasmettere l'eccitazione dal catode al muscolo.

3° Che recidendo rapidamente il nervo nel tratto interpolare ad incoato tetano di apertura, esso persiste quando la corrente è ascendente, perchè il punto eccitato (anode) cade al disotto della recisione; desiste invece a corrente discendente, poichè sebbene la corrente stessa possa ancora trasmettersi, pure, cadendo la eccitazione al disopra della recisione, non può trasmettersi oltre quest'ultima la eccitazione del nervo.

Le così condotte sperienze di Pflüger, non solo fissano quindi i punti di eccitazione, ma fissano anche il principio: non essere la trasmissione della corrente nel tratto interpolare, ma la trasmissione in esso e lungo il nervo della eccitazione, quella che determina la contrazione del muscolo.

Nella seconda e terza serie delle nostre sperienze invece, noi abbiamo agito rispettivamente sopra due arti, dei quali sieno contiguiati i monconi nervosi, ovvero sopra due arti continui per interposto midollo spinale, e nel tratto interpolare facemmo cadere la contiguità nel primo caso, la continuità nel secondo.

Omologando i due casi colla sezione longitudinale dell'interposto tratto vertebrale e coll'avvicinamento dei due monconi, dovrebbe, in ordine alle risultanze di Pflüger, avvenire, che costantemente alla chiusura del circuito si contraesse il solo arto catodico, il solo arto anodico, invece, all'apertura; quando, bene inteso, sia assicurata la eliminazione di ogni corrente secondaria, che agisca come chiusura ed apertura accessoria sull'arto, che non dovrebbe contrarsi alla chiusura od apertura della corrente principale.

Il fatto però non corrisponde alla premessa, dappoichè tanto nella seconda, quanto in quest'ultima serie delle mie sperienze, ho costantemente osservato, che quando si tratta di preparato freschissimo, le prime eccitazioni danno, nella massima parte dei casi, le contrazioni bilaterali, alle quali soltanto dopo varie prove, succedono le unilaterali.

Come dissi, avevo riferito il fatto alla possibilità che la variazione elettrotonica dell'arto eccitato alla chiusura o all'apertura, riescisse alla sua volta eccitatrice dell'altro arto. Questa eventualità, che non potrebbe essere notoriamente impugnata pel caso di accidentale sovrapposizione longitudinale di fibre nervose, potrebbe pur essere invocata per l'altro caso di apposizione delle loro sezioni trasverse, in base alla nota indicazione di Du Bois

Reymond, che per esse, ogni punto più vicino alla sezione longitudinale si comporta positivamente rispetto ad ogni altro punto più lontano da essa. Motivo per cui, anche nel caso in cui, reciso longitudinalmente il moncone vertebrale svuotato del midollo e contiguate i pezzi, si ottiene a prima giunta la contrazione bilaterale, avrebbe potuto questa derivarsi, come nella eventualità di sovrapposizione longitudinale ed anche trasversale dei monconi nervosi, da alterna eccitatrice influenza che la scemata elettromotorietà del moncone eccitato esercita sul non eccitato, per eventuale contiguità delle sezioni trasverse delle radici nervose tuttora esistenti nei fori intervertebrali.

Non regge però al fatto questa interpretazione, quanto regge alla teoria, poichè se in detta esperienza fosse la variazione elettrotonica del moncone eccitato, quella che eccita l'altro moncone, dovrebbe avvenire: che applicando i due elettrodi ad un nervo, longitudinalmente o trasversalmente contiguito ad altro nervo, si contraesse l'arto di questo secondo nervo ad ogni contrazione di chiusura ed apertura dell'altro per la sua eccitatrice variazione elettrotonica. Il che invece è ben lungi dall'avvenire; e se con relativa frequenza si verifica una lieve e fugace contrazione contiguando longitudinalmente i due nervi, non mai la vidi verificarsi contiguandoli trasversalmente, mentre invece, tanto nell'una, che nell'altra maniera di contiguazione diretta, quanto anche nella contiguazione indiretta, costantemente avviene, che si abbia per breve tempo la contrazione bilaterale quando la contiguazione cada nel tratto interpolare.

Per l'antagonismo esistente fra questa costanza e la quasi accidentale riuscita dell'esperienza precedente, non si può quindi logicamente ritrarre la spiegazione della contrazione bilaterale da eccitante variazione elettrotonica del nervo eccitato ed è a questo proposito appunto, che devo formalmente ricredermi dal sospetto esternato in accennati scritti precedenti: che, cioè, la iniziale contrazione di chiusura ed apertura dell'unico arto a nervo reciso e monconi contigui; o la pure iniziale contrazione bilaterale di due arti a nervi contiguati, possa dipendere dalla eccitazione dell'un moncone per variazione elettrotonica dell'altro.

Se si pensi però all'altro costante fatto, che a nervi continui nel midollo spinale, si ha pure dappprincipio la contrazione bilaterale, si potrebbe supporre per un momento, che alla chiusura avvenisse la contrazione dell'arto anodico per trasmissione bilaterale della eccitazione catodica e viceversa.

Prescindendo però dai dubbi, dei quali è forse ancora passibile una trasmissione bilaterale della eccitazione, non si può essa invocare a spiegazione del fatto, pel motivo principalissimo: che se si eccita, cioè, bipolarmente il nervo di un arto della rana preparata nel modo anzidetto, con corrente voltaica, si ottiene bensì la contrazione di apertura e chiusura nell'arto corrispondente, ma non la si ottiene nell'arto opposto; indizio quindi che la eccitazione insorta nel nervo eccitato non si è trasmessa attraverso il midollo spinale al nervo dell'altro arto.

Che se anche volessimo trascurare l'eloquente risultato di questa esperienza ed ammettere la trasmissione bilaterale come un fatto incontestabile, non si potrebbe essa invocare nel caso concreto, pel motivo, che come più sopra dicemmo, la contrazione bilaterale si ha dapprincipio costantemente, a nervi recentissimi, anche quando essi non sieno continui nel midollo spinale, ma soltanto contigui colle sezioni ossee dello sparato moncone vertebrale, ed eventualmente colle sezioni trasverse delle loro radici nervose.

Nè si vorrà credere, come io dubitai per un momento, che la contrazione bilaterale a tratto vertebrale integro, possa dipendere da riflessione nervosa. L'esclusione di questa possibilità mi aperse l'adito ad un'altra serie di esperienze, che qui non è opportuno di riferire, ma che tutte collimano a dimostrare il precedente assunto: non mai ottenersi, cioè, nel nostro preparato, la contrazione di uno degli arti, quando la si determini con eccitazione bipolare voltaica nell'arto opposto, contrazione, che inrendo alla eccitazione anodica e catodica dei due nervi, dovrebbe *a fortiori* avvenire, se il preparato fosse suscettibile di riflessione nervosa.

Non posso quindi altrimenti spiegare il costante fatto della iniziale contrazione bilaterale del preparato medesimo, se non ammettendo, che ad un primo grado di squisita freschezza dei due nervi sieno essi amendue eccitabili tanto alla chiusura, quanto all'apertura del circuito. E siccome su ciascuno di essi cade indifferentemente, collo stesso effetto della contrazione bilaterale, o il solo catode o il solo anode a norma della direzione della corrente, così bisogna pure naturalmente inferirne: che a questo primo grado di squisita freschezza, ciascuno dei due nervi è eccitabile ad ambo i poli, tanto alla chiusura, quanto all'apertura del circuito.

Questa illazione, senza della quale riesce inesplicabile un fatto certo e costante, modifica essenzialmente la legge di Pflüger, che il nervo, cioè, sia eccitato al polo negativo (catode) per insorgente catelettrotono alla chiusura del circuito: al polo positivo (anode) per cessante anelettrotono all'apertura e non inversamente. La modifica, dico, nel senso, che a nervo squisitamente fresco la eccitazione avviene anche inversamente e cioè: anche al catode all'apertura, anche all'anode alla chiusura del circuito.

E in vero, se inerentemente a quanto si ammette sulle modificazioni molecolari dell'elettrotono, l'insorgenza del catelettrotono nella zona catodica riesce eccitante al polo negativo, non v'ha ragione per cui non abbia a riuscire eccitante al positivo la insorgenza dell'anelettrotono nella zona anodica; come parimenti non v'ha ragione per ritenere ineccitante la cessazione del catelettrotono al primo, se riesce eccitante la cessazione dell'anelettrotono al secondo.

Ho anch'io riscontrato, benchè non costantemente, i principali fatti, che già dicemmo invocati da Pflüger a sostegno della eccitazione catodica di chiusura ed anodica di apertura sopra un unico arto. Mi avvenne, cioè, di osservare la contrazione di chiusura a corrente ascendente ritardata su quella di apertura; mi avvenne di poter eliminare alle stesse correnti la contrazione di chiusura, recidendo rapidamente il nervo nel tratto interpolare; e meno costantemente mi avvenne di veder persistere o desistere il tetano di apertura a correnti rispettivamente ascendenti o discendenti, mediante la stessa recisione; ma tutte queste contingenze si riferiscono a nervi pei quali essendo già passato lo stadio di squisita freschezza o di relativa integrità, si verifica realmente, come col mio metodo di sperimentazione, su due nervi contigui o centralmente continui, la eccitazione unilaterale catodica di chiusura ed anodica di apertura.

Ricordando anzi il già detto, fra questo quarto stadio ed il primo di squisita freschezza, esistono due stadi intermedi, nell'uno dei quali comincia a rallentarsi su quello dell'arto catodico la meno energica contrazione dell'arto anodico alla chiusura e viceversa all'apertura, mentre nell'altro stadio (terzo) cessa la contrazione anodica di chiusura, per giungere al quarto stadio in cui cessa pure la contrazione catodica di apertura.

Il secondo stadio non si può riferire ad una diminuita velocità di trasmissione della eccitazione nell'arto anodico alla

chiusura e nel catodico all'apertura, pel motivo che eccitando contemporaneamente e bipolarmente i due nervi nei raggi polari dell'unica corrente, si ha contemporanea contrazione dei due arti.

In relazione a quanto si ritiene sulle modificazioni molecolari dell'elettrotono nei nervi, questo secondo stadio potrebbe essere invece riferito ad inerzia d'insorgente anelettrotono e di cessante catelettrotono fisico, inerzia, che per quest'ultimo aumenterebbe nel terzo stadio al punto da eliminare la contrazione catodica di apertura e che estendendosi nel quarto stadio, all'insorgente anelettrotono, darebbe pur luogo alla mancata contrazione anodica di chiusura.

Inerendo infatti all'ipotetico atteggiamento elettrotonico delle molecole nervose ed agli effetti elettrolitici della corrente sul nervo, si potrebbe supporre:

1° Che il passaggio alla orientazione bipolare ed il ritorno alla peripolare, per la iniziale integrità del nervo e per una conseguente mobilità in ogni senso delle molecole nervose, fosse in origine tanto vivido, da riuscire eccitante per ambo i tratti polari, tanto alla chiusura, quanto all'apertura.

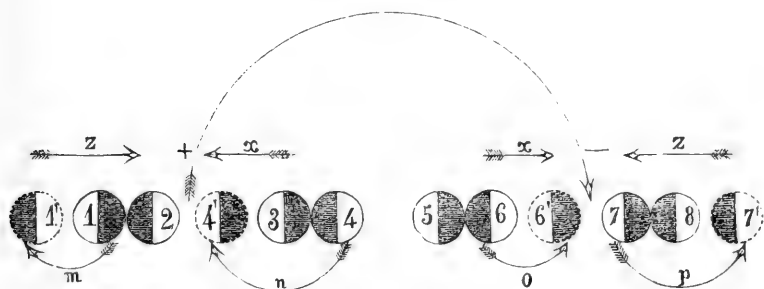
2° Che per successiva alterazione elettrolitica o cadaverica del nervo, siasi talmente modificata la sua costituzione, da permettere o da favorire una orientazione bipolare catodica e da ostacolare invece un opposto movimento di orientazione bipolare anodica delle molecole nervose, d'onde una tensione peripolare di queste ultime, rispetto ad una opposta tensione bipolare delle prime. Dalle quali opposte tensioni verrebbe rispettivamente facilitato il ritorno alla orientazione peripolare delle molecole anodiche, ostacolato quello delle catodiche.

Ciò risulta più chiaramente mediante il sussidio della fig. 2, che rappresenta quattro coppie (1,2 - 3,4 - 5,6 - 7,8) di molecole nervose in orientazione peripolare (con emisferi bianchi negativi) per apertura di circuito voltaico in direzione + - .

Chiudendo il circuito, le molecole nervose si orienterebbero in modo da volgere al polo positivo o negativo il loro elemento eteronimo. Dovranno quindi orientarsi a + i loro elementi negativi, a - i loro elementi positivi. Il che si otterrebbe ammettendo, che le molecole 1, 4 roteino nel senso delle frecce *m n* per assumere l'orientazione di 1' 4'; che le molecole 6, 7 roteino nel senso delle frecce *o, p* per assumere l'orientazione.

di $6' 7'$; donde il passaggio dalla precedente peripolare all'attuale disposizione bipolare, che nel tratto interpolare è opposta (in direzione delle frecce $x x$) a quella dei tratti extrapolari (in direzione delle frecce $z z$).

FIG. 2.



Come però in forza dell'annunciata ipotesi, è mantenuta e supponibilmente anche facilitata la mobilità delle molecole catodiche 6, 7 nella direzione o, p , così vengono esse ad acquistare in $6' 7'$, una tensione bipolare, che all'aprirsi del circuito rallenta la loro restituzione alla orientazione peripolare (in 6, 7), che deve compiersi nel senso della minore mobilità, vale a dire, in una direzione opposta a quella delle frecce o, p . E come, invece, è diminuita la mobilità delle molecole anodiche 1, 4 nella direzione m, n , così vengono esse ad acquistare in $1', 4'$ una tensione peripolare, che all'aprirsi del circuito accelera la loro restituzione alla corrispondente orientazione in 1, 4, la quale deve compiersi nel senso della maggiore mobilità, vale a dire in una direzione opposta a quella delle frecce $m n$.

Questa ipotesi deve essere coordinata alla dimostrata necessità di una data vivezza del movimento eccitante (stimolo) perchè ne venga da esso l'effetto della eccitazione.

Nel caso nostro lo stimolo immediato che determina lo sconosciuto ma indubitabile movimento molecolare (ondulatorio o vibratorio) di eccitazione trasmissibile nel nervo, non è la corrente voltaica in sè stessa, ma è l'orientazione che essa determina nei tratti polari. Avviene per questa, come per la eccitazione

meccanica, che non sia direttamente la pressione o lo stiramento che si esercita sul nervo quello che lo eccita, sibbene lo spostamento delle molecole nervose avvicinate od allontanate, quello che suscita in esse un trasmissibile movimento di eccitazione, nella identica guisa che la circoscritta pressione esercitata sopra un punto di circuito bimetallico, senza estendere i suoi effetti meccanici a tutto il circuito, determina però nel medesimo, col movimento molecolare di orientazione elettrica, lo svolgimento di una corrente. E come la eccitazione meccanica può fallire per soverchia lentezza od inerzia di spostamento molecolare, così può fallire la eccitazione voltaica, quando il movimento di orientazione destato da essa nelle molecole nervose sia tanto inerte, da spegnersi nella resistenza che incontra per trasformarsi in movimento di eccitazione

Da tali premesse si evince, che nelle nostre esperienze, la originaria contrazione bilaterale del primo stadio, contrapposta alla unilaterale del quarto, potrebbe essere non tanto l'effetto di una diminuita eccitabilità del nervo, che è quanto dire di una scemata mobilità ondulatoria o vibratoria delle sue molecole, quanto invece di una deficienza relativa dello stimolo immediato, o del movimento di orientazione molecolare indotto dal chiudersi e dall'aprirsi di un circuito voltaico di costante intensità. Si comprende infatti come lo stesso circuito, modificando al massimo la costituzione del nervo nelle zone polari, possa pure modificare la mobilità elettrica delle molecole, destatrice della eccitazione, senza modificare sensibilmente la eccitabilità del nervo o la disposizione delle sue molecole a risentire gli effetti della eccitazione

Gli è per questo che noi, senza punto addentrarci in una questione, che tanto più crediamo intempestiva, quantochè abbisognevole di altro studio sperimentale, non ci siamo arrischiati di riferire il diverso contegno del nostro preparato, nelle varie accennate fasi, ad un diverso grado di eccitabilità del medesimo, ma ci siamo invece arrestati al fatto indiscutibile del diverso grado di freschezza.

Fatto indiscutibile nel senso, che sebbene il ripetuto e frequente avvicinarsi delle chiusure e delle aperture del circuito, acceleri il passaggio dalla prima alla quarta fase, il che potrebbe essere riferito ad azione elettrolitica, pure questo passaggio ha luogo istessamente, in tempo men breve, anche quando il nervo,

senza aver subite queste prove, abbia presumibilmente risentita una semplice modificazione cadaverica.

E siccome per tale contingenza è genericamente inducibile e dimostrabile nel nervo una diminuzione di eccitabilità, così potrebbe essere anche inferibile, che l'acceleramento indotto nella insorgenza della quarta fase dalle ripetute aperture e chiusure del circuito, fosse un effetto sommario di scemata mobilità elettrotonica ed eccitatoria delle molecole nervose, benchè in un primo periodo di questa azione risulti dimostrata la influenza (per lo meno prevalente) sulla mobilità elettrotonica dalla accennata circostanza, di poter, cioè, ritornare dalla quarta alla prima, o ad una intermedia fase, mediante l'invertimento del circuito.

Coordinando adunque la ipotesi della scemata mobilità elettrotonica delle molecole nervose colla dimostrata necessità di una data vividezza dello stimolo efficace, dovrebbe avvenire appunto, che tale riuscisse soltanto alla chiusura il più vivido movimento di orientazione bipolare catodica, e tale soltanto all'apertura il più vivido movimento di orientazione peripolare anodica, e che si avessero di conseguenza rispettivamente: la sola eccitazione di chiusura al catode, la sola eccitazione di apertura all'anode, verificandosi di tal guisa il quarto stadio della contrazione, cioè, unilaterale, dell'arto catodico alla chiusura, dell'arto anodico all'apertura.

Alla stessa interpretazione però si prestano anche gl'interposti stadi, secondo e terzo.

Non si tratta infatti che di una differenza di grado, poichè quando in un secondo stadio è appena iniziata la minore mobilità delle molecole nervose nel senso indicato, non mancheranno, ma dovranno essere meno intense le eccitazioni anodica di chiusura e catodica di apertura, e conseguentemente più intense le opposte eccitazioni catodica di chiusura ed anodica di apertura. E per la minore intensità delle prime, essendo presumibilmente invariata la resistenza alla trasmissione della eccitazione, un ritardo alla medesima, sperimentalmente dimostrato anche da H. Munk, ed una conseguente anticipazione delle più energiche contrazioni catodica di chiusura ed anodica di apertura.

Il terzo stadio di persistente contrazione bilaterale alla sola chiusura, accennerebbe ad un crescente rallentamento di orientazione peripolare delle molecole 6', 7', per cui manca la contrazione catodica di apertura; crescente rallentamento che dal polo

negativo estendendosi al positivo, darebbe luogo, nel quarto stadio, alla pur mancante contrazione anodica di chiusura per rallentata orientazione bipolare delle molecole 1, 4.

Questa direzione in cui cresce dal polo negativo al positivo il rallentamento di orientazione molecolare sarebbe pur dimostrata dalla circostanza: che quando, nel secondo stadio, non appare con sensibile contemporaneità la precedenza della contrazione catodica di chiusura ed anodica di apertura, quest'ultima è in genere quella che primamente si verifica. Vale a dire, che inerendo alla interpretazione risultante dalla fig. 2., incomincia a riflettersi sulla intensità e conseguente celerità di trasmissione della eccitazione il rallentamento di orientazione peripolare delle molecole 6' 7', che estendendosi poi al polo positivo, dà luogo alla successiva precedenza della contrazione catodica di chiusura per corrispondente rallentamento di orientazione bipolare nella stessa direzione delle molecole 1, 4.

E lo sarebbe pure dall'altra circostanza, che quando nel quinto stadio si verifica una sola contrazione, anodica di apertura o catodica di chiusura, la prima è quella che più frequentemente segna il passaggio al sesto stadio di completo silenzio. Il che verrebbe a significare, che mantenendosi residua la sola contrazione catodica di chiusura, si mantiene ancor vivo il movimento di orientazione bipolare delle molecole 6, 7, quando già ad ambo i poli sono diventate inefficaci le orientazioni peripolari, ma che più generalmente l'anodica di esse è quella che mantiene per ultima la propria efficacia. Ed anzi osservai, che quando si verifica una tale contingenza, essa ha luogo per ambo gli arti, tanto se si scambino sui reofori, quanto se s'inverta la direzione della corrente.

A questo punto però, si potrebbe muovere la dimanda: del come avvenga, che sperimentando sopra un solo arto, si ottengano quei già enunciati criterii, che io dissi di avere pure, benchè non sempre constatati, e che a ragione si ritengono dimostrativi della eccitazione catodica di chiusura ed anodica di apertura.

Qui sta appunto, se pur non m'inganno, il motivo, per cui credo meritevole di considerazione il metodo sperimentale da me proposto.

Con questo metodo infatti, non avvenendo alcuna recisione di nervi e tenendosi essi anzi in comunicazione coi loro centri, è presumibile che mantengano per maggior tempo le condizioni

inerenti alla loro vitalità. Ciò sembra confermato dalla circostanza, che la sopraggiungenza della contrazione unilaterale si accelera non solo colla ripetizione della corrente, che agisce elettroliticamente su essi, ma eziandio colla distruzione dell'intermedio midollo, che separando i nervi dai loro centri ne favorisce probabilmente l'alterazione, mentre per l'opposto, la contrazione unilaterale ritarda in genere colla maggiore lunghezza dell'interposto midollo, o colla maggiore abbondanza di quella sostanza nervosa centrale, che tanto sembra influire a mantenerne la integrità.

D'altra parte con questo metodo, che offre alla diretta osservazione un arto catodico ed un arto anodico, siamo sempre sicuri che la eccitazione avvenne o sempre ad ambo i poli, o soltanto alla chiusura o all'apertura, o che avvenne invece ad un solo polo, a seconda che osserviamo contrazioni bilaterali di chiusura ed apertura, ovvero di sola chiusura od apertura, ovvero finalmente contrazioni unilaterali.

Il metodo invece dell'unico arto, quale almeno dagli stessi suoi citati criteri dimostrativi, risulterebbe adoperato da Pflüger, siccome quello che è presumibilmente meno propizio a favorire la integrità del nervo, lascia legittimo adito al dubbio, che la da lui riscontrata esclusività iniziale della eccitazione catodica di chiusura ed anodica di apertura sia già un effetto della sua alterazione.

E notisi che questo riscontro non è basato sulla diretta e contemporanea osservazione della inattività di un arto anodico alla chiusura e catodico all'apertura, ma è basato invece sui criteri anzidetti e riassumibili, come vedemmo, per le correnti ascendenti: nel ritardo della contrazione di chiusura rispetto a quella di apertura: nella elisione della prima e non della seconda per recisione interpolare del nervo: nella persistenza, per la stessa recisione, del tetano di apertura, desistente invece a correnti discendenti.

Quanto al primo criterio, l'esperienza mi avrebbe dimostrato, che quando lo si ottiene, il nervo è già entrato nella quarta delle nostre fasi, poichè se sul nervo di uno degli arti della rana preparata nel mio modo ed adagiata sull'apparecchio a *C* aperto, si applica una corrente ascendente dello stesso elemento Grove, e si constata il ritardo della contrazione di chiusura rispetto a quella di apertura, aprendo questo circuito e chiudendo *C*, si

ottiene la contrazione unilaterale catodica di chiusura ed anodica di apertura, mentre in un tempo precedente lo stesso preparato aveva offerta la contrazione bilaterale di chiusura ed apertura.

Quanto al secondo criterio, esso è meno facile ad ottenersi del primo, poichè per questo si tratta soltanto di ripetere l'osservazione, fino a tanto che siasi verificato il caso del ritardo nella contrazione di chiusura, mentre invece per quello si tratta di recidere il nervo nel tratto interpolare, colla indicazione di rinnovare l'esperienza sovra altri arti, fino a tanto che l'esito corrisponda alla aspettativa. Verificandosi ora, come assai volte si verifica, la contrazione, malgrado la recisione, ed escludendo che quest'ultima sia avvenuta o troppo presto, prima della chiusura, o troppo tardi dopo di essa, la permanenza di questa contrazione dovrà significare che nella chiusura ebbe pur luogo la eccitazione anodica, e i casi relativi, che controllati col nostro metodo, avrebbero dato la contrazione bilaterale, verrebbero a contrapporsi, come prima o seconda delle nostre fasi, agli altri, che per riuscita abolizione di una delle contrazioni, corrisponderebbero alla terza o quarta delle fasi suddette.

Quanto al valore dimostrativo del tetano di apertura, persistente o desistente alla recisione interpolare di nervi percorsi da corrente ascendente o discendente, non mi perito di apprezzarlo, per la grande incostanza e per la conseguente grande incertezza di questo criterio, quale almeno è a me risultato tanto per la frequente mancanza del tetano di apertura, quanto anche per la non infrequente presenza di un tetano di chiusura, specialmente nei casi di eccitazione dei due nervi comunicanti per interposto midollo.

Dal riassunto di tali considerazioni, parmi risulti, se non altro, giustificata l'indicazione del proposto metodo di sperimentazione, il quale, volendo anche prescindere da ogni teorica interpretazione che mi permisi d'introdurre, dimostra indubbiamente il fatto costante: *che in una prima fase di relativa integrità del nervo, esso è eccitato ai due poli, tanto alla chiusura quanto all'apertura di un circuito voltaico di modica e costante intensità.*

Questo fatto, escludendo il valore eccitante del solo insorgente catelettrotone e del solo cessante anelettrotone fisico e coordinando gli effetti alle cause motrici che identicamente si

svolgono ai due poli, riconduce al più logico assunto aprioridico: *che in una prima fase di relativa integrità del nervo, devono agire eccitando rispettivamente al polo negativo e positivo l'insorgente ed il cessante cata- ed anelettrotono* (1).

(1) Stavo correggendo le bozze di questa Memoria, quando venni in cognizione di una obbiezione mossa alle due precedenti mie sullo stesso argomento, dal *Referente* di esse nel 15° vol. del *Jahresbericht ueber die Fortschritte der Anatomie und Physiologie*, Leipzig, 1887, pag. 21 e 22 della parte fisiologica.

L'obbiezione cui accenno è tanto concisamente formulata, che, onde prenderla in quella considerazione che è richiesta dalla competenza del *Referente*, deve essere ponderata e chiarita anche, ove occorra, in concorrenza del medesimo.

Come però ha essa per fondamento l'addebitatami inavvertenza di un anode e di un catode fisiologico al punto di sezione, e come la presente Memoria, a differenza delle precedenti, verte sulla eccitazione anodica e catodica di nervi non sezionati, così ho fiducia, che mancando la condizione fondamentale di detta obbiezione, possa essa avere, dal principale fatto enunciato nella medesima, una adeguata risposta.

Sul processo normale di ossificazione;

Osservazioni del Dott. DROGOU

Studiando la parte che la scissione indiretta degli elementi prende nello sviluppo normale dell'osso, ho potuto rilevare alcune particolarità che contribuiscono a rischiarare la questione tanto controversa della ossificazione.

L'osservazione è stata portata su un gran numero di ossa e cartilagini in diverso periodo di sviluppo e di accrescimento, tratte da mammiferi di diverse specie; e i metodi di esame furono quelli descritti dal Flemming e dal Prof. Bizzozero per la dimostrazione delle mitosi, e quelli più usuali della tecnica microscopica per lo studio del tessuto osseo.

Confermato il fatto già noto che le cellule ossee non si moltiplicano e che l'attività riproduttiva spetta agli elementi cartilaginei, periostei e midollari, ho determinato il rapporto in cui, a seconda del periodo di sviluppo, si trovano le mitosi in questi organi.

In un osso lungo di embrione, prima che siano ossificate le epifisi, si nota moltiplicazione attiva degli elementi negli strati corticali delle epifisi (fig 1), e scarsa negli strati centrali e nelle colonne che formano la cartilagine epifisaria, nonchè nello strato osteoblastico del periostio e negli osteoblasti che circondano le trabecole centrali della diafisi.

Di qui una sproporzione marcata fra la grossezza dell'epifisi e quella della diafisi che si presenta esile e corta.

Nei punti dell'epifisi ove in seguito si formerà una sporgenza, gli elementi si moltiplicano maggiormente e appajono più stipati, con poca sostanza fondamentale interposta.

Avvenuta l'ossificazione dell'epifisi scompajono le mitosi dagli strati corticali che rappresentano la cartilagine articolare, ma se ne trovano ancora negli strati profondi in vicinanza delle trabecole (fig. 2, a).

Nelle colonne cartilaginee del disco intermediario si trovano numerose mitosi negli strati più elevati (fig. 3, *c*), ove le cellule sono piccole e schiacciate, ma non se ne trovano alla base delle colonne, ove le capsule sono considerevolmente dilatate e i nuclei delle cellule hanno subito un corrispondente ingrossamento e presentano scarsa cromatina raccolta in pochi accumuli periferici (fig. 3, *f*). Questi grossi elementi pare che si distruggano quando l'invasione dei vasi dalla parte del midollo, ne apre le capsule. Non si trova mai di questi nuclei ingrossati frammisti agli elementi midollari fra le trabecole della diafisi.

Il processo di ossificazione che, a parte la disposizione degli elementi cartilaginei, era considerata analoga nella diafisi e nell'epifisi, pare che in questa si compia altrimenti. Infatti nell'epifisi le capsule cartilaginee degli strati profondi sono bensì ingrandite ma i nuclei non lo sono, o pochissimo, nè si presentano mai poveri di sostanza cromatica (fig. 2, *b*). Di più: questi elementi sono capaci di scindersi per cariocinesi e di queste se ne trovano in capsule già a contatto con anse vascolari ed elementi midollari. Non è raro trovare di questi nuclei, così distinti per la grossezza e pel modo di colorarsi, in capsule già aperte o addirittura frammisti agli elementi midollari. La deposizione dei sali calcari si inizia talora attorno a capsule chiuse e non è improbabile che il nucleo della cellula cartilaginea rimanga circondato da sostanza ossea, trasformandosi in un nucleo di cellula ossea (fig. 2). Questa opinione è confortata dal trovare spesso accanto ai nuclei sferici ordinari altri nuclei, e questi sempre nelle capsule più vicine alle trabecole, i quali sono piccoli, contratti, ricchissimi di cromatina, spinti contro un punto della parete della capsula o tenuti al centro da un protoplasma raccolto a guisa di reticolo. Nella parte dell'epifisi che aderisce alla cartilagine epifisaria, destinata a provvedere gli elementi per l'aumento in lunghezza della diafisi e in parte anche per le trabecole dell'epifisi, la deposizione dei sali calcari attorno e fra le capsule cartilaginee pare ancora più evidente e non si può quasi dubitare che i nuclei delle cellule cartilaginee si conservino per costituire le cellule ossee (fig. 3, *e*).

Nel periodo postembrionario entrano in attività gli osteoblasti dello strato profondo del periostio, più specialmente nel punto ove questo termina confondendosi colla periferia del disco di ossificazione e colla cartilagine articolare. L'attività degli elementi

alla periferia della cartilagine di incrostazione pare destinata a provvedere al suo accrescimento; perchè, come fu detto, in essa non si trovano più mitosi nella vita postembrionaria e non è probabile che diventino elementi di essa quelli degli strati profondi che hanno caratteri tanto diversi. Un altro fattore dell'accrescimento della cartilagine articolare è dato dall'aumento della sostanza fondamentale per cui le cellule appaiono qui più distanti l'una dall'altra, che non negli strati corticali di un'epifisi ancora cartilaginea.

Anche gli osteoblasti che circondano le trabecole ossee si moltiplicano attivamente e più nella fitta rete di trabecole della sostanza spongiosa dell'epifisi, che in quella della diafisi.

Nelle ossa corte si osservano mitosi numerose nella cartilagine temporanea durante la vita embrionaria e se ne riscontrano, a ossificazione progredita, negli strati profondi della buccia cartilaginea che le avvolge (fig. 4). In un periodo più avanzato nelle porzioni di cartilagine che entrano a costituire le piccole giunture si trova qualche mitosi negli strati profondi, nessuna nei superficiali; se ne hanno inoltre nel periostio e nelle cellule condroidi che si trovano al limite fra le cartilagini articolari e le capsule e i legamenti.

Nelle ossa craniane si moltiplicano per mitosi gli elementi del connettivo che forma le fontanelle e le suture, ma soltanto negli strati più vicini alla sostanza ossea, che sono come una continuazione dello strato osteoblastico del periostio della superficie esterna dell'osso.

In questo periostio sono pur numerose le mitosi, mentre sono rarissime negli osteoblasti che sono attorno alle trabecole della diploe. Negli osteoblasti che rivestono la superficie interna dell'osso non ho potuto riscontrare delle mitosi.

Nelle cartilagini permanenti, cartilagini costali e false coste, l'accrescimento avviene per moltiplicazione degli elementi preesistenti tanto negli strati centrali, quanto nei periferici (fig. 5).

Il pericondrio presenta qualche mitosi nello strato profondo, ma non pare menomamente destinato a produrre cellule cartilaginee; quegli elementi degli strati a contatto colla cartilagine i quali presentano mitosi, sono decisamente elementi cartilaginei e non appartengono più al pericondrio.

La zona di ossificazione delle coste si comporta come quella di un osso lungo.

Concludendo adunque si può ritenere che il tessuto osseo per sè non è capace di aumentare di volume, ma a ciò si richiede l'attività degli elementi delle cartilagini, del periostio e del midollo che apportino nuovo tessuto.

L'ossificazione non avviene allo stesso modo nell'epifisi e nelle estremità della diafisi; qui è puramente neoplastica, là invece pare in qualche punto metaplastica.

Le cartilagini articolari presentano una certa indipendenza dalle cartilagini destinate alla ossificazione per la qualità degli elementi e per la loro fissità, poichè si moltiplicano soltanto gli elementi di passaggio fra esse e le capsule, i legamenti e il periostio, e non mai quelli del corpo della cartilagine.

Il pericondrio è paragonabile allo strato esterno del periostio, e le sue funzioni sono limitate alla sola protezione della cartilagine senza prender parte alcuna al suo accrescimento.

SPIEGAZIONE DELLE FIGURE

- FIG. 1. Sezione longit. della testa del femore di gatto neonato (Zeiss. oc. 2, obb. C).
a) legamento rotondo.
- FIG. 2. Sezione longit. della testa dell'omero di cavia di 11 giorni (Zeiss oc. 2, obb. E).
a) mitosi nelle cellule cartilaginee profonde;
b) Capsula cartilaginea con un alone scuro per precipitazione di sali calcari (Colorazione coll'ematossilina), e nucleo raggrinzato;
c) Cellule ossee;
d) Trabecole dell'epifisi;
e) Cellule cartilaginee con capsula aperta.
- FIG. 3. Cartilagine epifisaria di omero di cavia di 7 giorni (Zeiss. oc. 2, obb. E).
a) Zona delle colonne cartilaginee;
b) Trabecole dell'epifisi;
c) Mitoi nelle cellule cartilaginee disposte in colonna;
d) Mitoi nelle cellule disperse sopra le colonne;
e) Cellule cartilaginee in mezzo a sostanza fondamentale in cui sono depositati sali calcari;
f) Cellule cartilaginee con nucleo grosso in via di disfacimento.
- FIG. 4. Sezione di un piccolo osso del metatarso di cavia di 11 giorni (Zeiss. oc. 2, obb. E).
- FIG. 5. Sezione di cartilagine costale di coniglio di 6 giorni (Zeiss. oc. 2, obb. E).
a) Pericondrio e zona di passaggio da questo al tessuto cartilagineo;
b) Cartilagine con mitosi.

L'Accademico Segretario
GIUSEPPE BASSO.

Fig. 1

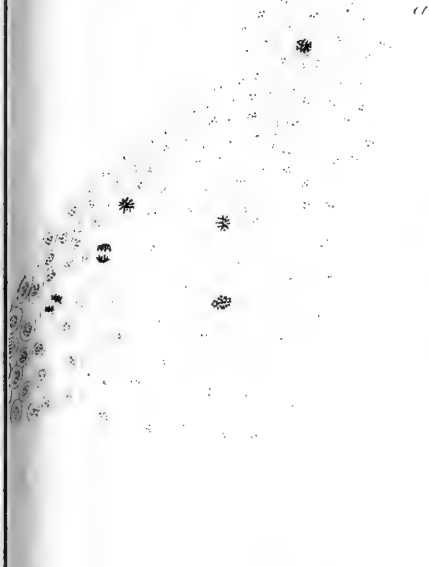


Fig. 2.

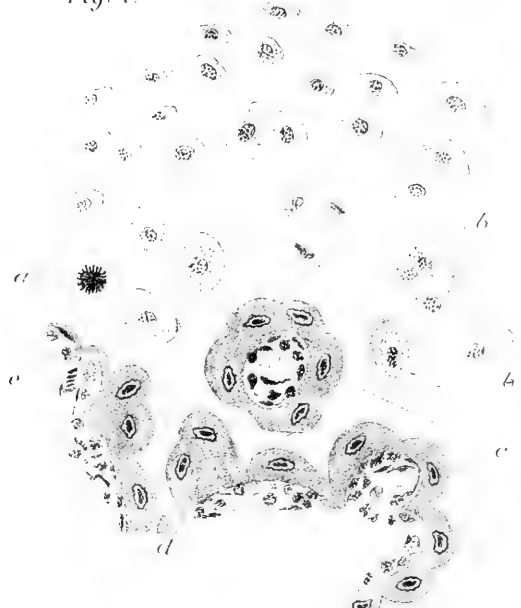


Fig. 3.

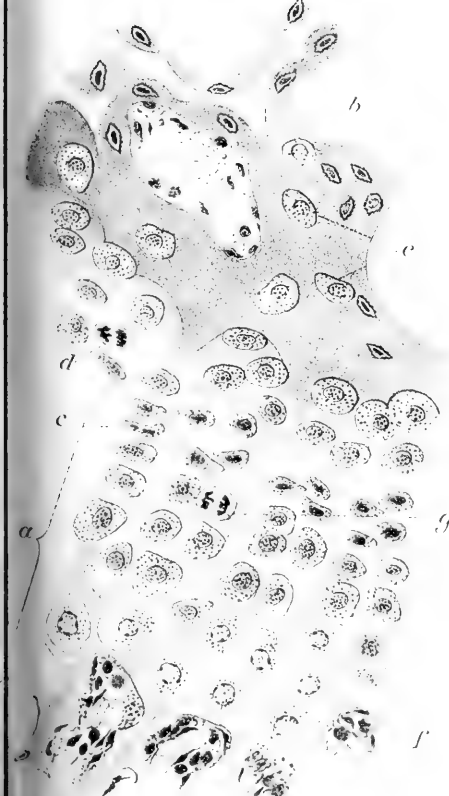
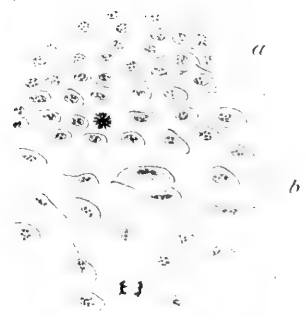


Fig. 4.



Fig. 5.





GIUNTA ACCADEMICA PER IL PREMIO BRESSA

Programma pel settimo premio Bressa

La Reale Accademia delle Scienze di Torino, uniformandosi alle disposizioni testamentarie del Dottor Cesare Alessandro BRESSA, ed al Programma relativo pubblicati in data 7 Settembre 1876, annunzia che col 31 Dicembre 1888 si chiuse il Concorso per le opere scientifiche e scoperte fattesi nel quadriennio 1885-88, a cui erano solamente chiamati Scienziati ed Inventori Italiani.

Contemporaneamente essa Accademia ricorda che, a cominciare dal 1° Gennaio 1887, è aperto il Concorso pel quinto premio BRESSA, a cui, a mente del Testatore, saranno ammessi **Scienziati ed Inventori di tutte le Nazioni**.

Questo Concorso sarà diretto a premiare quello Scienziato di qualunque Nazione egli sia, che durante il quadriennio 1887-90, « a giudizio dell'Accademia delle Scienze di Torino, avrà fatto « la più insigne ed utile scoperta, o prodotto l'opera più celebre « in fatto di scienze fisiche e sperimentali, storia naturale, ma- « tematiche pure ed applicate, chimica, fisiologia e patologia, non « escluse la geologia, la storia, la geografia e la statistica. »

Questo Concorso verrà chiuso coll'ultimo Dicembre 1890.

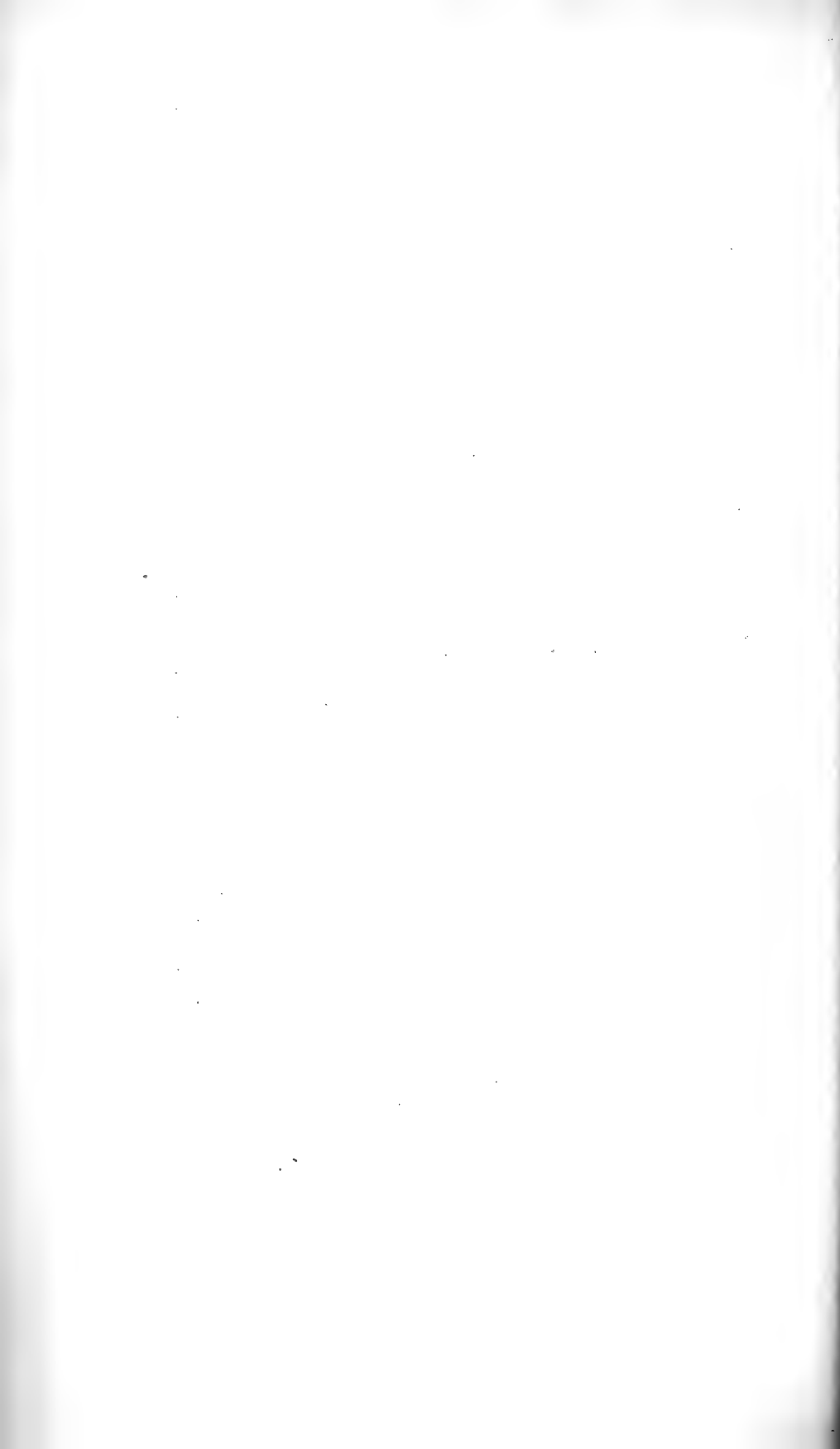
La somma destinata al premio sarà di lire 12000 (dodicimila).

Nessuno dei Soci nazionali residenti o non residenti dell'Accademia Torinese potrà conseguire il premio.

Torino, 1° Gennaio 1889.

IL PRESIDENTE DELL'ACCADEMIA
A. GENOCCHI.

IL SEGRETARIO DELLA GIUNTA
A. NACCARI.



SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZE del 30 Dicembre 1888 e 13 Gennaio 1889 . . .	Pag. 139
BASSO — Commemorazione del conte Paolo Ballada di Saint-Robert »	141
OEHL — Nuove esperienze sulla eccitazione voltaica dei nervi . . . »	151
DROGOUL — Sul processo normale di ossificazione »	170



ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. 6^a 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze





CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 27 Gennaio 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO SENATORE ARIODANTE FABRETTI

VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, SALVADORI, BRUNO, BASSO, D'OVIDIO, BIZZOZERO, FERRARIS, MOSSO, GIBELLI, GIACOMINI.

Si legge l'atto verbale dell'adunanza precedente che è approvato.

Tra le pubblicazioni offerte in omaggio all'Accademia vengono segnalate le seguenti:

« *Nuove figure elettriche*; » Nota del Prof. Augusto RIGHI, Corrispondente dell'Accademia, presentato dal Socio BASSO.

« *Cyclones et trombes* », del Prof. Giovanni LUVINI; opuscolo che fa seguito ad un altro collo stesso titolo del medesimo autore, presentato pure dal Socio BASSO.

A nome del Socio NACCARI, viene presentata dal Socio BASSO la seguente Memoria del Prof. Ciro CHISTONI, dell'Università di Modena: « *Sul calcolo del coefficiente magnetometrico per i magnetometri costrutti secondo il metodo di Gauss modificati da Lamont* »

L E T T U R E

*Sul calcolo del coefficiente magnetometrico
per i magnetometri costrutti secondo il metodo di Gauss,
modificato da Lamont;*

Nota del Prof. CIRO CHISTONI

È noto che per i magnetometri, costrutti secondo il metodo di Gauss, modificato da Lamont, tali che portino l'asta, sulla quale si colloca il magnete delle oscillazioni, quando viene usato come magnete deviatore, così che la direzione di questa stia in un piano verticale perpendicolare al piano verticale, che passa per l'asse magnetico del magnetino delle deviazioni, la formola che dà il rapporto fra la componente orizzontale H del magnetismo terrestre ed il momento magnetico M a 0° di temperatura dell'ago delle oscillazioni è dato dalla formola:

$$\frac{H}{M} = \frac{2(1-a\tau)(1-hH\text{sen}\varphi)}{R^3(1+3\beta\tau)\text{sen}\varphi} \left(1 + \frac{p}{R^2(1+2\beta\tau)} + \left. \begin{array}{l} \dots (1) \\ + \frac{q}{R^4(1+4\beta\tau)} + \dots \end{array} \right\} \right)$$

nella quale φ è la deviazione dell'asse magnetico del magnete sospeso, dal meridiano magnetico, quando questo magnete si trovi sotto l'azione dell'ago delle oscillazioni alla distanza R ; a ed h sono rispettivamente i coefficienti di temperatura e di induzione dell'ago delle oscillazioni; τ la temperatura dell'asta metrica e dell'ago delle oscillazioni e β è il coefficiente di dilatazione lineare della sbarra sulla quale si misurano le distanze R . Questa sbarra in generale è di ottone, per la qualcosa $\beta = 0,000018$.

p , q ecc. sono coefficienti, che dipendono dalle dimensioni dei due magneti, che si adoprano per la misura delle deviazioni e dalla distribuzione del magnetismo in essi.

Tanto il Lamont (*) quanto il Lloyd (**) con considerazioni teoriche, ottennero così espressi i valori di p e di q

$$p = 0,1806 (2 l^2 - 3 l_1^2)$$

$$q = 0,0326 \left(3 l^4 - 15 l^2 l_1^2 + \frac{45}{8} l_1^4 \right),$$

nelle quali l è la lunghezza del magnete deviatore, ossia delle oscillazioni ed l_1 è la lunghezza del magnetino deviato. I valori di p e di q , che si deducono praticamente, corrispondono con una certa approssimazione ai valori teorici; per la qualcosa si può concludere che se si arriva a dare ai due magneti lunghezze tali che

$$3 l^4 - 15 l^2 l_1^2 + \frac{45}{8} l_1^4 = 0, \tag{2}$$

la formola (1) si ridurrà alla più semplice:

$$\frac{H}{M} = \frac{2(1 - a\tau)(1 - h H \text{sen } \varphi)}{R^3(1 + 3\beta\tau) \text{sen } \varphi} \left(1 + \frac{p}{R^2(1 + 2\beta\tau)} \right) \tag{3}.$$

Dalla (2), posto $l=1$, e sapendo che in pratica è $l > l_1$ risulta $l_1 = 0,47$.

Generalmente i magnetometri che ora sono in uso in Italia soddisfano a questa condizione, con sufficiente approssimazione, cosicchè a questi è applicabile la (3).

Chiamo il p della (3) col nome di *coefficiente magnetometrico*.

Per avere p non sarebbe prudente di calcolarlo colla formola teorica; ed in pratica difatti si deduce p nel seguente modo. Si fanno misure di deviazioni a due distanze R_1 ed R_2 , ottenendo così le deviazioni φ_1 e φ_2 alle temperature τ_1 e τ_2 ; posto

$$\frac{2(1 - a\tau_1)(1 - h H \text{sen } \varphi_1)}{R_1^3(1 + 3\beta\tau_1) \text{sen } \varphi_1} = A_1, \quad \frac{2(1 - a\tau_2)(1 - h H \text{sen } \varphi_2)}{R_2^3(1 + 3\beta\tau_2) \text{sen } \varphi_2} = A_2,$$

(*) *Handbuch des Erdmagnetismus und Handbuch des Magnetismus.*

(**) *On the det. of the Intens., etc.* (Tran. of the Irish. Acad. vol. XXI).

Per i coefficienti si abbia speciale riguardo alla Memoria dello SCHNEEBELI: *Beitrage zur Kenntniss des Stabmagnetismus* (Pogg. Ergänzungsbd. VI S. 14).

ed ammesso che H non varii durante le esperienze, si giunge facilmente alla seguente formola:

$$p = \frac{A_1 - A_2}{\frac{A_2}{R_2^2(1 + 2\beta\tau_2)} - \frac{A_1}{R_1^2(1 + 2\beta\tau_1)}} \quad (4).$$

Siccome il valore di p si deduce sempre da una lunga serie di osservazioni, così l'uso di questa formola riesce faticoso; e perciò si è cercato di ridurla ad una espressione più facilmente calcolabile. A Greenwich difatti, è da molti anni che si calcola il valore di p colla formola più semplice

$$p = \text{cost.} (1 + 2\beta\tau_1)(\log A_2 - \log A_1) \quad (5),$$

che si deduce con facilità dalla (4) ridotta alla forma

$$p = \frac{\left(\frac{A_1}{A_2} - 1\right) R_1^2(1 + 2\beta\tau_1)}{\frac{R_1^2(1 + 2\beta\tau_1)}{R_2^2(1 + 2\beta\tau_2)} - \frac{A_1}{A_2}} \quad (6).$$

Difatti se sviluppiamo in serie $\frac{A_1}{A_2}$ otteniamo:

$$\frac{A_1}{A_2} = 1 + \log_{\text{nat}} \frac{A_1}{A_2} + \frac{1}{1.2} \log_{\text{nat}}^2 \frac{A_1}{A_2} + \frac{1}{1.2.3} \log_{\text{nat}}^3 \frac{A_1}{A_2} + \dots$$

E poichè $\frac{A_1}{A_2}$ difficilmente può raggiungere il valore 0,988, così, prescindendo dal segno, il valore di $\frac{1}{2} \log_{\text{nat}}^2 \frac{A_1}{A_2}$, può essere al massimo 0,00007, quantità trascurabile rispetto ad 1; e perciò più brevemente si può ritenere

$$\frac{A_1}{A_2} = 1 + \log_{\text{nat}} \frac{A_1}{A_2},$$

che posto nella (6) dà

$$p = - \frac{R_1^2(1 + 2\beta\tau_1)(\log A_2 - \log A_1)}{(\log A_2 - \log A_1) + \left\{ \frac{1}{R_2^2} [1 + 2\beta(\tau_1 - \tau_2)] - 1 \right\} \log e} \quad (7).$$

Se al denominatore di questa frazione si pone

$$(\log. A_2 - \log. A_1) = 0$$

la (7) si riduce alla (5), come vedremo.

In questo lavoro mi propongo di esaminare quale sia l'approssimazione da raggiungersi nei termini della frazione che esprime p , per le misure assolute degli elementi del magnetismo terrestre, che da anni si fanno in Italia, se sia lecito di ritenere $(\log. A_2 - \log. A_1) = 0$ al denominatore, e se il numeratore sia riducibile a forma più semplice.

Nelle misure della componente orizzontale H del magnetismo terrestre, che si fanno in viaggio, si richiede l'approssimazione

$$\frac{\partial H}{H} = \pm 0,0005 .$$

Quando le misure delle deviazioni si facciano alla distanza R , è noto che l'approssimazione di p va calcolata colla

$$\partial p = \pm 2 R^2 \frac{\partial H}{H} ;$$

per la qualcosa, se R_1 è la minima distanza che si adotta in un sistema di misure, la approssimazione massima richiesta in p sarà espressa dalla

$$\partial p = \pm 2 R_1^2 \frac{\partial H}{H} = \pm 0,001 R_1^2 .$$

Posto

$$N = R_1^2 (1 + 2 \beta \tau_1) (\log A_2 - \log A_1)$$

$$D = (\log A_2 - \log A_1) + \left\{ \frac{R_1^2}{R_2^2} [1 + 2 \beta (\tau_1 - \tau_2)] - 1 \right\} \log e ,$$

si ottiene:

$$p = -\frac{N}{D} ,$$

$$\partial D = \pm 0,001 \frac{D^2}{\log A_2 - \log A_1} (*)$$

$$\partial N = \pm 0,001 D R_1^2 .$$

(*) Il fattore $(1 + 2 \beta \tau_1)$ che moltiplicherebbe $(\log. A_2 - \log A_1)$ può ritenersi uguale ad 1, senza errore sensibile, come vedremo.

In pratica si assumono sempre i valori di R_1 e di R_2 per modo che $R_2 = 1,3 R_1$, circa; cosichè il valore di $\left(\frac{R_1^2}{R_2^2} - 1\right) \log e$ è di circa $-0,18$. Il valore di $(\log A_2 - \log A_1)$, ben difficilmente raggiunge $0,005$, e per conseguenza la massima approssimazione richiesta in D sarà

$$\partial D = \pm 0,006.$$

Perciò in generale al denominatore della (7) si potrà trascurare $(\log A_2 - \log A_1)$. Di più, siccome il valore di $(\tau_1 - \tau_2)$ ben difficilmente raggiunge l'unità, così il fattore di correzione $(1 + 2\beta(\tau_1 - \tau_2))$ sarà sempre trascurabile. E sarebbe trascurabile anche se fosse $(\tau_1 - \tau_2) = \pm 6$; nel qual caso però dovrebbero senz'altro essere rigettate le osservazioni, perchè se durante il tempo (venti minuti circa per una persona pratica, non più di un'ora per un principiante) nel quale si fanno le due osservazioni di deviazioni, avvenisse una variazione di temperatura di anche soli tre o quattro gradi, non sarebbe possibile che l'astrometrica ed il magnete deviatore seguissero tale variazione di temperatura nemmeno coll'approssimazione di un grado.

Perciò la espressione di D può essere così ridotta (*):

$$D = \left(\frac{R_1^2}{R_2^2} - 1\right) \log e,$$

e per conseguenza, per quanto si disse, il valore di D è circa $-0,18$.

L'espressione generale di N , quando pel momento si trascuri il fattore di correzione $(1 + 2\beta\tau_1)$, può essere così ridotta:

$$N = R_1^2 \left\{ \begin{aligned} &\log [1 + a(\tau_1 - \tau_2)] + \log [1 + h H(\sin \varphi_1 - \sin \varphi_2)] + \\ &+ \log [1 + 3\beta(\tau_1 - \tau_2)] + \log \frac{R_1^3}{R_2^3} + \log \frac{\sin \varphi_1}{\sin \varphi_2} \end{aligned} \right\}$$

(*) La (7) quindi diventa

$$p = - \frac{R_1^2 (1 + 2\beta\tau_1) (\log A_2 - \log A_1)}{\left(\frac{R_1^2}{R_2^2} - 1\right) \log e}$$

e poichè in una serie di osservazioni sono costanti R_1 ed R_2 essa può ridursi alla

$$p = \text{cost.} (1 + 2\beta\tau_1) (\log A_2 - \log A_1)$$

che è poi la (5) della quale si fa uso a Greenwich.

Attribuendo successivamente ad R_1 uno dei minimi valori che si assumono praticamente, p. e. ponendo $R_1 = 23$ (*) ed uno dei maggiori p. e. $R_1 = 30$, nel primo caso avremo

$$\partial N = \pm 0,09 ,$$

e nel secondo

$$\partial N = \pm 0,16 .$$

Cominciando dal primo termine del polinomio esprimente N , ammettiamo che il coefficiente a non possa mai superare $0,0006$ (**). In questo caso, perchè il primo termine fosse trascurabile dovrebbe essere

$$0,0006 (\tau_1 - \tau_2) < \pm 0,00040 \text{ per } R_1 = 23$$

$$0,0006 (\tau_1 - \tau_2) < \pm 0,00042 \text{ per } R_1 = 30$$

ossia dovrebbe essere $(\tau_1 - \tau_2) \leq \pm 0,7$.

E supposto $a = 0,0003$, vale a dire, dando ad a , uno dei più piccoli valori che si incontrano in pratica, il primo termine sarebbe trascurabile solo per $(\tau_1 - \tau_2) \leq \pm 1^{\circ},4$.

Sarà perciò prudente il ritenere sempre nella formola (7) il primo termine del polinomio esprimente N ; ed in ogni modo converrà studiare ogni singolo caso che si presenti, prima di dichiarare che esso non influisca sul risultato finale di p .

Per studiare l'influenza del secondo termine

$$R^2, \log [1 + h H(\text{sen } \varphi_1 - \text{sen } \varphi_2)]$$

(*) Credo inutile di ricordare che le unità fondamentali di misura adottate, sono il centimetro, il grammo, ed il secondo di tempo medio.

(**) Un magnete che avesse il coefficiente di temperatura maggiore di $0,0006$ non sarebbe da rigettarsi, ma dovrebbe essere usato con moltissime precauzioni. Quando un magnete avesse il coefficiente di temperatura uguale a $0,0008$ dovrebbe già essere rigettato.

I magneti che generalmente s'adoprono in Italia (p. es. all' Ufficio Centrale di Meteorologia; all' Osservatorio di Napoli; all' Osservatorio di Piacenza; all' Istituto Fisico di Torino e all' Istituto Fisico di Modena) sono a collimatore ed escono dalle officine inglesi del Dover o dell' Elliot. Il coefficiente di temperatura di questi magneti raggiunge difficilmente il valore $0,0005$. Di otto di questi magneti da me studiati, il maggiore coefficiente di temperatura che trovai fu $0,000541$.

poniamo in esso uno dei più grandi valori che possa avere h , p. e. 0,015: poniamo $H = 0,27$ valore massimo che si possa verificare in Italia; e come generalmente s'incontra in pratica poniamo $(\text{sen } \varphi_1 - \text{sen } \varphi_2) = 0,1$. Allora questo termine per $R_1 = 23$ diverrà 0,089 e per $R_1 = 30$ diverrà 0,153; quindi in generale questo termine può essere trascurato.

Il terzo termine $R_1^2 \log. [1 + 3\beta (\tau_1 - \tau_2)]$ è sempre trascurabile. Poniamo infatti $\beta = 0,000018$; poniamo per $(\tau_1 - \tau_2)$ la variazione di temperatura massima tollerabile durante le esperienze, ossia $(\tau_1 - \tau_2) = \pm 3^\circ$ e poniamo $R_1 = 30$; allora il valore di questo termine diverrebbe $\pm 0,04$. Esso dunque è sempre trascurabile.

Nè è a credersi che quando il terzo termine sia positivo (*) come lo è costantemente il secondo, ossia quando $(\tau_1 - \tau_2)$ sia positivo, la somma del secondo e del terzo termine possa alterare in generale l'approssimazione richiesta in N ; poichè bisogna tenere presente che qui abbiamo considerato per questi due termini dei casi limiti, che ben difficilmente si avverano in pratica, perchè in generale si avrà $h < 0,01$; $H < 0,27$; $(\tau_1 - \tau_2) < 2^\circ$. Tuttavia quando all'atto pratico si manifesti che ambedue i termini si avvicinano a questi casi estremi, sarà bene ritenere nella formula (7) il secondo termine, e trascurare il terzo, come quello che ha minore importanza.

Verifichiamo da ultimo l'influenza del coefficiente $(1 + 2\beta_1\tau)$, che moltiplica R_1^2 , sul valore di N .

Il valore di $(\log A_2 - \log A_1)$ è difficilmente superiore a 0,005; poniamo pure, ciò che non si avvererà mai che sia uguale a 0,01. Allora il numeratore della frazione (7) ossia N , diverrà

$$0,01 R_1^2 + 0,00000036 R_1^2 \tau_1.$$

Per $R_1 = 23$ il secondo termine di questo binomio, posto anche $\tau_1 = 45^\circ$ diverrebbe 0,009; e per $R_1 = 30$ diverrebbe 0,015.

(*) Quando $3\beta(\tau_1 - \tau_2)$ è positivo, anche $\log [1 + 3\beta(\tau_1 - \tau_2)]$ è positivo; quando invece il primo è negativo, anche il secondo è negativo, perchè, nel primo caso $[1 + 3\beta(\tau_1 - \tau_2)]$ è compreso fra 1 e 2; nel secondo è compreso fra 0 ed 1.

Il secondo termine è sempre positivo, perchè $(\text{sen } \varphi_1 - \text{sen } \varphi_2)$ è positivo, h ed H sono positivi e perciò

$$1 + hH(\text{sen } \varphi_1 - \text{sen } \varphi_2) > 1.$$

Per conseguenza il fattore $(1 + 2\beta\tau_1)$ può essere ritenuto, senza errore sensibile uguale ad uno.

Dopo queste considerazioni, ammesso anche, per tenerci sulle generali, di non dovere trascurare il secondo termine di N , è lecito di dare all'espressione di p la forma

$$p = - \frac{\left. \log [1 + a(\tau_1 - \tau_2)] + \log [1 + hH(\sin \varphi_1 - \sin \varphi_2)] + \log \frac{R_1^3}{R_2^3} + \log \frac{\sin \varphi_1}{\sin \varphi_2} \right\}}{\left(\frac{R_1^2}{R_2^2} - 1 \right) \log e} = - \frac{N}{D} \quad (8).$$

Per verificare quale precisione si richieda nei valori di R_1 , R_2 , φ_1 e φ_2 che entrano nella (8) affine di avere

$$\partial p = \pm 2 R_1^2 \frac{\partial H}{H} = \pm 0,001 R_1^2,$$

ossia per avere

$$\partial D = \pm 0,006$$

e

$$\partial N = \pm 0,09 \quad \text{per } R_1 = 23$$

$$\partial N = \pm 0,16 \quad \text{per } R_1 = 30$$

cominciamo dall'esaminare quale sia l'approssimazione richiesta in R_1 ed R_2 considerati come facenti parte del denominatore della frazione esprimente p . Ritenendo, come si disse, che

$$R_2 = 1,3 R_1$$

si avrà:

$$\partial R_1 = \pm 1,512 R_2 \partial D$$

$$\partial R_2 = \pm 1,965 R_2 \partial D.$$

E poichè uno dei minimi valori che si attribuisca ad R_2 è 30, così avremo:

$$\partial R_1 = \pm 0,27$$

$$\partial R_2 = \pm 0,35.$$

È evidente che una tale approssimazione è così grossolana, che ci esonera da qualunque preoccupazione.

Consideriamo ora R_1^2 del numeratore. In pratica si verifica bene difficilmente che il polinomio che moltiplica R_1^2 abbia un valore maggiore di 0,005. Per maggiore sicurezza poniamo che esso possa giungere al valore 0,01; avremo allora

$$\partial R_1 = \pm \frac{\partial N}{0,02 R_1},$$

ossia

per $R_1 = 23$	$\partial R_1 = \pm 0,19$
per $R_1 = 30$	$\partial R_1 = \pm 0,27$.

Nemmeno in questo primo fattore del numeratore quindi c'è pericolo di commettere tale errore che possa influire sulla precisione che si richiede in p .

Verifichiamo finalmente quale debba essere l'approssimazione da raggiungersi in R_1 ed in R_2 per quanto essi entrano a formare il rapporto $R_1^3 : R_2^3$,

Abbiamo

$$\partial R_1 = \pm \frac{\partial N}{3 R_1 \log e}$$

$$\partial R_2 = \pm \frac{R_2}{3 R_1^2 \log e} \partial N.$$

Ritenuto sempre $R_2 = 1,3 R_1$, consegue

$\partial R_1 = \pm 0,0030$	$\partial R_2 = \pm 0,0039$	per $R_1 = 23$
$\partial R_1 = \pm 0,0041$	$\partial R_2 = \pm 0,0053$	per $R_1 = 30$.

In qualunque magnetometro, per quanto poco studiato, è presumibile che le lunghezze R_1 ed R_2 si conoscano, in valore assoluto, con maggiori approssimazioni di quelle qui sopra indicate.

Dunque possiamo concludere che non è difficile avere per R_1 e per R_2 dei valori tanto precisi, i quali permettano di calcolare p colla voluta approssimazione.

Studiamo ora quale sia la precisione che si dovrebbe raggiungere in φ_1 ed in φ_2 , considerati però solo nel rapporto $\text{sen } \varphi_1 : \text{sen } \varphi_2$ (*).

(*) Non vale certo la pena di studiare l'approssimazione che occorre in $(\text{sen } \varphi_1 - \text{sen } \varphi_2)$ fattore del prodotto hH ($\text{sen } \varphi_1 - \text{sen } \varphi_2$), perchè da quanto si disse, quando anche non sia il caso di trascurare il termine

$$\log [1 + hH(\text{sen } \varphi_1 - \text{sen } \varphi_2)]$$

l'approssimazione che si richiede in $(\text{sen } \varphi_1 - \text{sen } \varphi_2)$ è sempre grossolana.

L'approssimazione richiesta in φ , ed in φ_2 è data dalle

$$\partial \varphi_1 = \pm \frac{\text{tang } \varphi_1}{R_1^2 \log e} \partial N \qquad \partial \varphi_2 = \pm \frac{\text{tang } \varphi_2}{R_1^2 \log e} \partial N,$$

ossia in generale

$$\partial \varphi = \pm \frac{\text{tang } \varphi}{R_1^2 \log e} \partial N.$$

Nei magnetometri generalmente in uso, il circolo orizzontale non permette di apprezzare oltre i 10". Aggiungasi a ciò le variazioni della declinazione che succedono durante l'osservazione delle deviazioni, delle quali non si può tener calcolo da chi è privo d'istrumenti di variazione (e perciò da chiunque lavori in campagna); gli errori inevitabili di puntata, ecc. e non si andrà esagerati ammettendo, che chi lavora in campagna non può ottenere in φ una precisione maggiore di 20" (*).

Dall'ultima relazione si deduce che affinchè $\partial \varphi$ non superi 20", conviene che si abbia

per $R_1 = 23$	$\varphi \geq 14^\circ,0$
per $R_1 = 30$	$\varphi \geq 13^\circ,5$.

Nei paesi del Nord, dove la componente orizzontale del magnetismo terrestre ha piccolo valore, non è difficile di ottenere per φ_1 un valore che superi i due limiti qui sopra segnati; ma per φ_2 in generale si ottiene anche in quei paesi un valore minore di questi due limiti. Ad esempio a Pietroburgo con un magnetometro del modello del Wild, munito di due eccellenti magneti, si ottengono all'incirca i seguenti valori:

per $R_1 = 23$	$\varphi_1 = 24^\circ,5$
per $R_2 = 30$	$\varphi_2 = 10^\circ,7$

(*) Solo alcuni magnetometri dell'Edelmann, per quanto sappia, hanno il circolo orizzontale munito da microscopii micrometrici che danno 2"; ma una tale costruzione è errata, perchè anche nelle stazioni fisse dotate di strumenti di variazione, dove quindi si può ridurre il valore di φ ad un dato istante, non è presumibile di avere φ con precisione maggiore di 10".

Perciò uno strumento che abbia il circolo orizzontale, tale da dare 2", oltre che essere di imbarazzo per il trasporto, è anche causa di perditempo per le letture, senza per questo arrecare maggiore precisione di quella che danno i magnetometri adottati generalmente.

Ora se è difficile, per non dire impossibile, di ottenere a latitudini tanto alte un valore di φ_2 che raggiunga 14° , in Italia si avrà difficoltà anche ad avere φ_1 che raggiunga 14° .

Difatti basterà citare questi due esempi: col magnetometro Elliott n° 122, di proprietà dell'Ufficio Centrale di Meteorologia, esaminato e studiato all'Osservatorio magnetico di Kew, in Italia si ottennero all'incirca i seguenti valori:

$$\begin{array}{ll} \text{per } R_1 = 30 & \varphi_1 = 10^\circ \\ \text{per } R_2 = 40 & \varphi_2 = 4^\circ . \end{array}$$

Col magnetometro Elliott N° 35 di proprietà del Collegio Alberoni di Piacenza, che fu pure studiato all'Osservatorio di Kew, e che nello scorso anno 1888 mi venne consegnato con preghiera di ristudiarlo e di ridurlo alle unità metriche, ottenni:

$$\begin{array}{ll} \text{per } R_1 = 27,4 & \varphi_1 = 12^\circ,5 \\ \text{per } R_2 = 36,5 & \varphi_2 = 5^\circ,2 \end{array}$$

Si noti poi che per altre circostanze riguardanti l'approssimazione, che si deve ottenere in H , è necessario che φ raggiunga un certo valore (*).

Era quindi una questione importantissima quella di avere dei magneti, per mezzo dei quali anche in Italia si potessero ottenere dei valori considerevoli di φ .

Affidata la cosa alla Casa Elliott, questa riescì a costruire dei magneti (la lunghezza maggiore dei quali è di 10 centimetri)

(*) Discutendo la formola esprime H , la quale può essere messa sotto questa forma

$$H = \sqrt{\frac{Z}{\text{sen } \varphi}}$$

nella quale Z è funzione di parecchie variabili, si deduce con facilità che il valore di φ del $\text{sen } \varphi$ qui indicato conviene che non sia minore di 6° , affine di ottenere $\frac{dH}{H} = \pm 0,005$ quando la maggiore approssimazione che si possa avere in φ sia $\partial\varphi = \pm 20''$. Per la qual cosa sarà sempre bene d'avere dei magneti tali per i quali si ottenga φ_2 (che è il minore dei due φ) maggiore di 6° .

i quali applicati ad un magnetometro costruito dallo Schneider dietro mie indicazioni (*) ed usati ad Aosta diedero

$$\text{per } R_1 = 30 \qquad \varphi_1 = 20^{\circ},2$$

$$\text{per } R_2 = 40 \qquad \varphi_2 = 8^{\circ},3$$

usati a Campobasso

$$\text{per } R_1 = 30 \qquad \varphi_1 = 17^{\circ},9$$

$$\text{per } R_2 = 40 \qquad \varphi_2 = 7^{\circ},3$$

Credo che in Italia sia difficile di ottenere dei valori di φ_2 maggiori di questi. Poichè non è a credersi che si possa aumentare di molto φ_2 prendendo un magnete delle oscillazioni più lungo di dieci centimetri, perchè in questo caso per avere nella formola esprimente $H : M$ il solo coefficiente p della serie

$$1 + \frac{p}{R^2} + \frac{q}{R^4} + \text{ecc.}$$

converrebbe aumentare proporzionalmente anche la lunghezza del magnetino delle deviazioni il quale acquistando così maggiore momento magnetico, sia per l'aumento della lunghezza, della sbarra che per l'aumento d'intensità dei due poli, per essere deviato di un dato angolo dal meridiano magnetico esigerebbe una coppia maggiore di quella che basterebbe per deviare dello stesso angolo un magnete di minor lunghezza. E dato anche che si potesse raggiungere lo scopo prendendo per magnete delle oscillazioni un magnete assai lungo, si andrebbe incontro ad un altro grave inconveniente, a quello cioè di dovere servirsi di un magnetometro colossale, il quale oltre ad avere un prezzo assai elevato sarebbe disadatto per le misure in campagna. Potrebbe anche sembrare che si possa ottenere lo scopo col ridurre convenientemente le distanze R_1 ed R_2 ; ma allora si va facilmente incontro a molti altri inconvenienti, che è bene evitare.

(*) Di questo magnetometro non venne ancora pubblicata la descrizione. Un cenno si troverà nella mia Memoria: *Misure assolute degli elementi del magnetismo terrestre fatte nell'anno 1887*; pubblicata negli Annali della Meteorologia, vol. VIII, parte I.

In conclusione adunque se col nuovo magnetometro i due angoli φ hanno tale valore da soddisfare alle condizioni volute dall'angolo φ , che sta nel sen φ della formola

$$H = \sqrt{\frac{Z}{\text{sen } \varphi}}$$

il valore di φ_2 non soddisfa ancora alle esigenze del φ_2 che entra nella formola esprimente p .

E più che i punti nei quali si faranno le osservazioni andranno accostandosi all'equatore magnetico, tanto più aumenterà questo inconveniente (*). Così, ad esempio, se il Governo italiano volesse fare eseguire delle misure magnetiche nelle regioni di Massaua e di Assab, allora si otterrebbe il massimo d'incertezza nel valore di φ_2 .

Dando a φ il valore di 7° ; e posto $R_1 = 30$ si avrebbe $\partial\varphi = \pm 10''$, approssimazione che in viaggio è impossibile ottenere.

A questa incertezza si supplisce facendo un grande numero di osservazioni; si deducono per conseguenza molti valori di p , e si prende per valore di p da introdurre nella formola esprimente H , la media di tutti questi valori. E questo metodo dà sempre buoni risultati; così ad esempio col magnetometro suddetto da una serie di misure fatte nel giugno e nel luglio 1887 ottenni per media

$$p = 22,04$$

Da una seconda serie fatta nel settembre 1887

$$p = 22,27$$

da una terza serie fatta nel luglio ed agosto 1888

$$p = 22,30$$

(*) Qui si potrebbe apparentemente fare un grave appunto al sistema di osservazioni adottato in Italia e dire: Se col metodo del Gauss modificato dal Lamont non è possibile di ottenere dei dati colla voluta approssimazione per calcolare p , perchè non lo si abbandona e si adotta un altro metodo? — A questa obbiezione è ovvio rispondere, perchè date le nostre cognizioni attuali per ciò che riguarda la misura di H , non si ha un metodo migliore di quello di Gauss modificato dal Lamont. Forse si potrebbe supplire col magnetometro bifilare, ma questo sarebbe affatto disadatto per le misure in campagna.

Ed essendo $R_1 = 30$ consegue

$$\partial p = \pm 0,001 R_1^2 = \pm 0,9$$

Ora i tre suesposti valori di p differiscono fra di loro molto meno di 0,9, perciò è logico di ritenere che la media di ogni serie di osservazioni ha dato per p un valore sufficientemente approssimato.

Siccome poi il valore di p varia col momento magnetico dei due aghi (il quale può variare per uno stesso ago col tempo anche lasciando tranquillo l'ago, può variare sensibilmente in conseguenza di qualche urto, e varia colla temperatura), così p può variare sensibilmente col variare la temperatura degli aghi (*). E perciò non sarà mai abbastanza raccomandato il metodo delle misure da me sempre seguito; vale a dire quando si debbano stabilire i punti nei quali si abbiano da fare delle misure magnetiche, conviene sceglierli per modo che in quella data stagione abbiano pressochè uguale clima, e si deve sempre per ogni serie di misure calcolare il coefficiente p ; e mai fidarsi del valore di p dedotto da precedenti serie di misure.

Così ad esempio nel 1885 con un magnetometro diverso da quello ora citato feci quattro serie di misure; tre di queste (la prima, la seconda e la quarta) in pianura, una (la terza) in regioni alpine; e mentre dalle tre serie fatte in pianura ottenni per p i seguenti valori:

$$23,72 \qquad 23,38 \qquad 23,29$$

per la terza serie fatta in regioni fredde ottenni:

$$p = 22,47$$

Quando per una eventualità qualunque si sia costretti a fare in breve tempo delle misure parte in regioni fredde e parte in regioni calde, sarà prudente di dividere in due la serie di osservazioni, e calcolare p da una parte per quei punti nei quali la temperatura era alta, e dall'altra parte per quei punti nella quale la temperatura era bassa,

(*) In taluni magnetometri p non varia sensibilmente colla temperatura, in tali altri sì; ma in questo caso perchè la variazione sia sensibile, occorre in generale che la temperatura varii almeno di 10°.

Per rendere più facile il calcolo di p per mezzo della (8), basta considerare, che nei casi pratici $(\tau_1 - \tau_2)$ varia di pochissimo in una serie di misure; e che quando pure si abbia da tenere calcolo di $\log [1 + hH (\sin \varphi_1 - \sin \varphi_2)]$ il valore di $(\sin \varphi_1 - \sin \varphi_2)$ varia di pochissimo; e che per conseguenza basterà fare la media di $(\tau_1 - \tau_2)$ e di $(\sin \varphi_1 - \sin \varphi_2)$ ed introdurre come costanti questi valori nella (8).

Inoltre per una data serie di esperienze sono costanti, R_1 , R_2 , a ed h . La H come coefficiente di correzione in p può ritenersi come costante, e perciò la (8) può essere così semplificata

$$\log p = \log \text{Costante} + \log \left\{ (\log \sin \varphi_1 - \log \sin \varphi_2) + \log \text{costante} \right\},$$

nella quale *Costante* è sempre positiva poichè $\left(\frac{R_1^2}{R_2^2} - 1 \right) \log e$ è negativo ed R_1^2 è positivo.

Quanto alla disposizione da darsi al calcolo per ottenere i valori di p la cosa è semplice.

Si calcola prima di tutto

$$-\frac{R_1^2}{\left(\frac{R_1^2}{R_2^2} - 1 \right) \log e} = \text{Costante}.$$

Si fa la media di $(\tau_1 - \tau_2)$; e se si deve tenere calcolo di

$$\log \left(1 + hH (\sin \varphi_1 - \sin \varphi_2) \right),$$

si fa la media anche di $(\sin \varphi_1 - \sin \varphi_2)$ e poi si calcola

$$\begin{aligned} \log \left(1 + a(\tau_1 - \tau_2) \right) + \log \left(1 + hH (\sin \varphi_1 - \sin \varphi_2) \right) + \log \frac{R_1^3}{R_2^3} \\ = \log \text{costante}, \end{aligned}$$

nella quale per $(\tau_1 - \tau_2)$ e per $(\sin \varphi_1 - \sin \varphi_2)$ si introducono le medie suddette.

Si dispongono in colonna i diversi valori di

$$(\log \sin \varphi_1 - \log \sin \varphi_2)$$

e ad ognuno di questi si aggiunge $\log \text{costante}$, formando così una seconda colonna di numeri. Sopra una terza colonna si scri-

vono i logaritmi dei numeri della seconda colonna. Si aggiunge a ognuno di questi logaritmi \log *Costante* e si ottiene così una quarta colonna di numeri che sono i $\log p$. Di fianco quindi nella quinta colonna si scrivono i valori di p ; i quali non dovranno meravigliare se saranno fra di loro diversi di qualche unità, poichè per esempio fatto $\varphi_2 = 7^\circ$, ed $R_1 = 30$ si ha,

per $\partial\varphi = 12''$	$\partial p = 1$
» $\partial\varphi = 23''$	$\partial p = 2$
» $\partial\varphi = 35''$	$\partial p = 3$
» $\partial\varphi = 47''$	$\partial p = 4$
» $\partial\varphi = 59''$	$\partial p = 5$


Ora può benissimo darsi che durante le osservazioni delle deviazioni, la declinazione vari sensibilmente per modo da rendere incerto il valore di φ_2 di circa $30''$, e perciò è possibile di ottenere qualche valore di p che devii dalla media di tre unità circa.

L'Accademico Segretario
GIUSEPPE BASSO.

SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 27 Gennaio 1889 :	Pag. 177
CHISTONI — Sul calcolo del coefficiente magnetometrico per i magnetometri costrutti secondo il metodo di Gauss, modificato da Lamont	» 178

 NB. *A questa dispensa va unita la Tavola IV, relativa alla Memoria del Dott. DROGOUL, pubblicata nella Dispensa 4^a e 5^a.*

ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. 7^a 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze

CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 10 Febbraio 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO SENATORE ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, SALVADORI, BRUNO, BASSO, D'OVIDIO, BIZZOZERO, FERRARIS, MOSSO, SPEZIA, GIBELLI, GIACOMINI.

Il Socio Segretario dà lettura dell'atto verbale dell'adunanza precedente che è approvato.

Viene partecipata la recente morte del Socio Corrispondente Senatore Giuseppe MENEGHINI, che fu lustro dell'Ateneo Bolognese dove insegnò Geologia per lunghi anni, e dei molti Corpi scientifici ai quali apparteneva.

Tra le pubblicazioni offerte in omaggio all'Accademia viene segnalata la seguente:

Osservazioni sui giacimenti minerali di Val d'Ala in Piemonte; II, l'idrocrasio del banco d'idrocrasio nel Serpentino della Testa Ciarva al piano della Mussa »; Memoria del Socio Corrispondente Prof. Gio. STRUEVER, presentata dal Socio COSSA.

Le letture e le comunicazioni si succedono nell'ordine che segue:

« *Ricerche di Geometria sulle curve algebriche*: Nota del Dott. Guido CASTELNUOVO, Assistente alla Scuola di Algebra e Geometria analitica nella R. Università di Torino, presentata dal Socio D'OVIDIO.

« *L'equazione modulare nella trasformazione delle funzioni ellittiche* »; lavoro del Dott. Guido VALLE, Assistente alla Scuola di Geometria proiettiva e descrittiva nella R. Università di Torino, presentato dal Socio BASSO.

In quest'adunanza vengono eletti Soci nazionali residenti i sigg. Dottori Lorenzo CAMERANO, Assist. al Museo Zoologico, e Corrado SEGRE, Prof. di Geometria superiore nella R. Università di Torino.

L E T T U R E

Ricerche di Geometria sulle curve algebriche ;

del Dott. GUIDO CASTELNUOVO

La *Geometria sulle curve* non ebbe tanti cultori quanti l'interesse dell'argomento avrebbe meritato, nemmeno dopo il lavoro dei sigg. Brill e Nöther (*) che contiene risultati così notevoli. La causa di ciò sta forse nelle artificiose dimostrazioni che si diedero alle proposizioni fondamentali della teoria. Crediamo quindi utile di indicare un'altra via a ricerche di tal natura.

In questo lavoro noi non adoperiamo il *Restsatz*, nè ci limitiamo a considerare serie di gruppi di punti segate su curve piane da curve aggiunte. Ma consideriamo le curve in generale senza limitare le dimensioni degli spazi che le contengono, e scegliamo le serie mediante spazi di forme fondamentali. Così otteniamo maggiore semplicità e simmetria.

I vantaggi di questo metodo si presentano evidenti trattando una questione finora insoluta (nel caso generale), alla quale è dedicata l'ultima parte del nostro lavoro: *assegnare il massimo genere di una curva che debba contenere una data serie di gruppi di punti*; o in altre parole assegnare il massimo genere di una curva di dato ordine appartenente ad uno spazio a r dimensioni. La risoluzione del problema, servendosi di curve aggiunte, offrirebbe forse non poche difficoltà.

Involuzioni razionali sulle curve.

1. Le definizioni che comunemente si danno nella *Geometria sulle curve*, sono seguite anche in questo lavoro. Con $g_n^{(r)}$ indicheremo una serie di gruppi di n punti, r volte infinita, giacente sopra una curva algebrica; una serie d'ordine n , ad r

(*) *Ueber die algebraischen Functionen*; Math. Ann. 7.

dimensioni. Ed anzi, poichè solo di queste serie dovremo occuparci, intenderemo che $g_n^{(r)}$ sia involutoria e razionale, cioè che r punti della curva sostengano *individui* un gruppo della serie, e che i gruppi di $g_n^{(r)}$ possano riferirsi univocamente ai punti dello spazio S_r ad r dimensioni. Questa corrispondenza sia di tal natura che ai punti di uno spazio S_q ($q = 0, 1 \dots r - 1$) di S_r corrispondano gruppi di una $g_n^{(q)}$ di $g_n^{(r)}$; diremo che la $g_n^{(q)}$ giace in $g_n^{(r)}$, è un elemento di $g_n^{(r)}$.

Dalle proprietà degli spazi lineari segue:

$k + 1$ gruppi di una $g_n^{(r)}$ individuano una $g_n^{(k)}$ elemento di $g_n^{(r)}$, se quei gruppi non appartengono ad una serie di molteplicità inferiore a k (se quei gruppi sono indipendenti). Se i $k + 1$ gruppi hanno alcuni punti comuni, questi punti si trovano in ogni gruppo di $g_n^{(k)}$.

Due serie $g_n^{(p)}$, $g_n^{(q)}$ giacenti in una stessa $g_n^{(r)}$, hanno in generale una $g_n^{(p+q-r)}$ comune, se $p + q - r \geq 0$.

I gruppi di una $g_n^{(r)}$ con k punti fissi della curva danno gruppi di una $g_{n-k}^{(r)}$.

2. Nel seguito considereremo soltanto involuzioni semplici; supporremo cioè che i gruppi della $g_n^{(r)}$ che passano per i ($i < r$) punti arbitrari della curva, non abbiano altri punti comuni. Per tali involuzioni valgono i teoremi:

Se sopra una curva C esiste una $g_n^{(r)}$ ($r > 1$), nello spazio ad r dimensioni S_r si può costruire una curva C' d'ordine n riferita univocamente a C ; la involuzione di C' corrispondente a $g_n^{(r)}$ è segata dagli spazi S_{r-1} di S_r (*).

In ogni gruppo di una involuzione $g_n^{(r)}$ si trovano r punti, che non giacciono in nessun altro gruppo dell'involuzione (punti indipendenti per quella $g_n^{(r)}$).

I gruppi di $n - \rho$ punti che insieme a ρ punti fissi indipendenti danno gruppi di una $g_n^{(r)}$, appartengono ad una $g_{n-\rho}^{(r)}$, complementare a quei ρ punti.

3. Un gruppo di m punti G_m dicesi contenuto in una $g_n^{(r)}$ ($r < m \leq n$), quando questi m punti si trovano in uno stesso gruppo di $g_n^{(r)}$. E si dice che una $g_m^{(q)}$ è contenuta nella $g_n^{(r)}$ ($q < r < m$, $m \leq n$), quando tutti i gruppi della prima serie sono contenuti nella seconda.

(*) V. per la dimostrazione il nostro lavoro *Geometria sulle curve ellittiche*; Atti dell'Acc. di Torino, vol. XXIV.

4. Sopra una curva C giacciono due serie $g_m^{(1)}, g_n^{(1)}$, e queste abbiano in comune α_2 coppie di punti, α_3 terne di punti, ... α_r gruppi G_r di r punti.

Se si riferiscono i gruppi delle due serie $g_m^{(1)}, g_n^{(1)}$ proiettivamente a due fasci di raggi M, N giacenti in un piano, ad ogni punto P di C si potrà far corrispondere nel piano il punto Q comune ai due raggi di M, N che rappresentano i gruppi delle due serie determinati da P . Fra i fasci M, N in tal guisa si stabilisce una corrispondenza (m, n) ; e quindi il luogo del punto Q è una curva d'ordine $m+n$, che ha il centro del primo fascio multiplo secondo n , il centro del secondo multiplo secondo m , ed ha inoltre α_2 punti doppi, α_3 tripli ... α_r r -upli. Questa curva è di genere

$$p = (m-1)(n-1) - \sum_{i=2}^{i=r} \alpha_i \frac{i(i-1)}{2},$$

ed è riferita univocamente a C . Da ciò:

Una curva la quale contenga due serie $g_m^{(1)}, g_n^{(1)}$ aventi in comune α_i gruppi G_i ($i=2, 3, \dots, r$) è di genere

$$p = (m-1)(n-1) - \sum_{i=2}^{i=r} \alpha_i \frac{i(i-1)}{2},$$

e può sempre riferirsi univocamente ad una (certa) curva piana d'ordine $m+n$, con un punto m -uplo, un punto n -uplo ed α_i punti multipli secondo i .

In particolare se una curva contiene una $g_m^{(1)}$, si può sempre costruire una curva piana riferita univocamente alla data, che sia d'ordine $m+k$ ed abbia un punto multiplo secondo k (per k abbastanza grande), per modo che su questa curva la $g_m^{(1)}$ sia segata dalle rette uscenti dal punto k -uplo.

5. *Due serie $g_n^{(1)}, g_n^{(r)}$, le quali giacciono sopra una stessa curva, ed abbiano una $g_n^{(t)}$ comune, sono contenute in una stessa serie $g_n^{(q+r-t)}$, ($t < q, r$).*

Sia anzitutto $q=r=1, t=0$, cioè si tratti di due $g_n^{(1)}$ con un gruppo G_n comune.

La curva proposta può riferirsi univocamente ad una curva piana d'ordine $2n$ con tre punti n -upli; le rette uscenti da due di questi segano sulla curva le due $g_n^{(1)}$. Ora le coniche che

passano per i tre punti n . upli determinano sulla curva una $g_n^{(2)}$, nella quale sono contenute le due $g_n^{(1)}$.

Sia poi $q=1$, $r>1$, $t=0$; si riferisca univocamente la curva proposta ad una curva C^n d'ordine n dello spazio S_r , nel modo indicato dal § 2. Scelta in uno spazio S_{r+2} che contenga S_r una retta arbitraria g , che non seghi S_r , si riferiscano univocamente i punti di g ai gruppi della serie data $g_n^{(1)}$, e si congiunga ciascun punto di g agli n punti che gli corrispondono su C^n . Si otterrà così una rigata d'ordine $2n$ di S_{r+2} , alla quale appartengono quegli n raggi che proiettano i punti del gruppo G_n comune a $g_n^{(1)}$, $g_n^{(r)}$ dal punto di g corrispondente a G_n . Ora G_n giace in un S_{r-1} ; e quindi gli n raggi proiettanti stanno in uno spazio ad r dimensioni, che non contiene g . Uno spazio S_{r+1} passante per questo, ma non per g , sega la rigata negli n raggi, e inoltre in una curva d'ordine n , la quale appartiene a S_{r+1} , ed è segata dagli S_r di S_{r+1} in una $g_n^{(r+1)}$, che contiene $g_n^{(1)}$ e $g_n^{(r)}$.

Per giungere al caso generale basta applicare più volte i due casi particolari considerati.

Se r è la massima dimensione di una serie d'ordine n sopra una curva, la $g_n^{(r)}$ è individuata da uno dei suoi gruppi.

6. Dal § 4 segue pure che due $g_n^{(1)}$ distinte non possono avere due gruppi di n punti comuni ($n>1$); e se hanno in comune un gruppo G_n e un G_{n-1} , la curva sostegno è razionale.

Quindi: *Se in una curva non razionale una $g_n^{(r)}$ contiene una $g_{n-1}^{(e)}$, quest'ultima serie ha per complemento un punto determinato in $g_n^{(r)}$.* Infatti due gruppi arbitrari G_{n-1} , G'_{n-1} di $g_{n-1}^{(e)}$, con due punti M , M' diano due gruppi G_n , G'_n di $g_n^{(r)}$. Se M ed M' non coincidessero, la $g_n^{(1)}$ determinata da G_n , G'_n e l'altra $g_n^{(1)}$ determinata da M coi gruppi della

$$g_{n-1}^{(1)} \equiv (G_{n-1}, G'_{n-1}),$$

avrebbero un gruppo di n punti, e un gruppo di $n-1$ punti comuni.

Due serie $g_n^{(q)}$, $g_n^{(r)}$ giacenti sopra una stessa curva, le quali abbiano una $g_{n-1}^{(1)}$ comune, hanno per complementi due punti determinati in una stessa $g_{n+1}^{(q+r-1)}$.

Siano Q , R i complementi di $g_{n-1}^{(1)}$ in $g_n^{(q)}$, $g_n^{(r)}$ rispettivamente. Le due serie $g_{n+1}^{(q)}$, $g_{n+1}^{(r)}$ costituite da $g_n^{(q)}$ ed R , da

$g_n^{(r)}$ e Q hanno in comune la $g_{n+1}^{(t)}$ costituita da $g_{n-1}^{(t)}$ con Q ed R ; quelle due serie quindi giacciono in una stessa $g_{n+1}^{(q+r-t)}$. Si suppone che la curva sostegno non sia razionale, nel qual caso questo teorema diventa superfluo.

Se sopra una curva giace una $g_n^{(r)}$, ma non una $g_{n+1}^{(r+1)}$, ogni $g_n^{(t)}$ della curva o è contenuta nella $g_n^{(r)}$, o non ha con questa nessun gruppo G_{n-1} comune.

7. *Punti multipli.* — Una serie $g_n^{(r)}$ sopra una curva di genere p contiene in generale

$$(1) \quad (r+1)(n+rp-r)$$

gruppi con un punto multiplo secondo $r+1$.

Sia anzitutto $r=1$, e la serie $g_n^{(1)}$ sia segata sopra una curva piana C_p^{n+k} d'ordine $n+k$ e genere p con un punto O multiplo secondo k , dalle rette uscenti da O [4]. Il numero richiesto è il numero delle tangenti a C_p^{n+k} che passano per O . Ora se i rimanenti punti multipli della curva equivalgono (per il genere e per la classe) a δ punti doppi, quel numero è

$$(n+k)(n+k-1) - k(k+1) - 2\delta = 2(n+p-1),$$

come dà la (1).

Sia poi $r > 1$; si chiede quanti siano gli spazi S_{r-1} iperosculatori a una curva C_p^n d'ordine n e genere p di S_r [2]. Ora questo numero è il numero i dei flessi della curva $C_p^{n'}$ sezione piana degli spazi S_{r-2} osculatori a C_p^n (*). Ma di $C_p^{n'}$ possiamo calcolare l'ordine n' , il numero delle cuspidi χ , e la classe μ , se ammettiamo che la formola (1) valga per le serie di molteplicità inferiore ad r .

Perchè n' è il numero degli S_{r-1} che passano per una retta ed hanno un contatto $(r-1)$. punto con C_p^n , cioè

$$n' = (r-1) \} n + (r-2)(p-1) \{ ;$$

e χ è il numero degli S_{r-1} che passano per un piano ed hanno un contatto $(r-2)$. punto con C_p^n ,

$$\chi = (r-2) \} n + (r-3)(p-1) \{ .$$

(*) VERONESE, *Behandlung der projectivischen Verhältnisse*; Math. Ann. 19

Finalmente μ è il numero degli S_{r-1} , che passano per un punto, ed hanno un contatto r , punto con C_p^n ,

$$\mu = r \} n + (r-1)(p-1) \{ .$$

Potremo quindi calcolare il numero dei flessi i di $C_p^{n'}$, mediante la formola

$$i = \chi + 3(\mu - n'),$$

che nel nostro caso dà

$$i = (r+1)(n+rp-r);$$

questo risultato coincide colla (1).

8. Una ricerca fondamentale per noi è la seguente: Quanti gruppi di $r+1$ punti sono comuni a due serie $g_m^{(i)}$, $g_n^{(r)}$ giacenti sopra una stessa curva di genere p ?; si suppone che sia $m > r$, e che l'involuzione $g_m^{(i)}$ non sia contenuta nella $g_n^{(r)}$.

La questione fu già risolta per $r=1$; se infatti indichiamo con δ il numero delle coppie di punti G_2 comuni alle serie $g_m^{(i)}$, $g_n^{(i)}$ (quando ogni G_i comune si calcoli equivalente a $\binom{i}{2} G_2$), si ha [4]

$$p = (m-1)(n-1) - \delta,$$

ossia

$$\delta = (m-1)(n-1) - p.$$

Dico che in generale

Due serie $g_m^{(i)}$, $g_n^{(r)}$ giacenti sopra una stessa curva di genere p , hanno

$$(2) \quad \binom{m-1}{r} (n-r) - \binom{m-2}{r-1} p$$

gruppi di $r+1$ punti comuni.

Supponiamo che la (2) valga per le serie di dimensione inferiore ad r ; allora se indichiamo con α_i il numero dei gruppi di i punti comuni alla $g_m^{(i)}$ e ad una serie d'ordine $n-r-(i-1)$ e di molteplicità $(i-1)$, sarà

$$\alpha_i = \binom{m-1}{i-1} (n-r) - \binom{m-2}{i-2} p \quad (i \leq r).$$

Sia γ_i il numero di quei gruppi di i punti che sono contenuti in $g_m^{(i)}$, e che, quando uno dei loro elementi si conti $r+2-i$ volte, giacciono nella $g_n^{(r)}$; il numero che ci proponiamo di determinare sarà dato da γ_{r+i} .

Finalmente sia δ_i il numero dei punti multipli secondo $(r-i+1)$ di una involuzione d'ordine $n-i$ e molteplicità $r-i$ sulla curva;

$$\delta_i = (r-i+1) \left\{ n-r+(r-i)p \right\}.$$

Supponiamo per semplicità che la curva data di genere p sia una curva piana d'ordine $m+k$ con un punto O multiplo secondo k [4], per modo che la $g_m^{(i)}$ sia segata dalle rette uscenti da O .

È facile stabilire una relazione fra γ_i e γ_{i+1} . Infatti nel fascio O si fissi una corrispondenza, assumendo come omologhi due raggi a_i, b_i , quando uno di essi b_i passi per un punto multiplo secondo $(r-i+1)$ di un gruppo di $g_n^{(r)}$ avente i punti sul raggio a_i . Ad ogni raggio a_i corrispondono $\binom{m}{i} \delta_i$ raggi b_i ; e ad ogni raggio b_i corrispondono $m\alpha_i$ raggi a_i . Il numero dei raggi c_i , nei quali coincidono due raggi omologhi a_i, b_i , è adunque

$$\binom{m}{i} \delta_i + m\alpha_i.$$

D'altra parte un raggio c_i , o contiene un gruppo G_i di i punti che, quando uno dei suoi punti si conti $(r-i+2)$ volte, giace in $g_n^{(r)}$, oppure contiene un gruppo G_{i+1} di $i+1$ punti che, quando uno dei suoi punti si conti $(r-i+1)$ volte, giace in $g_n^{(r)}$. Sicchè

$$\gamma_i + \gamma_{i+1} = \binom{m}{i} \delta_i + m\alpha_i.$$

Questa uguaglianza vale per $i=1, 2, \dots, r-1$; vale pure per $i=0$, se si pone $\alpha_0=0$, e per $i=r$, quando al posto di γ_{r+1} si scriva $(r+1)\gamma_{r+1}$, perchè un raggio c_r contenente un gruppo G_{r+1} comune a $g_m^{(i)}, g_n^{(r)}$, assorbe $(r+1)$ coincidenze di a_r con b_r .

Attribuendo ad i i valori successivi $r, r-1, \dots, 1, 0$, mu-

tando segno a tutte le uguaglianze di posto pari e poi sommando, si ottiene

$$(r+1)\gamma_{r+1} = \sum_0^r (-1)^{r-i} \binom{m}{i} \delta_i + m\alpha_i \left\{ .$$

Se al posto delle δ e delle α si sostituiscono le loro espressioni, e poi si eseguono le riduzioni, si arriva alla formola

$$(r+1)\gamma_{r+1} = (n-r) \binom{m-2}{r} + m \binom{m-2}{r-1} \left\{ \right. \\ \left. - p \right\} 2 \binom{m-3}{r-1} + m \binom{m-3}{r-2} \left\{ ,$$

ossia

$$\gamma_{r+1} = \binom{m-1}{r} (n-r) - \binom{m-2}{r-1} p ,$$

che è precisamente la (2). Ma abbiamo dimostrato che la (2) vale per $r=1$; quindi essa vale per ogni valore di r (*).

9. Se si riflette al ragionamento ora fatto, si riconosce che quando non vi sono infiniti gruppi G_{r+1} comuni alle serie $g_m^{(1)}$, $g_n^{(r)}$, il numero α_{r+1} dato dalla (2) deve risultare positivo o almeno nullo. Ora la (2) assume un valore negativo se è

$$p > \frac{m-1}{r} (n-r) ,$$

da ciò il teorema:

Se sopra una curva di genere p giacciono due serie $g_m^{(1)}$, $g_n^{(r)}$ ed è

$$p > \frac{m-1}{r} (n-r) ,$$

le due serie hanno infiniti gruppi G_{r+1} comuni.

(*) La (2) è caso particolare della formola

$$\sum_0^q (-1)^i \binom{m-q-1}{r-i} \binom{n-r-i}{q-i} \binom{p}{i}$$

Da questa proprietà si deducono molti fra i risultati dei paragrafi seguenti.

10. Una conseguenza immediata della (2) è la seguente (già nota (*)):

Se sopra una curva d'ordine n e genere p , appartenente allo spazio S_r si trova una serie $g_m^{(1)}$, i cui gruppi appartengano a spazi S_{m-1} , ($m-1 < r$), l'ordine della varietà razionale a m dimensioni costituita dagli spazi S_{m-1} è $n-p-(m-1)$.

Questo infatti è per la (2) il numero dei gruppi G_m comuni alla $g_m^{(1)}$ e alla serie $g_n^{(m-1)}$ determinata sulla curva dagli S_{r-1} , che passano per uno spazio a $(r-m)$ dimensioni, arbitrario, di S_r .

Se i gruppi di $g_m^{(1)}$ appartengono a spazi S_ρ , nello stesso modo si prova che l'ordine ν della varietà costituita dagli S_ρ è dato dall'uguaglianza

$$(n-\rho) \binom{m-1}{\rho} - \binom{m-2}{\rho-1} p = \nu \binom{m}{\rho+1} + z,$$

essendo z il numero degli spazi $S_{\rho-1}$ in cui giacciono gruppi $G_{\rho+1}$, contenuti nella $g_m^{(1)}$. Questa uguaglianza, per involuzioni razionali $g_m^{(1)}$, coincide con una formola del sig. Segre (**).

Curve normali.

11. Allo spazio ad r dimensioni S_r appartenga una curva d'ordine n e genere p C_ρ^n . Per uno spazio S_ρ di S_r , il quale incontri in s punti la curva, passano $\infty^{r-\rho-1}$ spazi S_{r-1} , i quali segano sulla curva una serie $g_{n-s}^{(r-\rho-1)}$; diremo che S_ρ è *asse* di questa serie.

Gli spazi S_ρ che segano in $(\rho+1)$ punti la curva, sono in numero di $\infty^{\rho+1}$. Gli spazi S_ρ che segano (almeno) in $(\rho+2)$

che dà il numero dei gruppi G_{q+r} comuni a due serie $g_m^{(q)}$, $g_n^{(r)}$ sopra una curva di genere p . Per la dimostrazione v. la nota *Una applicazione della Geometria enumerativa*; Rend. del Circolo Matematico di Palermo, 1889.

(*) SEGRE, *Courbes et surfaces réglées*, § 15, Math. Ann. XXX.

(**) *Sulle varietà algebriche*; Rend. Lincei, vol. III, fasc. 7°.

punti la curva, sono *al più* ∞^0 . Sicchè si può affermare che uno spazio S_{r-1} generale di S_r sega la curva in n punti tali, che r quali si vogliono di essi siano linearmente indipendenti.

Si può anche affermare che una serie $g_{n-r+1}^{(1)}$, la quale abbia per asse uno spazio S_{r-2} secante C_p^n in $r-1$ punti *arbitrari*, contiene un numero finito (zero incluso) di gruppi G_{r+1} giacenti in S_{r-1} . Perchè se ne contenesse infiniti, un punto arbitrario di C_p^n apparterrebbe a qualcuno di questi G_{r+1} , e lo spazio generale S_{r-1} , proiezione di S_{r-2} da quel punto, segherebbe C_p^n in n punti, r tra i quali non sarebbero linearmente indipendenti.

12. Si dice che una curva appartenente ad uno spazio è *normale* per questo spazio, quando essa non può ottenersi come proiezione di una curva dello stesso ordine appartenente ad uno spazio superiore.

Se sulla curva C_p^n normale per S_r si trova una serie $g_m^{(1)}$, i cui gruppi appartengano a spazi S_ρ ($\rho < r$), il luogo di questi S_ρ è una varietà a $\rho+1$ dimensioni, d'ordine $r-\rho$.

Si dimostra collo stesso ragionamento che il sig. Segre adopera in un caso particolare (*). L'ordine della varietà sia $r-\rho+\delta$; la varietà non può giacere in uno spazio avente più di

$$(r-\rho+\delta) + (\rho+1) - 1 = r + \delta$$

dimensioni, e se giace in uno spazio inferiore è proiezione di una varietà dello stesso ordine di $S_{r+\delta}$. Ora ciò non è possibile se δ è negativo; e se $\delta > 0$ la C_p^n sarebbe proiezione di una curva dello stesso ordine appartenente a $S_{r+\delta}$, contro l'ipotesi; quindi è $\delta=0$.

13. Sia $V_{\rho+1}^{r-\rho}$ la varietà di quegli S_ρ . Uno spazio S_{r-1} passante per un S_ρ sega la varietà in una $V_\rho^{r-\rho-1}$ appartenente ad un S_{r-2} , il quale contiene $n-m$ punti della C_p^n ; S_ρ è adunque asse di una $g_{n-m}^{(r-\rho-1)}$, i cui gruppi stanno in spazi a $r-2$ dimensioni. Ciascuno di questi spazi è poi asse della $g_m^{(1)}$.

Due serie d'ordine m , $n-m$ sopra una curva di S_r , tali che un gruppo arbitrario dell'una stia in uno spazio S_{r-1} con un qualunque gruppo dell'altra, saranno dette *residue* (una dell'altra).

(*) *Courbes et surfaces réglées*, § 15.

Sopra la curva normale C_p^n di S_r una serie $g_m^{(1)}$, i cui gruppi stiano in spazi S_p , ha per residua una serie $g_{n-m}^{(r-q-1)}$, i cui gruppi stanno in spazi S_{r-2} .

Se i gruppi della seconda serie appartenessero a spazi S_{r-q-1} , la prima serie sarebbe contenuta in una $g_m^{(q)}$.

Reciprocamente se la $g_m^{(1)}$ è contenuta in una $g_m^{(q)}$, la serie $g_{n-m}^{(r-q-1)}$, che ha per asse lo spazio S_p di un gruppo G_m di $g_m^{(1)}$, è residua di ogni $g_m^{(1)}$ passante per G_m e contenuta in $g_m^{(q)}$, è quindi residua di $g_m^{(q)}$. Ogni gruppo di $g_{n-m}^{(r-q-1)}$ deve giacere in uno spazio S_{r-q-1} .

Sopra la curva C_p^n normale per S_r una serie $g_m^{(q)}$, i cui gruppi giacciono in spazi S_p , ha per residua una serie $g_{n-m}^{(r-q-1)}$, i cui gruppi stanno in spazi S_{r-q-1} .

Dall'esistenza della prima serie segue l'esistenza della seconda.

14. Il numero delle dimensioni dello spazio a cui appartiene un gruppo di $g_m^{(q)}$ non può superare $m-1$, ed è certo inferiore a questo numero per quelle curve C_p^n di S_r nelle quali $n-p < r$.

I gruppi di $g_m^{(1)}$ sopra una curva C_p^n appartenente ad S_r stanno in spazi a $m-2$ dimensioni, quando $n-p < r$ (e $m-2 < r$).

Basta dimostrare che i gruppi di $g_m^{(1)}$ con $r-m+1$ punti arbitrari della curva, danno gruppi giacenti in spazi S_{r-1} . Perciò si noti che lo spazio di quei $r-m+1$ punti è asse di una serie $g_{n+m-r-1}^{(m-1)}$, la quale contiene la $g_m^{(1)}$, perchè [9] si ha

$$p > \frac{m-1}{m-1} (n+m-r-1 - (m-1)),$$

in virtù dell'ipotesi $p > n-r$. Non è escluso che i gruppi di $g_m^{(1)}$ appartengano a spazi inferiori. In generale:

I gruppi di una serie $g_m^{(q)}$ sopra una curva C_p^n appartenente ad S_r giacciono in spazi a $(m-q-1)$ dimensioni (o in spazi inferiori) se $n-p < r$, (e $m-q-1 < r$).

Infatti $q-1$ punti arbitrari della curva hanno per complemento una serie $g_{m-q+1}^{(1)}$, i cui gruppi appartengono a spazi $[m-q-1-\delta]$ (*) (per $\delta \geq 0$). In uno di questi gruppi di

(*) Seguendo lo SCHUBERT indicheremo talvolta con $[r]$ uno spazio ad r dimensioni.

$m - q + 1$ punti prendiamo $m - q$ punti appartenenti a

$$[m - q - 1 - \delta],$$

e indichiamo con G_{m-q} il loro insieme; e con G_q il gruppo formato dal punto rimanente e dai $q - 1$ punti primitivi. G_{m-q} con ciascun punto di G_q dà un gruppo di una $g_{m-q+1}^{(1)}$ (complementare ai rimanenti $q - 1$ punti di G_q), un gruppo quindi giacente in un $[m - q - 1 - \delta]$; ma poichè un tale spazio è già determinato da G_{m-q} , si conchiude che in questo spazio cadono tutti i punti di G_q ; ossia tutti i punti di un gruppo arbitrario di $g_m^{(q)}$.

15. Si noti che l'ultimo teorema, se è applicabile a una curva C_p^n di S_r , vale pure per ogni curva $C_p^{n'}$ di S_r che sia proiezione della prima, anche quando non sussista la disuguaglianza $n' - p < r'$. In virtù del teorema 13 si ha poi:

Se sopra una curva normale C_p^n di S_r per la quale $n - p < r$, si trova una serie $g_m^{(q)}$ ($m - q \leq r$), sulla curva si trova pure una serie d'ordine $(n - m)$ e di molteplicità (almeno) uguale a $(r - m + q)$, i cui gruppi stanno in spazi S_{r-q-1} .

16. Una curva d'ordine n e genere p appartenga ad uno spazio S_r ; dati n e p vogliamo trovare un limite superiore ad r . Tratteremo in primo luogo il caso in cui è $n > 2p - 2$, dimostrando un noto teorema dovuto a Clifford.

Se $n > 2p - 2$ lo spazio più elevato a cui appartiene una curva d'ordine n e genere p , ha $n - p$ dimensioni.

Supponiamo infatti che C_p^n appartenga a S_{n-p+1} . Si seghi la curva con uno spazio S_{n-p} tale, che delle n intersezioni $n - p + 1$ quali si vogliono siano linearmente indipendenti [11]. Allora per $p - 1$ fra questi n punti (poichè per ipotesi è $p - 1 \leq n - p$) si può condurre uno spazio S_{n-p-1} , che non seghi ulteriormente la curva. E questo S_{n-p-1} è asse di una $g_{n-p+1}^{(1)}$, della quale non tutti i gruppi giacciono in spazi $[n - p - 1]$. Ora gli spazi S_{n-p} passanti per un punto della curva che non giaccia in S_{n-p-1} , segano una serie $g_{n-1}^{(n-p)}$ che non contiene la $g_{n-p+1}^{(1)}$. Dunque [9] deve essere

$$p \leq \frac{n-p}{n-p} (n - 1 - (n - p)) ,$$

il che è assurdo.

Una curva di genere p e d'ordine $n > 2p - 2$ è normale per lo spazio a $n - p$ dimensioni.

17. Sia ora

$$\alpha) \quad n \leq 2p - 2,$$

e ammettiamo, se è possibile, che sia

$$\beta)' \quad n < 2r.$$

In S_r si conduca un S_{r-1} , che seghi C_p^n in n punti, in guisa che r qualsivogliano fra questi siano linearmente indipendenti; $r - 1$ degli n punti apparterranno ad uno spazio S_{r-2} ; e nella serie $g_{n-r+1}^{(1)}$, di cui è base l'ultimo spazio, solo un numero finito di gruppi giacerà in spazi $[n - r - 1]$. Scelti su C_p^n $(2r - n)$ punti, nessuno dei quali giaccia in S_{r-2} , gli S_{r-1} passanti per essi determinano una $g_{2(n-r)}^{(n-r)}$, che non contiene la $g_{n-r+1}^{(1)}$; dunque [9]

$$p \leq \frac{n-r}{n-r} (2(n-r) - (n-r)),$$

ossia $p \leq n - r$.

Se aggiungiamo alla $\alpha)$ questa ultima raddoppiata, otteniamo

$$n \geq 2r + 2$$

che contraddice alla $\beta)'$; quindi la $\beta)'$ è incompatibile colla $\alpha)$. Per conseguenza fatta l'ipotesi $\alpha)$, si deve avere

$$\beta) \quad n \geq 2r,$$

e perciò

$$\gamma) \quad r \leq p - 1$$

Se $n \leq 2p - 2$, e la curva C_p^n appartiene ad S_r , deve essere

$$r \leq \frac{n}{2}, \quad r < p.$$

Si noti che la $\gamma)$ ha per conseguenza la disuguaglianza $\beta)$. Perchè se, ammessa la $\gamma)$, non fosse vera la $\beta)$ ma la $\beta)'$, non potrebbe sussistere la $\alpha)$, e quindi per il teorema di Clifford si

dovrebbe avere $r \leq n - p$, che sommata alla γ) dà una disuguaglianza, che contraddice la β)'. Si può quindi enunciare il teorema (noto):

Se C_p^n appartiene allo spazio S_r ed è $r \leq p$, deve essere $n \geq 2r$; (il caso $r = p$ non contemplato nel ragionamento precedente, può tuttavia esser trattato colle stesse considerazioni).

Si ha pure:

La curva di genere p e d'ordine $2p - 2$ è normale per lo spazio a $(p - 1)$ dimensioni.

18. Considerazioni analoghe alle precedenti permettono di fissare un limite superiore al genere p di una curva di dato ordine n appartenente ad S_r , quando sussista la disuguaglianza

$$\beta) \quad n \geq 2r.$$

Perciò si seghi la curva C_p^n con un S_{r-1} , in modo che delle n intersezioni r qualsivogliano siano indipendenti. La $g_{n-r+1}^{(1)}$ che ha per base lo spazio S_{r-2} determinato da $r - 1$ di queste intersezioni, contiene solo un numero finito di gruppi di r punti giacenti in spazi $[r - 2]$, e quindi ha solo un numero finito di G_r comuni colla serie $g_{n-1}^{(r-1)}$, segata dagli S_{r-1} passanti per un punto V della curva non giacente in S_{r-2} . Fra questi G_r si trovano quei $\binom{n-r}{r}$ gruppi formati colle $n - r$ ulteriori intersezioni di C_p^n e dello spazio (VS_{r-2}) . Quindi [8]

$$(n-r) \binom{n-r}{r-1} - p \binom{n-r-1}{r-2} \equiv \binom{n-r}{r},$$

ossia

$$p \equiv \frac{(n-r+1)(n-r)}{r}.$$

Questo limite in generale non sarà raggiunto; ma in seguito mediante considerazioni meno semplici, troveremo il massimo valore che può assumere il genere di una curva di dato ordine appartenente ad S_r . Per ora ci limitiamo ad osservare che:

La curva d'ordine $2r$ dello spazio S_r non può avere il genere superiore ad $r + 1$.

Così la curva d'ordine $2r + 1$ di S_r non può esser di genere superiore a $r + 3$, se $r > 2$, ecc.

19. Si può sempre costruire nello spazio S_{p-1} una curva d'ordine $2p-2$ che sia riferita univocamente ad una data curva di genere p , purchè questa non contenga una $g_2^{(1)}$ (non sia iperellittica).

È noto infatti (*) che in una curva piana qualunque d'ordine n e genere p , le curve aggiunte d'ordine $n-3$ segano una $g_{2p-2}^{(p-1)}$, che è involuzione semplice se la curva proposta non è iperellittica.

Due curve C_p^{2p-2} di S_{p-1} riferite univocamente si corrispondono in una collineazione (**).

20. Si può sempre costruire nello spazio S_r ($r \geq 2$) una curva d'ordine $r+p$, che sia riferita univocamente ad una data curva di genere p . Si può supporre che la curva data sia piana d'ordine n ed abbia solo singolarità ordinarie. Le curve aggiunte d'ordine $n-2$ formano un sistema (almeno) $n+p-2$ volte infinito; queste curve segano sulla curva d'ordine n una serie d'ordine $n+2p-2$ e molteplicità non inferiore a $n+p-2$, (perchè se fosse inferiore, per ogni gruppo della serie dovrebbero passare infinite curve aggiunte d'ordine $n-2$, e la curva data dovrebbe scindersi). Dunque in $[n+p-2]$ si trova una curva d'ordine $n+2p-2$, riferita univocamente alla data. Proiettando questa curva sopra un piano da un $[n+p-5]$, otteniamo una curva d'ordine $n+2p-2$, la quale dalle curve aggiunte d'ordine $(n+2p-2)-2$ è segata in una serie d'ordine $n+4p-4$ e dimensione $n+3p-4$; a questa serie corrisponde in $[n+3p-4]$ una curva d'ordine $n+4p-4$; e così via. Procedendo in questo modo si potrà costruire in uno spazio S_R , dove $R > r$, una curva d'ordine $R+p$ riferita univocamente alla curva data. Proiettando la curva di S_R da $R-r$ suoi punti in S_r , si ottiene la curva richiesta.

Si può anche dire che sopra una curva di genere p esiste sempre una serie $g_{r+p}^{(r)}$ qualunque sia r ; la serie è completamente definita da un suo gruppo G_{r+p} (che può prendersi ad arbitrio) se $r > p-2$ [5, 16].

(*) V. BRILL e NÖTHER, *Ueber die alg. Functionen*.

(**) SEGRE, *Courbes et surfaces*, § 7.

La curva C_p^{2p-2} di S_{p-1} .

21. Dai seguenti paragrafi sono escluse le curve iperellittiche (oltre alle razionali, ed ellittiche). Di ogni altra curva di genere p sappiamo che può riferirsi univocamente ad una curva ben determinata d'ordine $2p-2$ di S_{p-1} , che per brevità sarà indicata nel seguito con C_p .

Diremo che una serie $g_n^{(r)}$ è normale, quando non è contenuta in una serie dello stesso ordine e di molteplicità superiore. Una curva di S_r , sulla quale gli S_{r-1} seghino questa $g_n^{(r)}$, è normale.

22. Poichè la C_p è normale e $(2p-2) - p < p-1$, valgono i teoremi [14, 13]:

I gruppi di una serie $g_n^{(r)}$ sopra C_p , quando $n-r < p$, stanno in spazi a $n-r-1$ dimensioni, e appartengono a questi se $g_n^{(r)}$ è normale.

Sopra C_p una serie $g_n^{(r)}$ normale, quando $n-r < p$, ha per residua una serie $g_{2p-2-n}^{(p-1-(n-r))}$, i cui gruppi stanno in spazi $[p-2-r]$.

Quanto alla seconda parte del primo teorema si noti che se un gruppo di $g_n^{(r)}$ giacesse in un $[n-r-2]$, la serie residua d'ordine $2p-2-n$ sarebbe di molteplicità

$$p-2-(n-r-2) = p-(n-r),$$

i suoi gruppi dovrebbero giacere in spazi $[p-3-r]$, e quindi la serie proposta $g_n^{(r)}$ sarebbe contenuta in una $g_n^{(r+1)}$, contro l'ipotesi.

Se $g_n^{(r)}$ è normale, la serie residua è pure normale ($n-r < p$).

Dal primo teorema segue che se $n-r < p$, mai n punti possono assumersi ad arbitrio per costruire un gruppo che appartenga a qualche $g_n^{(r)}$, ma al più $n-r$ punti.

Se su C_p si trova un gruppo di n punti appartenenti ad un $[n-r-1]$ ($n-r < p$), questo gruppo giace in una $g_n^{(r)}$ normale, residua di quella serie che ha per asse lo spazio $[n-r-1]$.

I due primi teoremi di questo paragrafo, tenendo conto della costruzione di C_p [19], possono enunciarsi nella forma nota:

Ogni serie $g_n^{(r)}$ sopra una curva piana d'ordine ν e di genere p , se $n-r < p$, è segata da curve aggiunte d'ordine $\nu-3$.

Le curve aggiunte d'ordine $\nu - 3$ che passano per un gruppo di $g_n^{(r)}$ segano sulla curva una serie d'ordine $2p - 2 - n$ e di dimensioni $p - 1 - (n - r)$, che è residua di $g_n^{(r)}$.

Quest'ultimo teorema porta il nome di Riemann-Roch (*).

23. Diremo speciale ogni curva di S_r che sia proiezione di C_p da uno spazio S_{p-2-r} di S_{p-1} , il quale può anche segare C_p in qualche punto; e diremo speciale ogni serie di molteplicità r che, quando giaccia su C_p , abbia per asse un S_{p-2-r} (**). L'ordine di una curva (o serie) speciale non può superare $2p - 2$; la dimensione dello spazio a cui appartiene la curva (o della serie) non può superare $p - 1$.

Se $n - r < p$, una serie $g_n^{(r)}$ sopra una curva di genere p è speciale, ed è speciale una curva C_p^n appartenente ad S_r , perchè dal n° precedente segue che se $g_n^{(r)}$ giace su C_p , essa è segata dagli S_{p-2} passanti per un $[p - 2 - r]$ avente $2p - 2 - n$ punti comuni con C_p . Da questo $[p - 2 - r]$ la C_p è proiettata in una curva C_p^n di S_r .

Se una serie speciale normale d'ordine n contiene un gruppo di m punti G_m , essa contiene ogni serie speciale a cui G_m appartenga.

La serie proposta $g_n^{(r)}$ si trovi su C_p , e il gruppo G_m appartenga ad uno spazio $[m - q - 1]$, per modo che la serie speciale normale che lo contiene sia la $g_m^{(q)}$. Sia poi G_n un gruppo di $g_n^{(r)}$ contenente G_m . Uno spazio S_{p-2} passante per G_n sega C_p in altri $2p - 2 - n$ punti giacenti in un $[p - 2 - r]$. Questi stessi punti cogli $n - m$ punti di G_n che non stanno in G_m , danno un gruppo di $2p - 2 - m$ punti di un $[p - 2 - q]$. Ora lo spazio $[p - 2 - r]$ è asse di $g_n^{(r)}$, e lo spazio $[p - 2 - q]$ è asse di $g_m^{(q)}$; e poichè il primo spazio sta nel secondo, segue che la prima serie $g_n^{(r)}$ contiene la seconda $g_m^{(q)}$. Segue pure che la serie residua di $g_n^{(r)}$ è contenuta nella serie residua di $g_m^{(q)}$.

24. Su C_p sia data una serie $g_n^{(r)}$, ($r > 1$), e sia

$$\alpha_1) \quad n - r < p;$$

la serie è speciale, quindi

$$\beta_1) \quad n \leq 2p - 2.$$

(*) V. BRILL e NÖTHER, *Ueber die algebraischen Functionen*, § 4, 5.

(**) Nella memoria citata di BRILL e NÖTHER si dice speciale ogni serie segata sopra una curva piana d'ordine ν da curve aggiunte d'ordine $\nu - 3$.

Sia μ_1 il minimo numero di punti di un gruppo arbitrario G_n della serie, per i quali deve passare un S_{p-2} , affinché questo contenga tutto G_n ; sarà

$$\gamma_1) \quad \mu_1 \leq n - r,$$

e

$$\delta_1) \quad d_1 = \mu_1 - 1$$

sarà la dimensione dello spazio a cui appartiene G_n .

In che relazione si trovano due, tre... spazi S_{d_1} contenenti altrettanti gruppi di $g_n^{(r)}$?

La serie $g_n^{(r)}$, la quale appartiene ad una serie normale $g_n^{(r)}$, essendo

$$\varepsilon_1) \quad r_1 = n - \mu_1,$$

avrà per residua una serie $g_{N_1}^{(r_1)}$, dove

$$N_1 = 2p - 2 - n, \quad R_1 = p - \mu_1 - 1.$$

Sia G_n un gruppo *arbitrario* di $g_n^{(r)}$; possiamo supporre che mai r punti di G_n appartengano ad un altro gruppo della serie stessa [11]; poi se $g_n^{(r)}$ non offre particolarità, che $d_1 + 1 = \mu_1$, punti quali si vogliono di G_n siano linearmente indipendenti.

In tale ipotesi io dico che, se

$$\text{ossia} \quad R_1 \geq \mu_1 - (r - 1),$$

$$\alpha_2) \quad 2\mu_1 - (r - 1) < p,$$

ogni gruppo G_{N_1} di $g_{N_1}^{(r_1)}$, il quale contenga

$$\mu_1 - (r - 1)$$

punti di G_n , contiene tutto G_n .

Infatti se così non fosse, in G_n si troverebbero almeno

$$n - d_1 = n - \mu_1 + 1 > r$$

punti, non giacenti in G_{N_1} . Sia X uno di questi, e G_{r-1} un gruppo formato con $r - 1$ dei punti stessi, escluso X . Un gruppo G_n' di $g_n^{(r)}$ diverso da G_n e passante per G_{r-1} , dà con G_{N_1} un gruppo di $2p - 2$ punti giacente in un S_{p-2} . Questo spazio contiene almeno

$$\mu_1 - (r - 1) + (r - 1) = \mu_1$$

punti di G_n , e quindi contiene tutto G_n , ed in particolare anche X . Ora X non può stare in G_n' , perchè G_n' non può aver comuni con G_n r punti senza coincidere con esso; dunque X deve trovarsi in G_{N_1} , e ciò contro l'ipotesi. Segue che G_{N_1} passando per $\mu_1 - (r-1)$ punti di G_n , contiene G_n .

Perciò in primo luogo la α_2) ha per conseguenza $N_1 \geq n$, ossia

$$\beta_2) \quad 2n \leq 2p - 2.$$

Poi se indichiamo con μ_2 il minimo numero di punti di G_n che devono trovarsi in G_{N_1} , affinchè questo gruppo contenga il primo, si avrà

$$\gamma_2) \quad \mu_2 \leq \mu_1 - (r-1).$$

Finalmente uno spazio $S_{d_1+\mu_2}$, il quale passi per G_n e per μ_2 punti di un altro gruppo G_n' di $g_n^{(r)}$ contiene G_n' ; perchè ogni S_{p-2} passante per $S_{d_1+\mu_2}$, secondo C_p , oltre che in G_n , in un gruppo G_{N_1} che contiene μ_2 punti di G_n' , deve contenere tutto G_n' .

Dunque se è soddisfatta la α_2), due gruppi arbitrari di una $g_n^{(r)}$ su C_p appartengono a uno spazio di

$$\delta_2) \quad d_2 = d_1 + \mu_2 = \mu_1 + \mu_2 - 1$$

dimensioni.

Le coppie di gruppi di $g_n^{(r)}$ danno gruppi di una serie speciale normale d'ordine $2n$ e molteplicità

$$\varepsilon_2) \quad r_2 = 2n - d_2 - 1 = 2n - (\mu_1 + \mu_2).$$

Ogni gruppo della serie coniugata $g_{N_2}^{(r_2)}$,

$$N_2 = 2p - 2 - 2n, \quad R_2 = p - (\mu_1 + \mu_2) - 1,$$

con un gruppo G_n dà un gruppo G_{N_1} .

25. Sia ora

$$R_2 \geq \mu_2 - (r-1),$$

ossia

$$\alpha_3) \quad \mu_1 + 2\mu_2 - (r-1) < p.$$

Se di un gruppo G_{N_2} di $g_{N_2}^{(r_2)}$ si prendono $\mu_2 - (r-1)$ punti sopra un gruppo arbitrario G_n di $g_n^{(r)}$, quest'ultimo deve giacer

tutto in G_{N_2} . Perchè se ciò non fosse, si troverebbero in G_n almeno r punti non contenuti in G_{N_2} ; uno di questi sia X ; per gli altri $r-1$ si potrebbe far passare un altro gruppo G_n' di $g_n^{(r)}$, il quale con G_{N_2} darebbe un gruppo G_{N_1} passante per $\mu_2 - (r-1) + (r-1) = \mu_2$ punti di G_n , e quindi per tutto G_n . Il gruppo G_{N_1} conterrebbe anche X , il quale però non appartiene nè a G_n' , nè a G_{N_2} . Questa contraddizione dimostra che G_{N_2} contiene G_n . Dunque dalla α_3) segue $N_2 \geq n$, ossia

$$\beta_3) \quad 3n \leq 2p - 2.$$

Se poi indichiamo con μ_3 il minimo numero di punti di G_{N_2} che devono prendersi su G_n , perchè questo gruppo sia contenuto nel primo, si ha

$$\gamma_3) \quad \mu_3 \leq \mu_2 - (r-1).$$

Se è soddisfatta la α_3), tre gruppi arbitrari di $g_n^{(r)}$ appartengono ad uno spazio di

$$\delta_3) \quad d_3 = d_2 + \mu_3 = \mu_1 + \mu_2 + \mu_3 - 1$$

dimensioni.

Le terne di gruppi di $g_n^{(r)}$ danno gruppi di una serie speciale normale d'ordine $3n$ e molteplicità

$$\varepsilon_3) \quad r_3 = 3n - d_3 - 1 = 3n - (\mu_1 + \mu_2 + \mu_3).$$

26. In generale se a $\mu_1 \dots \mu_k \dots$ si estendono le definizioni date per μ_1, μ_2, μ_3 , e se oltre alle disuguaglianze $\alpha_1), \alpha_2), \alpha_3)$, valgono le

$$\alpha_4) \quad \mu_1 + \mu_2 + 2\mu_3 - (r-1) < p,$$

.....

$$\alpha_k) \quad \mu_1 + \mu_2 + \dots + \mu_{k-2} + 2\mu_{k-1} - (r-1) < p,$$

allora deve essere

$$\beta_k) \quad kn \leq 2p - 2,$$

e oltre alle $\gamma_1), \gamma_2), \gamma_3)$, si deve avere

$$\gamma_4) \quad \mu_4 \leq \mu_3 - (r-1)$$

.....

$$\gamma_k) \quad \mu_k \leq \mu_{k-1} - (r-1).$$

Dalle stesse ipotesi $\alpha)$ seguono i teoremi:
 k gruppi arbitrari di $g_n^{(r)}$ appartengono ad uno spazio di

$$\delta_k) \quad d_k = \mu_1 + \mu_2 + \dots + \mu_k - 1$$

dimensioni.

I gruppi di $g_n^{(r)}$ presi a k a k , danno gruppi di una serie speciale normale d'ordine kn e di molteplicità

$$\varepsilon_k) \quad r_k = kn - (\mu_1 + \mu_2 + \dots + \mu_k).$$

Se valgono le $\alpha)$ deve essere evidentemente $\mu_k > 0$. L'ipotesi opposta porterebbe di conseguenza, che se consideriamo $(k-1)$ gruppi arbitrari di $g_n^{(r)}$, ogni spazio S_{p-2} , passante per μ_1 punti del primo, μ_2 punti del secondo, \dots μ_{k-1} punti dell'ultimo, dovrebbe contenere ogni altro gruppo di $g_n^{(r)}$; il che è assurdo.

Ma si vede pure facilmente che deve essere

$$\mu_k > r - 1,$$

quando sussistono le $\alpha)$; perchè altrimenti la

$$\mu_k - (r - 1) \leq 0,$$

insieme colla

$$\mu_1 + \mu_2 + \dots + \mu_{k-1} + \mu_k < p$$

(conseguenza della $\alpha_k)$ e $\gamma_k)$, darebbe

$$\alpha_{k+1}) \quad \mu_1 + \mu_2 + \dots + \mu_{k-1} + 2\mu_k - (r - 1) < p$$

analoga alla $\alpha_k)$; e tuttavia questa disuguaglianza è incompatibile colla $\mu_k - (r - 1) \leq 0$, per ciò che si disse sopra (quando al posto di k stava $k-1$).

Da questa osservazione segue che, se, essendo vere le disuguaglianze $\alpha_1), \alpha_2), \dots, \alpha_k)$, e quindi le $\gamma_1), \gamma_2), \dots, \gamma_k)$, si trova

$$\gamma_k') \quad \mu_k \leq 2(r - 1),$$

allora la disuguaglianza $\alpha_{k+1})$ non è più vera, ma invece

$$\alpha'_{k+1}) \quad \mu_1 + \mu_2 + \dots + \mu_{k-1} + 2\mu_k - (r - 1) \geq p.$$

Ora le disuguaglianze $\gamma_1), \gamma_2), \dots, \gamma_k)$ sommate insieme danno

$$c) \quad \mu_k \leq (n - r) - (k - 1)(r - 1);$$

se invece sommiamo la γ_k) colla γ_{k-1}) raddoppiata, colla γ_{k-2}) moltiplicata per 3, ... colla γ_1) moltiplicata per k , abbiamo

$$\mu_1 + \mu_2 + \mu_3 + \dots + \mu_k \leq k \} (n-r) - \frac{k-1}{2} (r-1) \{ .$$

Perciò se diamo a k il minimo valore intero non inferiore a

$$\frac{n-r}{r-1} - 1 ,$$

la γ_k') è certo soddisfatta, e quindi la α'_{k+1}) dà

$$a) \quad p \leq k \} (n-r) - \frac{k-1}{2} (r-1) \{ + \mu_k - (r-1).$$

27. La formola a) ci conduce a un risultato notevolissimo.

Indichi χ il più piccolo intero non inferiore a $\frac{n-r}{r-1}$; allora la a) potrà scriversi

$$p \leq (\chi - 1) \} (n-1) - \frac{\chi-2}{2} (r-1) \{ + \mu_{\chi-1} - (r-1) .$$

Il secondo membro assume il massimo valore quando $\mu_{\chi-1}$ ha il massimo valore, ossia per la c), quando

$$\mu_{\chi-1} = (n-r) - (\chi-2)(r-1).$$

Sostituendo nella penultima, questa diviene

$$p \leq \chi \} (n-r) - \frac{\chi-1}{2} (r-1) \{ ,$$

od anche

$$p \leq \chi \} n - \frac{r+1}{2} - \chi \frac{r-1}{2} \{ (*) .$$

Il secondo membro dà il massimo valore che può avere il

(*) Si noti che il secondo membro, quando si faccia variare χ diventa

massimo per il valore $\frac{n - \frac{r+1}{2}}{r-1} = \frac{n-r}{r-1} + \frac{1}{2}$ della variabile.

genere di una curva su cui giaccia una $g_n^{(r)}$, od anche dà il massimo genere di una curva d'ordine n appartenente ad S_r .

Il genere di una curva d'ordine n appartenente a S_r non può superare

$$(1) \quad \chi \left\{ n - \frac{r+1}{2} - \chi \frac{r-1}{2} \right\},$$

dove χ è il minimo intero non inferiore a $\frac{n-r}{r-1}$.

Nello stabilire la (1) si è supposto che sussistano le prime $\chi - 1$ delle disuguaglianze $\alpha_1, \alpha_2, \dots$, almeno la α_1 ; era quindi escluso il caso $\chi = 1$ ossia $n < 2r$. È però facile provare che la (1) vale anche in questo caso. Infatti se $n < 2r$, si ha [17] $n > 2p - 2$, e quindi per il teorema di Clifford, il genere ha per massimo valore $n - r$; e questo è il valore della (1) per $\chi = 1$.

Dunque la (1) dà per il genere di C^n in S_r un valore massimo che è raggiunto, se $n < 2r$. Ma anche per ogni valore di $n \geq 2r$, il valore dato dalla (1) è raggiunto. Infatti come risulta da una formola del sig. SEGRE (*), le curve semplici d'ordine n della rigata razionale normale d'ordine $r - 1$ di S_r , seganti $\chi + 1$ volte ciascuna generatrice, hanno per genere il valore (1); e l'esistenza di tali curve è provata dalla rappresentazione piana.

Risulta poi dalle considerazioni precedenti che, se la curva C^n di S_r ha il genere dato dalla (1) per $\chi \geq 2$, nella c) si deve prendere il segno di uguaglianza e quindi le γ) devono ridursi a uguaglianze:

$$\Gamma_i) \quad p_i = (n - r) - (i - 1)(r - 1) \quad (i = 1, 2, \dots, \chi - 1).$$

Per $i = 1$ si ha che la C^n è normale per S_r .

28. Chiameremo curva di *genere massimo* per un dato ordine n in S_r , una curva C^n di S_r , il cui genere sia dato dalla (1). Si presenta naturale la domanda se ogni curva di genere massimo di S_r stia sopra la rigata d'ordine $r - 1$, come avviene in S_3 . Le ultime considerazioni ci permettono di rispondere completamente alla questione.

Le varietà a $r - 1$ dimensioni d'ordine k F^k segano sopra

(*) *Intorno alla geometria su una rigata algebrica*; Rend. Lincei, 1887.

una curva C_p^n di S_r una serie d'ordine nk , della quale sia ρ la molteplicità. Poichè le varietà F^k di S_r formano un sistema lineare di molteplicità $\binom{k+r}{r} - 1$, se per C_p^n passano ∞^σ tali varietà F^k , si ha

$$\rho = \binom{k+r}{r} - \sigma - 2,$$

da cui

$$\sigma = \binom{k+r}{r} - \rho - 2;$$

si intenda che σ abbia il valore -1 , quando per C_p^n non si può condurre una varietà F^k .

Ora fra le varietà F^k si trovano i gruppi di k S_{r-1} di S_r , e il sistema di queste varietà degeneri appartiene al sistema lineare di tutte le varietà F^k ; cioè la serie d'ordine nk di minima dimensione che contiene i gruppi segati da k S_{r-1} è $g_{nk}^{(e)}$. Ma abbiamo visto che, se fra n, p, r passano le relazioni $\alpha_1, \alpha_2, \dots, \alpha_k$, i gruppi della $g_n^{(r)}$ segata dagli S_{r-1} su C_p^n presi a k a k , danno gruppi di una $g_{nk}^{(r_k)}$; dunque per la ϵ_k

$$\rho \leq kn - (\mu_1 + \mu_2 + \dots + \mu_k),$$

e quindi

$$\sigma \geq \binom{k+r}{r} - kn + (\mu_1 + \mu_2 + \dots + \mu_k) - 2.$$

29. Limitiamoci al caso $k=2$; e sia $r>2$. La curva proposta sia d'ordine $n \geq 2r$ e di genere massimo p .

Supponiamo anzitutto che nella (1) si abbia $\chi > 2$, per modo che sussistano le α_1, α_2 . Allora poichè per le Γ_1, Γ_2

$$\mu_1 + \mu_2 = 2n - 3r + 1,$$

si ha

$$\sigma \geq \binom{r+2}{2} - 3r - 1,$$

ossia

$$\sigma \geq \binom{r-1}{2} - 1,$$

la quale dice che per la curva data C_p^n passano almeno $\binom{r-1}{2}$ quadriche linearmente indipendenti.

Si abbia invece nella (1) $\chi=2$, cioè

$$n \leq 3r - 2,$$

$$p = 2n - 3r + 1 \leq n - 1.$$

Poichè $2n > 2p - 2$, la serie segata su C_p^n dalle quadriche di S_r non è speciale, e quindi per il teorema di Clifford la dimensione di questa serie non può superare

$$2n - p = 3r - 1;$$

così si ha anche in questo caso

$$\sigma \geq \binom{r+2}{2} - (3r-1) - 2,$$

$$\sigma \geq \binom{r-1}{2} - 1,$$

e si arriva alla stessa conclusione.

D'altra parte si vede facilmente che nell'ipotesi $n \geq 2r$, per C_p^n non possono passare $\binom{r-1}{2} + 1$ quadriche indipendenti. Infatti sia S_{r-1} uno spazio il quale seghi C_p^n in n punti, dei quali r qualsivogliano siano linearmente indipendenti [11]. Se le quadriche passanti per C_p^n formassero un sistema di $\binom{r-1}{2}$ dimensioni, un sistema di quadriche di S_{r-1} della stessa molteplicità dovrebbe passare per quegli n punti. E le quadriche di S_{r-1} passanti per

$$\left\{ \binom{r+1}{2} - 1 \right\} - \left\{ \binom{r-1}{2} \right\} = 2(r-1)$$

di quegli n punti, dovrebbero contenere i rimanenti. Fra queste quadriche si consideri una che degeneri in due spazi S_{r-2} ; uno almeno di questi dovrebbe contenere più che $r-1$ fra gli n punti, e ciò contro l'ipotesi fatta su S_{r-1} .

Possiamo dunque asserire che

Per una curva di S_r d'ordine $n \geq 2r$ e del massimo genere passano $\binom{r-1}{2}$ quadriche linearmente indipendenti; e ogni altra quadrica per C_p^n appartiene al sistema di quelle ().*

Se $r=3$, la curva giace adunque sopra una quadrica, il che è già noto.

30. Sia $r > 3$; quale sarà la varietà base del sistema Σ di quadriche, di specie $\binom{r-1}{2} - 1$?

La dimensione di questa varietà base non può superare 2. Infatti se una varietà a tre dimensioni fosse base del sistema di quadriche, uno spazio S_{r-3} segherebbe Σ in un sistema di quadriche avente per base qualche punto; e la molteplicità di questo sistema sarebbe inferiore a $\binom{r-1}{2} - 1$, che è la molteplicità del sistema di tutte le quadriche di S_{r-3} ; adunque ogni spazio S_{r-3} dovrebbe trovarsi in qualche quadrica di Σ . Ma ciò non è possibile, perchè se si conduce lo spazio S_{r-2} determinato da $r-1$ punti linearmente indipendenti di C_p^n , uno spazio S_{r-3} di S_{r-2} che non contenga nessuno di quegli $r-1$ punti non può trovarsi in una quadrica passante per C_p^n .

Visto ciò, si seghi la curva C_p^n e il sistema Σ con uno spazio S_{r-1} in n punti e in un sistema Σ' della stessa dimensione di Σ ; e sia tale lo spazio S_{r-1} che delle n intersezioni r qualsivogliano siano linearmente indipendenti. Poichè tutte le quadriche di S_{r-1} formano un sistema di specie $\binom{r+1}{2} - 1$, ogni quadrica passante per

$$\left\{ \binom{r+1}{2} - 1 \right\} - \left\{ \binom{r-1}{2} - 1 \right\} = 2r - 1$$

di quegli n punti, deve contenere i rimanenti.

Dico ora che se $n > 2r$, gli n punti si trovano sopra una curva razionale d'ordine $r-1$, la quale è contenuta in tutte le quadriche di Σ' . Indichiamo gli n punti con

$$(G) \quad A_1, A_2 \dots A_{2r-1}, B_1, B_2 \dots B_{n-2r+1},$$

(*) Questo teorema è noto nel caso $n=2r, p=r+1$.

e i primi $2r-1$ abbiano la proprietà che ogni quadrica passante per essi, passi per i rimanenti. Basterà dimostrare che la curva razionale C_0^{r-1} determinata dagli $r+2$ punti

$$A_1, A_2, \dots, A_r, B_1, B_2,$$

passa per tutti i punti B , e per uno qualunque dei rimanenti punti A ad es. per A_{2r-1} . Perciò consideriamo la piramide fondamentale che ha per vertici i punti

$$A_1, A_2 \dots A_{r-1},$$

e indichiamo con $S_{r-3}^{(i)}$ lo spazio-faccia a $r-3$ dimensioni che non passa per A_i . Sia poi S_{r-3} lo spazio determinato dai punti

$$A_{r+1}, A_{r+2} \dots A_{2r-2}.$$

Se riferiamo proiettivamente i due fasci di S_{r-2} che hanno per sostegni $S_{r-3}^{(i)}$, S_{r-3} , in guisa che si corrispondano gli spazi proiettanti A_i , A_r , A_{2r-1} , otteniamo come luogo delle intersezioni degli spazi omologhi una quadrica, che passando per tutti i punti A , dovrà contenere tutti i punti (G) ; quindi

$$S_{r-3}^{(i)}(A_r, A_{2r-1}, B_1, B_2 \dots) \bar{\wedge} S_{r-3}(A_r, A_{2r-1}, B_1, B_2 \dots).$$

Poichè in questa relazione, quando ad i si danno i valori $1, 2, 3 \dots r-1$, il secondo membro non si altera, segue che gli $r-1$ fasci proiettivi aventi per sostegno le faccie della piramide, generano una curva razionale d'ordine $r-1$, la quale passa oltre che per

$$A_1, A_2, \dots, A_r, B_1, B_2,$$

anche per A_{2r-1} e per tutti i punti B ; e ciò appunto si voleva dimostrare. Poichè le quadriche di Σ' contengono ciascuna più che $2(r-1)$ punti di questa curva razionale C_0^{r-1} , segue che le quadriche stesse passano per C_0^{r-1} .

Dunque se $n > 2r$, le quadriche di Σ hanno una varietà base che è segata da ogni S_{r-1} in una C_0^{r-1} ; questa varietà deve essere una superficie a due dimensioni di ordine $r-1$.

Se $n > 2r$ la curva d'ordine n e di genere massimo di S_r sta in una superficie a due dimensioni d'ordine $r-1$ (*); questa superficie è rigata se r è diverso da 5, e può esser non rigata per $r=5$. Nel caso di una superficie rigata, il numero χ della (1) aumentato di una unità dà il numero dei punti in cui la curva sega ogni generatrice.

Se $n=2r$, $r > 3$ la curva non sta necessariamente sopra una superficie d'ordine $r-1$; anzi sta sopra la rigata d'ordine $r-1$ solo quando la curva contenga una $g_3^{(1)}$.

Finalmente una curva d'ordine $n < 2r$ e di genere massimo ($\chi=1$) non può giacere sopra la rigata d'ordine $r-1$ di S_r , a meno che la curva non sia iperellittica.

Torino, 1° Febbraio 1889.

(*) Crediamo che anche il sig. DEL PEZZO sia giunto a questo teorema, però siccome il suo lavoro è ancora inedito, non conosciamo la via che lo ha guidato (febbraio 1889). Al sig. DEL PEZZO poi è dovuto lo studio delle superficie a due dimensioni d'ordine $r-1$ immerse nello spazio a r dimensioni (Rend. della R. Acc. di Napoli, settembre 1885).

*L'equazione modulare nella trasformazione
delle funzioni ellittiche;*

del Dott. GUIDO VALLE

Il problema della trasformazione delle funzioni ellittiche si enuncia generalmente nei seguenti termini: *Trovare una funzione razionale y di x per cui sia soddisfatta l'equazione differenziale:*

$$(1). \dots \frac{dx}{\sqrt{(1-x^2)(1-k^2x^2)}} = \mu \frac{dy}{\sqrt{(1-y^2)(1-\lambda^2y^2)}}$$

nella quale il nuovo modulo λ dipende dal modulo k della funzione proposta. Tale funzione y è adunque della forma $\frac{P}{Q}$, dove P e Q indicano due polinomi interi in x ; e detto n il grado del polinomio di grado maggiore, n sarà l'ordine della trasformazione.

In generale ad ogni trasformazione corrispondono per λ diversi valori, e questi sono le varie radici di una particolare equazione, detta da Jacobi *Equazione modulare*.

Dopo Jacobi molti si occuparono di questa equazione; tra gli altri primo il Dott. Guetzlaff, il quale in una sua Nota diede l'equazione modulare relativa alla trasformazione del 7° ordine. Indotto dal suo esempio, l'amico di lui, il Ch.^{mo} Sohnke, diede quelle relative all'11°, 13° e 17° grado; ed in seguito, con una sua pregevolissima Memoria inserita nel 16° volume del *Giornale di Crelle*, mostrò come si possa formare l'equazione modulare nel caso in cui il numero n sia primo. Una tale restrizione non è qui fatta; il numero n è supposto impari senz'altro; e lo scopo della presente Nota è di stabi-

lire in tale ipotesi l'esistenza ed il grado dell'equazione modulare, la cui importanza è capitale nel problema della trasformazione.

È noto che le funzioni ellittiche si possono riguardare come i quozienti di quattro funzioni, due a due, delle quali non sarà inopportuno ricordare qui le definizioni.

Posto:

$$(2) \dots \left\{ \begin{array}{l} \omega = \int_0^1 \frac{dx}{\sqrt{(1-x^2)(1-k^2x^2)}} \quad i\omega' = \int_0^{\frac{1}{k}} \frac{dx}{\sqrt{(1-x^2)(1-k^2x^2)}} \\ i = \sqrt{-1} \quad q = e^{-\frac{\pi\omega'}{\omega}} = e^{i\pi\epsilon} \end{array} \right.$$

si hanno le relazioni seguenti:

$$(3) \dots \left\{ \begin{array}{l} \Theta(x) = 1 + 2 \sum_{\sigma=1}^{\sigma=\infty} (-1)^\sigma q^{\sigma^2} \cos \frac{\sigma\pi x}{\omega} \\ \Theta_1(x) = 1 + 2 \sum_{\sigma=1}^{\sigma=\infty} q^{\sigma^2} \cos \frac{\sigma\pi x}{\omega} \\ H(x) = 2 \sum_{\sigma=0}^{\sigma=\infty} (-1)^{\sigma+1} q^{\left(\frac{2\sigma+1}{2}\right)^2} \operatorname{sen} \frac{(2\sigma+1)\pi x}{2\omega} \\ H_1(x) = 2 \sum_{\sigma=0}^{\sigma=\infty} q^{\left(\frac{2\sigma+1}{2}\right)^2} \cos \frac{(2\sigma+1)\pi x}{2\omega} \end{array} \right.$$

Tra queste passano le relazioni seguenti:

$$(4) \dots \left\{ \begin{array}{l} \Theta(x + 2i\omega') = -e^{\frac{\omega'}{\omega}} e^{-\frac{i\pi x}{\omega}} \Theta(x) \\ \Theta_1(x + 2i\omega') = e^{\frac{\omega'}{\omega}} e^{-\frac{i\pi x}{\omega}} \Theta_1(x) \\ H(x + 2i\omega') = -e^{\frac{\omega'}{\omega}} e^{-\frac{i\pi x}{\omega}} H(x) \\ H_1(x + 2i\omega') = e^{\frac{\omega'}{\omega}} e^{-\frac{i\pi x}{\omega}} H_1(x) \end{array} \right.$$

e le altre più generali

$$(5) \dots \left\{ \begin{array}{l} \Theta(x + 2m i \omega') = (-1)^m e^{m^2 \pi \frac{\omega'}{\omega}} e^{-m \frac{i \pi x}{\omega}} \Theta(x) \\ \Theta_1(x + 2m i \omega') = e^{m^2 \pi \frac{\omega'}{\omega}} e^{-m \frac{i \pi x}{\omega}} \Theta_1(x) \\ H(x + 2m i \omega') = (-1)^m e^{m^2 \pi \frac{\omega'}{\omega}} e^{-m \frac{i \pi x}{\omega}} H(x) \\ H_1(x + 2m i \omega') = e^{m^2 \pi \frac{\omega'}{\omega}} e^{-m \frac{i \pi x}{\omega}} H_1(x) \end{array} \right.$$

e finalmente, poichè ci saranno spesso utili, registreremo ancora le relazioni seguenti:

$$(6) \dots \left\{ \begin{array}{l} \Theta_1(x + i \omega') = H_1(x) e^{-\frac{i \pi}{4 \omega} (2x + i \omega')} \\ H_1(x + i \omega') = \Theta_1(x) e^{-\frac{i \pi}{4 \omega} (2x + i \omega')} \end{array} \right.$$

Ciò posto, si sa che le funzioni ellittiche sono definite dalle seguenti relazioni:

$$(7) \dots \left\{ \begin{array}{l} \operatorname{sen} am x = \frac{1}{\sqrt{k}} \frac{H(x)}{\Theta(x)} \\ \operatorname{cos} am x = \sqrt{\frac{k'}{k}} \frac{H_1(x)}{\Theta(x)} \\ \Delta am x = \sqrt{h'} \frac{\Theta_1(x)}{\Theta(x)} \end{array} \right.$$

dove si ha:

$$(8) \dots \quad \sqrt{k} = \frac{H_1(o)}{\Theta_1(o)}; \quad k^2 + k'^2 = 1$$

Le quantità ω ed $i \omega'$ essendo quelle che figurano nei periodi della funzione proposta, se indichiamo con Ω ed $i \Omega'$ le quantità che compaiono nei periodi della trasformata, si sa che:

$$(9) \dots \quad \Omega = \frac{\omega}{n}; \quad i \Omega' = \frac{i \omega' + \frac{1}{n} \sigma t \omega}{n'}$$

ed il nuovo modulo λ sarà definito dalla relazione:

$$\sqrt{\lambda} = \frac{H_1(o, \Omega, \Omega')}{\Theta_1(o, \Omega, \Omega')}$$

Ora, è noto che ad ogni trasformazione di ordine n corrispondono tre numeri n' , n'' , t tali, che mentre si ha $n = n' n''$, t sia primo col massimo comun divisore di n' , n'' . Or bene, di qui si può concludere che le trasformazioni distinte d'ordine n sono appunto tante quante sono le terne n' , n'' , t . Allo scopo di determinare il numero di queste terne, si noti che se fosse:

$$n = n_1 n_2$$

dove n_1 ed n_2 non fossero numeri primi, allora ad ogni terna n' , n'' , t relativa al numero n se ne potrebbero far corrispondere due altre; n'_1 , n''_1 , t_1 ed n'_2 , n''_2 , t_2 relative ai numeri n_1 , n_2 ; ciò è di per se stesso evidente. Se adunque indichiamo con τ il numero delle terne n' , n'' , t , e con τ_1 , τ_2 le terne analoghe relative ad n_1 , n_2 , sarà evidentemente

$$\tau = \tau_1 \tau_2$$

laonde se per maggior generalità si suppone:

$$n = a^\alpha b^\beta c^\gamma \dots l^\lambda$$

sarà

$$\tau = \tau_\alpha \tau_\beta \tau_\gamma \dots \tau_\lambda$$

Vediamo come un tal numero τ si possa in ogni caso determinare.

Sia f^ν un fattore qualunque di n ; corrispondentemente ad esso si avranno varie terne, delle quali una è la seguente:

$$f^\nu, 1, 0$$

ed un'altra qualunque sarà della forma

$$f^{\nu-\nu'}, f^{\nu'}, t'$$

e mentre ν' assumerà i valori $1, 2, \dots, \nu-1$; t' a sua volta dovrà assumere valori primi con $f^{\nu'}$ e non maggiori di esso; dunque le terne del 2° tipo saranno $f^{\nu-1}$ ($\nu-1$), le quali, aggiunte alla prima, forniscono $f^{\nu-1}$ ($\nu-1$) + 1 terne. Ma queste non sono tutte; si può, infatti, porre

$$1, f^\nu, t''$$

dove f^ν restando fisso, t'' dovrà assumere tutti i valori compresi fra zero ed $f^{\nu-1}$; laonde si potrà concludere che le terne corrispondenti al fattore f^ν sono

$$\tau_\nu = f^{\nu-1} (\nu + 1)$$

Cose analoghe verificandosi per tutti gli altri fattori, si vede che in totale le terne corrispondenti al numero n saranno

$$(11) \dots \tau = a^{s-1} b^{s-1} \dots l^{s-1} (a+1) (b+1) \dots (l+1)$$

il qual numero nel caso in cui sia n semplicemente impari e privo di divisor quadratico, è uguale alla somma dei divisori di n (*). — Così rimane dimostrato ed anche, se non erro, meglio dichiarato un teorema dato, senza dimostrazione, da Iacobi nei suoi *Fundamenta Nova*, pag. 101.

Determinato così il numero delle terne corrispondenti al numero n , sostituendo questi valori nelle relazioni (9) e poi calcolati effettivamente i valori corrispondenti delle funzioni: $\Theta_1(0, \Omega, \Omega')$ ed $H_1(0, \Omega, \Omega')$; la relazione (10) ci potrebbe fornire tutti i valori di λ .

Si può tuttavia giungere ad un risultato più elegante esprimendo le nuove funzioni di Θ_1 ed H_1 relativa ai nuovi periodi Ω ed $i\Omega'$ mediante le medesime funzioni relative ai periodi $\omega, i\omega'$.

Infatti, tenendo presenti le (9), si vede che si passa dalla funzione $\Theta_1(x)$ alla funzione $\Theta_1(x, \Omega, \Omega')$ dividendo il primo periodo per n' , e poi la quantità $\omega' = 16ti \frac{\omega}{n}$ per n'' .

Applicando adunque al caso nostro la formola per la divisione del periodo immaginario data da Briot e Bouquet (*Théorie des fonct. elliptiques*, pag. 544)

$$\Theta_1\left(x, \frac{2i\omega'}{n}\right) = A' \prod_{p' = -\frac{n''-1}{2}}^{p' = +\frac{n''-1}{2}} \Theta_1(x + 2p' i\Omega')$$

e tenendo presenti le relazioni (9), ricaveremo:

$$\Theta(x, \Omega, \Omega') = A' \prod_{p' = -\frac{n''-1}{2}}^{p' = +\frac{n''-1}{2}} \Theta\left(x + 2p' i\Omega', \frac{\omega}{n}, \omega'\right)$$

(*) Cfr. KÖNISBERGER, *Die Modulargleichungen der Elliptischen functionen*. Leipzig, 1868, pag. 73.

Applicando poi alla funzione $\Theta\left(x + 2p' i \Omega', \frac{\omega}{n}\right)$ la formola per la divisione del periodo reale:

$$\Theta\left(x, \frac{\omega}{n}\right) = A'' \prod_{p=-\frac{n'-1}{2}}^{p=+\frac{n'-1}{2}} \Theta\left(x + 2p \frac{\omega}{n}\right)$$

si trae:

$$\Theta\left(x + 2p' i \Omega', \frac{\omega}{n}, \omega'\right) = A' \prod_{p=-\frac{n'-1}{2}}^{p=+\frac{n'-1}{2}} \Theta(x + 2p \Omega + 2p' i \Omega')$$

e quindi:

$$(12) \dots \Theta(x, \Omega, \Omega') = A \prod_{p=-\frac{n'-1}{2}}^{p=+\frac{n'-1}{2}} \prod_{p'=-\frac{n''-1}{2}}^{p'=+\frac{n''-1}{2}} \Theta(x + 2p \Omega + 2p' i \Omega')$$

Se ora in questa si muta x in $x + i \omega'$ e si tengono presenti le relazioni (5) e (6), si trova che il 2° m. della precedente diviene:

$$e^{\frac{n\pi\omega'}{4\omega}} e^{-\frac{ni\pi x}{2\omega}} A \prod_{p=-\frac{n'-1}{2}}^{p=+\frac{n'-1}{2}} \prod_{p'=-\frac{n''-1}{2}}^{p'=+\frac{n''-1}{2}} \Theta_1(x + 2p \Omega + 2p' i \Omega')$$

Se poi si tien conto della identità:

$$i \omega' = n'' i \Omega' - 16 t \frac{\omega}{n} = i \Omega' + (n'' - 1) i \Omega' - 16 t \Omega$$

si avrà:

$$\Theta_1(x + i \omega', \Omega, \Omega') = e^{\left(\frac{n''-1}{2}\right) \frac{\pi \Omega'}{n}} e^{-\frac{n''-1}{2} \frac{i \pi (x + i \Omega')}{\Omega}} \Theta_1(x + i \Omega', \Omega, \Omega')$$

D'altra parte si ha per la 2ª delle (6)

$$\Theta_1(x + i \Omega', \Omega, \Omega') = e^{\frac{\pi \Omega'}{4\Omega}} e^{-\frac{i \pi x}{2\Omega}} H_1(x, \Omega, \Omega')$$

laonde sostituendo nella precedente e riducendo verrà:

$$\Theta_1(x + i\Omega', \Omega, \Omega') = e^{\frac{n\pi\omega'}{4\omega}} e^{-\frac{ni\pi x}{2\omega}} H_1(x, \Omega, \Omega')$$

Sostituendo finalmente nella (12) e sopprimendo i fattori comuni, avremo:

$$(13) \dots H_1(x, \Omega, \Omega') = A \prod_{p=+\frac{n'-1}{2}}^{p=+\frac{n''-1}{2}} \prod_{p'=-\frac{n'-1}{2}}^{p'=-\frac{n''-1}{2}} H_1(x + 2p\Omega + 2p'i\Omega')$$

Le funzioni H_1 e Θ_1 , così espresse potrebbero benissimo fornirci i valori di λ relativi alla trasformazione di ordine n ; tuttavia sarà possibile di far coincidere i risultati che così si sarebbero ottenuti con quelli proposti da Iacobi. Egli, infatti, ha dimostrato (*Fundamenta*, pag. 59) che quando n è numero primo i valori di λ sono forniti dalla relazione seguente:

$$(14) \dots \sqrt[n]{\lambda} = \sqrt[n]{k^n} \left[\text{sen } coam 4\varpi \cdot \text{sen } coam 8\varpi \dots \text{sen } coam 2(n-1)\varpi \right]$$

dove sia

$$\varpi = \frac{m\omega + m'i\omega'}{n}$$

m, m' essendo due numeri interi qualunque primi con n , che si potranno supporre minori di n .

Orbene, non sarà difficile il dimostrare che, corrispondentemente ad una terna qualunque n', n'', t relativa al numero impari n si potranno determinare due numeri m, m' tali che si abbia:

$$4\sigma\varpi + 2\sigma_1\omega + 2\sigma'i\omega' = 2p\Omega + 2p'i\Omega'$$

ossia

$$\left(\frac{4\sigma m}{n} + 2\sigma_1\right)\omega + \left(\frac{4\sigma m'}{n} + 2\sigma'\right)i\omega' = \left(\frac{2p}{n'} + \frac{32p't}{n}\right)\omega + \frac{2p'}{n''}i\omega'$$

Si ricavano infatti le relazioni:

$$4\sigma m + n\sigma_1 = pn'' + 16tp'$$

$$2\sigma m' + n\sigma' = p'n'$$

Dalla seconda si trae subito:

$$(15) \dots \quad m' = \alpha n'$$

quindi la medesima diviene:

$$2\sigma\alpha + n''\sigma' = p'$$

Indi sostituendo nella prima, si trova:

$$2\sigma(m - 16t\alpha) + n\sigma - 16tn''\sigma' = pn''$$

la quale esige che sia:

$$\text{dove} \quad m - 16t\alpha = sn''$$

$$(16) \dots \quad m = sn'' + 16t\alpha$$

Ciò posto, se nelle relazioni (12) e (13) si fanno le sostituzioni precedenti prendendo per variabile $x + 4\sigma\omega$, e si tengono presenti le (5), si ricava:

$$\Theta_1 \left[(x + 4\sigma\omega) + 2\sigma' i' \omega' \right] = e^{\sigma^2 \pi \rho} e^{-\sigma' \frac{i\pi(x+4\sigma\omega)}{\omega}} \Theta_1(x + 4\sigma\omega)$$

Mutando in questa σ e σ' in $-\sigma$ e $-\sigma'$

$$\Theta_1 \left[(x - 4\sigma\omega) - 2\sigma' i' \omega' \right] = e^{\sigma^2 \pi \rho} e^{\sigma' \frac{i\pi(x-4\sigma\omega)}{\omega}} \Theta_1(x - 4\sigma\omega)$$

Moltiplicando $m.$ a $m.$, e poi sostituendo nella (12) avremo:

$$\Theta_1(x, \Omega, \Omega') = A \Theta_1(x) \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n-1}{2}} \Theta_1(x + 4\sigma\omega) \cdot \Theta_1(x - 4\sigma\omega)$$

Analogamente si troverebbe:

$$H_1(x, \Omega, \Omega') = A \cdot H_1(x) \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n-1}{2}} H_1(x + 4\sigma\omega) \cdot H_1(x - 4\sigma\omega)$$

Dalle quali subito si trae:

$$\sqrt{\lambda} = \frac{H_1(0, \Omega, \Omega')}{\Theta_1(0, \Omega, \Omega')} = \frac{H_1(0)}{\Theta_1(0)} \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n-1}{2}} \frac{H_1^2(4\sigma\omega)}{\Theta_1^2(4\sigma\omega)}$$

ossia ricordando la relazione $\sqrt{k} = \frac{H_1(0)}{\Theta_1(0)}$

$$\sqrt{\lambda} = \sqrt{k} \prod_{\sigma=1}^{\frac{n-1}{2}} \frac{H_1^2(4\sigma\varpi)}{\Theta_1^2(4\sigma\varpi)}$$

donde

$$\sqrt[4]{\lambda} = \sqrt[4]{k} \prod_{\sigma=1}^{\frac{n-1}{2}} \frac{H_1(4\sigma\varpi)}{\Theta_1(4\sigma\varpi)}$$

Ed ora visto, che è:

$$\text{sen } \text{coam } x = \frac{\cos \text{am } x}{\Delta \text{am } x} = \frac{\sqrt{k'} \frac{H_1(x)}{\Theta_1(x)}}{\frac{\sqrt{k'}}{\Theta_1(x)}} = \frac{1}{u^2} \frac{H_1(x)}{\Theta_1(x)}$$

avremo:

$$(17) \dots \quad v = u^n \prod_{\sigma=1}^{\frac{n-1}{2}} \text{sen } \text{coam } (4\sigma\varpi)$$

la quale coincide perfettamente con quella data da Iacobi, e ci fornisce tutti i valori del nuovo modulo λ relativo alla trasformazione di ordine n .

Ora il ch.^{mo} Sohnke dimostra che tutti i valori di v si possono ottenere sviluppati in prodotto infinito, sostituendo nella nota relazione:

$$(18) \dots \quad u = \sqrt{2} \sqrt[8]{g} \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1+g^{2r}}{1+g^{2r-1}}$$

successivamente $g^n, g^{\frac{1}{n}}, \alpha g^{\frac{1}{n}}, \dots, \alpha^{n-1} g^{\frac{1}{n}}$, dove α rappresenta una radice qualunque dell'equazione binomia $x^n - 1 = 0$. Vediamo come si modifichi il teorema quando n sia numero impari. La (17) si può scrivere:

$$\begin{aligned} v = u^{n'} \prod_{l=1}^{\frac{n'-1}{2}} \text{sen } \text{coam } (4l n'' \varpi) &\times u^{n''-1} \prod_{\sigma=1}^{\frac{n''-1}{2}} \text{sen } \text{coam } \left[4 \left(\frac{n'-1}{2} n'' + \sigma \right) \varpi \right] \times \\ &\times u^{(n''-1)(n''-1)} \prod_{l=0}^{\frac{n''-3}{2}} \prod_{\sigma=1}^{n''-1} \text{sen } \text{coam } [4(l+n'') \varpi] \end{aligned}$$

Ma se si ricordano le relazioni (15) e (16) tenendo conto della periodicità della funzione $\text{sen coam } x$, e si variano convenientemente indici ed argomento, potremo scrivere:

$$v = u^{n'} \prod_{l=1}^{l=\frac{n'-1}{2}} \text{sen coam} \left(l \frac{4m\omega}{n'} \right) \times \\ \times u^{n'(n''-1)} \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n''-1}{2}} \prod_{l=-\frac{n''-1}{2}}^{l=+\frac{n''-1}{2}} \text{sen coam} \left(4\sigma\varpi + l \frac{4m\omega}{n'} \right)$$

D'altra parte, poichè si ha:

$$u^2 \text{sen coam} \left(x, \frac{\omega}{n'}, \omega' \right) = u^2 u^{n'} \prod_{l=-\frac{n'-1}{2}}^{l=+\frac{n'-1}{2}} \text{sen coam } x$$

e quindi:

$$u^{n'-1} \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n''-1}{2}} \text{sen coam} \left(4\sigma\varpi, \frac{\omega}{n'}, \omega' \right) = \\ = u^{n'(n''-1)} \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n''-1}{2}} \prod_{l=-\frac{n''-1}{2}}^{l=+\frac{n''-1}{2}} \text{sen coam} \left(4\sigma\varpi + l \frac{4m\omega}{n'} \right)$$

sostituendo, verrà:

$$v = u^{n'} \prod_{l=1}^{l=\frac{n'-1}{2}} \text{sen coam} \left(l \frac{4m\omega}{n'} \right) u^{n'-1} \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n''-1}{2}} \text{sen coam} \left(4\sigma\varpi, \frac{\omega}{n'}, \omega' \right)$$

ossia tenendo conto delle (15) e (16)

$$(18) \quad v = u^{n'} \prod_{l=1}^{l=\frac{n'-1}{2}} \text{sen coam} \left(l \frac{4m\omega}{n'} \right) u^{n'-1} \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n''-1}{2}} \text{sen coam} \left[4\varpi \left(\frac{16t\omega}{n} + \frac{s\omega'}{n''} \right) \right]$$

Ottenuto questo risultato, il calcolo rimanente si fa senza alcuna difficoltà. È nota infatti la relazione :

$$\text{sen } coam x = \frac{2}{w^2} q^{\frac{1}{2}} \cos \frac{\pi x}{2\omega} \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{\left(1 + q^{2r} e^{\frac{i\pi x}{\omega}}\right) \left(1 + q^{2r} e^{-\frac{i\pi x}{\omega}}\right)}{\left(1 + q^{2r-1} e^{\frac{i\pi x}{\omega}}\right) \left(1 + q^{2r-1} e^{-\frac{i\pi x}{\omega}}\right)}$$

Mutando in questa x in $l \frac{4m\omega}{n'}$ e tenendo presente la relazione (17) avremo :

$$\begin{aligned} & n'^{\frac{n'-2}{2}} \prod_{l=1}^{l=\frac{n'-2}{2}} \text{sen } coam \left(l \frac{4m\omega}{n'} \right) = \\ & = \sqrt{2} \cdot 2^{\frac{n'-1}{2}} q^{\frac{n'}{8}} \prod_{l=1}^{l=\frac{n'-1}{2}} \cos \left(l \frac{4m\omega}{n'} \right) \prod_{l=-\frac{n'-1}{2}}^{l=+\frac{n'-1}{2}} \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1 + q^{2r} e^{\frac{4ml\pi}{n'}}}{1 + q^{2r-1} e^{-\frac{4ml\pi}{n'}}} \end{aligned}$$

E poichè $e^{\frac{4ml\pi}{n'}}$ è radice primitiva dell'equazione binomia $x^{n'} - 1 = 0$, posto per brevità $\varphi = e^{\frac{4ml\pi}{n'}}$, si trae facilmente :

$$\begin{aligned} (a) \dots & \prod_{l=-\frac{n'-1}{2}}^{l=+\frac{n'-1}{2}} \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1 + q^{2r} \varphi^l}{1 + q^{2r-1} \varphi^{-l}} \\ & = \prod_{l=1}^{l=n'} \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1 + q^{2r} \varphi^l}{1 + q^{2r} \varphi^l} = \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1 + q^{n' \cdot 2r}}{1 + q^{(2r-1)n'}} \end{aligned}$$

Per altra parte si ha :

$$(b) \dots 2^{\frac{n'-1}{2}} \prod_{l=1}^{l=\frac{n'-1}{2}} \cos \left(l \frac{4m\omega}{n'} \right) = (-1)^{\frac{n'-1}{8}}$$

Infatti si ha pel teorema di Cotes

$$\frac{1+x^{n'}}{1+x} = \left(x^2 + 2x \cos \frac{2\pi}{n'} + 1\right) \left(x' + 2x \cos \frac{4\pi}{n'} + 1\right) \dots$$

$$\dots \left(x^2 + 2x \cos \frac{n'-1}{n'} \pi + 1\right).$$

Ponendo in questa $x=i$, verrà:

$$\frac{1+i^{n'}}{1+i} = 2^{\frac{n'-1}{2}} i^{\frac{n'-1}{2}} \cos \frac{2\pi}{n'} \cos \frac{4\pi}{n'} \dots \cos \frac{(n'-1)\pi}{n'} = i^{\frac{n'-1}{2}} P.$$

Adunque sarà $P=+1$ ovvero $P=-1$ secondochè sarà:
 $n'=8\gamma \pm 1$ ovvero $n'=8\gamma \pm 3$.

E poichè $\frac{(8\gamma \pm 1)^2 - 1}{8} = 8\gamma^2 \pm 2n'$, onde $(-1)^{\frac{(8\gamma \pm 1) - 1}{8}} = +1$;
 e di più:

$\frac{(8\gamma \pm 3)^2 - 1}{8} = 8\gamma^2 \pm 2\gamma + 1$, onde $(-1)^{\frac{(8\gamma \pm 3)^2 - 1}{8}} = -1$, si
 trae:

$$2^{\frac{n'-1}{2}} P = (-1)^{\frac{n'^2-1}{8}}.$$

Sostituendo nella (18) i risultati dati dalle (α) e (β) e riducendo si trova:

$$(18') \dots \left\{ \begin{array}{l} v = (-1)^{\frac{n'^2-1}{8}} \sqrt{2} q^{\frac{n'}{8}} \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1+q^{n' \cdot 2r}}{1+q^{n'(2r-1)}} \times \\ \times u^{n''-1} \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n''}{2}} \text{sen } \text{coam} \left[4x \left(\frac{16t\omega}{n} + \frac{s\omega'}{n''} \right) \right] \end{array} \right.$$

In un modo perfettamente analogo si può trasformare l'ultimo fattore della precedente. Applicandovi infatti la nota formola

$$\text{sen } \text{coam } x = \frac{1}{u^2} q^{\frac{1}{2}} e^{\frac{i\pi x}{2\omega}} \left(1 + e^{\frac{i\pi x}{\omega}}\right) \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{\left(1 + q^{2r} e^{\frac{i\pi x}{\omega}}\right) \left(1 + q^{2r} e^{-\frac{i\pi x}{\omega}}\right)}{\left(1 + q^{2r-1} e^{\frac{i\pi x}{\omega}}\right) \left(1 + q^{2r-1} e^{-\frac{i\pi x}{\omega}}\right)}$$

ponendo per brevità $\alpha = e^{\frac{16 \epsilon i \pi}{n''}}$ ed osservando che

$$e^{\pm \frac{i \pi x}{\omega}} \quad \text{si muta in} \quad \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{\pm 4x\sigma}$$

$$e^{-\frac{i \pi x}{2\omega}} \quad \gg \quad \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{-2x\sigma}$$

si ricava :

$$v = (-1)^{\frac{n'^2-1}{8}} \sqrt{2} q^{\frac{n'(n''-1)}{8}} \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1+q^{2r}}{1+q^{2r-1}} \prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n''-1}{2}} \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{-2x\sigma} \left[1 + \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{4x\sigma} \right] \times$$

$$\times \frac{\prod_{\sigma=1}^{\sigma=\infty} \prod_{r=1}^{\infty} \left[1 + \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{2n''r+4x\sigma} \right] \left[1 + \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{2n''r-4x\sigma} \right]}{\left[1 + \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{(2r-1)n''+4x\sigma} \right] \left[1 + \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{(2r-1)n''-4x\sigma} \right]} \quad (*).$$

Ora nel numeratore si trovano tutte le potenze pari (positive e negative) quelle eccettuate, le quali corrispondono ad $r=0$ (e queste ci sono fornite dal 2° fattore) e quelle ancora le quali sono corrispondenti a $\sigma=0$; queste provengono dal primo fattore. Parimente nel denominatore si trovano tutte le potenze impari, tranne quelle corrispondenti a $\sigma=0$, le quali ci sono fornite dal primo fattore.

Inoltre si osservi l'identità

$$\prod_{\sigma=1}^{\sigma=\frac{n''-1}{2}} \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{-2x\sigma} = \left[\left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{1+2+\dots+\frac{n''-1}{2}} \right]^{-2x} = \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{-x \frac{n''^2-1}{4}}.$$

Dopo ciò si vede che il precedente risultato si potrà scrivere sotto la seguente formola più concisa :

$$(20) \quad v = (-1)^{\frac{n'^2-1}{8}} \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{-x \frac{n''^2-1}{4} + \frac{n''-1}{8} + \frac{1}{8}} \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^x \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1 + \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{2r}}{1 + \left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^{2r-1}}$$

nella quale $\left(\alpha q^{\frac{n'}{n''}} \right)^x$ rappresenta il prodotto di tutti i fattori negativi provenienti dai due termini della frazione.

(*) Cfr. SOHNKE, *Crelle's Journal*, 16 vol., pag. 105.

Le cose essendo ridotte a questo punto, il calcolo che segue per la determinazione di x è quasi intieramente una riproduzione di quello fatto da Sohnke nel suo sopracitato lavoro.

È chiaro che x è funzione di κ , poichè ad ogni valore di v , o, quel che è lo stesso, di κ , corrisponde un valore di x .

Laonde posto $x = \varphi(\kappa)$, avremo:

$$(21) \quad v = (-1)^{\frac{n''^2-1}{8}} \left(\alpha q^{\frac{n''}{n''}} \right)^{\frac{n''^2-x(n''-1)+8\varphi(x)}{8}} \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1 + \left(\alpha q^{\frac{n''}{n''}} \right)^{2r}}{1 + \left(\alpha q^{\frac{n''}{n''}} \right)^{2r-1}}$$

Ora, poichè il valore di v fornito dalla (20) rimane inalterato quando in essa si muti κ in $\kappa + n''z$ (essendo z un numero intero qualunque), la stessa cosa dovrà avvenire nella (21). Fatta una tale sostituzione, indi paragonati gli esponenti, si trae:

$$\varphi(\kappa + zn'') - \varphi(\kappa) = \frac{zn''(n''^2-1)}{4}$$

ossia

$$\frac{\partial \varphi(\kappa)}{\partial \kappa} \cdot zn'' + \frac{\partial^2 \varphi(\kappa)}{\partial \kappa^2} \frac{z^2 n''^2}{1 \cdot 2} + \dots = \frac{zn''(n''^2-1)}{4}$$

Dividendo per zn'' indi ponendo $z=0$ viene:

$$\varphi(\kappa) = \kappa \frac{n''^2-1}{4} + \text{cost.}$$

Determinando poi la costante col procedimento stesso dato dal Sohnke avremo:

$$\varphi(\kappa) = \kappa \frac{n''^2-1}{8} - \frac{n''^2-1}{8}$$

Sostituendo adunque nella (20), verrà finalmente:

$$(22) \quad \dots \quad v = (-1)^{\frac{n''^2-1}{8}} \sqrt[8]{\frac{n''}{\alpha q^{\frac{n''}{n''}}} \prod_{r=1}^{r=\infty} \frac{1 + \left(\alpha q^{\frac{n''}{n''}} \right)^{2r}}{1 + \left(\alpha q^{\frac{n''}{n''}} \right)^{2r-1}}}$$

Ecco il risultato a cui si giunge; esso prova che quando n è un numero impari qualunque, esiste l'equazione modulare e di più ne fornisce le radici sviluppate in prodotto infinito.

E queste radici si ottengono ponendo nella relazione (18) al posto di q , $q^{\frac{n'}{n''}}$ dove n' ed n'' sono due qualunque dei fattori in cui può decomporre il numero n . Inoltre la (22) ci attesta che le radici dell'equazione modulare si classificano in tanti gruppi quante sono le coppie di fattori di n ; laonde, se si suppone n primo, allora poichè quelle coppie si riducono a due, e cioè: $1 \cdot n$ ed $n \cdot 1$, si vede che la (22) coinciderà in tal caso con quella data da Sohnke.

Accennerò, terminando, ad un esempio di equazioni modulari pel caso in cui sia $n=9$. — Il grado di questa equazione sarà 12; e se la si ordina secondo le potenze discendenti di v e si determinano gli esponenti m_1, m_2, \dots, m_{11} di u con le condizioni (*):

$$m_1 + 9 \cdot 11 \equiv 12 \pmod{8}$$

$$m_2 + 9 \cdot 10 \equiv 12 \pmod{8}$$

avremo:

$$\begin{aligned} v^{12} + u v^{11} (\alpha_0 + \beta_0 u^8) + u^2 v^{10} (\alpha_1 + \beta_1 u^8) + u^3 v^9 (\alpha_2 + \beta_2 u^8) + \\ + \beta_3 u^4 v^8 + \beta_4 u^5 v^7 + \beta_5 u^6 v^6 + \beta_6 u^7 v^5 + \beta_7 u^8 v^4 + u v^3 (\alpha_8 + \\ + \beta_8 u^8) + u^2 v^2 (\alpha_9 + \beta_9 u^8) + u^3 v (\alpha_{10} + \beta_{10} u^8) + u^{12} = 0. \end{aligned}$$

Ora, è noto che i coefficienti dei termini $u^m v^p$ ed $u^p v^m$, come pure quelli dei termini $u^m v^p$ ed $u^{\tau-m} v^{\tau-p}$ (dove τ è il grado dell'equazione) sono eguali e dello stesso segno, oppure di segno contrario, secondochè l'ultimo termine è positivo o negativo. È parimenti noto che per $u=1$ è $v=\pm 1$; nel caso nostro per $u=1$ l'equazione ha dieci radici eguali a $+1$ e due eguali a -1 ; laonde sviluppando i binomi, indi eguagliando i coefficienti delle potenze eguali avremo:

$$\begin{aligned} v^{12} - 8 u v^{11} (2 u^8 - 1) + 2 u^2 v^{10} (5 + 8 u^8) - 8 u^3 v^9 (7 + 2 u^8) + \\ + 15 u^4 v^8 + 48 u^5 v^7 - 84 u^6 v^6 + 48 u^7 v^5 + 15 u^8 v^4 - 8 u v^3 (2 + \\ + 7 u^8) + 2 u^2 v^2 (8 + 5 u^8) + 8 u^3 v (u^8 - 2) + u^{12} = 0. \end{aligned}$$

(*) Cfr. KÖNISBERGER, pag. 184.

Ossia ancora ponendo $u = \sqrt[4]{k} : v = \sqrt[4]{\lambda} : k'^2 = 1 - k^2 : \lambda'^2 = 1 - \lambda^2$

$$\begin{aligned} & \sqrt[8]{k\lambda} \left[\sqrt{\frac{1+k}{2} \cdot \frac{1+\lambda}{2}} \left(\sqrt[4]{\lambda^3} \sqrt{\frac{1+k}{2}} - \sqrt[4]{k^3} \sqrt{\frac{1+\lambda}{2}} \right) + \right. \\ & \left. + \sqrt{\frac{1-k}{2} \cdot \frac{1-\lambda}{2}} \left(\sqrt[4]{\lambda^3} \sqrt{\frac{1-k}{2}} \sqrt[4]{k^3} \sqrt{\frac{1-\lambda}{2}} \right) \right] = \\ & = \sqrt[8]{k'\lambda'} \left[\sqrt{\frac{1+k'}{2} \cdot \frac{1+\lambda'}{2}} \left(\sqrt[4]{k'^3} \sqrt{\frac{1+\lambda'}{2}} - \sqrt[4]{\lambda'^3} \sqrt{\frac{1+k'}{2}} \right) + \right. \\ & \left. + \sqrt{\frac{1+k'}{2} \cdot \frac{1+\lambda'}{2}} \left(\sqrt[4]{k'^3} \sqrt{\frac{1-\lambda'}{2}} - \sqrt[4]{\lambda'^3} \sqrt{\frac{1+k'}{2}} \right) \right]. \end{aligned}$$

Torino, Febbraio 1889.

L'Accademico Segretario

GIUSEPPE BASSO.





SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 10 Febbraio 1889	Pag. 195
CASTELNUOVO — Ricerche di geometria sulle curve algebriche . . . »	196
VALLE — L'equazione modulare nella trasformazione delle funzioni ellittiche	» 224

ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. 8^a 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze

CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 24 Febbraio 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO PROF. ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, BRUNO, BERRUTI, BASSO, D'OVIDIC, BIZZOZERO, FERRARIS, SPEZIA, GIACOMINI.

Vien letto l'atto verbale dell'adunanza precedente, che è approvato.

Tra le pubblicazioni presentate in omaggio all'Accademia vengono segnalati tre opuscoli stampati del Dott. Federico SACCO, che trattano *Dei terreni terziari e quaternari del Biellese*; *Dei terreni terziari della Svizzera*, e *Della classificazione dei terreni conforme alle loro faccie*, presentati dal Socio SPEZIA.

Le letture e le comunicazioni si succedono nell'ordine che segue:

« *Studio sull'accelerazione d'ordine n nel moto di una retta*, » del Dott. Enrico NOVARESE, Assistente alla Scuola di Meccanica razionale nella R. Università di Torino, presentato dal Socio BASSO;

« *Riassunti per l'anno 1887 delle medie mensili e dei massimi e minimi annuali riguardanti l'altezza barometrica, la temperatura esterna al Nord, la tensione del vapore acqueo e l'umidità relativa* », lavori eseguiti nell'Osservatorio della R. Università di Torino; presentati dal Socio BASSO per la consueta pubblicazione nel Bollettino annesso agli *Atti*;

« *I Cheloni astiani del Piemonte* »; Monografia del Dottore Federico SACCO, presentata dal Socio SPEZIA. Siccome l'Autore ne desidera l'inserzione nei volumi delle *Memorie*, viene nominata una Commissione incaricata di esaminare il lavoro e riferirne alla Classe in una prossima adunanza.

L E T T U R E

Studio sull'accelerazione di ordine n nel moto di una retta;

del Dott. ENRICO NOVARESE

Questo scritto è, come appare dal titolo, uno studio sulle accelerazioni d'ordine qualsivoglia dei punti di una retta mobile comunque nello spazio, argomento modesto ma che mi pare non indegno del tutto di attenzione e finora (di proposito) poco considerato. Il lavoro è diviso in due parti. Nella prima sono esposte le proprietà che parvero degne di menzione onde godono quelle accelerazioni: di tali proprietà alcune sembrano, per quanto facili a stabilirsi, non avvertite, altre o sono note o sono estensioni di cose note; il metodo di ricerca è diverso da quelli da altri adottati e, per semplicità, non mi pare inferiore. La seconda parte del lavoro è dedicata allo studio di un paraboloide iperbolico, a cui quelle accelerazioni danno luogo: l'esistenza di questo paraboloide è conosciuta (V. nota al n° 12), ma lo studio di esso non venne fatto se non nel caso particolare relativo alle velocità (accelerazioni d'ordine zero) (V. nota al n° 15).

I.

Proprietà varie delle accelerazioni dei punti di una retta mobile.

1. Consideriamo una retta D che si muove comunque nello spazio, e riferiamo le sue posizioni successive a tre assi ortogonali immobili. Alla fine del tempo t , siano a, b, c i coseni direttori di un verso stabilito della retta, x_0, y_0, z_0 le coordinate di un punto M_0 di essa. Le coordinate di un altro punto qualunque M della retta saranno, posto $M_0M = u$,

$$x_0 + au, \quad y_0 + bu, \quad z_0 + cu;$$

e le proiezioni sugli assi della sua accelerazione di ordine $n - 1$ varranno

$$(1) \dots x_0^{(n)} + a^{(n)} u, \quad y_0^{(n)} + b^{(n)} u, \quad z_0^{(n)} + c^{(n)} u,$$

designando con $x_0^{(n)}, \dots, a^{(n)}, \dots$ le derivate $n^{\text{esime}} \frac{d^n x_0}{dt^n}, \dots,$

$$\frac{d^n a}{dt^n}, \dots$$

2. Il moto della retta si può concepire composto di una traslazione conforme al moto del punto M_0 e di una rotazione intorno ad M_0 . Dalle espressioni (1) appare che l'accelerazione (*) J del punto M è la somma geometrica 1° di un'accelerazione di traslazione, equipollente all'accelerazione J_0 del punto M_0 ; 2° di un'accelerazione di rotazione, della quale la direzione è la stessa per tutti i punti M e non dipende dalla scelta del punto M_0 , la grandezza è proporzionale alla distanza u . Immaginiamo un segmento, le cui proiezioni sugli assi siano uguali ad $a^{(n)}, b^{(n)}, c^{(n)}$: chiameremo questo segmento *accelerazione sferica* (di ordine $n - 1$) della retta D e lo rappresenteremo con Ω (**). Diremo allora che l'accelerazione di rotazione J_r del punto M ha la direzione di Ω , ha il verso di Ω od il verso opposto secondochè u è positivo o negativo, cioè secondochè M giace dall'una parte o dall'altra del punto M_0 , ha una grandezza espressa dal valore assoluto di Ωu .

Traducendo in formole avremo:

$$(2) \dots \left\{ \begin{array}{l} J^2 = J_0^2 + 2 J_0 \Omega u \cos (J_0 \Omega) + \Omega^2 u^2 \\ \cos (J J_0) = \frac{J_0 + \Omega u \cos (J_0 \Omega)}{J} \\ \cos (J \Omega) = \frac{J_0 \cos (J_0 \Omega) + \Omega u}{J} = \frac{1}{\Omega} \frac{dJ}{du} \end{array} \right.$$

3. Osserviamo che l'accelerazione J_r è la stessa come se il

(*) Qui ed in seguito, ogniqualvolta nulla avvertiamo esplicitamente, dicendo « accelerazione » sottintendiamo « di ordine $n - 1$ ».

(**) Ω è l'accelerazione che avrebbe (alla fine del tempo t) un punto m mobile sopra una superficie sferica di centro O e di raggio 1 con legge tale che i coseni direttori del raggio Om fossero, in ogni istante, uguali ad a, b, c . — Per $n = 1$, Ω è la *Winkelderivirte* del SOMOFF (V. *Theoretische Mechanik*, I Th., § 13).

moto relativo della retta fosse rotatorio intorno ad un asse $M_0 I$ normale ad Ω , con un'accelerazione angolare (d'ordine $n - 1$) uguale al quoziente di Ω pel seno dell'angolo compreso tra la retta D e l'asse $M_0 I$. Ne segue (cosa rimarchevole se si confronta con ciò che ha luogo nella rotazione intorno a un punto di una figura a più dimensioni) che, quando una retta ruota intorno ad un suo punto M_0 , esistono ad ogni istante, per ogni ordine di accelerazioni, infiniti assi di rotazione istantanea; e questi sono tutte le rette condotte per M_0 in un piano normale all'accelerazione sferica di quell'ordine. Non occorre dire che, quando tra queste rette fosse compresa la retta mobile (il che in generale non avviene, poichè in generale Ω non è normale alla D (*)), si dovrebbe escluderla dal novero degli assi istantanei suaccennati.

4. In un istante qualunque, per conoscere le accelerazioni di tutti i punti della retta mobile, basta conoscere le accelerazioni J_0 , J_1 di due punti M_0 , M_1 . Infatti, la differenza geometrica tra J_1 e J_0 e la distanza $u_1 = M_0 M_1$ determinano pienamente Ω . Volendo determinare analiticamente l'angolo ($J_0 \Omega$), si hanno le relazioni:

$$(3) \dots \left\{ \begin{array}{l} \text{sen}(J_0 \Omega) = \frac{J_1 \text{sen}(J_0 J_1)}{+ \sqrt{J_0^2 + J_1^2 - 2 J_0 J_1 \cos(J_0 J_1)}} \\ \text{cos}(J_0 \Omega) = \frac{J_1 \text{cos}(J_0 J_1) - J_0}{+ \sqrt{J_0^2 + J_1^2 - 2 J_0 J_1 \cos(J_0 J_1)}} \end{array} \right.$$

5. Se si dà a u il valore particolare

$$u^* = - \frac{J_0}{\Omega} \text{cos}(J_0 \Omega),$$

(*) È utile domandarsi se Ω possa riescire normale alla retta D . La risposta è semplice e non priva d'interesse per $n = 1, 2, 3$. Da $a^2 + b^2 + c^2 = 1$ si trae:

1° $a a' + b b' + c c' = 0$. La velocità sferica è sempre normale alla D ;

2° $a a'' + b b'' + c c'' = -(a'^2 + b'^2 + c'^2)$. L'accelerazione sferica di 1° ordine è normale alla D solamente in quegli istanti nei quali la velocità sferica è nulla;

3° $a a''' + b b''' + c c''' = - \frac{3}{2} \frac{d}{dt} (a'^2 + b'^2 + c'^2)$. L'accelerazione sferica

di 2° ordine è normale alla D in quegli istanti in cui o è zero la velocità sferica, o è zero la sua derivata, e però in ogni istante quando la velocità sferica è costante.

dall'ultima delle (2) risulta

$$\frac{dJ}{du} = 0, \quad \cos(J\Omega) = 0;$$

u^* è d'altronde l'unico valore di u che verifichi queste equazioni. Dunque:

Ad ogni istante, esiste sulla retta mobile un punto M^ la cui accelerazione è minima (evidentemente, J non ammette massimo). Questo punto è il solo del quale l'accelerazione sia normale all'accelerazione sferica (*).*

La posizione del punto M^* è definita dal valore u^* del parametro u , e la grandezza dell'accelerazione minima J^* è data da

$$J^* = J_0 \operatorname{sen}(J_0 \Omega).$$

Si possono determinare il punto M^* e la grandezza della sua accelerazione mediante due accelerazioni J_0, J_1 : valendosi delle formole (3), si trova

$$u^* = \frac{J_0 u_1 [J_0 - J_1 \cos(J_0 J_1)]}{J_0^2 + J_1^2 - 2 J_0 J_1 \cos(J_0 J_1)}$$

$$J^* = \frac{J_0 J_1 \operatorname{sen}(J_0 J_1)}{\sqrt{J_0^2 + J_1^2 - 2 J_0 J_1 \cos(J_0 J_1)}} (**).$$

6. Se si prende il punto M^* per punto M_0 , le due componenti dell'accelerazione di ogni punto M sono ad angolo retto. Si ha allora, denotando con u' la distanza $M^* M$,

$$J^2 = J^{*2} + \Omega^2 u'^2$$

$$\cos(JJ^*) = \frac{J^*}{J}, \quad \cos(J\Omega) = \frac{\Omega u'}{J};$$

pertanto:

Le accelerazioni di due punti della retta equidistanti dal punto M^ hanno grandezze uguali: esse fanno angoli uguali*

(*) Per le accelerazioni di 1° ordine, la prima parte di questa proposizione, come pure la prima parte della seguente, si trovano nel trattato dello SCHELL: 2ª ediz., I vol., p. 506.

(**) Il SOMOFF ha dato queste formole per le velocità: *Theoretische Mechanik*, I Th., p. 271.

coll'accelerazione minima ed angoli supplementari coll'accelerazione sferica.

Avvertiamo di volo che in questo caso l'accelerazione di rotazione J_r può riguardarsi come dovuta ad un moto rotatorio intorno alla direzione di J^* (*), cioè intorno ad un asse parallelo all'accelerazione di traslazione (n° 3 e 5). Se, in particolare, consideriamo le accelerazioni di ordine zero (velocità), ne segue che la direzione della velocità minima è l'asse del moto elicoidale.

7. Le cose esposte nei n° 4 — 6 si possono tradurre in una elegante costruzione grafica, che il SOMOFF ha dato per le velocità e che si estende senz'altro alle accelerazioni. Siano $M_0 N_0$, $M_1 N_1$ i segmenti che rappresentano le accelerazioni J_0 , J_1 di due punti M_0 , M_1 . Da N_1 si conduca $N_1 A_0$ uguale e parallelo a $M_0 N_0$ e volto pel verso opposto: $M_1 A_0$ rappresenterà l'accelerazione di rotazione del punto M_1 , e però la direzione $M_1 A_0$ sarà la direzione di Ω ed il rapporto $\frac{M_1 A_0}{M_0 M_1}$ sarà uguale ad Ω . Ciò premesso, da un terzo punto qualunque M della retta mobile si conduca una parallela ad $M_0 A_0$ e sia A il punto dove essa incontra $M_1 A_0$: sarà $A A_0 \simeq J_r$, $A N_1 \simeq J$. È manifesto che l'accelerazione minima si otterrà abbassando da N_1 la perpendicolare $N_1 A^*$ su $M_1 A_0$, e che il punto M^* si troverà all'incontro della retta D colla parallela ad $A_0 M_0$ condotta dal punto A^* . È pur manifesto che saranno uguali le accelerazioni di due punti equidistanti da M^* , ecc.

8. Proiettiamo l'accelerazione J sopra un asse normale ad Ω : la proiezione di J si ridurrà alla proiezione di J_0 (n° 2 o n° 7); dunque:

Ad ogni istante, le proiezioni delle accelerazioni dei varj punti della retta mobile, sopra un asse normale all'accelerazione sferica, sono equipollenti.

In particolare, se si considerano le velocità, fra le rette normali alla velocità sferica vi è la retta mobile stessa (n° 3, in nota); si ritrova così una proposizione ben conosciuta.

9. Dal n° 2 segue ancora:

Le accelerazioni di tutti i punti M della retta mobile sono parallele ad un piano determinato dalle direzioni di J_0 e di Ω .

Per conseguenza, se nei varj punti M si conducono i piani

(*) Per comodità di linguaggio, qui ed altrove diciamo « direzione di un'accelerazione J » per designare la retta indefinita sulla quale essa giace.

normali alle accelerazioni rispettive, questi piani si tagliano secondo rette tutte parallele. E si può dimostrare che, affinché queste intersezioni coincidano in una retta unica, è necessario (*) e sufficiente che l'accelerazione sferica sia normale alla retta D . Di qui si vede che la coincidenza accennata avrà sempre luogo per le velocità (proposizione ben nota), e non potrà in generale verificarsi per le accelerazioni propriamente dette.

10. Il teorema seguente si deduce in modo affatto elementare dal n° 1:

*I termini (Endpunkte) delle accelerazioni che i varj punti M hanno in un medesimo istante, giacciono sopra una retta Δ e formano una punteggiata simile alla punteggiata mobile (**).*

Possiamo aggiungere che i coseni direttori della retta Δ sono proporzionali ad $a + a^{(n)}$, $b + b^{(n)}$, $c + c^{(n)}$, e che il rapporto di similitudine è $\sqrt{(a + a^{(n)})^2 + (b + b^{(n)})^2 + (c + c^{(n)})^2}$.

11. A questo teorema si accompagna quest'altro (***) , corollario evidente del n° 7:

Se da un punto arbitrario dello spazio si conducono tanti segmenti equipollenti alle accelerazioni che i diversi punti M hanno in un medesimo istante, i termini di questi segmenti cadono sopra una retta Δ' e formano una punteggiata simile alla punteggiata mobile.

La retta Δ' è parallela ad Ω ed il rapporto di similitudine è uguale ad Ω .

12. Dal teorema del n° 10, ovvero dalla prima parte di esso riunita al teor. del n° 9, segue immediatamente:

*Le direzioni delle accelerazioni dei singoli punti M sono le generatrici di uno stesso sistema d'un paraboloide iperbolico. La retta D e la retta Δ sono due generatrici dell'altro sistema (****).*

Lo studio di tale paraboloide forma l'oggetto del § seguente.

(*) In generale, cioè supponendo che il moto della retta non si riduca nè ad una traslazione, nè ad una rotazione intorno a uno de' suoi punti.

(**) Questo teorema è un caso affatto particolare di una proposizione nota dovuta, crediamo, al prof. BURMESTER (V. Zeitschrift für Mathem. u. Physik, Bd. XXIII (1878). — V. anche MEHMKE, Ueber die Geschwindigkeiten beliebiger Ordnung, ecc. (Civilingenieur, Bd. XXIX (1883), p. 491).

(***) Dovuto al sig. MEHMKE, loc. cit., pag. 491-92.

(****) Un caso particolare di questa proposizione, e cioè il caso relativo alle velocità, fu enunciato fin dal 1843 dallo CHASLES (Comptes Rendus, T. XVI), p. 1423). Esteso alle accelerazioni di ogni ordine, il teorema si trova in una

II.

Il paraboloide delle accelerazioni.

13. Cominceremo dallo stabilire altrimenti l'esistenza del paraboloide, tenendo una via puramente analitica, basata soltanto sul n° 1: otterremo ad un tempo l'equazione della superficie.

La retta indefinita, secondo cui è diretta l'accelerazione J , ha per equazioni

$$\frac{x - (x_0 + a u)}{x_0^{(n)} + a^{(n)} u} = \frac{y - (y_0 + b u)}{y_0^{(n)} + b^{(n)} u} = \frac{z - (z_0 + c u)}{z_0^{(n)} + c^{(n)} u},$$

ossia, chiamando λ il valor comune di questi rapporti,

$$(4) \dots \dots \dots \left\{ \begin{array}{l} x - x_0 = a u + (x_0^{(n)} + a^{(n)} u) \lambda \\ y - y_0 = b u + (y_0^{(n)} + b^{(n)} u) \lambda \\ z - z_0 = c u + (z_0^{(n)} + c^{(n)} u) \lambda . \end{array} \right.$$

L'eliminazione di u e di λ fra queste tre equazioni fornirà l'equazione di una superficie, luogo delle direzioni delle accelerazioni di tutti i punti M . Ora, se queste equazioni si considerano come tre equazioni lineari fra u , λ , $u\lambda$, se ne ricava

$$u = \frac{\begin{vmatrix} x - x_0 & x_0^{(n)} & a^{(n)} \\ y - y_0 & y_0^{(n)} & b^{(n)} \\ z - z_0 & z_0^{(n)} & c^{(n)} \end{vmatrix}}{\begin{vmatrix} a & x_0^{(n)} & a^{(n)} \\ b & y_0^{(n)} & b^{(n)} \\ c & z_0^{(n)} & c^{(n)} \end{vmatrix}}.$$

Memoria di Cinematica trattata colla Geometria sintetica del prof. BURMESTER, Zeitschr. für Mathem. u. Physik, Bd. XXIII (1878), p. 125. Esso vi figura incidentalmente, fra diversi corollari di una proposizione che comprende come caso particolare il teor. del n. 10 — Per le accelerazioni di 1° ordine, il teorema è anche dimostrato (sinteticamente) nella *Kinematik* del PETERSEN, Kopenhagen 1884, p. 43.

D'altra parte, se le equazioni (4) si dividono per λ e si riguardano come tre equazioni lineari fra $\frac{1}{\lambda}$, $\frac{u}{\lambda}$, u , si ha

$$u = - \frac{\begin{vmatrix} x - x_0 & a & x_0^{(n)} \\ y - y_0 & b & y_0^{(n)} \\ z - z_0 & c & z_0^{(n)} \end{vmatrix}}{\begin{vmatrix} x - x_0 & a & a^{(n)} \\ y - y_0 & b & b^{(n)} \\ z - z_0 & c & c^{(n)} \end{vmatrix}}.$$

Uguagliando queste due espressioni di u , risulta

$$\begin{vmatrix} x - x_0 & x_0^{(n)} & a^{(n)} \\ y - y_0 & y_0^{(n)} & b^{(n)} \\ z - z_0 & z_0^{(n)} & c^{(n)} \end{vmatrix} \begin{vmatrix} x - x_0 & a & a^{(n)} \\ y - y_0 & b & b^{(n)} \\ z - z_0 & c & c^{(n)} \end{vmatrix} + \begin{vmatrix} a & x_0^{(n)} & a^{(n)} \\ b & y_0^{(n)} & b^{(n)} \\ c & z_0^{(n)} & c^{(n)} \end{vmatrix} \begin{vmatrix} x - x_0 & a & x_0^{(n)} \\ y - y_0 & b & y_0^{(n)} \\ z - z_0 & c & z_0^{(n)} \end{vmatrix} = 0.$$

Questa è l'equazione cercata: essa rappresenta un paraboloide iperbolico, poichè i termini a secondo grado si scompongono in due fattori reali; dunque, ecc.

14. Procediamo a determinare gli elementi caratteristici del paraboloide. In una parte di questa ricerca, all'uso dell'eq. (5) torna assai preferibile l'uso di alcuni dei teoremi esposti nel § I. Dal n° 9 risulta che uno dei piani direttori è parallelo alle direzioni di J_0 e di Ω ; è facile vedere che l'altro piano direttore è parallelo alle direzioni di Ω e di D . Infatti, i coseni di direzione d'una retta normale al secondo piano direttore sono pro-

porzionali ai determinanti della matrice $\begin{vmatrix} a & b & c \\ a + a^{(n)} & b + b^{(n)} & c + c^{(n)} \end{vmatrix}$;

ma questi si riducono ai determinanti della matrice $\begin{vmatrix} a & b & c \\ a^{(n)} & b^{(n)} & c^{(n)} \end{vmatrix}$, dunque, ecc.

Ne segue immediatamente che l'asse del paraboloide è parallelo all'accelerazione sferica.

Cerchiamo il vertice della superficie. Fra le generatrici del primo sistema (accelerazioni J), ve n'è una normale all'asse del paraboloide, ed è quella che passa pel vertice. Ora il n° 5 mostra

che tale generatrice è la direzione dell'accelerazione minima. Analogamente: sia P il punto d'incontro di una generatrice del secondo sistema colla direzione dell'accelerazione J del punto M , e poniamo $MP = kJ$; si riconosce facilmente che i coseni direttori di quella generatrice sono proporzionali ad $a + k a^{(n)}$, $b + k b^{(n)}$, $c + k c^{(n)}$. Per conseguenza, indicando con k^* il valore di k relativo alla generatrice del secondo sistema che contiene il vertice, si avrà l'equazione

$$a^{(n)}(a + k^* a^{(n)}) + b^{(n)}(b + k^* b^{(n)}) + c^{(n)}(c + k^* c^{(n)}) = 0,$$

da cui

$$k^* = - \frac{a a^{(n)} + b b^{(n)} + c c^{(n)}}{a^{(n)2} + b^{(n)2} + c^{(n)2}} = - \frac{\cos(D\Omega)}{\Omega}.$$

E le coordinate del vertice saranno:

$$x = x_0 + a u^* + k^* (x_0^{(n)} + a^{(n)} u^*)$$

$$y = y_0 + b u^* + k^* (y_0^{(n)} + b^{(n)} u^*)$$

$$z = z_0 + c u^* + k^* (z_0^{(n)} + c^{(n)} u^*).$$

Rimangono da calcolarsi i parametri delle parabole principali. Ci varremo a tal uopo dell'eq. (5) e, per evitare calcoli laboriosi, faremo una trasformazione di coordinate. Prenderemo per nuova origine il vertice del paraboloido, per assi delle x' , delle y' , delle z rispettivamente la direzione dell'accelerazione J^* , l'altra generatrice passante pel vertice, l'asse del paraboloido. Le formole di trasformazione saranno (I segni dei coefficienti di x' , y' , z' mostrano in qual modo sono scelti i versi positivi de' nuovi assi):

$$x = x + \frac{x_0^{(n)} + a^{(n)} u^*}{J^*} x' + \frac{a + k^* a^{(n)}}{\text{sen}(D\Omega)} y' + \frac{a^{(n)}}{\Omega} z'$$

$$y = y + \frac{y_0^{(n)} + b^{(n)} u^*}{J^*} x' + \frac{b + k^* b^{(n)}}{\text{sen}(D\Omega)} y' + \frac{b^{(n)}}{\Omega} z'$$

$$z = z + \frac{z_0^{(n)} + c^{(n)} u^*}{J^*} x' + \frac{c + k^* c^{(n)}}{\text{sen}(D\Omega)} y' + \frac{c^{(n)}}{\Omega} z' (*).$$

(*) Si osservi che

$$(a + k^* a^{(n)})^2 + (b + k^* b^{(n)})^2 + (c + k^* c^{(n)})^2 = \text{sen}^2(D\Omega).$$

Effettuando le sostituzioni nell'eq. (5), si ha senza fatica a fattor comune il quadrato del determinante

$$\begin{vmatrix} a & x_0^{(n)} & a^{(n)} \\ b & y_0^{(n)} & b^{(n)} \\ c & z_0^{(n)} & c^{(n)} \end{vmatrix};$$

sopprimendolo e riducendo, l'equazione del paraboloide diventa

$$x' y' = \frac{J^*}{\Omega} \operatorname{sen}(D\Omega) \cdot z'.$$

Ora, designiamo con φ l'angolo compreso tra i versi positivi degli assi delle x' e delle y' , con p_1 il parametro della parabola principale il cui piano biseca l'angolo φ , con p_2 il parametro dell'altra parabola principale. Dalla equazione precedente si deduce

$$p_1 = 4 \frac{J^*}{\Omega} \operatorname{sen}(D\Omega) \cos^2 \frac{1}{2} \varphi$$

$$p_2 = -4 \frac{J^*}{\Omega} \operatorname{sen}(D\Omega) \operatorname{sen}^2 \frac{1}{2} \varphi,$$

essendosi preso positivo quello dei due parametri che appartiene alla parabola avente il fuoco sulla parte positiva dell'asse delle z' .

Raccogliendo i risultati ottenuti nel presente n° , completeremo come segue il teorema del n° 12 :

Il vertice del paraboloide si trova sulla direzione dell'accelerazione minima, alla distanza $-\frac{J^}{\Omega} \cos(D\Omega)$ dal punto M^* , dalla parte dalla quale è rivolta quell'accelerazione, ovvero dalla parte opposta secondochè l'angolo $(D\Omega)$ è ottuso o acuto. L'asse è parallelo all'accelerazione sferica; uno dei piani direttori è parallelo all'accelerazione di uno qualunque dei punti della retta mobile, l'altro è parallelo a questa retta. Le parabole principali sono definite dalle formole soprascritte.*

15. È interessante il vedere che cosa divengano questi risultati quando si tratta delle velocità. La velocità sferica essendo normale alla retta mobile (n° 3, in nota), il vertice del paraboloide coincide in tal caso col punto di velocità minima. La di-

rezione di quest'ultima e la retta D sono le generatrici passanti pel vertice. I valori dei parametri p_1, p_2 si riducono a

$$p_1 = 4 \frac{J^*}{\Omega} \cos^2 \frac{1}{2} (J^* D)$$

$$p_2 = -4 \frac{J^*}{\Omega} \sin^2 \frac{1}{2} (J^* D),$$

essendo ora J^* la velocità minima e Ω la velocità sferica (*).

16. Vi è un caso notevole in cui il paraboloido delle accelerazioni si riduce ad un piano doppio; ed è quando la retta D , l'accelerazione J_0 ed il segmento Ω (supposto condotto dal punto M_0) cadono in uno stesso piano. Allora in questo piano medesimo cadono le accelerazioni di tutti i punti M (n° 9); dippiù, in questo caso (ed in questo soltanto) esiste un punto della retta mobile, l'accelerazione del quale è disposta secondo la retta stessa. Si estende così alle accelerazioni d'ordine qualunque un altro teorema che lo CHASLES enunciava per le velocità (**):

Quando l'accelerazione d'ordine n di un punto della retta mobile è disposta secondo questa retta, le accelerazioni d'ordine n degli altri suoi punti sono tutte contenute in un piano e involuppano una parabola.

L'ultima parte dell'enunciato risulta dal teor. del n° 10.

(*) Il paraboloido delle velocità è stato studiato (sinteticamente) dal signor SCHÖNFLIES in una Nota *Ueber die Bewegung eines starren Systems* (Zeitschr. für Mathem. u. Physik, Bd. XXVIII (1883)). Il sig. SCHÖNFLIES presenta i suoi risultati sotto un altro aspetto.

(**) *Comptes Rendus*, T. XVI, p. 1424.

L'Accademico Segretario
GIUSEPPE BASSO.

SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 24 Febbraio 1889	Pag. 241
NOVARESE — Studio sull'accelerazione di ordine n nel moto di una retta'	» 242



ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. 9^a E 10^a, 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze



CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 10 Marzo 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO SENATORE ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: LESSONA, BRUNO, BERRUTI, SIACCI, BASSO, D'OVIDIC, BIZZOZERO, NACCARI, MOSSO, GIBELLI, GIACOMINI. Il Socio COSSA, Direttore della Classe fa scusare, per mezzo del Socio NACCARI, la sua assenza motivata da ragioni d'ufficio, e dichiara di associarsi fin d'ora alle deliberazioni che la Classe vorrà prendere al fine di onorare la memoria del compianto Presidente dell'Accademia.

Il Vice Presidente ricorda con parole di vivo rimpianto la perdita gravissima sofferta il giorno 7 di questo mese dall'Accademia per la morte del suo Presidente, Prof. Senatore Angelo GENOCCHI, ed incarica il Socio SIACCI di redigerne il discorso commemorativo.

Propone inoltre che la Classe prenda l'iniziativa di una pubblica sottoscrizione allo scopo di erigere un ricordo perenne alla memoria dell'illustre estinto. Intorno al modo di dare esecuzione a questa proposta parlano i Soci BERRUTI, BRUNO, e SIACCI; dopo di che la proposta stessa viene accolta all'unanimità colla dichiarazione che si decideranno alla chiusura delle sottoscrizioni le questioni relative al luogo in cui dovrà collocarsi tale ricordo, ed alla forma da darsi al medesimo.

Quindi in segno di lutto viene sciolta l'adunanza.

Adunanza del 24 Marzo 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO SENATORE ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, SALVADORI, BRUNO, BERRUTI, BASSO, D'OVIDIO, BIZZOZERO, NACCARI, MOSSO, SPEZIA, GIACOMINI.

Letto ed approvato l'atto verbale dell'adunanza precedente, viene comunicata una lettera ministeriale annunziante la sovrana approvazione della elezione a Soci nazionali residenti dei signori Professori Lorenzo CAMERANO e Corrado SEGRE. Viene data comunicazione di molte lettere pervenute all'Accademia in condoglianza per la morte del Presidente Senatore Angelo GENOCCHI.

Tra le pubblicazioni offerte in omaggio all'Accademia vengono segnalate le seguenti:

« *Note di paleoicnologia* del Dott. Federico SACCO, » e « *Il passaggio tra il Liguriano ed il Tongriano*, del medesimo autore, presentati dal Socio LESSONA ;

« Traduzione in lingua polacca della Monografia storica del Dott. Gino LORIA, Prof. nell'Università di Genova, *Sul passato ed il presente delle principali teorie geometriche* ; presentata dal Socio D'OVIDIO.

« *Recherches générales sur les courbes et les surfaces réglées algébriques* ; » parte 1^a e 2^a, estratte dai tomi XXX e XXXIV dei *Mathématische Annalen* ecc., del Socio Corrado SEGRE.

« *Catalogo della Biblioteca della R. Scuola d'Applicazione per gli Ingegneri* in Torino, presentato dal Socio COSSA ;

« 1° *Vero andamento diurno della temperatura* ; » 2° *Presione atmosferica ridotta al medio livello del mare in Modena ; Coefficienti per la temperatura e per la pressione atmosferica nel barometro registratore Richard* ; » 3° « *Domenico Scinà — Cenni biografici letti nella seduta del 22 novembre 1888 della R. Accademia di Scienze, Lettere ed Arti in Modena* : lavori del Prof. Domenico RAGONA, presentati dal Socio BASSO.

Le letture e le comunicazioni si succedono nell'ordine che segue:

« Relazione sopra una Monografia del Prof. Dott. Federico SACCO, intitolata « *I Cheloni astiani del Piemonte*, » del Socio LESSONA, condeputato col Socio BELLARDI. La Classe accoglie le conclusioni favorevoli della Relazione, ammettendo alla lettura questo lavoro, e poscia delibera che il medesimo venga pubblicato nei volumi delle *Memorie* accademiche.

« *Centro espiratorio ed espirazione forzata*; Ricerche del Dott. Vittorio ADUCCO, presentate dal Socio MOSSO;

« *Su certi cristalli che si trovano dentro il nucleo delle cellule nel rene e nel fegato*; Memoria del Dott. V. GRANDIS, presentata dallo stesso Socio MOSSO.

« *Sopra alcune deduzioni della teoria del van't Hoff sull'equilibrio chimico dei sistemi disciolti allo stato diluito*; » Nota I^a del Prof. S. PAGLIANI presentata dal Socio NACCARI.

LETTURE

RELAZIONE sopra una Monografia del Prof. Dott.

Federico SACCO, intitolata: *I Cheloni astiani del Piemonte*.

I Cheloni fossili del Piemonte sono già stati oggetto di studi speciali per parte del prof. A. Portis che ne pubblicò i risultati in due lavori iscritti nelle *Memorie* di questa R. Accademia. Ora alcune nuove ed interessanti scoperte fattesi recentemente di resti di Cheloni nei terreni terziari del Piemonte inducono l'Autore della Memoria in esame a portare con essa una contribuzione allo studio di quest'ordine di Rettili, con speciale riguardo ai Cheloni del Pliocene superiore o *Astiano*.

La forma più interessante e più completa di Chelonio esaminata in questa Memoria appartiene al genere *Emys*. Questo fossile fu trovato in sabbie gialle della Valle Andona nell'Astigiano; i resti dei Molluschi che erano inglobati nella sabbia che lo riempivano dimostrano come esso appartenga all'orizzonte ma-

rino detto *Astiano*; essendo però l'*Emys* un Chelone lacustre, devesi certamente dedurre che l'individuo in esame dalle regioni continentali venisse portato in mare dalle correnti.

Il fossile in questione manca delle estremità, ma presenta quasi completo il guscio esoscheletrico, ciò che è al tutto sufficiente per la determinazione specifica; tale guscio si presenta alquanto schiacciato, e quindi deformato per le potenti pressioni subite.

Dopo di aver paragonato questo *Emys* fossile colle forme simili, sia fossili, sia viventi, l'A. crede di dover indicare detto fossile con un nuovo nome specifico, e, dedicando questa forma all'Illustratore dei Cheloni fossili piemontesi, la designa col nome di *Emys Portisii*.

Segue la descrizione minuta di questo fossile; dapprima sono descritte le ossa dello scudo dorsale (ossa assiali o vertebrali, ossa costali ed ossa marginali) quindi quelle dello scudo ventrale o piastrone (Mesosterno, Episterno, Iosterno, Iposterno e Xifisterno); in questo minuto esame osteologico, accompagnato dalle misure millimetriche di ciascun osso, si notano alcune anomalie, fra cui è interessante quella dello sdoppiamento dell'8^a piastra ossea costale di destra.

Dopo ciò l'A. passa allo studio della forma delle piastre cornee, forma data dalle nette e ben conservate impronte che tali piastre, scomparse colla fossilizzazione, lasciarono sul guscio osseo.

Anche in questo studio l'A. esamina dapprima lo scudo dorsale (piastre vertebrali, costali e marginali), poscia lo scudo ventrale (piastre gulari, omerali, pettorali, addominali, femorali, anali, ascellari ed inguinali) colle principali dimensioni millimetriche di ogni piastra.

Vengono osservate alcune anomalie, fra cui notevolissima quella dello sdoppiamento della piastra caudale, per modo che ne risultano 13 marginali invece di 12 come ha luogo generalmente nelle Emidi.

Questo esame delle piastre cornee della forma fossile è reso più interessante dal paragone che l'A. fa colle piastre corrispondenti di individui giovani ed adulti dalle forme viventi più affini a quella fossile, cioè di *Emys caspica* e di *E. sigritz*, che l'A. ebbe in comunicazione dal Museo zoologico di Torino e dal dott. M. Peracca.

Da tale esame comparativo l'A. deduce che l'*Emys Portisii* presenta caratteri in parte dell'una ed in parte dell'altra delle

specie viventi sopramenzionate, specialmente se paragonate con individui giovani di dette forme, per cui pare dovrebbesi dedurre che la forma fossile sia quella dalla quale derivarono più o meno direttamente l'*E. caspica* e l'*E. sigritz*.

In seguito l'A. passa all'esame di una tartaruga marina appartenente al genere *Trionyx*, che consta di un'impronta interna e di una impronta esterna dello scudo dorsale, essa venne trovata molti anni or sono nelle sabbie *astiane* di Monteu Roero e fu già indicata dal Sismonda Angelo col nome di *T. aegyptiacus*, e poscia dal Portis come *T. pedemontana*.

L'A. esaminando questo resto fossile, il quale per le sue dimensioni indica di aver appartenuto ad un individuo di oltre mezzo metro di diametro antero-posteriore, trova che numerosi ed importanti caratteri lo distinguono tanto dalla *T. aegyptiaca* vivente quanto dalla *T. pedemontana* trovata fossile in terreni assai più antichi, cioè nell'*Aquitano*, crede quindi che se ne debba fare una nuova specie cui dà il nome di *T. pliopedemontana* per denotare nello stesso tempo l'orizzonte geologico e la regione in cui fu trovata, nonchè l'affinità che essa presenta con una forma fossile già descritta.

Dopo ciò l'A. passa in rapida rivista gli altri resti di Cheloni trovati nel terreno *astiano* del Piemonte, facendo alcune considerazioni paleontologiche e stratigrafiche.

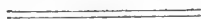
Infine, valendosi degli studi fatti di recente su tutto il bacino terziario del Piemonte, l'A. determina la prima posizione stratigrafica dei Cheloni fossili sinora rinvenuti in detto bacino e ne dà la distribuzione geologica in apposita tabella.

La Memoria è accompagnata da due tavole nelle quali è figurata l'*Emys Portisii* nelle sue parti dorsali, ventrali e laterali.

L'importanza del lavoro, l'estensione del testo ed il numero delle tavole comprese nei limiti assegnati dai regolamenti, inducono la Commissione a proporre la lettura per la stampa nelle sue Memorie.

LUIGI BELLARDI

MICHELE LESSONA, *relatore.*



Centro espiratorio ed espirazione forzata;

del Dott. VITTORIO ADUCCO

I.

Centro espiratorio.

L'esistenza di un centro espiratorio è, in genere, ammessa dalla maggior parte dei fisiologi, come si può vedere consultando i più recenti trattati di Fisiologia. Se volessi riferire, non dico tutti, ma solo i principali lavori che vennero pubblicati sopra i centri del respiro dovrei certo diffondermi troppo lungamente. Del resto questi lavori sono diffusamente riassunti e discussi nelle pubblicazioni di Markwald, di Langendorff, di Wertheimer, che citerò più sotto, in quella di Nitschmann (1) ed in una rivista sintetica di Langlois e De Varigny (2).

Perciò mi limito a ricordare fra i più recenti quelli che hanno maggiore attinenza con i fatti da me osservati.

L. Fredericq (3), da esperienze fatte sopra animali profondamente cloralizzati, venne condotto ad ammettere nella midolla allungata un centro di inspirazione ed un centro di espirazione.

Langendorff (4) ammette nella midolla spinale dei centri espiratori che agirebbero per eccitamenti riflessi ed entrerebbero in attività spontaneamente ed anche in modo ritmico allorchè l'eccitabilità o l'automatismo dei centri inspiratori sono esauriti.

(1) R. NITSCHMANN, *Beitrag zur Kenntniss des Athmungscentrums*. PFLÜGER'S. Archiv. 1885, vol. 35, p. 558.

(2) P. LANGLOIS et DE VARIGNY, *Les centres respiratoires*. Revue des sciences médicales en France et à l'étranger (Hayem); XVII année, T. XXXIII, n° 65, pp. 283-316.

(3) L. FREDERICQ, *Sur la théorie de l'innervation respiratoire*. Bulletins de l'Académie Royale Belgique; XLVII, n. 4, 1879 (Séance du 3 Février 1879).

(4) O. LANGENDORFF und R. NITSCHMANN, *Studien über die Innervation der Athembewegungen*. — I. MITTHEILUNG, *Ueber die spinalen Centren der Athmung*. — DU BOIS-REYMOND'S, Arch. *Physiol. Abthlg.* 1880, pp. 519-549.

I. Bernstein (1) ritiene esista un centro espiratorio che entra in azione per influenza di stimoli speciali. Il sangue ricco di acido carbonico sarebbe essenzialmente un eccitante del centro espiratorio.

A. Christiani (2) trovò tre centri respiratori di cui due per l'inspirazione ed uno per l'espirazione. Quest'ultimo avrebbe funzione inibitoria e sarebbe situato a livello dell'entrata dell'acquedotto di Silvio.

Max Marckwald (3), che eseguì numerose ed accurate ricerche sopra l'innervazione dei movimenti respiratori nel coniglio, venne anche alla conclusione che nella midolla allungata, oltre ad un centro inspiratore, vi è pure un centro espiratore. Questo sarebbe meno eccitabile, non funzionerebbe nella respirazione tranquilla e prenderebbe parte eccezionalmente al fenomeno del respiro. Perciò Max Marckwald lo considera come un centro espiratorio ausiliare (Hilfathemcentrum).

E. Wertheimer in un primo lavoro pubblicato nel 1886 (4) afferma che nella regione inferiore della midolla spinale vi è un centro di azione ritmica per i principali muscoli espiratori. Questo centro, contrariamente a quanto trovò Langendorff, entrerebbe in attività anche indipendentemente dalla spossatezza dei centri inspiratori spinali.

Secondo le esperienze di Wertheimer (5) quando si separa la midolla spinale dal bulbo, allora l'azione ritmica dei centri espiratori spinali tende a manifestarsi come quella dei centri inspiratori. E se in condizioni normali ciò non avviene vuol dire che il bulbo esercita su questi centri un'azione inibitoria che li mantiene in riposo, a meno che non intervengano eccitamenti speciali.

(1) I. BERNSTEIN, *Ueber Einwirkung der Kohlensäure des Blut auf das Athemcentrum*. — DU BOIS-REYMOND's Archiv, 1882. *Physiol. Abthlg.* pp. 312-321.

(2) A. CHRISTIANI, *Zur Physiologie des Gehirns. Verhand. d. Berliner physiol. Gesellschaft*. — DU BOIS-REYMOND's, Arch. 1884. *Physiol. Abthlg.* pp. 465-470.

(3) M. MARCKWALD, *Die Athembewegungen und deren Innervation beim Kaninchen. Zeitschrift für Biologie*. Vol. XXIII, 1886, pp. 149-283.

(4) E. WERTHEIMER, *Recherches expérimentales sur les centres respiratoires de la moelle épinière*. Journal de l'Anat. et de la Physiol. norm. et path. de l'homme et des animaux. 1886, vol. XXII, pp. 458-507.

(5) E. WERTHEIMER, Lavoro citato, pp. 500 e 507.

In un secondo lavoro, stampato nell'anno successivo (1), non si dimostra propenso ad ammettere l'esistenza di un centro espiratore bulbare individualizzato.

Da quanto ho riferito si vede che nè l'ubicazione, nè la natura, nè il modo di funzionare del centro espiratorio sono ben determinati (2). Per lo più finora gli sperimentatori si sono occupati del centro respiratorio in genere, senza distinguere una parte inspiratoria ed una espiratoria. Sul centro respiratorio così considerato i lavori si sono moltiplicati da Legallois e da Flourens fino ad ora e si passò dalla massima centralizzazione alla massima decentralizzazione; si passò dal concetto di un centro respiratorio bulbare motorio a quello di un centro inibitore. Probabilmente lo studio del centro espiratorio passerà per le stesse fasi.

*
* *

In un lavoro precedente ho già riferito parecchi casi di ispirazione passiva, i quali mi pare depongano in favore dell'esistenza di un centro espiratore non semplicemente inibitore. Nello stesso senso parlerebbero le esperienze che ho fatto per dimostrare che la espirazione è sempre attiva (3). Inoltre nel corso di parecchi anni ho avuto occasione di fare numerose osservazioni, le quali mi pare possano esse pure contribuire a dimostrare l'esistenza di un centro espiratore o di parecchi centri espiratori. Perciò ho

(1) E. WERTHEIMER, *Journal de l'Anat. et de la Physiol.*, 1887, vol. XXIII, pp. 567-611.

Ecco in qual modo si esprime l'autore: « Ceux qui pensent que toutes les excitations périphériques qui agissent sur la respiration sont centralisées dans le bulbe, admettent aussi que l'arrêt ainsi obtenu est dû à la mise en jeu d'un centre spécial, le centre expirateur, distinct du centre inspireur. Mais, en supposant même que les excitations passent normalement par la moelle allongée, les expériences rapportées plus haut montrent que l'existence d'un centre expirateur n'est nullement nécessaire ». — « S'il y a bien dans la moelle des centres pour l'inspiration et des centres pour l'expiration active, on ne supposera sans doute pas qu'il s'y trouve un centre spécial qui préside à l'expiration passive ».

(2) Vedi ALBERTONI e STEFANI, *Manuale di Fisiologia umana*, pp. 655-656.

(3) V. ADUCCO, *Espirazione attiva ed ispirazione passiva*. Atti della Reale Accademia delle Scienze di Torino, vol. XXII e Archives italiennes de Biologie, vol. VIII, p. 194.

creduto bene di raccogliere queste esperienze ricavandone per ora solo le conclusioni più ovvie. Mi riservo di ritornare fra non molto sopra tale argomento, giacchè quanto andrò esponendo in questa nota costituisce in parte il primo materiale di un lavoro che non tarderò a pubblicare *in extenso*.

Esperienza del 2 Marzo 1886.

In questa esperienza si osservarono anche dei fatti che non riguardano direttamente la questione del centro espiratorio, ma che io riferirò egualmente perchè mi paiono interessanti.

Ad un cane di media taglia scrivo il respiro toracico ed addominale con due timpani a bottone.

I movimenti vengono scritti sul motore di Marey con velocità minima. Il cane ha le vie respiratorie intatte. L'inspirazione è molto rapida, l'espirazione lentissima e dura dall'apice di una inspirazione alla base di un'altra. Il diaframma è attivo. Il torace nella espirazione discende uniformemente e lentamente fino alla ascissa, l'addome verso la fine si deprime lentamente. Il cane fa un gemito espiratorio il che spiega la lentezza della espirazione. Si inietta del laudano nella vena safena. Il respiro presenta dei periodi di maggiore e dei periodi di minore frequenza.

Mentre si continua la registrazione dei movimenti respiratorii si osservano dei respiri molto più estesi degli altri. La espirazione di queste grandi escursioni respiratorie abbassa il torace al disotto dell'ascissa.

Nel tracciato, riprodotto nella fig. 1, si vede che il torace e l'addome fanno una profonda inspirazione. Segue l'espirazione che è rapida per l'addome, lenta pel torace. Mentre l'addome ritorna esattamente alla ascissa, il torace passa al disotto. Questa iperespirazione del torace fa sollevare le pareti dell'addome. La curva del torace non ritorna all'ascissa che dopo 6 atti respiratorii (1).

Il fatto che nell'ultimo tratto della espirazione toracica le pareti addominali si sollevarono, dimostra che solo il torace prese parte a tale movimento. Il fatto poi che la curva espiratoria

(1) Si noti che i tracciati riprodotti nella tavola vanno letti da sinistra verso destra, e che le abbreviazioni Tor. e Add. significano rispettivamente torace ed addome.

toracica si abbassò al disotto dell'ascissa mi pare che concordi con i risultati ottenuti da Hering e Breuer e più recentemente da Stefani e Sighicelli (1).

Infine la posizione leggermente espiratoria in cui si mantenne il torace per 7 respiri si può spiegare o ammettendo un aumento di tonicità del centro espiratorio o una diminuzione di tonicità del centro inspiratorio (2).

Dopo una nuova iniezione di laudano avviene una modificazione profonda che dimostra la indipendenza dei movimenti del diaframma dai movimenti del torace.

Se si osserva la fig. 2 si vede, confrontando i punti di ritrovo (R), che nei primi $\frac{2}{3}$ della inspirazione toracica l'addome continua ad abbassarsi e che nell'ultimo terzo della inspirazione e nel primo della espirazione toracica l'addome si solleva; negli ultimi $\frac{2}{3}$ della espirazione del torace l'addome si deprime. L'atto respiratorio dell'addome comincia solo a metà circa dell'intera durata di tutto l'atto respiratorio del torace.

Essendo nato il sospetto che la resistenza opposta dalla trachea, laringe, faringe, fosse nasali non fosse la causa della lunghezza della espirazione, faccio la tracheotomia ed innesto nella trachea un tubo che ne ha il calibro.

Il respiro scritto subito dopo la tracheotomia si presenta molto cambiato. L'espirazione dell'addome dura molto meno di quella del torace, dimodochè il respiro dell'addome è come compreso in quello del torace. Comincia dopo e finisce prima. Questo fatto diventa tanto più manifesto quanto più si procede avanti nell'esperienza.

L'espirazione toracica, malgrado l'apertura della trachea, è diventata molto più lenta di prima.

Talora ci sono delle profonde inspirazioni in cui il torace si solleva moltissimo e poi si abbassa lentissimamente fino al livello normale. In queste escursioni più cospicue l'addome fa un movimento più alto, ma ritorna rapidamente alla posizione di riposo.

(1) A. STEFANI e C. SIGHICELLI, *In qual modo il vago polmonare modifica il ritmo del respiro quando aumenta e quando diminuisce la pressione nella cavità dei polmoni*. Lo Sperimentale, luglio 1888; Archives ital. de Biologie, vol. XI, p. 143.

(2) A. MOSSO, *La respirazione periodica e la respirazione di lusso*. Memorie della R. Accademia dei Lincei, serie IV, vol. 1.

Mettendo un foglio di carta davanti alla cannula tracheale si osserva che nell'abbassarsi delle pareti addominali l'aria esce con violenza allontanando con forza il foglio: in seguito esce lentamente ed uniformemente ed il foglio ricade alquanto e si mantiene ad una altezza costante fino al termine della espirazione toracica.

Talora, come si vede nella figura 3, mentre il torace fa un solo movimento, il diaframma ne fa due molto rapidi (N). Altre volte anche tre (P).

Una volta si ebbero perfino quattro movimenti dell'addome compresi in uno del torace. In una linea del tracciato si contano 10 respiri del torace e 30 dell'addome (1).

Si noti che all'inspirazione del torace corrisponde sempre una inspirazione dell'addome.

È durante la lunghissima espirazione del torace che avvengono gli altri atti respiratori dell'addome. La descritta forma di respiro scompare in seguito alla iniezione di gr. 0,12 di cocaina, come si vede nella fig. 4.

I denti, che si osservano nel tracciato del torace della fig. 4, sono scosse del pellicciaio; quelli invece più regolari, che esistono nel tracciato del torace della fig. 3, sono prodotti dalle contrazioni del cuore.

Dopo l'iniezione di cocaina i centri del torace e del diaframma funzionano sincronamente e regolarmente. Solo raramente si osserva una tendenza alla irregolarità (in A).

Ripetendo di nuovo le iniezioni di laudano la forma respiratoria ritorna ancora al tipo di prima. Le pareti addominali si mantengono sempre inerti.

In questa esperienza il fatto che colpisce maggiormente è la differenza tra il modo con cui si compie l'espirazione nel torace e nell'addome tanto prima quanto dopo la tracheotomia e specialmente dopo.

Siccome le pareti addominali non diedero mai segno di attività, bisogna ammettere che l'espirazione dell'addome si compiesse passivamente.

(1) Questo fatto e quello della fig. 2 confermano quanto il prof. A. Mosso osservò e riferì in parecchi suoi lavori, che cioè esiste una certa indipendenza tra il respiro toracico ed il respiro diaframmatico. Anche Stefani e Sighicelli nel lavoro sopraccennato riportano un tracciato che dimostra un fatto analogo.

Se anche l'espiazione del torace fosse stata passiva, per quale ragione non avrebbe dovuto compiersi nello stesso modo e nello stesso tempo?

Qui anzi l'andamento della curva descritta dal torace che si deprime è analogo a quello di un muscolo che entra in contrazione tetanica.

Ho avuto occasione di raccogliere il tracciato del respiro di un cane, nel quale durante l'espiazione si vedevano quelle leggerissime ondulazioni o quei minutissimi denti che un muscolo presenta quando riceve un numero di stimoli che non è ancora quello capace di tetanizzarlo, ma che gli è molto vicino (1).

Nella fig. 5 se si conta il numero dei denti scritti in un minuto secondo, si vede che sono 14-15.

Questa osservazione dimostra che l'espiazione è dovuta ad apparecchi muscolari, i quali ricevono gli impulsi da un centro motore loro proprio. Gli impulsi devono essere più di 15 al secondo perchè la linea della espiazione sia regolare.

Nel caso presente l'espiazione attiva del torace è tale che non si potrebbe spiegare a meno di ammettere l'esistenza di un centro espiratore di azione motoria.

Esperienza del 27 Maggio 1886.

Un cane col cranio trapanato e con un termometro immerso nel cervello aveva una temperatura rettale altissima. Per abbassarla si iniettano in più riprese 6 gr. di idrato di cloralio nella cavità del peritoneo.

(1) MAX MARCKWALD determinò il numero di stimoli per minuto secondo necessario a produrre nel diaframma del coniglio una contrazione respiratoria normale. Aveva già stabilito che il movimento inspiratorio del diaframma non è una scossa ma una contrazione. Eccitando i due frenici di un coniglio (al quale aveva sezionata la midolla allungata al disotto del centro respiratorio) con degli stimoli elettrici indotti, che si ripetevano un certo numero di volte al secondo, trovò che erano necessari circa 22 eccitamenti al secondo per produrre nel diaframma una contrazione analoga alla contrazione inspiratoria normale: se gli eccitamenti erano solo 18 al secondo si avevano nel tracciato 18 denti al secondo. (*Die Athembewegungen und deren Innervation beim Kaninchen. Zeitschrift für Biologie XXIII, Bd. 2 Heft 1886. p. 169-171.*)

Dopo l'iniezione il cane ha un respiro molto raro. Gli applico sul torace un pneumografo di Marey e scrivo i movimenti della respirazione col motore di Marey, velocità minima.

Nel tracciato le linee discendenti rappresentano le inspirazioni, le ascendenti rappresentano le espirazioni.

Riproduco nella figura 6 le quattro forme di respiro che il cane presentò prima di morire.

Da α e β il respiro toracico non presenta nulla di notevole. A partire da γ si vede che il torace nella espirazione (cb) si abbassa al disotto del punto di partenza della inspirazione (a). Dopo essersi così abbassato ritorna in posto lentamente (ba') ed allora comincia l'inspirazione.

Questo fatto è ancora più marcato da ϵ ad ζ .

Scritta quest'ultima linea il cane cessò di respirare; si credeva che fosse morto, giacchè non si sentiva più nemmeno l'impulso cardiaco. Il cilindro fece parecchi giri e dopo di un minuto si ebbero ancora i tre movimenti respiratori registrati nella 4^a linea (ζ). Ciascuno di questi tre movimenti è costituito da una espirazione (ab) che abbassa il torace al disotto della posizione di riposo (XY). Segue l'inspirazione (bc) per cui il torace ritorna alla posizione di riposo e poi passa al disopra. In ultimo si ha una nuova espirazione (cd) che riconduce il torace alla posizione dell'apnea. Abbiamo qui un atto respiratorio composto di una inspirazione situata tra due espirazioni.

La espirazione che precede dimostra che il centro espiratorio non agisce come inibitore del centro inspiratorio, ma che esso sviluppa degli impulsi motori diretti. Ciò è pure confermato dal fatto della espirazione che abbassa il torace al disotto della linea di riposo.

Nel caso attuale non si può pensare neppure ad una aumentata tonicità perchè il torace dopo essersi abbassato al disotto della ascissa ritorna di nuovo in sito per la propria elasticità. Basta confrontare il presente tracciato con quello della fig. 1 per riconoscere gli effetti prodotti da aumento o da una diminuzione di tonicità dei centri respiratori dall'effetto prodotto da una scarica più energica e momentanea di impulsi.

Esperienza del 6 Luglio 1886.

In un cane, che moriva per aver ricevuto la dose mortale di cocaina, osservai che il torace continuò a deprimersi lentamente finchè il cuore funzionò. Poi incominciò un movimento di dilatazione che terminò solo dopo parecchi minuti.

In questo caso il torace si abbassò al disotto del limite al quale poteva venir portato dal peso e dalla elasticità delle sue pareti. Abbiamo qui un altro fatto che dimostra l'attività della espirazione e l'esistenza di un centro motore della espirazione.

Il centro espiratorio, ancora capace di funzionare mentre il centro inspiratorio era già paralizzato, fece restringere i diametri del torace. Quando cessò anche la funzionalità del centro della espirazione, allora il torace si dilatò fino alla ampiezza normale per l'elasticità delle sue pareti.

Esperienza del 29 Gennaio 1886.

VELENI ESPIRATORI.

Oltrecchè dai fatti accennati, l'esistenza di un centro espiratorio, non inibitore ma motore, è provata da ciò che vi sono delle sostanze, le quali sono capaci di eccitarlo, provocandolo ad una funzionalità esagerata, mentre lasciano il centro inspiratorio nelle condizioni normali e ne affievoliscono l'attività.

Già le esperienze di Léon Fredericq (1) conducono ad am-

(1) L. FREDERICQ, *Sur la théorie de l'innervation respiratoire*. Bulletins de l'Académie royale Belgique, XLVII, n° 4, 1878. (Séance du 3 février 1879. — In questo lavoro l'autore annunzia di aver trovato nell'idrato di cloralio un mezzo « di sopprimere l'azione delle fibre inspiratrici del vago o piuttosto di deprimere l'eccitabilità del centro a cui accorrono queste fibre. Allora le fibre espiratorie diventano predominanti »... « C'est dans les quelques minutes qui précèdent le dernier mouvement respiratoire de l'animal qu'on obtient des résultats absolument constants. Toute excitation mécanique, chimique ou électrique arrête la respiration en expiration : celle-ci reprend, dès que l'on suspend l'application de l'excitant. Les résultats obtenus de cette façon présentent un tel degré de constance, que l'on peut, en ouvrant et en fermant la clef intercalée dans le circuit électrique, modifier à son gré le rythme respiratoire de l'animal ». — « Nous sommes ainsi amenés à considérer dans la moelle allongée un centre d'inspiration et un centre d'expiration, le chloral agissant pour paralyser le premier ».

mettere nella midolla allungata un centro di inspirazione ed un centro di espirazione. Il vago conterrebbe delle fibre che vanno all'uno ed all'altro dei due centri. Se si raffredda energicamente il bulbo di un coniglio o si avvelena l'animale con forti dosi di cloralio, allora il centro inspiratorio vien depresso, paralizzato. In tale condizione lo stimolo del bulbo o quello del vago hanno effetto espiratorio.

Avremmo così nel cloralio una sostanza che agisce in senso espiratorio. Il cloralio paralizzerebbe il centro inspiratore ed allora si potrebbe osservare l'attività del centro espiratore.

In tutte le esperienze nelle quali io avvelenai i cani col cloralio osservai sempre una grande attività espiratoria, che si potrebbe dire spontanea, perchè non provocata eccitando artificialmente il vago ed il bulbo rachideo.

L. Lewin (1) trovò che il nitro-benzolo promuove i movimenti espiratori.

Anche il laudano sarebbe un veleno da classificarsi fra quelli che eccitano la espirazione. Ciò è provato dalla prima delle esperienze, che riferii in questo capitolo, e da un'altra che riporterò nel capitolo seguente sopra la espirazione forzata.

La stessa cosa posso dire per la piridina.

Ho voluto provare l'azione della aconitina, che secondo Lauder Brunton (2), sarebbe una sostanza espiratoria.

Dopo aver fatto la tracheotomia ad un cane scrivo il respiro normale del torace con un pneumografo di Marey, nuovo modello (fig. 7).

L'inspirazione e l'espirazione hanno ad un dipresso la stessa durata.

Poi si inietta 1 cc. di una soluzione $1 \frac{0}{0}$ di cloridrato di aconitina. Poco dopo si hanno delle profondissime e lunghissime espirazioni nelle quali il torace si deprime assai più di quel che non suole normalmente.

Per assicurarmi che il torace si deprimeva al di là della posizione di riposo cercai di determinare questa posizione, che

(1) L. LEWIN, *Lehrbuch der Toxikologie*; 1885, pag. 226-229. « Ebenso verhält sich die Athmung, die an Häufigkeit bald nachlässt und mitunter active Expirationen erkennen lässt ».

(2) LAUDER BRUNTON, *A. Text-book of pharmacologie, therapeutics and materia medica*. London, 1885. Macmillan and Co. 749 750.

nel tracciato rappresenterebbe poi l'ascissa. Perciò feci lungamente la respirazione artificiale fino ad avere l'apnea completa. La posizione delle pareti toraciche nell'apnea è la posizione di riposo e la leva del timpano scrive una linea quasi orizzontale.

Il primo movimento respiratorio che si ebbe dopo l'apnea, non fu una inspirazione, ma una profonda espirazione (fig. 8).

In tale espirazione il torace si abbassò molto al disotto della posizione di riposo (AB). Il fatto si ripete parecchie volte. Nella fig. 8 sono riportati due dei tracciati ottenuti in tal modo.

L'eccitazione del centro espiratorio era così grande che ci furono dei lunghi periodi durante i quali si eseguiva una serie di escursioni respiratorie mentre il torace era in posizione espiratoria. Di questo fatto riferisco un esempio nella fig. 9.

Mentre gli impulsi che partivano dal centro espiratorio tenevano il torace e l'addome in posizione espiratoria forzata, partivano pure degli impulsi dal centro inspiratore. Questi ultimi però, per il prevalere del centro espiratorio, non potevano aver tutto il loro effetto e riescivano solo a sollevare il torace di un piccolo tratto. Solamente quando il centro espiratorio si stancò si ebbe una ispirazione completa.

Questa forma di respiro si ripetè numerose volte durante l'esperienza.

In tutta la durata del periodo si osserva nelle linee discendenti, che rappresentano l'inspirazione, un dente il quale è tanto più alto, quanto più estesa è l'inspirazione. Questo dente rappresenta una scarica di ordini dal centro espiratore che avviene durante la stessa ispirazione.

II.

Espirazione forzata.

I movimenti del respiro possono essere calmi e tranquilli oppure forzati. Nella inspirazione forzata entrano in azione insieme ai muscoli, che eseguono la inspirazione tranquilla, anche altri muscoli del torace, del dorso e del collo, talora perfino della faccia.

La stessa cosa avviene nella espirazione. Quando il respiro è tranquillo, è facile con la semplice osservazione riconoscere sopra noi stessi e sopra gli animali che le pareti addominali sono

inerti tanto nella inspirazione quanto nella espirazione, salvo rare eccezioni. Se la respirazione è violenta allora anche l'espirazione viene compiuta, oltrechè dai muscoli, che la eseguono normalmente, anche da altri gruppi muscolari, specialmente da quelli dell'addome. L'espirazione forzata è la esagerazione delle forze espiratorie che agiscono normalmente, colla partecipazione di altre potenze che normalmente sono in quiete. L'espirazione forzata sta alla espirazione calma come l'inspirazione forzata sta alla inspirazione calma. Nello studio che stiamo per fare è necessario che ci addentriamo di più nell'esame del meccanismo della espirazione forzata.

Ho già riprodotto in un altro lavoro un tracciato della respirazione toracica ed addominale di un cane, che aveva le pareti addominali talmente inerti da presentare delle vere oscillazioni ad ogni movimento rapido ed energico del torace. Il cane aveva una espirazione, che si può considerare come forzata, ed alla quale evidentemente prendeva parte il solo torace (1). In tale lavoro ho pure descritto il modo di respirare di un cane che aveva le pareti dell'addome tagliate ed aperto il diaframma. Questo cane presentava una forte espirazione tutta a spese del torace (2). Infine nel presente lavoro ho già riferito una forma di respiro nel quale l'espirazione era attiva e prettamente toracica (vedi fig. 3).

Ci troviamo in tutti questi casi in presenza di forti espirazioni che si compiono per opera dei muscoli del torace. Probabilmente è uno sforzo maggiore eseguito dai muscoli espiratori normali.

A lato di questa prima forma di espirazione forzata si osserva per lo più un'altra forma, a cui prendono parte i muscoli addominali.

Esperienza del 19 Novembre 1885.

Si fissa un piccolo cane sull'apparecchio di contenzione di Rothe. Questo apparecchio è così fatto che si può dare al cane qualunque posizione senza slegarlo. Si inietta del cloralio in solu-

(1) V. Aducco, *Espirazione attiva ed inspirazione passiva*. Atti della Regia Accad. delle Scienze di Torino; vol. XXII, 1887.

(2) V. Aducco, Vedi lavoro citato.

zione al 50 ‰ (gr. 0,50) nella vena giugulare dopo avergli fatta la tracheotomia.

Scrivo il respiro per mezzo di timpani con bottone applicati sullo sterno ed a lato della linea alba addominale sempre alla stessa altezza. Subito dopo la tracheotomia e prima dell'iniezione il cane presentò ad intervalli un respiro molto frequente e molto violento nel quale l'addome faceva dei forti movimenti espiratori.

Fatta l'iniezione sorvenne rapidamente la calma. La respirazione del torace prevaleva sulla diaframmatica.

Chi osserva la fig. 10 vede che nel tracciato dell'addome (linea inferiore) vi sono, durante la pausa, delle onde; esse dipendono da spostamenti della massa delle intestina. Con la mano era facile riconoscere che questi sollevamenti non provenivano da contrazioni dei muscoli delle pareti addominali. Ho citato questo caso perchè tale forma di respiro potrebbe simulare una espirazione forzata dell'addome. La palpazione però permette subito di stabilire se si tratti di movimenti intestinali o di espirazione addominale.

Nella presente esperienza, finchè si tenne l'animale orizzontale, la respirazione si mantenne calma, tranquilla, piuttosto rara, con predominio delle escursioni del torace, come indica la fig. 11.

Nello stesso modo si comportava il respiro quando il cane veniva messo verticale con la testa in basso; ma cambiava affatto mettendo il cane verticale con la testa in alto.

La prima volta che si fece passare il cane dalla posizione orizzontale o verticale con la testa in basso alla posizione verticale con la testa in alto si osservò:

1° Una tendenza al periodare (Si avevano di tanto in tanto delle pause respiratorie più lunghe delle altre).

2° Un prevalere per qualche minuto delle escursioni respiratorie addominali.

3° Una maggiore energia delle contrazioni cardiache.

4° L'espirazione forzata delle pareti addominali.

Basta dare un'occhiata alla fig. 12 per assicurarsi del fatto. È manifesta la tendenza al periodo, la prevalenza dell'addome nel primo tracciato e la espirazione forzata dell'addome. Nella linea discendente dell'atto respiratorio addominale si osserva un dente, che è anche più marcato nel tracciato 2° della stessa figura. Questo dente corrisponde al cominciare della espirazione forzata,

la quale continua fino all'ascissa. Una prova che qui si tratta veramente di una espirazione forzata, dovuta alla contrazione dei muscoli addominali, si può ricavare dal tracciato del torace. L'espirazione attiva dell'addome dura per tutta la pausa del torace. Ora la contrazione dei muscoli addominali spinge in parte contro il diaframma i visceri contenuti nell'addome e la cavità toracica deve dilatarsi. Tale dilatazione si vede in modo chiarissimo nel tracciato del torace durante la pausa; il quale è costituito da una linea che va ascendendo, finchè dura l'espirazione dell'addome, e poi cade rapidamente.

Dopo questa prima prova lasciai il cane in riposo per qualche tempo. Quando il respiro fu ritornato alla forma normale della posizione orizzontale, ripetei l'esperienza. Si osservarono gli stessi fatti che nella esperienza precedente, senonchè la espirazione forzata dell'addome si presentò sotto altra forma (fig. 13).

Mentre prima si aveva una linea discendente continua interrotta solo da un dente, qui invece si ha prima una rapida discesa fino ad *a*, poi da *a* fino in *c* si ha una linea ascendente e da *c* a *b* una linea discendente.

La prima volta che si mise il cane colla testa in alto si vide che, durante l'espirazione, la parete addominale anteriore si deprimeva mentre le pareti laterali si dilatavano. Si poté pure sentire con la mano la contrazione dei muscoli retti anteriori.

Nei tracciati della fig. 12 il tratto di linea discendente che sta al di sopra del dente rappresenta la parte passiva, il tratto sottostante indica la parte attiva della espirazione addominale.

Si aveva cioè una espirazione dovuta ai muscoli retti anteriori dall'addome. Il suo effetto meccanico era di diminuire il diametro antero-posteriore dell'addome e di dilatarne il diametro trasverso. Quando era violenta deprimeva anche le pareti del torace. Quando non era molto forte l'effetto di depressione era compensato e superato dalla dilatazione prodotta dai visceri cacciati contro il diaframma e la cavità toracica.

La seconda volta che si mise il cane con la testa in alto si ebbero degli effetti più complessi. Con la mano si sentivano indurirsi e contrarsi le pareti laterali dell'addome e contemporaneamente sollevarsi la parete anteriore, poi anche questa si induriva e si deprimeva.

Nella fig. 13 (Add.) sono registrati questi movimenti. Fino ad *a* l'espirazione è passiva. Da *a* a *c* sono i muscoli laterali dell'ad-

dome che contraendosi ne diminuiscono il diametro trasversale ed aumentano l'antero-posteriore, da *c* a *b* entrano pure in azione i muscoli retti ed allora si restringe il diametro antero-posteriore.

L'inspirazione attiva dell'addome può avvenire per l'azione dei muscoli laterali e dei muscoli anteriori dell'addome. In una tale forma di espirazione gli impulsi che partono dai centri dei muscoli laterali possono precedere quelli che partono dal centro dei muscoli anteriori.

Abbiamo visto che i muscoli anteriori dell'addome possono funzionare da soli. Abbiamo visto che gli impulsi centrali, che mettono in contrazione i muscoli retti ed i muscoli laterali, possono non essere simultanei. Dobbiamo quindi concludere che per l'addome ci sono due apparecchi periferici muscolari, presieduti ciascuno da un centro, capaci di funzionare come espiratori ed indipendenti tanto anatomicamente quanto fisiologicamente. In questa esperienza osservammo costantemente il fatto che l'inspirazione attiva addominale compariva solamente quando si metteva il cane nella posizione verticale con la testa in alto.

Dalle ricerche di Filippo Knoll (1) risulterebbe che ci sono tre categorie di nervi. Cioè:

- 1° nervi il cui stimolo produce effetto inspiratorio;
- 2° nervi il cui stimolo produce effetto espiratorio;
- 3° nervi il cui stimolo produce tanto un effetto inspiratorio quanto un effetto espiratorio. Alla seconda categoria di nervi apparterebbe il nervo splanchnico.

Ho voluto riassumere i risultati delle esperienze di Knoll, perchè non mi pare improbabile che sia lo stiracchiamento subito dallo splanchnico nella posizione col capo in alto la causa che dà luogo ai notati effetti espiratori.

Non ho potuto finora fare delle ricerche in proposito, ma non mancherò di farle appena mi si presenterà l'occasione.

Esperienza del 1° Dicembre 1885.

Un cane tracheotomizzato, legato sul supporto di Rothe, disposto orizzontalmente, presenta una violentissima espirazione attiva dei muscoli addominali. Vi sono dei periodi in cui il respiro è

1) PH. KNOLL, *Beiträge zur Lehre von der Athmungsinnervation*, Fünfte Mittheilung; *Athmung bei Erregung sensibler Nerven*. Aus dem XCII Bände der kais. Akad. der Wissensch. III. Abth. Juli, Heft Jahrg. 1885.

affannosissimo con prevalenza della espirazione. Quando gli accessi sono nel loro acme allora le contrazioni dei muscoli addominali sono così forti che proiettano in avanti ed in alto il bacino. Un peso di 10 Kg. posto sull'addome viene sollevato dalla potenza muscolare. L'espirazione forzata cessò solamente dopo l'iniezione di 5 gr. di idrato di cloralio (1) Dopo le prime iniezioni, che erano state insufficienti, si poteva far cessare immediatamente la espirazione dell'addome mettendo il cane colla testa in basso.

Rimettendolo orizzontale la espirazione addominale ricompariva ma dopo un tempo piuttosto lungo; ricompariva invece immediatamente mettendolo col capo in alto. Con questo ultimo mezzo si poteva far ricomparire la espirazione dell'addome anche dopo averla soppressa con l'iniezione di 5 grammi di cloralio.

Esperienza del 5 Dicembre 1886.

Piccolo cane del peso di gr. 6380: tracheotomia. Riceve in 17 volte grammi 2,8 di piridina (soluzione al 16, 6 $\frac{0}{0}$) nella vena giugulare.

Scrivo i movimenti respiratori di tre punti diversi, torace, addome e lombi, con dei timpani a bottone. I timpani sono situati sulla parte anteriore dello sterno, a metà della linea alba a quattro dita trasverse di distanza dalla colonna vertebrale. Già dopo le prime iniezioni di piridina comparve l'espirazione attiva addominale. La cosa diventò molto più evidente alle ultime iniezioni. Riproduco un tracciato (fig. 14) raccolto dopo la 14^a iniezione, ed in cui si vede con la massima evidenza che le pareti laterali dell'addome si contraggono, mentre la parete anteriore rimane inerte.

Se dividiamo l'atto respiratorio del torace, dell'addome e dei lombi in parti eguali e corrispondenti, in guisa che le divisioni cadano sui punti più alti e sui più bassi delle curve, potremo esaminare ciò che in un dato tempo è avvenuto nel torace, nell'addome e nei lombi contemporaneamente. Raccolgo, perchè sianò più evidenti, i risultati di tale esame in una tavola. In questa tavola *addome* vuol dire parete anteriore dell'addome (muscoli

(1) Il cloralio, quantunque sia un veleno espiratorio, tuttavia nei casi di eccessiva violenza dei movimenti espiratorii, dovuta, per esempio a stimoli che agiscono sulle vie aeree, manifesta la sua azione calmante.

retti), *lombi* vuol dire pareti laterali dell'addome (muscoli obliqui e trasversi, ed eventualmente quadrato dei lombi).

	TORACE	ADDOME	LOMBI
DA	Inspirazione . .	Leggerissima dilatazione.	Dilatazione quasi impercettibile.
AB	Espirazione . .	Immobilità	Immobilità.
BC	Dilatazione . .	Dilatazione	Restringimento. Espirazione forzata
CD	Restringimento	Restringimento	Dilatazione.

Come si vede dalla figura 14 e dalla tabella, l'addome, durante l'intero atto respiratorio del torace, è passivo. La sua attività comincia soltanto nella pausa respiratoria. Questa espirazione attiva non è compiuta da tutto l'addome, ma solamente dalle pareti laterali, mentre la parete anteriore rimane inerte e passiva.

La contrazione dei muscoli laterali dell'addome fa sì che il diametro trasverso si restringa, che il diametro antero-posteriore si allarghi, che il torace si dilati. Perciò nel tracciato si vede che da *B* fino a *C* la linea inferiore (lombi) si abbassa, la media (addome) si solleva, la superiore (torace) si solleva pure. La dilatazione del torace provocata dalla espirazione lombare, non ha effetto inspiratorio, essendo dovuta allo spostamento in avanti ed in alto delle masse intestinali.

Il sistema dei muscoli laterali dell'addome adunque può funzionare indipendentemente dal sistema dei muscoli retti. Il suo effetto meccanico è di diminuire il diametro trasverso dell'addome e di aumentare il diametro verticale.

Esperienza del 22 Gennaio 1886.

Ad un cane si erano iniettati il giorno 21 gr. 0,04 di cloridrato di cocaina nella trachea. Il giorno dopo questo cane, che aveva una grossa cannula nella trachea, respirava con difficoltà, come chi ha un impedimento nelle vie respiratorie. È notevole che in tale animale esisteva paralisi della parte laterale destra dell'addome. Durante la pausa respiratoria la parete laterale sinistra dell'addome si contraeva fortemente producendo una espirazione forzata. A destra l'addome era inerte e seguiva in senso inverso i movimenti della parte sinistra. La fig. 15 venne scritta

con due timpani a bottone, uno sul torace, l'altro sull'addome (linea alba). Durante l'espiazione toracica l'addome veniva dapprima trascinato fortemente in alto e si aveva il primo tratto della linea ascendente addominale fino in α . Ma poi mentre il torace stava in riposo, l'addome subiva un leggero restringimento (αm) dopo si sollevava fino in ω . Questo sollevarsi anteriormente dell'addome era dovuto ad una contrazione dei muscoli laterali, che funzionavano mentre i muscoli retti restavano inerti. Durante l'inspirazione del torace la linea addominale si abbassava rapidamente, il che indica che il diaframma non funzionava.

Nello stesso cane si osservò pure un'altra forma di espiazione forzata dei muscoli laterali dell'addome. L'energia della contrazione era più grande, per cui il torace veniva leggermente dilatato, come si vede nella fig. 16. Inoltre a questa espiazione prendevano parte anche i muscoli retti. L'espiazione toracica ab faceva sollevare l'addome. Poi mentre il torace stava in riposo avveniva una contrazione dei muscoli retti, che produceva una depressione dell'addome ($b c$). Infine compariva la forte contrazione dei muscoli laterali (cd).

Anche qui si vede evidentemente una indipendenza di funzione tra i due apparecchi espiratori dell'addome.

Esperienza del 3 Marzo 1886.

Cane non tracheotomizzato. Iniezione di 2 gr. di laudano nella safena. Il diaframma non funziona più. Nella espiazione si abbassa la parete anteriore dell'addome mentre le pareti laterali si dilatano. Se si afferrano tra le dita i muscoli retti dell'addome si sente che nella inspirazione sono flaccidi, nella espiazione si indurano, si tendono e sfuggono violentemente, perchè si avvicinano alla colonna vertebrale. In questo momento le pareti laterali dell'addome si gonfiano rapidamente.

Pongo un timpano a bottone sul torace, parte mediana, ed un altro timpano simile sulla parete laterale dell'addome (lombi). Raccolgo il tracciato della fig. 17, dove si vede che durante l'espiazione le pareti laterali dell'addome si sollevano ($\alpha \omega$). Nell'inspirazione l'addome è passivo.

In questo caso i muscoli retti dell'addome funzionavano mentre i muscoli obliqui e trasversi erano inerti.

In questa esperienza ho osservato un fatto, che voglio ricor-

dare, perchè dimostra l'influenza che il dolore può esercitare sopra la respirazione di un animale avvelenato col laudano.

Avendo provocato un forte dolore si ebbe nel torace una grande inspirazione (fig. 18). Il torace restò in posizione inspiratoria per dieci atti respiratori all'incirca. Però andò gradatamente abbassandosi fino alla posizione normale. Nessuna modificazione simile si notò nell'addome. Si vede quindi che la respirazione di un animale laudanizzato reagisce al dolore imprimendo al torace una posizione inspiratoria, probabilmente per una diminuzione della tonicità del centro espiratorio. Ritengo che tale sia la causa della posizione presa dal torace in seguito all'azione del dolore in primo luogo perchè il laudano nelle mie esperienze produsse sempre una iperattività espiratoria; in secondo luogo perchè, secondo le ricerche di Bubnoff ed Heidenhain (1), gli eccitamenti sperimentali tenderebbero a sviluppare nella cellula nervosa i processi che in quel dato momento sono meno attivi, cioè quando la cellula è in riposo darebbero luogo ad eccitamento, quando è eccitata produrrebbero inibizione.

*
* *

Dalle esperienze che ho esposto risulta adunque che l'espiazione forzata non è una unità funzionale che si compia sempre nello stesso modo e con gli stessi elementi.

L'espiazione forzata può compiersi o per opera del torace o per opera dell'addome.

Nel torace si trova un solo meccanesimo espiratorio che funziona tanto nella espiazione calma quanto nella forzata. In questo secondo caso la sua attività è maggiore.

Nell'addome si trovano due meccanesimi espiratori. Quello dei muscoli retti anteriori e quello dei muscoli laterali.

(1) N. BUBNOFF e R. HEIDENHAIN, *Ueber Erregungs- und Hemmungsvorgänge innerhalb der motorischen Hirncentren.* — PFLÜGER'S. Archiv 1881, vol. 26, pp. 137 — 200.

In un lavoro, che ho fatto insieme al Dott. REY, si trovò, conformemente ai risultati di Bubnoff ed Heidenhain, che lo stimolo elettrico del moncone centrale del vago produceva abbassamento della pressione sanguigna tutte le volte che quest'ultima al momento dell'eccitamento era già alta. (C. REY e V. ADUCCO, *La pressione arteriosa in rapporto con l'eccitamento del capo centrale del vago.* Bullett. della R. Accad. Med. di Roma. Anno XIII, 1886-87, fasc. 3°).





Questi tre meccanismi espiratori possono funzionare o in modo simultaneo e sincrono, o simultaneo ed asincrono, oppure isolatamente l'uno dall'altro.

La disposizione, la direzione delle fibre, le inserzioni dei muscoli addominali spiegano le due ultime forme di espirazione. In un lavoro di morfologia che sto facendo studierò dettagliatamente i muscoli respiratori del cane. Per ora mi contenterò di dire in compendio ciò che è strettamente necessario per intendere il modo di funzionare dei muscoli addominali.

I muscoli retti dal pube si estendono fino alla prima costa, dove si inseriscono per mezzo della estremità anteriore di una lamina aponevrotica.

Il muscolo grande obliquo diretto dall'alto al basso, dall'avanti all'indietro, è per lo più composto di nove fasci, che si inseriscono al bordo posteriore delle nove ultime coste da una parte, dall'altra all'aponevrosi che ricopre i muscoli retti fino alla loro inserzione pubica.

Il muscolo piccolo obliquo è spesso diviso in quattro fasci di cui i tre primi ed una parte dell'ultimo diretti dall'alto al basso e dall'indietro all'avanti, il resto prende anzitutto una direzione meno obliqua, poi verticale, infine in senso inverso. Nell'insieme le sue fibre sono perpendicolari a quelle del grande obliquo. Inferiormente si attacca all'aponevrosi che ricopre il muscolo trasverso, superiormente all'aponevrosi lombo-sacrale.

Il muscolo trasverso è composto di numerosi fasci diretti tutti verso la linea mediana perpendicolarmente al piano mediano del corpo. Si inserisce alla apofisi ensiforme, alle ultime coste, alle apofisi trasverse lombari ed all'aponevrosi addominale profonda.

Per ciò che riguarda l'effetto prodotto dal loro contrarsi, si capisce che il retto anteriore deve, quando i suoi punti di inserzione sono immobili, avvicinare la parete addominale anteriore alla colonna vertebrale e quindi diminuire il diametro antero-posteriore dell'addome. Gli altri tre muscoli si comportano in modo analogo al diaframma; vale a dire: le loro fibre, che nel riposo seguono la curva a concavità interna delle pareti addominali, formando una specie di grande doccia che accoglie le intestina, prendono, contraendosi, una direzione rettilinea e la doccia si appiana spingendo i visceri dell'addome. Quindi viene diminuito il diametro trasverso ed aumentato l'antero-posteriore.

Laboratorio di Fisiologia della R. Università di Torino.

*Su certi cristalli che si trovano dentro il nucleo delle cellule
nel rene e nel fegato;*

Ricerche del Dott. V. GRANDIS

§ 1.

Per consiglio del prof. Mosso ho intrapreso uno studio delle modificazioni istologiche che avvengono nel rene in conseguenza della sua funzione. Riferirò in altra memoria i risultati che ottenni: per ora mi limiterò a parlare dei cristalli, che osservai nel nucleo di cellule degli epiteli renali e nelle cellule epatiche, dei quali cristalli non mi consta che altri abbia fatto menzione.

Per avere la certezza che gli organi fossero del tutto normali esportavo un rene dall'animale ancora vivo, ne mettevo subito una parte nei liquidi fissatori, cioè alcool, acido osmico, sublimato corrosivo, liquido di Flemming; il rimanente lo esaminavo a fresco. Raschiavo la porzione corticale dell'organo, vi aggiungevo una goccia di soluzione di cloruro di sodio al 0,75 % o di glicerina.

Esaminai in questo modo i reni di diciotto cani normali adulti, di cui quindici presentavano dei cristalli in tutti i preparati fatti nelle condizioni sopra indicate.

La grande fragilità dell'epitelio dei canalicoli renali fa sì, che nei preparati a fresco difficilmente si possano vedere delle cellule intiere completamente isolate. Per lo più il preparato è costituito da nuclei bene limitati col nucleolo e delle granulazioni splendenti. Qua e là si vedono degli ammassi di una sostanza granulosa, formati dai detriti del protoplasma distrutto.

I nuclei ordinariamente sono liberi, talora però si mostrano circondati da un alone irregolare della sostanza granulosa sopra menzionata. Essi non sono tutti della stessa grandezza; il loro diametro varia da 6 a 13 μ . Quasi sempre hanno forma sfe-

rica, i più piccoli hanno un aspetto fortemente granuloso, mentre i più grandi hanno un aspetto più omogeneo, quasi jalino e non lasciano vedere il nucleolo. Gli ammassi di sostanza granulosa conservano spesso la forma cilindrica dei canalicoli renali, in essi si vedono dei nuclei ma non si riesce a distinguere il limite di separazione delle cellule.

Esaminando attentamente il preparato s'incontrano dei cristalli di forma prismatica, le cui faccie appaiono costantemente e regolarmente rettangolari; essi hanno una lunghezza variabile, sono forniti di viva rifrangenza e trasparenti. Quando si osservano dei cristalli, i quali si presentano di spigolo, siccome in causa del loro spessore non possono contemporaneamente essere in foco tutte intiere le due faccie limitanti lo spigolo, si riceve l'impressione come se la loro forma fosse quella di un coperchio di bara. Con un obiettivo apocromatico Zeiss aper. 1,30 si vede che sono incolori. I rettangoli formati dalle faccie laterali di questi prismi misurano in media $7,5\mu$ per $3,5\mu$. I più grandi misurano $16\mu \times 5\mu$ ed i più piccoli $6 \times 2\mu$.

Essi sono quasi sempre contenuti nel nucleo, che ha generalmente forma sferoidale, di grandezza spesso uguale o leggermente superiore a quella dei nuclei più grandi sopra descritti, coi quali hanno comune l'aspetto omogeneo.

Il cristallo sta nel diametro maggiore dei nuclei. Le figure 1 e 3 (1) mostrano le varie forme dei nuclei, quali si possono osservare in un preparato di rene fresco coll'obiettivo 8* di Koritska. Nella fig. 1 è disegnato in *a* un cristallo veduto da una delle basi del prisma ed in *b* un cristallo disposto in senso obliquo al piano rappresentante il campo del microscopio.

In questo caso l'aspetto dei cristalli varia secondo il loro grado di obliquità; ma comprimendo il copri-oggetti compare la loro forma caratteristica appena si riesce a far cambiare la loro posizione.

Quando i cristalli raggiungono la lunghezza di 16μ non potendo essere contenuti nel nucleo, questo deve subire una deformazione e viene stirato nel senso della maggiore lunghezza del cristallo come si vede nella fig. 2 (obiettivo ad immersione omogenea $\frac{1}{15}$ Koritska). In questo caso si notano sulla parete delle pieghe disposte nel senso dello stiramento avvenuto.

(1) Tutte le figure della tavola sono state disegnate col mezzo della camera lucida di Oberhäuser.

Ho fatto moltissimi preparati, ed una volta sola vidi un cristallo, il quale faceva sporgenza fuori del nucleo. Dall'esame di questo cristallo, che ho disegnato nella fig. 3 (obiet. 8* Koritska), si vede che esso non occupa tutto il nucleo, ma soltanto una piccola parte. Comprimendo il vetrino per vedere meglio i rapporti del cristallo col nucleo, mi assicurai, che esso vi era contenuto dentro, e che si movevano insieme. Questo fatto potè spiegarmi perchè qualche volta s'incontrino nel preparato dei cristalli liberi, della stessa forma di quelli finora descritti.

Il nucleo entro cui è contenuto il cristallo per lo più non mostra traccia di struttura, raramente soltanto accade di vedere dentro di esso, oltre ad un cristallo, alcune granulazioni splendide, come è rappresentato nella fig. 1 c.

Il numero dei cristalli, che si possono trovare in un preparato varia molto: per lo più s'incontrano sui margini del preparato, e qualche volta è necessario un esame diligentissimo per poterne vedere uno, altre volte, all'opposto, se ne contano facilmente una ventina e più.

Dall'esame delle sezioni dei pezzi induriti in alcool ed inclusi poscia in paraffina od in celloidina potei stabilire, che i cristalli sopradescritti si trovano esclusivamente nei nuclei delle cellule dei canalicoli contorti. La grande differenza tra i nuclei delle diverse cellule, che tappezzano la parete dei canalicoli, già notata nei preparati a fresco, si conserva malgrado i trattamenti cui devono sottostare i pezzi induriti in alcool per venire osservati e direi anzi che diventa più evidente. Pfitzner (1) descrisse varie modificazioni nella struttura del nucleo e le riferisce allo invecchiare della cellula; egli però non incontrò mai dei nuclei contenenti cristalli. Io potei constatare che nel rene i nuclei misurano in generale 6 od 8 μ di diametro. In mezzo a questi, che hanno aspetto normale, però ve ne sono alcuni, in cui il reticolo è meno chiaramente visibile, i quali hanno dimensioni un po' superiori ed un nucleolo a contorni più sfumati. In altri il reticolo è rappresentato da granulazioni finissime e molto fitte, che si tingono come il nucleolo.

Una quarta forma di nuclei ha un aspetto come gelatinoso, omogeneo e prende una tinta pallidamente rosea colla saffra-

(1) PFITZNER, *Zur pathologischen Anatomie des Zellkerns Virchow's Arch.*, V. 103, pag. 275.

nina. Per ultimo e più raramente se ne osservano alcuni, i quali sono colorati soltanto nella parte periferica; sono per lo più privi di nucleolo e contengono nel loro interno un cristallo di dimensioni variabili.

Questi nuclei sono solo in numero di due o tre per ogni sezione e tutti i loro caratteri sono eguali a quelli dei nuclei contenenti cristalli osservati nei preparati a fresco. Nella fig. 4 ho disegnato un campo di microscopio dove si vede in *a* un nucleo contenente un cristallo, in *b* un nucleo a granulazioni finissime.

I cristalli descritti sono insolubili nell'acqua, nell'alcool, nell'etere, nel cloroformio, nel xilolo, nella benzina e nell'essenza di terebentina.

Quando sono nell'interno del nucleo possono resistere per 15 ore all'azione della potassa caustica e degli acidi minerali concentrati. Sono solamente distrutti insieme cogli elementi in cui si trovano dall'acido nitrico concentrato a caldo. L'acido osmico non li annerisce.

Liberandoli dall'interno del nucleo con manovre meccaniche, come per esempio col raschiamento, oppure tritutando l'organo in un mortaio con dei pezzi di vetro o con sabbia lavata nell'acido cloridrico, ho potuto constatare che si sciolgono rapidamente per l'azione degli acidi minerali alla diluzione del 10 $\frac{0}{0}$, e per l'azione dell'acido acetico concentrato, così pure venendo in contatto della potassa e della soda caustica e più lentamente quando si fa agire su di essi l'ammoniaca. Quando un solvente arriva in contatto coi cristalli prima che questi vengano sciolti possono subire due diverse modificazioni: si dividono cioè in quattro parti eguali, della stessa forma del cristallo primitivo, secondo due piani perpendicolari al punto di mezzo dei loro assi longitudinale e trasversale; oppure si dividono in tante lamine uguali per la comparsa successiva di altrettanti piani di separazione equidistanti e tutti perpendicolari all'asse più lungo del cristallo. La tintura di jodio impartisce loro un colore leggermente giallognolo uguale a quello del fondo su cui si trovano, mentre i detriti organici vicini prendono con detto reagente una colorazione intensa rosso bruna, per cui debbo concludere, che i cristalli non vengono modificati. Le reazioni delle sostanze albuminoidi riescono tutte negative. Esaminati alla luce polarizzata appaiono come una linea scura quando il campo del microscopio è illuminato e non danno alcuna traccia luminosa quando incrociando i prismi

si rende buio il campo in cui si trovano, perciò sono monofrangenti. Per mezzo del tavolino di Schultze ho trovato che nei preparati in glicerina i cristalli spariscono tra 105° e 107° C. senza subire prima alcuna modificazione. Nei preparati a secco vidi, che, quando i cristalli sono completamente isolati dai detriti di sostanza estranea, la temperatura del tavolino può elevarsi fino al punto che il termometro segni 180° C. senza che essi subiscano alcuna modificazione. Quantunque abbia preso tutte le precauzioni possibili per diminuire l'irradiazione di calore, non sono certo che il preparato avesse la temperatura segnata dal termometro.

Per determinare come si comportassero nella putrefazione, ho lasciato per tre giorni un pezzo di rene contenente numerosi cristalli nella stufa di D'Arsonval alla temperatura di 38° C.; passato questo tempo, essendo già avanzata la putrefazione, non riuscii più a trovare alcun cristallo in numerosi preparati.

§ 2.

Cristalli nel nucleo delle cellule epatiche.

Dopo aver determinato le reazioni dei cristalli sopra descritti; cercai se essi erano soltanto proprii del rene, e vidi che essi si possono pure trovare nel fegato, dove si mostrano nella stessa posizione e cogli stessi caratteri descritti parlando del rene.

Il fegato ha le cellule più resistenti e meno aderenti allo stroma connettivo che non siano quelle del rene, per cui non si rompono nel raschiamento, ma si isolano bene l'una dall'altra. Perciò i preparati di fegato a fresco sono i meglio adatti per dimostrare che i cristalli risiedono veramente dentro i nuclei delle cellule, come dimostra la fig. 5 ottenuta disegnando un preparato veduto coll'obiettivo apocromatico di Zeiss (apertura 1,30). La cellula *a* fu disegnata servendomi dell'obiettivo 8* di Koritska; in essa il cristallo era divenuto così grosso, che il nucleo doveva di necessità essere ridotto ad una membrana molto sottile e tesa aderente al cristallo stesso, per cui non si poteva più vedere. Tutte le cellule del fegato, che hanno cristalli, hanno pure dei grossi granuli splendenti di colore giallo-verdognolo e di forma irregolare. Questi granuli per la loro ri-

frangenza rassomigliano al grasso, però non hanno nessuna delle reazioni caratteristiche di questa sostanza. Non ho mai potuto constatare la presenza di questi granuli nei fegati di animali giovani, nei quali parimente finora non sono ancora riuscito a vedere dei cristalli.

Rarissime volte mi è accaduto di vedere che un solo nucleo contenesse due cristalli, ciò è più frequente nel fegato che nel rene. In questi casi i cristalli possono avere dimensioni uguali o differenti, in generale però sono più piccoli della media. Assai più spesso potei vedere che un cristallo si fosse rotto nell'interno del nucleo. La frattura avviene sempre in direzione perpendicolare all'asse più lungo.

Nel fegato fresco però si vedono difficilmente le varie sorte di nuclei descritte per il rene. Per vederle è necessario far subire alle cellule delle preparazioni speciali, dirette a rischiarare fortemente il protoplasma cellulare. Serve molto bene a questo scopo un metodo analogo a quello che si adopra per la ricerca dei bacterii. Mettevo in un vetrino da orologio, contenente una soluzione di violetto di genziana, la polpa ottenuta col raschiamento di un pezzettino di fegato. Dopo alcune ore distendevo un sottilissimo strato di questa poltiglia sul vetro porta-oggetti, essicavo alla fiamma e poi vi facevo passare sopra rapidissimamente una corrente di alcool assoluto per decolorare. Rischiavo con olio di garofani ed esaminavo in balsamo del Canadá. A questo modo si scolora completamente il protoplasma, il nucleo mantiene una leggera colorazione violetta e compare distintissimo il reticolo, il nucleolo ed il cristallo quando vi è contenuto. Ruscii così molto bene a vedere nei nuclei del fegato le stesse differenze descritte per quelli del rene.

Una delle cose per me più interessanti era di vedere in quali condizioni della vita della cellula si formassero questi cristalli, e quale fosse il loro rapporto colla funzione dell'organo e col reticolo del nucleo in cui sono contenuti. Per sciogliere tale questione ho cercato come si comportano le cellule fresche coi colori nucleari.

La fig. 6 (obiettivo 8* Koritska) rappresenta un preparato di fegato fresco colorato col picrocarmino. In essa appare chiaramente che i nuclei contenenti cristalli sono suscettibili di colorarsi, e perciò resta escluso che la comparsa del cristallo nel nucleo sia dovuta ad una degenerazione patologica della cellula.

Contro questa ipotesi sta pure il fatto, che quando la cellula

contiene due nuclei può avvenire indifferentemente, che uno solo, oppure tutti e due contengano dei cristalli, però quest'ultimo caso è rarissimo. Colorando i preparati col verde di metile ho veduto che le cellule tolte da un organo ancora caldo impiegano un tempo relativamente molto lungo per colorarsi, e dopo mezz'ora sono tutte colorate in verde. Non ho potuto accertare se pure i cristalli si colorassero, perchè siccome sono incolore e trasparenti lasciano passare tutti i raggi che loro arrivano.

La glicerina scioglie i cristalli dopo una settimana circa, le soluzioni di glucosio o di gomma, come pure il liquido di Pacini dopo un po' di tempo rendono le cellule così opache che non si può più veder dentro; per cui malgrado ogni mio sforzo non sono ancora riuscito a conservare bene visibili i cristalli nei preparati fatti a fresco.

Per vedere quale rapporto questi cristalli contraggono col reticolo nucleare ho colorato delle sezioni di organi contenenti cristalli col metodo del prof. Bizzozero, ed ho trovato lo stesso fatto intraveduto già a fresco e nei preparati colorati con safranina, cioè che i nuclei, i quali hanno nel loro interno un cristallo, sono per lo più completamente omogenei e solo in via eccezionale contengono qualche granulo di cromatina con dimensioni variabili spinto da una parte del nucleo stesso.

Nelle sezioni colorate col metodo del prof. Bizzozero ho potuto osservare inoltre che il cristallo si colora come il reticolo degli altri nuclei conservando la sua rifrangenza. Non ho potuto stabilire se questo fatto sia da ascrivere alla presenza di una membrana colorabile, che avvolga il cristallo, come avviene per alcuni cristalli contenuti nelle cellule vegetali, oppure ad una proprietà del cristallo stesso.

Vari tentativi che feci per determinare il rapporto di questi cristalli colla funzione delle cellule non mi condussero ad alcuna conclusione, perciò enumererò soltanto le osservazioni che ho fatto, tralasciando quelle dei cani normali già citati.

1° In tre cani tenuti per parecchie ore sotto l'azione della pilocarpina constatai sempre la presenza dei cristalli.

2° Li trovai pure abbondanti in due cani morti per avvelenamento da idrato di cloralio.

3° Di quattro cani avvelenati con solfato di stricnina tre non avevano alcun cristallo nel fegato e nei reni.

4° Non trovai alcun cristallo in due cani avvelenati con siero d'anguilla, mentre in altri due li trovai in numero molto scarso.

5° Non li trovai in un cane avvelenato con curare.

6° Non li trovai in due cani avvelenati lentamente con toluilendiamina.

7° Non li trovai in tre cani che digiunarono per un tempo variabile da tre a cinque giorni.

8° Non li ho mai potuto trovare in otto cani giovani.

Ho ricercato se questi cristalli si ritrovassero pure in altri animali. Esaminai inutilmente le rane, le tartarughe, i piccioni normali e digiuni, i topi giovani, i conigli normali e morti per inanizione, le pecore, il bue, il gatto giovane, il maiale, e l'uomo.

§ 3.

Come si possano produrre artificialmente altri cristalli nel nucleo delle cellule di vari organi.

Nei pezzi induriti in alcool ed inclusi in paraffina, oltre i cristalli descritti or ora, trovai pure dentro i nuclei delle cellule renali altri cristalli, i quali differiscono completamente dai precedenti.

I nuclei di qualunque parte del rene, anche quelli che si trovano fra le anse dei glomeruli di Malpighi, ne possono contenere.

Essi hanno la forma di sottili prismi terminati o da una piramide o da un piano che fa un angolo variabile col loro asse maggiore, per cui appaiono al microscopio o come esagoni con due lati molto allungati, o come quadrilateri più o meno regolari.

La fig. 7 (obiettivo 8* Koritska) rappresenta questi cristalli. Come si vede essi hanno dimensioni molto minori di quelli descritti sopra. I più grandi che ho potuto osservare misuravano 6 μ per 1, 5 μ .

Sono trasparenti, dotati di contorni molto netti, di una rifrangenza notevole e mandano intorno una luce bianca. Quando s'incontrano sono molto più numerosi di quelli prima descritti; ed ogni nucleo ne può contenere un numero variabile da 1 a 5, disposti parallelamente, variamente incrociati fra loro od a forma di cespuglio.

I nuclei che li contengono sono generalmente un po' più grandi degli altri, spiccano sul fondo del preparato per la luce dispersa dai cristalli che sono nell'interno.

Per questa ragione si riesce difficilmente a scorgere i dettagli di struttura del nucleo stesso, tanto più, che esso diventa colorabile solo nella sua parte periferica. Non mi accadde mai di vedere che i nuclei fossero rotti o deformati in qualche modo dalla presenza dei cristalli, come pure non potei mai vedere alcuno di questi cristalli fuori del nucleo.

Dalle reazioni che ho fatto sopra questi cristalli trovai:

1° Sono insolubili in acqua, alcool, olii essenziali, benzina ed etere come pure negli alcali e negli acidi concentrati.

2° Il cloroformio li scioglie a caldo.

3° Per l'azione della potassa caustica o dell'acido acetico sopra le sezioni previamente sparaffinate in trementina si vedono comparire nei nuclei contenenti cristalli dei corpi di forma irregolare, dotati di una forte rifrangenza, con riflessi di colore verde mare, i quali lasciano vedere nel loro interno uno o più cristalli secondo i casi. Quando vi è un solo cristallo il corpo splendente ha una forma ovale allungata, quando vi sono più cristalli la forma del corpo splendente corrisponde a quella dell'aggruppamento dei cristalli contenuti.

4° Se dopo la potassa si fa passare attraverso al preparato una corrente di alcool poco per volta il corpo splendente rimpiccolisce, perde la sua forte rifrangenza e finalmente non si vede più altro che il cristallo dentro al nucleo.

Quando si adopra dell'alcool concentrato e lo si fa agire per molto tempo, diventa tale l'opacità del tessuto, che riesce impossibile di vedere il cristallo. A questo punto facendo di nuovo agire la potassa ricompare prima il cristallo e poi il corpo splendente.

Da questo modo di comportarsi ho ricevuto l'impressione come se questi cristalli siano contenuti in una cavità, che normalmente è allo stato virtuale, ma che si rende visibile per azione degli alcali o degli acidi.

5° Facendo agire sopra questi preparati dell'acido cloridrico concentrato avviene rapidamente lo stesso fenomeno ora descritto per l'azione della potassa. Il rigonfiamento è così tumultuoso che il corpo splendente può rompersi ed allora soltanto è possibile vedere i cristalli liberi resistere all'azione dei reagenti.

6° Spesso si incontrano dei corpi splendenti, i quali oltre ad uno o più cristalli di forma ben definita hanno nel loro in-

terno delle granulazioni dai riflessi cristallini; queste esaminate con un ingrandimento più forte si mostrano fatte da cristalli piccolissimi.

7° L'etere, il clorofornio, il xilolo, quando arrivano in contatto col preparato non permettono di vedere i cristalli. Ciò avviene probabilmente perchè l'indice di rifrazione di questi liquidi è uguale a quello dei cristalli, i quali ricompaiono subito al loro posto quando si faccia spostare il liquido dall'alcool.

8° Esaminati colla luce polarizzata appaiono come linee scure quando il campo è chiaro e come linee fortemente splendenti quando il campo è oscuro, per cui conchiudo che sono birifrangenti.

9° Riscaldando col tavolino di Schultze un preparato contenente numerosi cristalli si vedono scomparire a 50°. Se poi si lascia raffreddare lentamente spesso ricompaiono nello stesso nucleo e nella stessa posizione che prima avevano.

Dopo d'aver constatata la differenza sostanziale tra questi cristalli e quelli prima descritti, cercai di vedere se essi non fossero per caso un prodotto artificiale. In queste ricerche trovai che essi non si riscontrano quando i pezzi vengono inclusi in celloidina invece che in paraffina. Onde vedere se fossero di paraffina lasciai per 20 ore in un bagno di essenza di terebentina pura un preparato in cui si vedevano numerosi; malgrado ciò i cristalli si conservarono perfettamente anzi parvero aumentati di volume.

Allora posi lo stesso preparato in un bagno di cloroformio e ve lo lasciai per sette ore alla temperatura di fusione della paraffina, dopo questo trattamento non mi fu più possibile riscontrare alcun cristallo. Stando le cose in questi termini mi pareva poter stabilire che si trattasse realmente di paraffina, la quale, come avviene per molte altre sostanze, fosse resa meno solubile dal suo stato cristallino, quando mi occorre di osservare un fatto che dimostrò falsa questa spiegazione. Ho messo a sparaffinare in un bagno di essenza di terebentina otto sezioni fatte di seguito sopra uno stesso pezzo; in quel giorno ne colorii ed esaminai soltanto quattro nelle quali non trovai alcun cristallo. Lasciai soggiornare nella terebentina le altre sezioni durante quattro giorni in capo ai quali, coloratele ed esaminatele constatai la presenza di numerosi cristalli della varietà birifrangente solubile a 50° nel balsamo del Canada.

Dopo ciò mi pare di poter concludere che questi cristalli sono di una sostanza normalmente sciolta nel nucleo dove viene precipitata allo stato cristallino dalla trementina.

Dopo aver stabilito le reazioni di questi cristalli la mia attenzione fu rivolta a cercare se essi potevano solo prodursi nelle cellule del rene oppure anche nelle cellule di altri organi. In questa numerosa serie di ricerche trovai che i cristalli birifrangenti si possono trovare pure nel fegato, nel pancreas, nell'intestino, nello stomaco. Devo avvertire, che per poter vedere i cristalli dentro quei nuclei che ne sono forniti, è indispensabile che la colorazione sia molto leggera e che si adopri un colore chiaro affinchè il colore della parte periferica del nucleo non impedisca di vedere quello che vi è dentro. I colori molto scuri come l'ematossilina non mi permisero mai di vedere chiaramente i cristalli anche quando si vedevano numerosi nelle sezioni dello stesso pezzo e trattate nello stesso modo, ma colorate con safranina o picrocarmino.

§ 4.

Non parlerò dei cristalli che si trovano nei nuclei delle cellule vegetali specialmente della pinguicola, dell'urticaria, della latrea squamaria, nel ricino, nelle leguminose, etc. i quali secondo alcuni (1) sarebbero indizio dell'invecchiare della cellula. Tralascierò parimente di parlare dei cristalli che si trovano nelle uova degli artropodi e di quelli che Lockwood (2) ottenne dai bruchi e mi limiterò a parlare di quelli trovati nelle cellule dei vertebrati. Leydig (3) parlando delle cellule in generale dice che esse possono contenere semplicemente dei granuli o delle forme cristalline, per esempio, laminette a riflessi metallici nei vertebrati inferiori. Wittich (4) nel suo lavoro sopra il colore della pelle delle

(1) KLEIN, *Cristalloid in the cell nuclei of Pinguicola and Urticaria*. Journal of the Microscopical Society, 1881, pag. 477.

(2) LOCKWOOD, *Feather-crystals of Uric acid from a Caterpillar*, Journal of the Microscopical Society, 1886, pag. 428.

(3) LEYDIG, *Lehrbuch der Histologie*. Frankfurt, 1857, pag. 20.

(4) WITTICH, *Die grüne Farbe der Haut unserer Frösche; ihre physiologischen und pathologischen Veränderungen*. Müller's Arch., 1854, pag. 41.

rane parla di cellule così dette interferenti, che lui descrive come piene di cristalli ai quali attribuirebbe la proprietà di comunicare i riflessi metallici alla pelle ed all'iride delle rane. Nei vertebrati superiori furono descritti quattro specie di cristalli, di emoglobina, di sostanza colorante della bile nell'ittero dei neonati e nell'ittero da toluilendiamina, i cristalli di Charcot e di Leyden e quelli di Böttcher nello sperma.

Dopo quanto ho detto sui miei cristalli monorifrangenti non credo necessario insistere per dimostrare la loro differenza da quelli di emoglobina. Dirò soltanto che non si possono neppure confondere coi cristalli di emoglobina incolore osservati da Brondgeest (1) nelle rane congelate perchè questi anneriscono col calore.

Negli stati patologici furono descritti dei cristalli anche nell'interno delle cellule da Virchow, da Buhl, da Neumann e da Klebs. Orth (2) dopo aver fatto la critica dei lavori precedenti riferisce d'averli trovati in 37 bambini morti per ittero dei neonati e ne distingue due forme, tavole rombiche corte, larghe e spesse oppure aghi o colonnette raggruppati in vario modo. Tutte e due le forme hanno secondo lui un colore rosso chiaro. Nel sangue ha trovato soltanto la forma ad aghi, nei reni invece trovò tutte e due le forme. Non li trovò mai nei corpuscoli rossi e qualche volta li vide raggruppati attorno ad un corpuscolo bianco. Nei reni li osservò nel tessuto intertubulare, nelle cellule epiteliali e specialmente sull'apice delle papille, noto, che sono assai scarsi nella sostanza corticale e che insieme con essi vi era colorazione gialla del nucleo delle cellule. Riguardo alle reazioni constatò che sparivano lentamente per azione dell'acido acetico. Dentro le cellule del fegato vide dei cristalli rossi o bruni. Egli crede che siano cristalli di bilirubina concordando in ciò con Meckel e Neumann mentre Buhl e Virchow li credono di ematoidina e Klebs crede siano un miscuglio degli uni e degli altri. Stadelmann (3) osservò lo stesso fatto di Orth nei cani in cui aveva prodotto artificialmente l'ittero coll'iniezione di toluilendiamina. Appare evidente da quanto è detto sopra che i cristalli dei

(1) MALY, *Jahresb. der Tierchemie*, vol. 1, pag. 76.

(2) ORTH, *Ueber das Vorkommen von Bilirubinkrystallen bei neugeborenen Kindern*. Virchow's Arch., V. 63, pag. 447.

(3) STADELMANN, *Icterus durch Toluylendiamin*. Arch. f. exper. Path. XIV, pag. 231.

nuclei da me osservati non hanno nulla di comune con quelli di Orth. Per ciò che riguarda i cristalli di Charcot credo inutile di riportare la bibliografia che fu raccolta così diligentemente da Schreiner (1).

Zenker (2) descrisse per il primo la presenza dei cristalli di Charcot nell'interno dei corpuscoli bianchi dei leucemici. Sebbene non parli del loro rapporto col nucleo tuttavia dalle figure che ne dà si vede stavano accanto e non nell'interno del medesimo.

I cristalli di Charcot hanno tutti i caratteri della solubilità eguali a quelli dei cristalli monorifrangenti, però ne differiscono oltre che per la forma per due altri caratteri molto più importanti.

Di tutte le reazioni che si possono fare al microscopio le più certe sono la reazione al calore ed alla luce polarizzata. Esaminando con questi reagenti fisici dei cristalli di Charcot ottenuti dal sangue di una leucemica ho trovato che essi sono birifrangenti sebbene rischiarino solo leggermente il campo oscuro del microscopio polarizzatore. Di più riscaldati sul tavolino di Schultze verso i 55° C. perdono il loro aspetto brillante diventando come appannati, si smussano profondamente i loro angoli per cui la loro forma caratteristica passa in una forma ovale più o meno allungata od in una forma irregolarmente poliedrica. Queste modificazioni non avvengono nei cristalli monorifrangenti che incontrai nei nuclei delle cellule. Le due forme di cristalli differiscono pure per il loro modo di comportarsi rispetto alla putrefazione; Zenker asserisce di aver ancora ritrovato i cristalli di Charcot in un campione di sangue conservato da tre anni mentre si è visto che i cristalli dei nuclei scompaiono presto per la putrefazione.

Un'ultima differenza che non è priva d'importanza sta nel fatto che mentre i cristalli dei nuclei si trovano nell'organo vivo, è una condizione *sine qua non* per poter osservare i cristalli nel sangue dei leucemici, che l'individuo sia morto almeno da 24 ore.

A. Böttcher (3) osservò nello sperma essiccato dei cristalli di dimensioni varie la cui forma ricorda quelle del *pleuro-*

(1) SCHREINER, *Ueber eine neue organische Basis in thierischen Organismen*. Liebig's Annalen der Chemie u. Pharmacie, V. 194, pag. 69.

(2) ZENKER, *Ueber Charcot'schen Krystalle in Blut u. Geweben Leukämischer und in den Sputis*. Deuts. Arch. f. klinische Med., V. 18, pag.

(3) A. BÖTTCHER, *Farblose Krystalle eines eiseisartigen Körpers aus dem menschlichen Sperma dargestellt*. Virchow's Arch., V. 32. p. 525.

sigma angulatum. Schreiner (1) studiò chimicamente questi cristalli e credette di poter dimostrare la loro identità con quelli di Charcot. Siccome io non ho potuto ancora isolare i cristalli dei nuclei devo limitarmi a paragonare le loro proprietà microchimiche con quelle osservate da Böttcher nei cristalli dello sperma. Questi cristalli sono solubili in acqua e si sciolgono molto più rapidamente se vengono leggermente riscaldati; per contro diventano insolubili se si riscaldano molto rapidamente, diventano opachi riscaldati alla lampada; si colorano in giallo senza sciogliersi coll'acido nitrico a caldo e si colorano in rosso col reattivo di Millon. Non fa d'uopo aggiungere altri caratteri per differenziarli dai cristalli osservati nei nuclei.

Quantunque tutte le reazioni fatte ed i caratteri che ho potuto osservare mi permettano di ritenerli differenti dai cristalli finora descritti nei tessuti, tuttavia non sono sufficienti per determinarne la natura. Kossel (2) ha trovato che la nucleina dei nuclei delle cellule può, decomponendosi, dare origine all'adenina, e questa alla sua volta all'ipoxantina ed alla guanina.

Questi tre corpi sono i primi composti cristallizzabili che si possono ottenere dalla trasformazione della molecola molto complessa della nucleina, ed hanno molti caratteri che si avvicinano a quelli dei cristalli nucleari. Basandomi sopra i loro caratteri di solubilità ho già intrapreso una serie di ricerche per estrarli dagli organi allo stato di purezza, ma le difficoltà grandi che s'incontrano nello stabilire l'identità del corpo isolato con quello cristallizzato nei nuclei non mi permettono ancora di venire ad una conclusione. Però siccome mi fu già possibile di radunarli meccanicamente in un piccolo volume di detriti organici spero di poter presto riferire dei risultati positivi.

Laboratorio di Fisiologia della R. Università.
Torino, Marzo 1889.

(1) SCHREINER, loco citato.

(2) A. KOSSEL, *Weitere Beiträge zur Chemie des Zellkernes*. Zeitschr. f. Physiol. Chemie, V. 10, p. 248.

SPIEGAZIONE DELLE FIGURE

- FIG. I. — Rappresenta le varie specie di nuclei che si possono osservare in un preparato di rene fresco in glicerina coll'obiettivo 8* di Koritska. In *a* è rappresentato un cristallo disposto in senso perpendicolare al piano del campo del microscopio, in *b* un cristallo disposto in direzione obliqua al piano stesso, ed in *c* un nucleo contenente nello stesso tempo granulazioni splendenti ed un cristallo.
- » II. — Riproduce un nucleo fortemente disteso dal cristallo contenuto nel suo interno (Immersione omogenea $\frac{1}{16}$ Koritska).
- » III. — Preparato di rene fresco in glicerina dove si vede un cristallo che esce dal nucleo rotto (obiettivo 8* Koritska).
- » IV. — Sezione di un pezzo della zona corticale di un rene. In *a* si vede un nucleo contenente un cristallo, in *b* un nucleo in cui il reticolo è rappresentato da granulazioni finissime (obiettivo 8* Koritska).
- » V. — Preparato di fegato fresco osservato in glicerina coll'obiettivo apocromatico Zeiss, apertura 1,30. La cellula *a* è stata disegnata coll'obiettivo 8* Koritska.
- » VI. — Preparato di fegato fresco colorato con picrocarmino (obiettivo 8* Koritska).
- » VII. — Preparato di rene indurito in alcool ed incluso in paraffina (obiettivo 8* Koritska) dove si vedono dei cristalli prodotti artificialmente.
-

Fig. 1

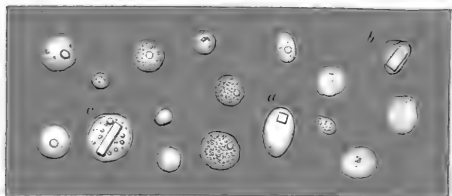


Fig. 2

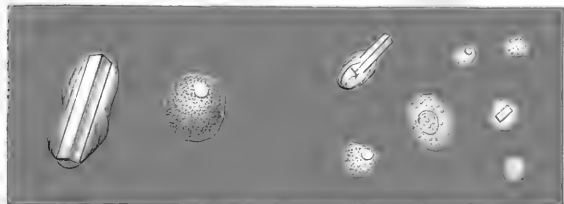


Fig. 3

Fig. 5

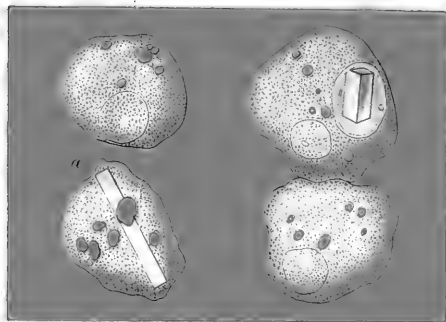


Fig. 6

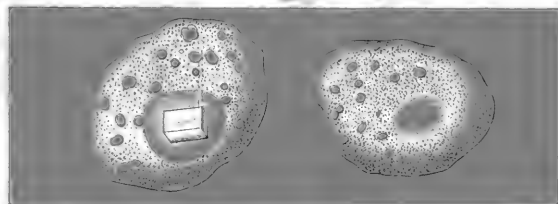


Fig. 4

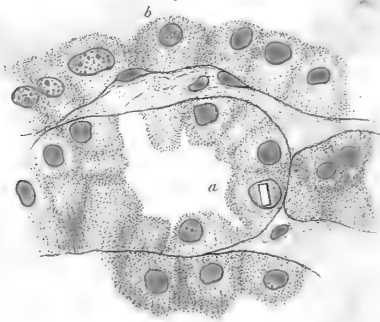
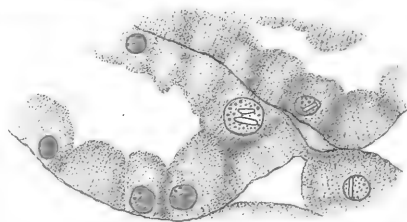


Fig. 7





*Sopra alcune deduzioni della teoria di van't Hoff
sull'equilibrio chimico nei sistemi disciolti allo stato diluito;*

Nota prima del Prof. STEFANO PAGLIANI

1. È noto come il van't Hoff in una importante Memoria sopra l'equilibrio chimico nei sistemi gassosi o disciolti allo stato diluito (*Archives Néerlandaises*, Harlem 1886), ha dimostrato come i corpi in soluzioni diluite si trovino in uno stato paragonabile allo aeriforme.

Le esperienze di Pfeffer (*Osmotische Untersuchungen*, Leipzig 1877) avevano fornito il mezzo di misurare, usando pareti semi-permeabili, la pressione osmotica, esercitata da una quantità data di sostanza disciolta in un dato volume di liquido. Ora questa pressione è quella che la stessa quantità di sostanza eserciterebbe se alla stessa temperatura e nello stesso spazio si trovasse allo stato aeriforme.

Questa pressione osmotica è proporzionale alla concentrazione della soluzione, come per i gas la pressione è proporzionale al peso dell'unità di volume, secondo la legge di Boyle. La pressione osmotica nell'unità di volume è poi anche proporzionale alla temperatura assoluta, d'accordo colla legge di Gay-Lussac per lo stato aeriforme.

L'equazione dello stato aeriforme, $\frac{PV}{T} = R$, è quindi anche applicabile ai sistemi disciolti allo stato diluito, quando si assuma per P la pressione osmotica, per V il volume nel quale si trova disciolta una molecola del corpo. Allora la legge di Avogadro può trovare anche la sua applicazione nelle soluzioni diluite, per le quali si può enunciare dicendo che le pressioni osmotiche, esercitate da sostanze diverse disciolte, sono uguali quando le quantità disciolte nello stesso volume siano proporzionali ai pesi molecolari.

La costante R della detta equazione per sistemi disciolti allo stato diluito va moltiplicata per un coefficiente che può avere valori diversi per le diverse sostanze. Chiamando i questo coeffi-

ciente avremo $PV = iRT$ per questi sistemi. Il coefficiente i è uguale all'unità per alcune sostanze, ma può avere valori superiori per molte altre. Anzi è stato necessario ammettere ciò per spiegare le eccezioni che si presentavano alla teoria di van't Hoff. Allo stesso modo che le eccezioni alla legge di Avogadro per gli aeriformi vengono spiegate mediante fenomeni di dissociazione, così anche per certe sostanze sciolte si ammetterebbe che nelle loro soluzioni non si abbia un numero di molecole corrispondente a quello che si deduce dalla loro formola chimica, ma un numero maggiore, perchè queste sostanze vi si troverebbero dissociate (van't Hoff, *Zeitschr. f. Phys. Chem.*, 1887, I. 481).

2. *Equazione di Arrhenius.* — Planck (ivi 577) ed Arrhenius (ivi p. 631) hanno sviluppato questo concetto. In una memoria sulla conducibilità elettrica degli elettroliti, Arrhenius chiamò, seguendo il Clausius, attive le molecole, i cui ioni sono indipendenti nei loro movimenti, ed inattive le altre, i cui ioni sono rigidamente collegati fra loro, ed ammise come probabile che in soluzione diluitissima tutte le molecole inattive si trasformino in attive. Chiamò poi coefficiente di attività il rapporto fra il numero delle molecole attive e la somma delle molecole attive ed inattive. Questo coefficiente sarebbe uguale all'unità per un elettrolito in soluzione indefinitamente diluita. Per diluizioni minori è minore dell'unità e può per soluzioni non troppo concentrate esser posto uguale al rapporto fra la conducibilità elettrica molecolare effettiva della soluzione ed il valore limite superiore al quale si avvicina la detta conducibilità col crescere della diluizione. Arrhenius dedurrebbe dalla conoscenza di questo coefficiente (α) un modo per calcolare il coefficiente i di van't Hoff, che egli considera come il rapporto fra la pressione osmotica effettivamente esercitata da un corpo in soluzione e la pressione osmotica, che eserciterebbe quando fosse costituito soltanto da molecole inattive (non dissociate). Indicando con m il numero delle molecole inattive, con n quello delle altre, con k il numero degli ioni, in cui ciascuna molecola attiva si scinde, si avrebbe:

$$i = \frac{m + kn}{m + n} \quad \text{ed} \quad \alpha = \frac{n}{m + n}.$$

Da cui si deduce: $i = 1 + (k - 1)\alpha$.

Il primo appunto che si potrebbe muovere a questa deduzione si è che l'equazione non è ugualmente applicabile a tutti gli elettroliti, perchè ve ne hanno alcuni, che presentano un massimo di conducibilità molecolare.

Di più le ricerche sperimentali fatte sulla elettrolisi dimostrano che il valore di k per un elettrolito può variare col variare delle condizioni di diluizione e di temperatura della sua soluzione. Quindi per applicare convenientemente l'equazione di Arrhenius bisognerebbe conoscere il valore che prende k per i diversi gradi di diluizione, quando non si tratti di composti binari.

Infatti è noto come nella elettrolisi di un composto, indipendentemente dalle azioni secondarie, che possono intervenire, non si hanno sempre gli stessi prodotti di decomposizione, ma questi possono variare anche solo secondo la concentrazione delle soluzioni stesse. Il cloruro di ammonio in soluzione acquosa tende a scindersi in cloro e ammonio, il quale, se il catodo è di mercurio, vi si unisce formando un amalgama. In soluzione concentratissima e riscaldata tende a mettersi in libertà non solo del cloro, ma anche dell'azoto, i quali formano allo stato nascente del cloruro di azoto, per cui sembra che in quest'ultimo caso i prodotti della decomposizione siano idrogeno, azoto, cloro. Si vede che il numero degli ioni, k , che nel primo caso sarebbe solo di due (H^+N e Cl), può prendere in altri casi valori superiori.

Una soluzione concentrata di ammoniaca si decompone in idrogeno e azoto, i cui volumi stanno nelle proporzioni indicate dalla formola H_3N , cioè ogni molecola si scinde in 3 atomi di idrogeno e 1 d'azoto. Una soluzione diluita, elettrolizzata con un catodo di mercurio dà luogo alla formazione di un'amalgama di ammonio e di ossigeno all'anodo, ciò che indicherebbe la decomposizione avvenire in H_4N ed OH di una molecola di HOH_4N . Quindi nel primo caso si dovrebbe assumere $k=4$, nel secondo $k=2$.

L'acido solforico in soluzione diluita si decompone in H_2 e SO_4 ; concentrato può fornire idrogeno al catodo, zolfo all'anodo e H^2S , ciò che dimostrerebbe una decomposizione più profonda. Delle esperienze di Geuther hanno dimostrato che dell'acido solforico diluito con $\frac{2}{3}$ del suo volume di acqua dà fino alla temperatura di 80° la decomposizione elettrolitica solita; al di sopra di 80° diminuisce il volume relativo di H messo in libertà, e si ha deposito di solfo. A 90° si ha solo solfo. Coll'aumentare della diluizione cresce la temperatura alla quale si ha solo deposito di

solfo. Finalmente un miscuglio di volumi uguali di acqua e acido dà a tutte le temperature solo idrogeno e ossigeno. Geuther ammette nei casi sopra accennati la possibilità di una diretta decomposizione di SO_3 in S e O_3 .

Secondo alcuni l'idrato potassico si decomporrebbe in K ed OH , secondo altri in K , H ed O . La formazione di ossigeno ozonizzato nella elettrolisi degli idrati potassico e sodico, umettati soltanto con acqua, e non nel caso della soluzione ordinaria, rende più probabile la decomposizione più profonda nel caso delle soluzioni più concentrate.

Dei risultati ottenuti da Gray e anche da me (*Atti Istituto Veneto*, 1887, [6] V) nella elettrolisi di soluzioni concentrate dei solfati ramico, ferroso e zincico, con grandi densità di corrente hanno dimostrato che è possibile la semplice dissociazione della soluzione di un sale in modo da deporsi sull'anodo l'idrato cristallizzato più stabile, mentre per soluzioni più diluite non si avrebbe che la ordinaria decomposizione dei sali.

Questi ed altri fatti, i quali, d'accordo con altri osservati in un ordine diverso di fenomeni da Planck (*Wied. Ann.* 34, p. 146, 1888) dimostrerebbero che il grado di decomposizione cresce colla concentrazione, valgono pure ad affermare che il numero degli ioni può variare col variare delle condizioni del mezzo, nel quale avviene la elettrolisi.

La supposizione che il numero delli ioni sia variabile e dipenda essenzialmente dallo stato di maggiore o minore diluizione delle soluzioni degli elettroliti, mi sembra anche d'accordo coi risultati delle deduzioni teoriche e delle ricerche sperimentali, secondo i quali si tende ad ammettere che gli ioni, i quali si trovano separati sotto l'azione della corrente, esistano già nella soluzione allo stato libero, concetto che si trova sviluppato in una recente nota di W. Ostwald e W. Nernst (*Zeits. f. Phys. Chem.* 1889, p. 120).

È bensì vero che, mentre il valore numerico di k diminuisce collo aumentare della diluizione, si ammette che cresca invece il numero delle molecole dissociate. Così si spiegherebbe perchè il valore di i , calcolato con questa equazione, come anche quello dedotto cogli altri metodi, cresca col crescere della diluizione, anche se diminuisce k . Se le variazioni delle quantità k ed n fossero tali che il numeratore della espressione di i si conservasse costante, i sarebbe costante.

Dalla detta equazione poi si deduce che la soluzione ideale, secondo il van't Hoff, per la quale $i = 1$, sarà quella per la quale $k = 1$, cioè le molecole saranno tutte non dissociate. Per i corpi non conduttori e per alcuni conduttori questa condizione si verifica colla concentrazione di 1 p. di sostanza per 100 p. di soluzione. Ma per molti altri ciò non si verifica. Il coefficiente k per i composti binari non può assumere valori diversi da 2, finchè si suppone che, qualunque sia la concentrazione della soluzione la molecola loro abbia la costituzione data dalla formola chimica; per gli altri può assumere anche valori maggiori. Dalla equazione di Arrhenius si ha che per $k = 2$, $i = 1 + \alpha$, per $k = 3$, $i = 1 + 2\alpha$, ecc. Si avrebbe quindi il modo di determinare il limite di concentrazione della soluzione di un elettrolito, per il quale è applicabile l'uno o l'altro valore di k , e ciò determinando la concentrazione per la quale il valore di i soddisfa ad una delle dette relazioni.

Per i composti binari si può anche stabilire subito quale è la concentrazione per la quale tutte le molecole dovrebbero essere dissociate, poichè essa è quella per cui $\alpha = 1$ e quindi $i = k = 2$. Ora le determinazioni di Raoult per la maggior parte di essi (*HCl*, *HBr*, *HJ*, *Na Cl*, *KJ*, *KBr*) porterebbero alla conclusione che tale soluzione sia quella di una parte in peso di sostanza in 100 p. d'acqua, mentre i calcoli dell'Arrhenius darebbero per alcuni di quei composti un valore di i sensibilmente minore di 2, per una soluzione molto più diluita.

Sfortunatamente i metodi di determinazione del coefficiente i sono fondati sopra leggi e principi, i quali sperimentalmente non si verificano entro limiti abbastanza estesi di concentrazione e di temperatura per essere qui convenientemente applicati.

Così le ultime determinazioni di Raoult sull'abbassamento del punto di congelazione dei solventi (*Zeits. f. Phys. Chem.*, 1888 II, 489) dimostrano che la legge di Blagden e Rüdorff non si verifica esattamente per tutte le concentrazioni.

Quindi quella legge non si potrebbe prendere per base per dedurre l'abbassamento molecolare del punto di congelazione per qualunque concentrazione, e quindi pel calcolo di i . Di più le recenti determinazioni di Arrhenius (*ibid.*, 491) sullo stesso abbassamento nel punto di congelazione condurrebbero al risultato che il coefficiente i , calcolato per mezzo di esso, per i corpi non conduttori aumenterebbe collo aumentare della concentrazione

della soluzione risultante, mentre per gli elettroliti diminuisce, essendo questo ultimo fatto d'accordo colla ipotesi della dissociazione. Invece l'espressione di van't Hoff $i = \frac{t}{18,5}$ richiederebbe

che il coefficiente i cresca colla concentrazione in ogni caso, poichè i deve essere proporzionale allo abbassamento molecolare t , il quale sarà diverso se non si considera sempre la soluzione della molecola del sale in uno stesso volume di acqua.

E riguardo alle prime verificazioni dello Arrhenius si deve appunto notare che nel calcolare i dallo abbassamento molecolare egli si è servito dei dati di Raoult, che si riferiscono ad una concentrazione di circa 1 p. in peso di sostanza sciolta in 100 p. d'acqua, mentre per calcolare i dal coefficiente di conducibilità molecolare si è servito di valori di α i quali si riferivano a soluzioni molto più diluite (circa 1 gr. di sostanza per un litro di acqua). Quindi le concordanze fra i valori di i , calcolati nei due modi, sono soltanto apparenti, come vedremo, non reali, perchè non si riferiscono a concentrazioni uguali. Le ultime verificazioni pure di Arrhenius (ivi 1888, II, 495) dimostrano che il rapporto fra il primo valore calcolato di i ed il secondo in generale è tanto più grande quanto maggiore è la concentrazione.

Difficoltà analoghe per un' applicazione estesa presenta il metodo di determinazione di i , mediante la diminuzione di tensione di vapore prodotta nei liquidi dalla soluzione di un corpo, nel quale si dovrebbe ammettere per ogni concentrazione sempre esatta la legge di Prinsep, la quale stabilisce che quella diminuzione di tensione sia indipendente dalla temperatura, mentre le esperienze di Tammann (*Wiedemann's Ann.*, 1885, 24), sui sali, hanno dimostrato che tale legge presenta delle eccezioni; di più si dovrebbe sempre poter trascurare la differenza tra il peso specifico dell'acqua e quello della soluzione.

Quanto al metodo di determinazione di i mediante il coefficiente isotnico, esso non può facilmente applicarsi al nostro scopo.

Ritornero in una seconda nota sopra i due primi metodi di determinazione del coefficiente i e sulle espressioni di questa quantità, che vi si riferiscono. Ora mi occuperò di un quarto metodo, chè si potrebbe avere per la stessa determinazione.

3. *Equazione del van't Hoff relativa al fenomeno della soluzione.* — Questo metodo sarebbe fondato sopra una relazione fra la variazione della solubilità di un corpo colla temperatura ed il calore sviluppato allorchè una molecola del corpo si separa dalla sua soluzione, che è pure il calore assorbito nella soluzione della medesima quantità.

A questa relazione il van't Hoff giunse applicando all'equilibrio espresso dal simbolo: *Corpo non sciolto* \rightleftharpoons *Corpo sciolto* le leggi generali dell'equilibrio nelle soluzioni. Essa è rappresentata dalla equazione:

$$\frac{\partial \log \text{nat. } C}{\partial T} = \frac{Q}{2i T^2} \dots \dots (1),$$

nella quale C è la concentrazione della soluzione satura d'un corpo alla temperatura T , Q la quantità di calore assorbita nella soluzione di una molecola del corpo, ed i il detto coefficiente, proprio di questo corpo.

Questa relazione indicherebbe inoltre come il segno della variazione termica che accompagna l'atto della soluzione determina quello della variazione della solubilità colla temperatura $\left(\frac{\partial C}{\partial T}\right)$; quando si ha assorbimento di calore si dovrebbe avere aumento di solubilità nella soluzione, il contrario, quando si ha sviluppo di calore; se poi non si ha variazione di calore nella soluzione, vuol dire che la solubilità sarà costante.

4. *Sua applicazione all'assorbimento dei gaz — Equazione di Kirchhoff.* — Applicherò anzitutto quella relazione allo assorbimento dei gas nei liquidi, ed istituirò un confronto fra l'equazione (1) applicata ai gas, per i quali ammetteremo per ora, con van't Hoff, $i = 1$, ed un'altra equazione, che possiamo ricavare da una relazione, che il Kirchhoff già fin dal 1858 (*Pogg. Ann.* 103, p. 194), deduceva dai principii della Termodinamica per l'assorbimento dei gas nei liquidi, relazione che è rappresentata dall'equazione:

$$q = - \frac{gRT^2}{J} \cdot \frac{\partial \log \text{nat. } \beta \cdot R}{\partial T}$$

nella quale q è la quantità di calore assorbita nella soluzione di una quantità in peso g del gas nella unità di peso del li-

quido, R è la costante dello stato aeriforme per lo stesso gas, T è la temperatura assoluta, alla quale avviene la soluzione. J l'equivalente meccanico della caloria, β è il coefficiente di assorbimento espresso in unità di peso, cioè il peso di gas, che viene assorbito dall'unità di peso di liquido ad una pressione uguale all'unità ed alla temperatura T ; quindi $\beta \cdot R$ per le soluzioni acquose non è altro che il coefficiente d'assorbimento secondo la definizione del Bunsen, cioè il volume di gas, che viene assorbito dall'unità di volume di liquido nelle stesse condizioni di temperatura e di pressione ridotto a 0° e 760^{mm} di pressione.

Se vogliamo riferire la quantità q alla molecola del gas facciamo $q = M$, peso molecolare del gas, e indicando con Q la quantità di calore sviluppata nella soluzione di una molecola del gas avremo:

$$Q = \frac{MRT^2}{J} \frac{\partial \log \text{nat. } \beta \cdot R}{\partial T} \dots \dots \dots (2).$$

Noi abbiamo così due espressioni del calore d'assorbimento di un gas, la (2), e quella che si deduce dalla (1), nella quale si faccia $i = 1$, cioè:

$$Q = 2T^2 \frac{\partial \log \text{nat. } C}{\partial T} \dots \dots \dots (3).$$

Ora posto uguale a 2 il peso della molecola dell'idrogeno, secondo la legge di Avogadro e quella dei volumi, il peso della molecola di un altro gas perfetto sarà dato da $M = 2 \frac{d}{d'}$, in cui d è la densità assoluta di esso e d' quella dell'idrogeno, nelle stesse condizioni di temperatura e di pressione; e se si indica con R' la costante dell'idrogeno si avrà $MR = 2R'$, ma $R' = 421$, quindi $\frac{MR}{J} = 2$. Adunque per i gas perfetti, per i quali appunto si ammette $i = 1$ ed R è costante, le due equazioni condurranno allo stesso valore di Q .

Quando però per particolari condizioni di pressione e di temperatura, oppure per lo stato di condensazione per assorbimento in un liquido, o di diffusione in un vapore, la molecola del gas in questione subisse una qualche modificazione, cosicchè il suo peso non fosse più quello, che si deduce dal valore della densità del gas nelle condizioni normali di temperatura e di pressione,

allora anche il valore di i dovrà essere assunto diverso dall'unità, e quindi quelle due espressioni non possono dare più valori concordanti di Q , se non si modificano convenientemente i valori di M e di i . Anche qui si conferma che questi due valori stanno in intima relazione fra loro.

Allo scopo di procedere in seguito al confronto dei risultati, che si ottengono mediante quelle due equazioni e nella supposizione di gas perfetti, con quelli ottenuti sperimentalmente, espongo qui sotto i risultati stessi coi dati, sui quali ho basato il calcolo di essi. Indico con a il valore $\frac{1}{\beta \cdot R} \frac{\partial \beta \cdot R}{\partial T}$. I calcoli sono stati fatti sulla equazione (3); le piccole differenze, che si possono avere nel calcolo colle due equazioni, dipendendo soltanto dalle differenze fra i valori sperimentali e teorici delle densità gassose.

Ammoniaca. — Per il calcolo di a mi son servito dei risultati di Roscoe e Dittmar. (*Ann. Chem. u. Pharm.*, 1859, cXLII, p. 317). Abbiamo così: $a = \frac{0.014}{0.526}$ per $t = 20^\circ$;

Risulta: $Q = 4600.$

Anidride solforosa. — Dai risultati di Sims (*Ibid.* 1861, cxviii, p. 333), ho calcolato $a = \frac{0,004}{0,104}$ per $t = 20^\circ$;

Risulta: $Q = 6400.$

Anidride carbonica. — Per questo gas il calcolo di Q dalla espressione (2) fu già fatto dal Rühlmann (*Mech. Wärmetheorie*, I, 763) il quale trovò $Q = 3350$ per $t = 18^\circ$. Colla (3) si trova $Q = 3382.$

Idrogeno solforato. — Il valore di a ho dedotto per la temperatura di 20° dalla seguente espressione del coefficiente di assorbimento (Schönfeld, *Ann. Chem. u. Pharm.*, 1855, 95)

$$c = 4,3706 - 0,083687t + 0,0005213t^2.$$

Risulta: $Q = 3739.$

Cloro. — Il valore di a a 20° fu calcolato dall'espressione di Schönfeld (loc. cit.):

$$c = 3,0361 - 0,046196 t + 0,0001107 t^2.$$

Risulta: $Q = 3348.$

Acido cloridrico. — Dai risultati di Roscoe e Dittmar (loc. cit.), si deduce: $a = \frac{0,005}{0,721}$ a 20° ;

quindi: $Q = 1199.$

Azoto. — Il valore di a per $t = 20^\circ$ si deduce dalla espressione di Bunsen (*Gasom. Meth.* 1877):

$$c = 0,020346 - 0,00053887 t + 0,000011156 t^2;$$

quindi: $Q = 1142.$

Ossigeno. — Per questo gas abbiamo per a lo stesso valore che per l'azoto poichè, secondo Bunsen (loc. cit.), fra il coefficiente di assorbimento dell'ossigeno e quello dell'azoto si avrebbe il rapporto costante 2,0225 per tutte le temperature. Quindi, per $t = 20^\circ$ risulta:

$$Q = 1141.$$

Per le soluzioni alcooliche citerò un esempio solo:

Idrogeno. — Il valore di a si deduce dall'espressione del Bunsen:

$$c = 0,06925 - 0,0001487 t + 0,000001 t^2.$$

Quindi risulta per il calore di soluzione dell'idrogeno nell'alcool: $Q = 285.$

Accennerò ora brevemente alle condizioni del processo di assorbimento supposte dai due autori nello sviluppo delle loro formole.

Il Kirchhoff dedusse la sua equazione dalla considerazione del ciclo di trasformazioni reversibile seguente (*). Supponiamo di tra-

(*) Quanto all'obbiezione, mossa da Duhem, che la diffusione, che inter-

sformare il liquido in vapore alla temperatura T , e di lasciar espandere il vapore formato a questa temperatura fino a che esso si possa con sufficiente approssimazione considerare come un gas perfetto. Quindi mantenendo costante la temperatura e la pressione si portino a contatto fra loro il vapore e la quantità g di gas in un recipiente, la cui capacità sia uguale alla somma dei volumi dell'unità di peso del vapore e del peso del gas da sciogliersi alla pressione attuale ed alla temperatura T , e si lascino diffondere il gas ed il vapore l'uno nell'altro. Compiuta la diffusione, si comprima, a temperatura costante, il miscuglio finchè il vapore sia ritornato completamente allo stato liquido e tutto il gas sia stato assorbito dal liquido.

Il van't Hoff ha dedotto la sua relazione applicando la proprietà di un ciclo di trasformazioni reversibile alla diffusione che avviene a traverso a pareti semipermeabili fra due sistemi di corpi disciolti, di concentrazione diversa; nel nostro caso speciale si avrebbe una massa di gas, non disciolta, in presenza di una soluzione dello stesso gas, dalla quale per una variazione di temperatura si possa separare una certa quantità di gas oppure essere assorbita.

Per i gas perfetti sembra adunque che le condizioni del fenomeno siano analoghe nei due processi considerati, che cioè per l'assorbimento del gas in un liquido una diminuzione di temperatura nel solvente, produca lo stesso effetto di una corrispondente compressione di una mescolanza del medesimo gas col vapore di quel liquido, quando nei due casi le masse dei due corpi siano quelle richieste dalle leggi di solubilità, e questo in modo generale qualunque sia la natura chimica del gas.

Se ora per alcuni gas, per i quali fu determinato sperimentalmente il calore di soluzione nell'acqua, si passa al confronto fra i risultati teorici, ottenuti con queste relazioni, e gli sperimentali, vediamo che non vanno d'accordo. Già Kirchhoff aveva osservato questo per la sua equazione, calcolando per mezzo di essa il valore di q per l'ammoniaca e per l'anidride solforosa, e applicando la espressione del coefficiente di assorbimento data da Schönfeld; ma anche i calcoli da me fatti sui dati di Roscoe e

viene nei cicli di trasformazione, applicati da Kirchhoff, van't Hoff ed altri al fenomeno della soluzione, non sia un'operazione reversibile veggasi una nota di Gouy e Chaperon (*Journ. Phys.*, 1889, p. 44).

Dittmar e di Sims, condussero ad analoga conseguenza, e così quello fatto da Rühlmann per l'anidride carbonica. Parecchie sono le ragioni che si possono addurre per spiegare queste divergenze.

Acciocchè si possano meglio discutere queste ragioni io riferirò nella seguente tabella nella 2^a colonna il peso di gas g che si scioglie nell'unità di peso d'acqua alla temperatura considerata di 20°, nella 3^a il numero n di molecole d'acqua corrispondente per ogni molecola di gas; nella 4^a colonna i calori di soluzione calcolati colla (3), nella 5^a il numero n_1 delle molecole d'acqua in cui fu sciolta una molecola del sale nelle determinazioni del Thomsen, nella 6^a i calori di soluzioni Q_1 determinati dal Thomsen, nella 7^a la frazione del volume primitivo a cui si riduce il volume della massa gasosa nell'atto dell'assorbimento, per quei gas per i quali i valori di n_1 sono più prossimi.

Gas	g	n	Q	n_1	Q_1	v
H_3N	0.526	1.8	4600	200	8430	$\frac{1}{202}$
SO_2	0.104	34.2	6648	250	7700	$\frac{1}{37}$
CO_2	0.9318	2.6	3382	1500	5880	
H_2S	2.905	0.6	3739	900	4560	
Cl_2	2.156	1.8	3348	1000	4870	
HCl	0.721	2.8	1199	300	17315	$\frac{1}{312}$

Anzitutto è bene notare che questa divergenza può derivare in parte dalla differente concentrazione delle soluzioni, per le quali è stato calcolato Q , e quelle per le quali è stato sperimentalmente determinato. Come per i sali, l'influenza della massa del solvente deve farsi sentire, quantunque in molto minor grado, anche per i gas, ma ci mancano i dati sperimentali per stabilirla. Noi vediamo però che la minor discordanza si ha per SO_2 , per il qual gas è anche relativamente minore la differenza fra n ed n_1 .

Il Rühlmann (*loc. cit.*) si è pure occupato della divergenza fra la formola teorica del Kirchhoff e l'esperienza, ed ha riconosciuto già che il non potersi considerare i due gas H_3N e SO_2 come gas perfetti nelle condizioni supposte dal Kirchhoff non bastava a spiegare quella divergenza. D'altronde vediamo come essa è presentata dal gas CO_2 , ed il confronto sopra stabilito dimostra che i gas SO_2 , H_2 , e Cl_2 , i quali certamente si trovano nelle stesse condizioni di temperatura e di pressione in uno stato assai più lontano da quello di gas perfetto che non l'anidride carbonica, danno valori di Q assai più concordanti che non quest'ultimo gas. Lo stesso fatto dimostra pure insufficiente la spiegazione dedotta dalla considerazione che un miscuglio di gas e di vapore acqueo non si comporta come un miscuglio di gas di eguale natura.

Più soddisfacente mi sembra invece quella che si deduce dalla considerazione che nella mescolanza di gas molto solubili col vapor d'acqua e nella compressione di essa si abbiano dei lavori molecolari analoghi a quelli che accompagnano le combinazioni chimiche, e dal fatto che in tale mescolanza si ha una diminuzione di volume ed una variazione di temperatura, della quale non è tenuto conto nella deduzione teorica della formola del Kirchhoff, come pure dello sviluppo di calore, che si deve avere nella compressione del miscuglio. Diffatti noi osserviamo che i gas, i quali presentano una minore divergenza, anche tra quelli più solubili, sono quelli che presentano una minore riduzione di volume.

Quanto alle divergenze presentate dalla equazione di van't Hoff, queste possono dipendere dal valore assunto per il coefficiente i . Noi abbiamo supposto fin qui, seguendo il van't Hoff, che esso si possa mettere uguale all'unità. Ma la condizione perchè ciò si verifichi si è che i gas seguano la legge di Henry. Ora il van't Hoff, mentre osserva che l'acido cloridrico non segue questa legge e quindi deve per esso assumersi un valore di i , diverso dall'unità, e più precisamente uguale a 2, come si deduce dallo abbassamento molecolare del punto di congelazione delle sue soluzioni, ammette però che la seguano anche l'idrogeno solforato, l'ammoniaca e l'anidride solforosa, per i quali il detto metodo darebbe $i = 1,03$. Basta però consultare una discussione sui risultati delle esperienze di Roscoe e Dittmar e di Sims, già accennati, contenuta in una nota pubblicata dal Prof. NACCARI con me sull'assorbimento dei gas nei liquidi (*R. Accad. delle Scienze di Torino*, vol. XV, 1879), per convincersi che tale am-

missione non è conforme alla realtà, almeno per l'ammoniaca e l'anidride solforosa. Quindi anche per questi gas dovrebbe adottarsi un valore di i maggiore dell'unità. D'altronde per l'acido cloridrico anche adottando il valore $i = 2$, si avrebbe ancora un risultato molto differente da quello ottenuto sperimentalmente. Ma abbiamo già accennato sopra come per le sostanze che non sono indifferenti per il solvente il coefficiente i deve prendere valori diversi dall'unità, perchè allora si può ammettere che il peso molecolare della sostanza nella soluzione non corrisponda alla formola chimica, che ordinariamente viene attribuita alla sostanza stessa.

Noi potremmo forse ottenere dalla (2) dei valori di Q più concordanti con quelli dati dall'esperienza, adottando un valore di M conveniente, considerando che nella soluzione di un gas in un liquido, e sua conseguente condensazione, può avvenire una polimerizzazione della molecola, oppure una combinazione di essa con una o più molecole di acqua. Così pure dalla equazione (1) variando convenientemente il valore di i in relazione col valore di M adottato per la (2).

A dimostrare che nello assorbimento di un gas, della natura di quelli di cui ci siamo qui occupati, possa avvenire una qualche modificazione nella costituzione della molecola di esso, si possono addurre alcuni fatti, osservati da diversi sperimentatori. Il gas cloridrico, quando è sciolto nell'acqua non può togliersi interamente da questa per mezzo di una corrente d'aria; quindi la distinzione fatta da qualcuno di una parte di esso piuttosto chimicamente combinata, che fisicamente assorbita. Il Khanikoff e il Louguinine ed il Prof. Naccari con me in esperienze sopra l'anidride carbonica, ebbero occasione di osservare che quando l'acqua è stata saturata di gas sotto una data pressione, e si venga a diminuire questa, l'acqua resta soprassaturata di gas (Naccari e Pagliani, *loc. cit.*).

È certo che la risoluzione della questione relativa alla divergenza fra le formole teoriche di Kirchhoff e di van't Hoff ed i risultati dell'esperienza si avrà soltanto quando si abbiano dei dati sperimentali sul calore di soluzione dell'idrogeno, dell'ossigeno e dell'azoto.

5. *Applicazione dell'equazione di van't Hoff alla soluzione dei solidi.* — Il van't Hoff ha calcolato per mezzo della equa-

zione (1) il calore di soluzione per alcune sostanze fondandosi sui valori di i , dati dal metodo dello abbassamento del punto di congelazione, ma la concordanza fra i calori di soluzione così calcolati e quelli, misurati direttamente, non è sempre molto soddisfacente e di più il numero di sostanze prese in esame ci sembra troppo limitato perchè si possa concludere sulla generalità della relazione in questione.

Il van't Hoff poi nella verifica fatta, ha confrontato i valori del calore di soluzione così calcolati con quelli trovati per soluzioni, la cui concentrazione era in generale molto diversa da quella delle soluzioni sature nello intervallo di temperatura per il quale è dato il valore della variazione della solubilità applicato, senza tener conto che i calori di soluzione variano assai secondo il rapporto fra la quantità del solvente e quella del corpo sciolto.

Si può verificare la relazione (3) del van't Hoff in due modi. Nel primo modo si può calcolare il valore di i dato dall'espressione

$$i = \frac{Q}{2 \frac{\partial \log C}{\partial T} T^2}$$

e vedere se questo valore così calcolato non varia col variare della temperatura; oppure, supponendo i costante colla temperatura per una data concentrazione, come dovrebbe essere secondo la teoria di van't Hoff, verificare l'equazione:

$$\frac{Q_1}{Q} = \frac{\partial_1 \log C}{\partial \log C} \frac{T_1^2}{T^2}$$

nella quale Q_1 e Q sono i calori di soluzione, riferiti alla molecola, quando le proporzioni fra sale e acqua sono corrispondenti alla concentrazione che si considera, alle due temperature T_1 e T , $\partial_1 \log C$ e $\partial \log C$ rappresentano le variazioni della solubilità a quelle due temperature.

Il primo modo ci permette di confrontare i valori di i così calcolati, con quelli dati dagli altri metodi.

Il secondo modo ci permette di discutere subito sulle condizioni necessarie perchè la relazione del van't Hoff sia applicabile.

Supponiamo $T_1 > T$, il rapporto $\frac{T_1^2}{T^2}$ sarà maggiore dell'unità.

Ora si debbono anzitutto distinguere due casi:

1° Il calore di soluzione del sale diminuisce collo aumentare della temperatura, come avviene per la maggior parte dei sali, nella soluzione dei quali si ha assorbimento di calore, allora $\frac{Q_1}{Q} < 1$ e $\frac{\partial_1 Q}{\partial C}$ deve essere minore dell'unità, secondo la relazione in discorso, cioè $\partial_1 C < \partial C$.

2° Il calore di soluzione cresce collo aumentare della temperatura, come avviene per la maggior parte dei sali, nella soluzione dei quali si ha sviluppo di calore, allora $\frac{Q_1}{Q} > 1$ e quindi $\frac{\partial_1 Q}{\partial C}$, perchè si verifichi la detta relazione, può essere maggiore o minore dell'unità, purchè $\frac{\partial_1 Q}{\partial C} \frac{T_1^2}{T^2}$ riesca > 1 .

In realtà se si considera come positivo il calore sviluppato nella soluzione e come negativo quello assorbito, se ne deduce che in valore numerico assoluto il calore di soluzione cresce in tutti i casi colla temperatura, ma preferiamo considerare la variazione relativa del calore di soluzione, prescindendo dal segno.

Bisogna però subito notare come uno stesso sale può col variare della quantità di acqua, nella quale viene sciolta una quantità costante di esso, presentare l'uno o l'altro di questi casi, poichè il calore di soluzione non solo varia colla temperatura, ma anche colla concentrazione della soluzione risultante ed in generale diminuisce col crescere della concentrazione e può anche cambiare di segno, cosicchè se per un dato intervallo di temperatura e per determinati limiti di concentrazioni la relazione (1) è verificata, può non esserlo per temperature diverse e per altre concentrazioni.

In una nota, che presenterò prossimamente, applicherò le considerazioni ora fatte ad alcuni casi speciali, e poscia passerò a paragonare fra loro le diverse espressioni del coefficiente i di van't Hoff.

Torino, Marzo 1889.

L'Accademico Segretario
GIUSEPPE BASSO.

SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZE del 10 e 24 Marzo 1889	Pag. 253
LESSONA — Relazione sopra la Monografia del Prof. Dott. Federico SACCO, « <i>I Cheloni astiani del Piemonte</i> »	» 255
ADUCCO — Centro espiratorio ed espirazione forzata	» 258
GRANDIS — Su certi cristalli che si trovano dentro il nucleo delle cellule nel rene e nel fegato	» 278
PAGLIANI — Sopra alcune deduzioni della teoria di J. H. van't Hoff sull'equilibrio chimico nei sistemi disciolti allo stato diluito — Nota prima	» 293



ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. 11^a, 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze

CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 7 Aprile 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO PROF. ALFONSO COSSA
DIRETTORE DELLA CLASSE

Sono presenti i Soci: LESSONA, SALVADORI, BRUNO, BERRUTI, SIACCI, BASSO, D'OVIDIO, BIZZOZERO, FERRARIS, NACCARI, MOSSO, SPEZIA, GIBELLI, GIACOMINI, CAMERANO, SEGRE.

Si legge l'atto verbale dell'adunanza precedente che viene approvato.

Tra le pubblicazioni offerte in dono all'Accademia sono segnalate le seguenti:

« *Un precursore italiano di Legendre e di Lobatschewsky*; » Nota del Socio Corrispondente Prof. Eugenio BELTRAMI, presentata dal Socio D'OVIDIO.

« *Sui fenomeni elettrici provocati dalle radiazioni*; » Memoria del Socio Corrispondente Prof. Augusto RIGHI, presentata dal Socio BASSO.

« a) *Chemische Analyse der Soolquelle in Admiralsgarten-Bad zu Berlin.* — b) *Chemische Analyse der K. Friedrich-Quelle (Natron-Lition-Quelle) zu Offenbach am Main*: » lavori del Socio Corrispondente Dott. N. FRESenius, presentati dal Socio COSSA.

Le letture e le comunicazioni si succedono nell'ordine seguente:

« *Cenno sulla Nota del Prof. E. Beltrami: Un precursore italiano di Legendre e di Lobatschewsky*; del Socio E. D'OVIDIO;

« *Sulle tangenti triple di alcune superficie del sesto ordine*; » Nota del Dott. Mario PIERI, Assistente alla Scuola di Geometria proiettiva e descrittiva nella R. Università di Torino, presentata dal Socio D'OVIDIO.

« *Sopra alcune deduzioni della teoria di Van't Hoff sull'equilibrio dinamico nei sistemi disciolti allo stato diluito*; » seconda Nota del Prof. S. PAGLIANI, presentata dal Socio NACCARI;

Il Socio CAMERANO legge una sua Memoria « *Sui primi momenti dell'evoluzione dei Gordii*; la quale verrà pubblicata nei volumi delle *Memorie* accademiche.

Il Socio SIACCI legge una Commemorazione del compianto Presidente Prof. Senatore Angelo GENOCCHI, la quale verrà pure pubblicata nei volumi delle *Memorie* accademiche.

L E T T U R E

Cenno sulla Nota del Prof. E. Beltrami:

« *Un precursore italiano di Legendre e di Lobatschewsky* »;
del Socio E. D'OIDIO

Mi si permetta di richiamare l'attenzione della Classe sopra una Nota dell'illustre nostro Socio corrispondente, prof. E. BELTRAMI, intitolata: *Un precursore italiano di Legendre e di Lobatschewsky*, ed inserita nei Rendiconti dell'Accademia dei Lincei (17 marzo 1889).

Con l'aiuto del P. MANGANOTTI d. C. d. G. e del Prof. FAVARO, il BELTRAMI ha potuto procurarsi un'opera stampata a Milano nel 1733, dal titolo: *EUCLIDES ab omni naevo vindicatus, sive conatus geometricus quo stabiliuntur prima ipsa universae Geometriae principia, Auctore HYERONIMO SACCHERIO, Societate Jesu, in Ticinensi Universitate Matheseos Professore*. Il SACCHERI era di San Remo, cominciò a insegnare in Pavia nel 1697, morì il 5 ottobre 1773 (lo stesso anno della pubblicazione della sua opera) a Milano, rettore del Collegio di Brera.

« Una buona metà di quest'opera, dice il BELTRAMI, è dedicata ad una critica veramente accurata e profonda del postulato (delle parallele) di EUCLIDE, critica nella quale vengono messi in sodo alcuni dei principî più fondamentali dell'odierna teoria delle parallele, in quella stessa forma, può dirsi, in cui si potrebbero oggi enunciare da noi. Che se disgraziatamente

l'Autore finisce col concludere all'assoluta verità (di cui allora niuno dubitava) del famoso postulato, non bisogna fargliene soverchio addebito; tanto più che la bonarietà colla quale egli si adopera, all'ultimo, a demolire tutto il proprio edificio è di gran lunga superata dall'acume e dal retto senso geometrico di cui fa prova nell'innalzarlo ».....

.... « Ecco il punto di partenza del SACCHERI, semplice e limpido quanto altro mai. Dalle due estremità A e B di una retta AB si conducano a questa, da una stessa parte, due eguali perpendicolari AC , BD e si congiungano gli estremi C e D di queste colla retta CD . Gli angoli che questa congiungente fa colle perpendicolari CA , DB sono necessariamente eguali, e non possono quindi essere amendue che retti, od ottusi, od acuti: nel primo caso la congiungente CD è eguale ad AB , nel secondo è minore di AB , nel terzo è maggiore di AB ; e viceversa.

« Di questi tre casi, che l'Autore considera *ab initio* come egualmente possibili, egli chiama il primo *hypothesis anguli recti*, il secondo *hypothesis anguli obtusi*, il terzo *hypothesis anguli acuti*; e dimostra subito che ciascuna di queste tre ipotesi *si vel in uno casu sit vera, semper in omni casu illa sola est vera*. Questa è già, come ognuno vede, una proposizione molto simile a quella ben nota di LEGENDRE, salvo in quanto all'estensione sua, che è maggiore ».....

«.... Spetta al nostro Autore la priorità del teorema, dato molto più tardi dal LEGENDRE, che la somma dei tre angoli di un triangolo non può superare due retti ».

«.... Quest'angolo acuto, unico e determinato, è manifestamente quello stesso che LOBATSCHIEWSKI doveva poi qualificare come angolo di parallelismo: il P. SACCHERI era dunque pervenuto con tutte le cautele della classica Geometria, a stabilire nettamente il concetto fondamentale di quest'angolo limite ».

I pochi tratti che ho riportati della Nota del Prof. BELTRAMI, bastano per mostrare l'importanza di essa. Mi associo a lui nel far voti perchè l'egregio P. MANGANOTTI voglia con una più estesa pubblicazione far meglio conoscere ai contemporanei l'opera del SACCHERI, e render così un segnalato servizio alla storia della Scienza italiana. Intanto sian rese vive grazie al Prof. BELTRAMI pel graditissimo annunzio che ne ha dato ai cultori della Geometria.

Sulle tangenti triple di alcune superficie del sest'ordine

Nota del Dott. MARIO PIERI

Nella presente nota sono descritti sommariamente i caratteri di una certa trasformazione irrazionale (doppia) tra due spazi (*), e ne è fatta applicazione allo studio delle tangenti triple di alcune superficie del sesto ordine dotate di una retta quadrupla e di dieci o più punti doppi (**). Fra queste rechiamo ad es. la superficie col massimo numero finito di punti doppi, la quale offre delle analogie con la *complexfläche* del Plücker: i suoi quattordici punti doppi stanno (necessariamente) a coppie sopra sette piani passanti per la retta quadrupla e tangenti lungo rette alla superficie, e le sue tritangenti formano sessantaquattro rigate quadriche passanti ognuna per la retta singolare e per sette punti singolari. — Per via indiretta si giunge anche alla determinazione di alcune trasformazioni univoche involutorie di spazio (probabilmente nuove), che dànno, con le loro coppie di punti coniugati, un complesso quadratico speciale di rette.

1. Una quartica gobba c'_4 di prima specie e cinque punti $A'_{(1)} \dots A'_{(5)}$ posti in uno stesso piano Π' e tali da formare, insieme coi punti comuni a questo piano ed alla curva, i nove punti base di un fascio di cubiche, determinano un sistema lineare ∞^3 di superficie generali Φ'_3 del terz'ordine. Due superficie arbitrarie di questo sistema si tagliano inoltre lungo una quintica variabile R'_5 del genere 2, la quale si appoggia alla c'_4 in otto punti variabili e passa per tutti i punti A'_i ; e tre superficie

(*) Ci serviamo per questo dei principi generali contenuti nella memoria del Prof. R. DE PAOLIS sopra *le trasformazioni doppie dello spazio* (Memorie della R. Accademia dei Lincei, marzo 1885), della quale adottiamo anche il linguaggio. La citeremo brevemente con **d. P.**

(**) Esse appartengono alla nota categoria delle superficie (razionali) di ordine n con una retta multipla secondo $n-2$. V. NÖTHER, *Ueber Flächen, welche Schaaren rationaler Curven besitzen*. Math. Annal., Bd. III.

arbitrarie si tagliano in due soli punti non comuni a tutte le superficie del sistema. Pertanto, se lo spazio S' generato dalle superficie Φ' si riferisce proiettivamente ad uno spazio di piani S , tra i due spazi punteggiati S (spazio *doppio*) ed S' (spazio *semplice*) verrà a stabilirsi una *trasformazione doppia del terzo ordine e genere due* (d. P., 1, 10) (*). Le degenerazioni possibili della quartica c' , considerata in relazione col sistema lineare delle Φ' , ci daranno poi altrettante trasformazioni doppie di una medesima famiglia (**).

2. Alle rette dello spazio doppio S corrispondono nello spazio semplice S' le ∞^4 quintiche R'_5 (n. 1); ma in S vi è una retta fondamentale p , a cui corrisponde in S' tutto il piano Π' , per modo cioè che i punti della retta p danno le cubiche piane p' del fascio individuato dai cinque punti A' e dalla quartica c' (n. 1). Al fascio di piani, che ha per asse la retta p , corrisponde il fascio di quadriche avente per base la curva c'_4 ; ad ogni retta, che si appoggi in un punto alla p , corrisponde una conica, la quale incontra la cubica p' corrispondente al medesimo in due punti variabili e la c' in quattro punti variabili. — Tutte le superficie Φ'_3 che passano per un determinato punto di una qualunque cubica p' la contengono tutta, e formano una

(*) In questa, come in qualunque altra trasformazione doppia del genere 2 data da superficie Φ'_n razionali, sussiste il fatto, che le condizioni imposte alle Φ' dai passaggi per gli elementi base del sistema lineare non sono tutte indipendenti, ma una è conseguenza delle altre. Ciò può dimostrarsi osservando, che la stessa proprietà si verifica per tutte le reti di curve piane del genere 2, che trasformano un piano semplice in un piano doppio. Vedi p. es. MARTINETTI, *Sopra una classe di sistemi lineari di curve piane algebriche*, nei Rendiconti del Circolo Matematico di Palermo, marzo 1887 (pag. 1).

(**) Oltre questa, vi sono altre due famiglie ben distinte di trasformazioni doppie del terz'ordine e genere due. Nell'una la base del sistema lineare delle superficie Φ' è costituita (nel caso più generale) da una retta e da una conica non aventi alcun punto in comune, e da sei punti posti sopra una superficie del second'ordine passante per la conica. Nell'altra le superficie Φ'_3 hanno un punto doppio fisso, una retta fissa passante per il medesimo, un'altra retta fissa arbitraria, e sette punti fissi giacenti con la prima sopra una stessa quadrica. — Però le involuzioni che nascono da ciascuna di queste due famiglie sono tutte conosciute, e appartengono alla classe di quelle studiate recentemente dal Prof. D. MONTESANO nelle due Note sopra le *trasformazioni involutorie dello spazio che determinano un complesso lineare di rette* (Rendiconti della R. Accad. dei Lincei, marzo 1888).

rete non avente altri elementi base oltre la p' stessa e la c' : onde ogni cubica p' è *parassita*, vale a dire tutta quanta *congiunta* ad uno qualunque dei suoi punti.

La superficie jacobiana delle Φ' si spezza nel piano Π' (d. P., 34) ed in una superficie Ω' del settimo ordine, la quale passa pei punti A' e contiene la c'_4 come linea tripla (d. P., 37): questa è la *superficie doppia* della trasformazione. La *superficie limite* Ω è del sesto ordine, ed ha la p per retta quadrupla (d. P., 36). — Ciascuna delle due corde $h'_{(i)}$, $k'_{(i)}$ di c'_4 , che passano pel punto $A'_{(i)}$, è del pari una linea parassita, appartiene alla superficie doppia, e corrisponde ad un punto fondamentale dell'altro spazio, il quale è doppio per la superficie limite. Alle rette uscenti dal punto $H_{(i)}$ corrispondono in S' le quartiche di prima specie che hanno per corda la $h'_{(i)}$, passano pei quattro punti $A'_{(s)}$ (con $s \geq i$) e incontrano la c'_4 in sei punti variabili.

3. Ai piani dello spazio semplice corrispondono nell'altro spazio le superficie Φ_5 del quinto ordine che hanno la p per retta tripla, passano semplicemente pei dieci punti H , K e toccano altrove la superficie limite ovunque la incontrano (d. P., 11, 12, 33). Queste condizioni determinano il sistema ∞^3 delle Φ_5 . — Alle rette di S' corrispondono in S le cubiche gobbe R_3 che incontrano la retta p e toccano altrove la superficie Ω_6 in sette punti variabili (d. P., 15, 16). — Una R_3 ed una Φ_5 arbitrarie s'incontrano in dodici punti non fondamentali: onde (d. P., 17) la *trasformazione involutoria* J' , generata dalle coppie di punti congiunti di S' , è dell'undicesimo ordine.

La Ω'_7 (superficie *punteggiata unita* dell'involuzione J') e la superficie limite Ω_6 sono punteggiate univocamente fra loro: le sezioni piane della seconda danno sulla prima le intersezioni variabili di questa con le superficie Φ' , e cioè curve del nono ordine e genere 4 passanti pei punti A' e incontranti sedici volte la quartica c' ; e le sezioni piane della prima danno sull'altra le linee di contatto di questa con le superficie Φ , vale a dire curve del nono ordine e genere 3 passanti per i punti H , K e incontranti sette volte la retta p .

4. Alla curva fondamentale c'_4 corrisponde nello spazio doppio una superficie rigata Γ_8 dell'ottavo grado e genere 1, le cui generatrici (corrispondenti ai singoli punti di c'_4) sono rette tritangenti la superficie limite: per essa la retta p è generatrice quadrupla e i punti H , K sono punti doppi (appartenenti a una

sua curva nodale). Alle rette di S' uscenti da un punto qualunque T' di c'_4 corrispondono in S quelle coniche, le quali si appoggiano in un punto variabile alla generatrice di Γ data dal punto T' ed alla retta fondamentale p , ed inoltre toccano la Ω_6 in quattro punti variabili. Ne viene che la curva c' è fondamentale per la trasformazione involutoria J' e precisamente quintupla (d. P., 2), per tutte le superficie P'_{11} congiunte ai piani di S' (n. 3), e che il luogo ad essa congiunto è una superficie del ventesimo ordine Γ'_{20} (punteggiata univocamente alla Γ_8), per cui la c' stessa è curva nonupla e le h' , k' sono rette doppie.

Al punto $A'_{(i)}$ corrisponde nello spazio doppio un piano $\alpha_{(i)}$ passante per p e tangente la Ω_6 lungo una retta (d. P., 21) che contiene i due punti doppi $H_{(i)}$, $K_{(i)}$ (*): le rette di questo piano corrispondono ai punti dell'intorno di $A'_{(i)}$. Ad ogni retta l' passante pel punto $A'_{(i)}$ corrisponde in S una conica, la quale tocca sei volte la superficie limite ed incontra quella retta di $\alpha_{(i)}$ che corrisponde al punto di l' infinitamente vicino ad $A'_{(i)}$: onde si ha, che il punto $A'_{(i)}$ è fondamentale per l'involuzione J' e precisamente doppio per tutte le superficie P'_{11} ; che esso è congiunto alla quadrica $\alpha'_{(i)}$ che lo unisce a c'_4 ; che la superficie Γ'_{20} ha un punto quadruplo in ciascun punto A' ; ecc.

Sono inoltre fondamentali per l'involuzione J' le dieci rette parassite h' , k' , semplici per tutte le P'_{11} .

Oltre i punti e le linee fin qui considerate, la trasformazione doppia e la sua involuzione congiunta non hanno altri elementi fondamentali. — Le superficie congiunte a due piani arbitrari di S' si tagliano secondo la quartica c' contata venticinque volte, secondo le rette h' , k' e secondo una curva variabile R'_{11} congiunta alla linea d'intersezione di quei due piani. Le curve (razionali) R'_{11} hanno un nodo in ciascun punto A' e si appoggiano in venti punti variabili alla c' (formando per ciò appunto un sistema ∞^4).

5. Alle generatrici della rigata Γ_8 corrispondono in S' le curve congiunte ai punti di c' : se T' è un punto di questa curva fondamentale, la sua curva congiunta è una quintica t'_5 , che ha un punto triplo in T' , coi tre rami ivi tangenti alle tre

(*) Ossia un piano doppio di Ω

falde di Ω'_7 (n. 2), incontra c' in altri cinque punti e passa per ciascun punto A' . Delle nove falde, con cui la superficie Γ' passa per c' (n. 4), tre sono rispettivamente tangenti lungo tutta questa curva alle tre falde della Ω'_7 che si tagliano in essa.

I punti infinitamente prossimi ad $A'_{(i)}$ sono congiunti alle ∞^2 coniche tagliate sulla quadrica $\alpha'_{(i)}$ (n. 4) dai piani passanti per $A'_{(i)}$; la $\alpha'_{(i)}$ e la Ω' hanno nel punto $A'_{(i)}$ lo stesso piano tangente (il piano delle due rette $h'_{(i)}, k'_{(i)}$).

6. Nello spazio semplice, ogni quadrica del fascio c' è congiunta a sè medesima (n. 2), essendo congiunte fra loro le due schiere di rette in essa contenute. Due corde di c' sono congiunte l'una all'altra, se passano per un medesimo punto (non fondamentale) di Ω' ; e allora corrispondono entrambe ad una stessa retta dello spazio doppio, retta che si appoggia alla p e tocca Ω in un punto. Viceversa ogni tangente di Ω che incontri la p ha per corrispondente in S' una conica, la quale si spezza necessariamente (d. P., 4) in due corde di c' segantisi in un punto di Ω' . I quattro coni quadrici che passano per la quartica c' hanno i loro vertici sopra la Ω' e segano questa superficie in coppie di rette incidenti (*); onde per p passano quattro piani tangenti propri di Ω , ciascuno dei quali contiene due rette semplici di questa superficie (**).

Una costruzione assai semplice dell'involuzione J' è la seguente. Dato un punto qualunque U' , si consideri la quadrica q' che passa per esso e per c'_4 , e siano x', y' le due generatrici di questa, che s'incrociano nel punto U' . Per il punto X' , dove la retta x' taglia il piano Π' , passa una certa cubica p' (n. 2), la quale incontra la conica determinata da X' e dai quattro punti comuni a Π' e a c' in un altro punto X'_1 : allora quella generatrice di q' , che passa per X'_1 ed incontra x' sarà la retta x'_1 congiunta ad x' . Nel modo stesso trovasi la retta y'_1 con-

(*) Su ciascuno di tali coni le coppie di generatrici congiunte formano un'involuzione avente queste due rette per elementi doppi.

(**) Da ciò segue, che la superficie limite non ha altri punti doppi, oltre i punti H, K . — V. p. e. SALMON-FIEDLER, *Analyt. Geom. d. Raumes*, Dritte Aufl., pagg. 442-445. Similmente la superficie Ω' non ha punti doppi, nè possiede altre rette, oltre le dieci h', k' e le otto qui rammentate. — La superficie Ω' appartiene alla nota classe delle superficie razionali d'ordine $2n+1$ con una quartica di prima specie n -pla. V. NÜTHER, *Ueber die eindeutigen Raumtransformationen*. Math. Ann., Bd. III.

giunta ad y' ; e le due rette x'_1, y'_1 s'incontrano necessariamente nel punto U' , congiunto ad U .

7. La linea, secondo cui un piano qualunque P' di S' è tagliato dalla propria superficie congiunta, spezzasi nella sezione del piano stesso sopra la superficie doppia ed in due coniche d' passanti pei punti comuni allo stesso piano e alla c'_4 : ciascuna di queste due coniche è congiunta a sè medesima, e corrisponde ad una retta doppia per quella superficie Φ_5 , che è data dal piano P' (d. P., 12). Le superficie Φ_5 , oltre alla retta tripla p (n. 3), hanno due rette doppie sghembe d incontranti la p e variabili da superficie a superficie (*).

Se il piano P' ruota intorno ad una retta r' , le due coniche suddette generano una superficie Ξ'_5 del quinto ordine, luogo delle coppie di punti congiunti allineate sui punti della retta r' . Questa superficie passa per la r' e per la R'_{11} , congiunta alla medesima, contiene come doppia la quartica c' e come semplice i punti A' : le corrisponde in S la quadrica Ξ_2 determinata dalla retta p e dalla cubica R_3 corrispondente alla r' .

Le superficie Ξ' date da due rette sghembe qualunque hanno a comune una curva λ'_9 del nono ordine e genere 4 (che incontra sedici volte la c' e passa pei punti A'), luogo delle coppie di punti congiunti situate sui raggi di una congruenza lineare arbitraria: essa corrisponde ad una cubica gobba λ_3 avente per corda la retta p . Dalla intersezione di due superficie Ξ' date da rette incidenti si staccano (d. P., 41) le coniche d' appartenenti al piano di queste, e resta una curva ξ'_5 del genere 2, che passa per i punti A' e si appoggia otto volte alla c'_4 : ad essa corrisponde in S una retta ξ_1 , che non incontra la p . Ogni ξ'_5 è il luogo delle coppie di punti congiunti allineati sopra un certo punto arbitrario di S' (il punto comune a quelle due rette incidenti); onde le rette, che uniscono a due a due i punti con-

(*) Ogni superficie Φ_5 possiede dieci rette, e cioè le quattro date dai punti di c' che stanno sul piano P' , e le sei corrispondenti alle rette che uniscono fra loro questi punti: quelle incontrano ambedue le rette doppie d , queste stanno in tre piani passanti per p . (V. CREMONA, *Ueber die Abbildung algebraischer Flächen*, Math. Ann., Bd. IV). — Si osservi la facilità, con cui si presentano sul piano P' i caratteri tutti della rappresentazione piana di una tal superficie. — Trasformando una quadrica di S' passante pei cinque punti A' si otterrebbe in S una superficie del quint'ordine con due rette doppie sghembe.

giunti dello spazio semplice, generano un complesso speciale del secondo grado, formato da tutti i raggi che incontrano la conica f' passante pei cinque punti A' (*).

S. Ad una retta tritangente Ω_6 deve corrispondere nello spazio semplice una R'_5 con tre punti doppi sopra Ω' (d. P., 4). Ora, se i tre punti doppi si confondono in un unico punto triplo, questo dovrà appartenere a c'_4 e la tritangente sarà una generatrice della rigata Γ_8 ; in caso diverso la R'_5 corrispondente alla tangente tripla si spezzerà necessariamente in una retta ed una quartica (di seconda specie) oppure in una conica ed una cubica gobba congiunte fra loro. Se ne deduce, che le tangenti triple (proprie) della superficie limite sono tutte e sole le rette corrispondenti in primo luogo ai punti di c' (ovvero alle quintiche t' congiunte ai medesimi), in secondo luogo alle rette che incontrano c' e passano per uno qualunque dei punti A' (ovvero alle relative quartiche congiunte, le quali passano per quattro punti A' e incontrano sette volte c'), in terzo luogo alle coniche passanti per due qualunque dei punti A' e incontranti tre volte la c' (ovvero alle cubiche gobbe passanti per tre punti A' e incontranti cinque volte la c').

Al cono $\tau'_{(i)}$, che proietta la quartica c' dal punto $A'_{(i)}$, corrisponde nello spazio doppio una rigata $\tau_{(i)}$ dell'ottavo grado e genere 1, contenente la p come generatrice quadrupla e i punti H, K come punti doppi. Le coniche passanti per i due punti $A'_{(i)}, A'_{(l)}$ e appoggiantisi tre volte alla c' formano un sistema semplicemente infinito, avente lo stesso genere della curva c' , ed occupano una superficie dell'ottavo ordine $\sigma'_{(i,l)}$, per cui la c' è tripla, i punti $A'_{(i)}, A'_{(l)}$ sono quadrupli, ed alla quale corrisponde pure una rigata $\sigma_{(i,l)}$ dell'ottavo grado e genere 1, avente la p per generatrice quadrupla ed i punti H, K per punti doppi. Abbiamo pertanto, che nella superficie Ω_6 del sesto

(*) Questa conica è dunque il luogo dei poli di tutte le involuzioni date dalle coppie di punti congiunti che stanno sulle coniche d' — Una Ξ'_5 è il luogo delle coppie di punti congiunti poste sui raggi di un complesso lineare speciale; una superficie qualunque del fascio determinato da due Ξ' arbitrarie è il luogo delle coppie di punti congiunti poste sui raggi di un complesso lineare non speciale, e corrisponde ad una quadrica del fascio individuato da due Ξ_3 arbitrarie; ecc. ecc. — I coni quadrici, che proiettano dai vari punti di c' le quintiche congiunte ai medesimi (n. 5), formano una congruenza dell'ottavo grado: e i raggi principali di S' un sistema (doppiamente infinito) del quarto ordine e sesta classe (d. P., 45).

ordine con una retta quadrupla e dieci punti doppi, posti due a due su cinque piani doppi passanti per questa retta, le tritangenti proprie formano sedici rigate ellittiche dell'ottavo grado contenenti la retta stessa come quadrupla ed i punti stessi come doppi.

9. Col sussidio della nota rappresentazione piana delle superficie del sesto ordine dotate di una retta quadrupla, non è difficile dimostrare che, viceversa: « ogni superficie del sest'ordine con una retta quadrupla e dieci punti doppi, posti a coppie sopra cinque piani passanti per questa retta, può sempre ottenersi come superficie limite di una certa trasformazione doppia, della specie considerata. »

Infatti è noto, che ogni superficie del sesto ordine dotata di una retta quadrupla può esser rappresentata punto per punto sopra un piano P mediante un sistema lineare ∞^3 di sestiche aventi un punto quadruplo 0 e quattordici punti semplici fissi $1, 2, 3, \dots, 14$; che per ogni punto doppio esistente sulla superficie, due di questi quattordici punti vengono ad allinearsi con 0 ; che la retta quadrupla della superficie è rappresentata sul piano P dalla curva del quint'ordine avente un punto triplo in 0 e passante semplicemente per ciascuno degli altri punti fondamentali (*), ecc.

Se inoltre un piano passante per la retta quadrupla contiene due punti doppi della superficie, è chiaro che vi saranno sul piano P due punti fondamentali allineati con 0 e infinitamente vicini fra loro (e reciprocamente). Data pertanto una superficie *arbitraria* del sesto ordine, che chiameremo Ω , con una retta quadrupla p e dieci punti doppi H, K , situati a coppie in cinque piani α passanti per p , se la supponiamo rappresentata univocamente sul piano P , le sue sezioni piane avranno per immagini le sestiche:

$$C^6_{0^3, 1, 10, 2, 11, \dots, 5, 14, 6, 7, 8, 9},$$

dove i punti fondamentali $0, 1, 2, \dots, 9$ sono in posizione generale, e i punti $10, 11, \dots, 14$ sono infinitamente vicini ai punti $1, 2, \dots, 5$ nella direzione del punto 0 . La retta quadrupla p avrà per immagine la quintica:

$$Q^5_{0^3, 1, 10, 2, 11, \dots, 5, 14, 6, 7, 8, 9},$$

(*) NÖTHER, loc. cit., pagg. 185-86.

e i due punti doppi $H_{(i)}$, $K_{(i)}$ ($i = 1, 2, \dots, 5$), appartenenti ad uno stesso piano doppio $\alpha_{(i)}$ della superficie, saranno rappresentati l'uno dall'intorno del punto fondamentale i , l'altro dalla retta $0i$. Infine, la retta di contatto del piano $\alpha_{(i)}$ con la superficie sarà rappresentata dal complesso di tutte le direzioni uscenti dal punto i e infinitamente prossime alla direzione $0i$.

Ora i punti $0, 1, 2, \dots, 9$, possono anche riguardarsi come punti fondamentali della rappresentazione univoca, sullo stesso piano P , di una certa superficie razionale del settimo ordine, che chiameremo Ω' , dotata di una quartica di prima specie tripla c' . Le sezioni piane di quest'altra superficie hanno per immagini delle quintiche:

$$L^5_{0^3, 1, 2, \dots, 9},$$

e la quartica tripla una curva del nono ordine:

$$T^9_{0^5, 1^2, 2^2, \dots, 9^2} (*).$$

Il punto $9+i$ infinitamente vicino al punto i sulla retta $0i$ rappresenta un punto $A'_{(i)}$ comune a due rette $h'_{(i)}$, $k'_{(i)}$ della superficie Ω' : ed i cinque punti A' così determinati giacciono nello stesso piano Π' , la cui sezione è rappresentata in Q^5 .

Ciò posto, poichè il luogo formato da una qualunque delle curve C^6 presa insieme con la curva fissa T^9 rappresenta l'intersezione totale della superficie Ω' con una certa superficie del terz'ordine passante per la quartica c' e pei punti A' , dovrà esistere un sistema lineare ∞^3 di superficie Φ'_3 passanti per la curva c'_4 e pei punti A' . Allora, considerando le due superficie Ω ed Ω' come appartenenti a due spazi distinti S ed S' , e facendo corrispondere tra loro quei piani di S e quelle Φ'_3 di S' , che tagliano rispettivamente Ω ed Ω' secondo linee aventi la stessa rappresentazione su P , verremo a stabilire tra gli spazi S ed S' una trasformazione doppia della specie considerata ai numeri precedenti; e questa trasformazione avrà per superficie doppia la Ω' stessa, perchè esiste una sola superficie del settimo ordine avente la c'_4 per curva tripla e passante per le dieci rette h', k' (**). Inoltre, poichè ai piani di S passanti per uno

(*) NÖTHER, loc. cit., pag. 570.

(**) Se una data quartica di prima specie deve esser tripla per una super-

stesso punto di Ω corrispondono le superficie Φ' passanti per uno stesso punto di Ω' (e viceversa), alla superficie Ω' dello spazio semplice dovrà corrispondere nell'altro spazio la superficie Ω : onde questa sarà la superficie limite della trasformazione.

10. Il teorema suddetto permette di enunciare in generale tutte le proprietà della superficie limite Ω_6 . Potremo così affermare in modo assoluto che (n. 8):

« *Le tritangenti (proprie) della superficie del sesto ordine (e classe sedici) dotata di una retta quadrupla e di dieci punti doppi, posti a coppie su cinque piani doppi passanti per la medesima, formano sedici rigate ellittiche dell'ottavo grado contenenti quella retta come quadrupla e quei punti come doppi.* » —

Nei numeri seguenti sono accennati i casi particolari più notevoli della trasformazione doppia studiata precedentemente: essi conducono a superficie limiti aventi un maggior numero di punti e di piani doppi, e che possono riguardarsi come casi particolari della precedente. I ragionamenti fatti al n. 9 subiscono qualche lieve modificazione, che non staremo a rilevare per brevità, ma non cessano di valere sostanzialmente anche in ciascuno di questi singoli casi; cosicchè di ogni superficie del sesto ordine, avente le medesime singolarità (retta quadrupla, punti e piani doppi) della superficie Ω data da una qualunque delle trasformazioni speciali che otterremo, si potrà egualmente affermare che essa sia la superficie limite di una trasformazione doppia della medesima specie di quest'ultima: e quindi le proprietà di ciascuna di tali superficie potranno esser subito enunciate in generale.

11. La c_4' (n. 1) può spezzarsi in una cubica gobba c_3' ed in una retta c_1' , che incontra c_3' in due punti M', N' : le R'_5 si appoggiano alla c_3' in sei e alla c_1' in due punti variabili. I punti M', N' sono quadrupli per la superficie doppia e corrispondono a due punti doppi M, N della superficie limite, per ciascuno dei quali passano due rette (distinte) della medesima. — La superficie Γ_8 del caso generale si spezza in una rigata quadrica Γ_2 passante per la retta p e per i sette punti K, M, N , ed in una rigata razionale Γ_6 contenente la p come generatrice tripla, i punti H come doppi e i punti K, M, N come semplici. In

ficie del settimo ordine, l'equazione di questa non conterrà più che *quindici* costanti (lineari) arbitrarie. Ma per una tal superficie il contenere anche una coppia di corde incidenti della quartica tripla equivale a *tre* condizioni lineari.

modo analogo si comporta ciascuna delle superficie τ_8 e σ_8 : e propriamente la $\tau_{(i)}$ si spezza in una rigata quadrica passante per la retta p e pei sette punti $K_{(i)}, H_{(l)}$ (con $l \geq i$), M, N , ed in una rigata razionale del sesto grado contenente la p come generatrice tripla, i sette punti $K_{(i)}, H_{(l)}, M, N$ come semplici ed i rimanenti cinque $H_{(i)}, K_{(l)}$ come doppi; mentre la $\sigma_{(i,l)}$ si spezza in una rigata quadrica passante per p e pei sette punti $H_{(i)}, H_{(l)}, K_{(s)}$ (con $s \geq i, l$), M, N ed in una rigata razionale del sesto grado avente la p per generatrice tripla, i sette punti stessi come punti semplici e i rimanenti cinque $K_{(i)}, K_{(l)}, H_{(s)}$ come doppi. Avremo dunque, per ciò che è stato detto al n. precedente, che:

« Sulla superficie del sesto ordine (e classe dodici) dotata di una retta quadrupla p , di dieci punti doppi posti a coppie su cinque piani doppi passanti per la medesima, e di altri due punti doppi qualunque M, N , i primi possono essere aggruppati in sedici quintuple situate su altrettante rigate quadriche passanti per questi ultimi e per la retta singolare (*) e formate di tangenti triple della superficie. Le altre tangenti triple si distribuiscono in sedici rigate razionali del sesto grado, ciascuna delle quali contiene la retta p stessa come generatrice tripla, passa pei punti M, N e per i punti di una delle sedici quintuple, ed ha come doppi i punti della quintuple complementare. »

12. La c'_4 può spezzarsi in due coniche c'_2 aventi a comune due punti M', N' : questi saranno allora quadrupli per la superficie Ω'_7 , la quale conterrà anche la retta $M'N'$. I punti M, N , come sul caso precedente, sono doppi per la superficie limite, la quale però acquista ora anche un nuovo piano doppio, che contiene ambedue questi punti e corrisponde ai piani (congiunti fra loro) di quelle due coniche. Oltre le rette di contatto dei sei piani doppi (di cui l'ultima corrisponde alla retta $M'N'$) la superficie Ω_6 possiede due coppie di rette incidenti, date dai due coni quadrici passanti per ambedue le coniche c' (n. 5).

La rigata Γ_8 spezzasi in due rigate (razionali) del quarto grado contenenti la p come generatrice doppia e passanti per i dodici punti H, K, M, N . Lo stesso avviene di ciascuna delle rigate τ e σ . Pertanto:

(*) Due punti d'una stessa quintuple non giacciono mai in un piano con la retta singolare.

« *Le tritangenti della superficie del sesto ordine dotata di una retta quadrupla e di dodici punti doppi posti a due a due sopra sei piani doppi passanti per la medesima, formano trentadue rigate del quarto grado, ciascuna delle quali contiene quella retta come generatrice doppia e passa per quei punti.* » (*).

13. La c'_4 può spezzarsi in una conica c'_2 ed in due rette c'_1 aventi a comune un punto L' e incontranti la conica rispettiva nei punti M', N' : ciascuna di queste rette è incontrata dalle R'_5 in due punti variabili. L'attuale superficie doppia acquista, su quella del caso precedente, un nuovo punto quadruplo L' , e la superficie limite un nuovo punto doppio L , pel quale passano due rette distinte della medesima. Di più una delle due rigate Γ_4 del n. precedente si spezza ora in due rigate quadriche contenenti la retta p e il punto L e passanti l'una per i sei punti H, M , l'altra per i sei punti K, N . Lo stesso avviene per una delle due rigate $\tau_{(i)}$ e per una delle due $\sigma_{(i, l)}$. Talchè :

« *Nella superficie del sesto ordine (e classe dieci) che ha una retta quadrupla p , dodici punti doppi situati a coppie sopra sei piani doppi passanti per questa retta ed un tredicesimo punto doppio L , quei dodici punti doppi possono essere distribuiti in trentadue sestuple poste sopra altrettante rigate quadriche passanti per p e per L e composte di rette tritangenti la superficie (**). Le altre tangenti triple di questa formano sedici rigate del quarto grado contenenti la p come generatrice doppia e passanti per quei dodici punti.* »

14. La c'_4 si spezza in quattro rette formanti un quadrilatero sghembo. Le due coppie di piani passanti per questo quadrilatero sono coppie di piani congiunti fra loro e corrispondono a due piani doppi di Ω : le due coppie di vertici opposti M' ed N' , L' ed I' corrispondono a due coppie di punti doppi di Ω . I punti M', N', L', I' , sono quadrupli e le rette $M'N', L'I'$ sono semplici per Ω' . Tanto la rigata Γ_8 , quanto ognuna delle σ_8 e τ_8 del caso generale, si spezza ora in quattro rigate qua-

(*) La medesima superficie si può anche ottenere come superficie limite nella prima fra le due trasformazioni doppie accennate al n. 1 (in nota).

(**) Due punti di una medesima sestupla non giacciono mai in un piano con la retta p .

driche passanti ciascuna per la retta singolare e per sette dei quattordici punti singolari, ecc.

« Nella superficie del sesto ordine (e ottava classe) dotata di una retta quadrupla e di quattordici punti doppi posti a due a due sopra sette piani doppi passanti per questa retta, i punti doppi possono distribuirsi in sessantaquattro settuple contenute in altrettante rigate quadriche passanti per la medesima (*). Tali rigate quadriche compongono l'intero sistema delle tangenti triple di questa superficie. » —

Altre possibili degenerazioni della quartica c' restano ancora ad esaminarsi, nelle quali comparisce una cubica piana ed una retta ad essa incidente. Le trasformazioni di questo nuovo gruppo (alcune delle quali date da superficie Φ_3' aventi un punto doppio fisso) si scostano però alquanto dal tipo precedente; e le superficie limiti da esse fornite saranno oggetto di uno studio a parte.

Torino, Marzo 1889.

(*) Due punti di una medesima settupla non sono mai in un piano con la retta singolare. — La stessa superficie si otterrebbe pure dalla seconda delle due trasformazioni indicate al n. 1.

*Sopra alcune deduzioni della teoria di van't Hoff
sull'equilibrio chimico nei sistemi disciolti alla stato diluito;*

Nota seconda del Prof. Stefano PAGLIANI

1. Le determinazioni, che servono meglio a stabilire la relazione fra la solubilità dei sali e la temperatura sono quelle, sulle quali Nordenskiöld (*Pogg. Ann.* 1869, CXXXVI 309) ha basato il calcolo delle espressioni logaritmiche della solubilità di alcuni sali, e di queste mi sono servito (*).

Quanto ai calori di soluzione ho applicato specialmente quelli trovati da Winkelmann (*Pogg. Ann.* 1873. 149, 22), da Pickering (*Trans. Chem. Soc.* 1887, 52, 290), e da Tilden (*Proc. Roy. Soc.* 1884-85. 38. 401). Riguardo ai valori di Winkelmann debbo far notare che nella loro determinazione è stato adottato per calore specifico della soluzione un valore dedotto indirettamente dalla misura dello abbassamento di temperatura prodotto dalla soluzione del sale nell'acqua e ammettendo che il calore di soluzione varii poco colla temperatura, ciò che non è generalmente. Perciò nei miei calcoli mi sono servito dei valori del calore di soluzione dedotti direttamente dai dati sperimentali, non di quelli che si calcolano dalle formole di interpolazione, proposte dall'autore. Riguardo ai valori del Pickering non ho adottato quelli che egli dà come definitivi nelle tabelle, dove le temperature sono date a intervalli di un grado, presentando essi molte irregolarità, ma ho calcolato i valori medii dei calori di soluzione risultanti dai dati diretti delle sue esperienze, li ho costruiti graficamente, e per quelli, per cui fu possibile, ho calcolato una formola di interpolazione della forma $Q = a + b t + c t^2$ (vedasi l'annotazione in fine di questa nota).

(*) Ancora recentemente ENGEL (*Ann. Chim. Phys.* [6], 13, 132, 1888) faceva osservare come le determinazioni più esatte della solubilità dei sali a diverse temperature sono quelle del GAY-LUSSAC, poi verrebbero quelle di VON MULDER, indi di KREMER e finalmente di POGGIALE.

Per la variazione della solubilità dei sali colla temperatura abbiamo, come ho detto, delle espressioni logaritmiche, generalmente della forma:

$$\log S = -a + bt - ct^2,$$

nella quale S è la quantità di sale che si scioglie nell'unità di peso di acqua alla temperatura t . Quindi si deduce

$$\frac{d \log S}{dt} = b - 2ct.$$

Ora, stando alla relazione (1) del van't Hoff $\frac{d \log \text{nat } C}{dT} = \frac{Q}{2i T^2}$, quando si ha assorbimento di calore nella soluzione $\frac{d \log C}{dT}$ deve essere positivo; quando si ha sviluppo, deve essere negativo. Dalla espressione di $\frac{d \log S}{dt}$ ricaviamo che il limite di temperatura, fino al quale $d \log C$ sarà positivo è dato dalla eguaglianza $b - 2ct = 0$, quindi $t = \frac{b}{2c}$. Se questa temperatura è più alta del limite superiore delle temperature, per le quali la equazione di solubilità data è valevole, allora vuol dire che per questo intervallo di temperatura la relazione di van't Hoff deve verificarsi, almeno per le soluzioni di concentrazione, corrispondente alla composizione delle soluzioni sature alle temperature, a cui si riferisce la equazione di solubilità; se quella temperatura limite è inferiore, ciò significa che per tutto il detto intervallo di temperatura, se la temperatura limite è inferiore alla minima, che vi corrisponde, oppure per una frazione soltanto di esso, se quella è inferiore soltanto alla massima, la relazione di van't Hoff non si verifica, almeno per le corrispondenti concentrazioni.

Solfato potassico. — L'espressione logaritmica, calcolata da Nordenskiöld sopra dati di esperienze proprie, e per i limiti di temperatura 0° a 100° è la seguente:

$$\log S = -1,1061 + 0,008117 t - 0,00003245 t^2$$

dalla quale si calcola la temperatura limite $t = 125^\circ$; quindi la relazione del van't Hoff dovrebbe verificarsi fino alla temperatura di 125° , per le concentrazioni comprese fra 0,078 e 0,24 di sale per 1 di acqua.

I dati del Tilden ci permettono di verificare la equazione (1) per una concentrazione compresa fra quei limiti. Egli ha determinato il calore di soluzione a diverse temperature di una molecola di sale in 100 molecole d'acqua, ciò che corrisponde ad una concentrazione di 1 di sale per 10, 26 di acqua. Qui appresso riporto i risultati delle determinazioni del Tilden ed i valori calcolati di i :

$t = 15^{\circ},2$	$Q = 5338$	$i = 1,96$
$t = 23^{\circ},8$	$Q = 5192$	$i = 1,95$
$t = 37^{\circ},15$	$Q = 4886$	$i = 1,93$
$t = 45^{\circ},0$	$Q = 4730$	$i = 1,95$

si vede come la relazione del van't Hoff è verificata in modo assai soddisfacente. Dai dati di Raoult (1 di sale per 100 di acqua) si ottiene $i = 2.11$. Secondo Arrhenius $i = 2.33$ (1 di sale per 1000 di acqua).

Dal coefficiente isotonico di H. de Vries (*Zeit. f. Phys. Chem.* 1888, II, 427 e 1889, III, 109) si deduce per una concentrazione di 1 di sale per 28,7 di acqua $i = 1.95$.

Sul calore di soluzione del solfato potassico abbiamo ancora i dati del Pickering. La concentrazione relativa però è di 1 di sale per 45 di acqua. Da essi ho calcolato l'espressione:

$$Q = 8376 - 119.60 t + 1.0474 t^2.$$

Riporto nella tabella seguente i valori trovati ed i calcolati:

t	Q trovato	Q calcolato
19°,92	6406	6410
16,93	6666	6652
14,94	6834	6821
13,35	6914	6912
11,98	7092	7093
10,01	7299	7284
6,97	7589	7593
4,16	7864	7897
3,02	8024	8024

Come si vede l'equazione calcolata rappresenta abbastanza bene i dati della esperienza.

Ho calcolato poi per le temperature 3°, 10°, 20° i valori di Q e di i ed ottenni i seguenti valori:

$t=3^{\circ}$	$Q=8376$	$i=2,82$
$t=10^{\circ}$	$Q=7285$	$i=2,64$
$t=20^{\circ}$	$Q=6404$	$i=2,37.$

Il valore di i così calcolato diminuirebbe adunque col crescere della temperatura. La relazione del van't Hoff quindi non si verifica per la concentrazione di 1 p. di sale per 45 di acqua.

Il confronto fra i valori di i , calcolati secondo i risultati di Tilden e di Pickering, ad una stessa temperatura darebbe che i diminuisce col crescere della concentrazione, così pure quello fra gli altri valori di i .

Riguardo al solfato potassico aggiungerò che il risultato, al quale si è arrivati, calcolando la temperatura limite, fino alla quale può verificarsi la relazione del van't Hoff viene in certo modo confermato dalle determinazioni di Etard (*Zeit. f. Phys. Chem.*, 1888 p. 433) sulla variazione della solubilità del solfato potassico a temperature superiori a 100°. Egli trova che a cominciare dalla temperatura di 163° fino a quella di 220° non si ha variazione nella solubilità del sale, quindi $d \log C = 0$. Se si considera che la temperatura di 125° fu calcolata mediante le costanti di una espressione valevole soltanto fra 0° e 100°, si vede come i due risultati non sono molto discordanti.

Nitrato di sodio. — L'espressione logaritmica della solubilità calcolata dal Nordenskiöld sopra i risultati delle proprie esperienze per l'intervallo di temperatura 0° a 120° è la seguente:

$$\log S = -0,1364 + 0,003892t - 0,0000003t^2.$$

Da essa si calcola una temperatura limite superiore a 120°. Quindi fra 0° e 120°, almeno per le concentrazioni comprese fra 0,73 e 2,114 p. di sale per 1 di acqua, deve verificarsi un assorbimento di calore nella soluzione e siccome $\frac{d_1 \log C}{d \log C} > 1$ dovrebbe pure essere $\frac{Q_1}{Q} > 1$. Invece le determinazioni di Winkelmann e di Tilden dimostrano bensì che nella soluzione del

nitrate di sodio si ha assorbimento di calore nella soluzione, ma risulterebbe $\frac{Q_1}{Q} < 1$. Bisogna però subito notare che le concentrazioni delle soluzioni risultanti, da essi studiate, sono inferiori a quella che corrisponde alla soluzione satura del sale a 0°.

Le soluzioni studiate da Winkelmann hanno una concentrazione variabile fra 0,03 e 0,70 di sale per 1 di acqua. Nella tabella seguente P è il peso di acqua, nella quale veniva sciolta l'unità di peso del sale, t_1, t_2, t_3, t_4 sono le temperature, alle quali corrispondono i calori di soluzione Q_1, Q_2, Q_3, Q_4 , relativi alla diluizione P, ma riferiti alla molecola del sale, e dedotti direttamente dai dati sperimentali del Winkelmann; i_1, i_2, i_3, i_4 sono i valori calcolati di i rispettivi.

P	t_1	Q_1	i_1	t_2	Q_2	i_2	t_3	Q_3	i_3	t_4	Q_4	i_4
26.8	1.49	5200	3.84	28.12	5126	3.17	—	—	—	56.46	4215	2.18
20.8	2.58	5125	3.77	28.39	4593	2.83	—	—	—	52.26	4121	2.19
17.8	2.63	5064	3.71	28.21	4546	2.80	—	—	—	54.35	4059	2.13
11.9	3.53	4877	3.56	28.35	4422	2.73	—	—	—	52.65	4094	2.17
8.8	4.93	4642	3.37	27.23	4282	2.66	—	—	—	52.06	3972	2.11
6.0	7.31	4337	3.08	27.89	4091	2.52	—	—	—	54.34	3876	2.02
5.2	8.61	4194	2.95	28.00	3988	2.47	—	—	—	56.21	3811	1.97
4.0	—	—	—	18.82	3859	2.54	35.81	3790	2.23	55.09	3677	1.92
3.196	—	—	—	19.45	3687	2.41	35.59	3659	2.15	56.46	3563	1.84
2.496	—	—	—	28.75	3495	2.30	40.03	3458	1.98	57.53	3427	1.77
2.001	—	—	—	30.50	3288	2.00	—	—	—	55.95	3304	1.79
1.667	—	—	—	—	—	—	33.21	3175	1.90	54.57	3289	1.70
1.427	—	—	—	—	—	—	32.17	3032	1.82	58.92	3118	1.59

Come si vede la relazione del van't Hoff non si verifica colle soluzioni di Winkelmann, ma ciò può dipendere da che le concentrazioni corrispondenti sono inferiori a quelle delle soluzioni sature di nitrato sodico fra 0° e 120°, poichè a misura che la concentrazione della soluzione si avvicina a quella che corrisponde alla soluzione satura a 0°, le differenze fra i valori di i alle diverse temperature si fanno sempre minori. Di più si vede come

col variare della concentrazione può mutare il senso nel quale varia il calore di soluzione colla temperatura; mentre per soluzioni di concentrazione minore che quella di 1 di sale per 2 di acqua si ha: $\frac{Q_1}{Q} < 1$, per concentrazioni maggiori si ha $\frac{Q_1}{Q} > 1$, quindi ci avviciniamo alla condizione richiesta dalla equazione (1), per cui è probabile che per concentrazioni comprese fra 0,73 e 2,11 di sale per 1 di acqua e fra 0° e 120° si verifichi detta equazione. Ciò si vede anche meglio dalla seguente tabella, nella quale le lettere P , t , Q , cogli indici relativi hanno lo stesso significato che nella precedente, ed accanto ai valori del rapporto $\frac{Q_1}{Q}$ si sono messi i valori rispettivi del rapporto $\frac{d_1 \log S}{d \log S} \frac{T_1^2}{T^2}$, che chiamerò K .

P	t_1	t_2	$\frac{Q_2}{Q_1}$	K	t_3	$\frac{Q_3}{Q_2}$	K	t_4	$\frac{Q_4}{Q_2}$	K	$\frac{Q_4}{Q_3}$	K
26.8	1.49	28.42	0.91	1.20	—	—	—	56.46	0.81	1.43	0.82	1.19
20.8	2.58	28.39	0.90	1.19	—	—	—	52.26	0.80	1.38	0.80	1.16
17.8	2.63	28.21	0.90	1.19	—	—	—	54.35	0.80	1.40	0.89	1.17
11.9	3.53	28.35	0.91	1.18	—	—	—	52.65	0.84	1.38	0.92	1.16
8.8	4.93	27.23	0.92	1.16	—	—	—	52.06	0.86	1.36	0.92	1.17
6.0	7.31	27.89	0.94	1.15	—	—	—	54.34	0.89	1.36	0.94	1.18
5.2	8.61	28.00	0.95	1.14	—	—	—	56.21	0.91	1.36	0.97	1.19
4.0	—	18.82	—	—	35.81	0.98	1.12	55.09	0.95	1.26	0.97	1.12
3.196	—	19.45	—	—	55.59	0.99	1.11	56.46	0.97	1.26	0.97	1.13
2.496	—	28.75	—	—	40.03	0.99	1.07	57.53	0.98	1.19	0.99	1.11
2.00	—	—	—	—	30.50	—	—	55.95	—	—	1.05	1.17
1.667	—	—	—	—	33.21	—	—	54.57	—	—	1.02	1.14
1.427	—	—	—	—	32.17	—	—	58.92	—	—	1.03	1.18

Si vede che il valore del rapporto fra i calori di soluzione a due temperature date cresce col crescere della concentrazione cioè a misura che ci avviciniamo a quella concentrazione, che corrisponde alla soluzione satura a 0°, e tende verso il valore

proprio del rapporto fra le variazioni della solubilità per le stesse due temperature.

Confermano la conclusione relativa al valore di i anche alcuni risultati delle esperienze del Person (*Ann. Chim. Phys.* 1851 [3]. 33).

P	t	Q	i
20	22°. 8	4733	3. 04
10	20 . 1	4464	2. 91
5	22 . 7	3999	2. 55

Questi valori vanno sufficientemente d'accordo con quelli calcolati dai dati del Winkelmann. Non vi si accordano invece quelli che si deducono dai dati del Tilden. La soluzione da lui studiata corrisponde ad una concentrazione di 2,15 di acqua per 1 di sale, ed abbiamo :

$$t = 16°. 17 \quad q = 4786 \quad i = 2. 09$$

$$t = 54. 61 \quad q_1 = 4255 \quad i = 2. 23$$

$$\frac{q_1}{q} = 0. 89 \quad \frac{d_1 \log S}{d \log S} = 1. 27 .$$

Dai dati di Raoult (1 di sale per 100 di acqua) si calcola $i = 1,82$; secondo Arrhenius (1 per 1000 di acqua): $i = 1,82$. Dal coefficiente isotonico di H. de Vries (1 di sale per 90,5 di acqua) $i = 1,50$. Come si vede, havvi poco accordo fra i diversi valori di i , tenendo conto delle concentrazioni delle soluzioni.

Cloruro di potassio. — L'espressione logaritmica del Nordenskiöld, calcolata sui risultati del Gay-Lussac e per l'intervallo di temperatura 0° a 110° è la seguente:

$$\log S = -0,5345 + 0,003790 t - 0,000009 t^2$$

dalla quale si calcola una temperatura limite superiore a 110°. Quindi in quei limiti di temperatura $d \log S$ sarebbe positivo, e

perciò si dovrebbe avere assorbimento di calore nella soluzione, almeno per le concentrazioni comprese fra 0,292 e 0,593 di sale per 1 di acqua.

Riguardo al calore di soluzione abbiamo le determinazioni di Winkelmann e di Pickering, le quali danno appunto assorbimento di calore nella soluzione del cloruro potassico. Le prime si riferiscono a concentrazioni comprese fra 0,03 e 0,294 di sale per 1 di acqua. Il calcolo della quantità i ha dato i seguenti risultati :

P	t_1	Q_1	i_1	t_2	Q_2	i_2	t_3	Q_3	i_3
32.9	1.59	4948	3.79	28.16	4034	2.94	53.43	3205	2.31
23.7	1.95	4906	3.75	27.17	4065	2.97	54.61	3221	2.32
17.9	2.81	4769	3.54	26.58	4042	2.95	54.43	3165	2.28
11.4	3.93	4555	3.47	28.17	3927	2.86	54.50	3215	2.32
8.6	7.41	4366	3.29	26.97	3908	2.85	55.32	3128	2.25
6.4	8.26	4277	3.22	27.36	3854	2.81	56.32	3128	2.25
4.94	—	—	—	26.99	3753	2.74	55.39	3091	2.23
3.97	—	—	—	27.46	3662	2.67	55.66	3069	2.21
3.4	—	—	—	27.53	3583	2.61	56.53	3029	2.18

Coi dati di Raoult (1 di sale per 100 di acqua) si calcola $i=1,82$; secondo Arrhenius (1 per 1000 di acqua) 1,86. Dal coefficiente isotonico di H. de Vries (1 di sale per 95,8 di acqua) $i=1,54$. Anche qui abbiamo poco accordo fra i diversi risultati.

Da quei dati già risulta come la variazione di i colla temperatura diminuisce col diminuire della diluizione, e quindi la relazione di van't Hoff tende a verificarsi per le concentrazioni corrispondenti alle soluzioni sature nei limiti di temperatura, per i quali vale la espressione della solubilità. Questo si riscontra anche meglio se si mettono a confronto i valori del rapporto dei calori di soluzione e quelli del rapporto $\frac{d_1 \log S}{d \log S} \frac{T_1^2}{T^2}$ per la stessa temperatura.

Vediamo pure come, anche per il cloruro potassico il valore di i calcolato dal calore di soluzione tende per una data

temperatura a crescere col crescere della diluizione, come per gli altri sali.

Il Pickering ha determinato i calori di soluzione di una molecola di sale in 400 molecole d'acqua, ciò che corrisponde alla concentrazione 1 di sale per 47,6 di acqua. Dai suoi risultati sperimentali ho calcolato l'espressione (vedasi annotazione in fine):

$$Q = 5279,7 - 51,652 t + 0,36394 t^2.$$

Il calcolo della quantità i ha dato i seguenti risultati:

$$t = 5^\circ \quad Q = 5032 \quad i = 3.82$$

$$t = 15^\circ \quad Q = 4588 \quad i = 3.41$$

$$t = 25^\circ \quad Q = 4218 \quad i = 3.09$$

Questi valori confermano il risultamento che i , così calcolato, cresce colla diluizione.

Cloruro di ammonio. — L'espressione logaritmica calcolata da Nordenskiöld sui risultati di G. Lindström per l'intervallo di temperatura 0 a 90° è la seguente:

$$\log S = - 0.5272 + 0,005483 t - 0,00001732 t^2$$

Da essa si calcola una temperatura limite superiore a 90°. Adunque, nei limiti di concentrazione compresi fra 0.297 e 0.672 di sale per uno di acqua e fra 0° e 90°, dIC sarebbe positivo e quindi nella soluzione del cloruro d'ammonio si deve avere assorbimento di calore.

Le determinazioni di Winkelmann danno per risultato che per concentrazioni comprese fra 0,03 e 0,25 di sale per 1 di acqua si ha assorbimento di calore nella soluzione.

Nella tabella seguente riportiamo i risultati sperimentali ed i valori calcolati di i .

P	t_1	Q_1	i_1	t_2	Q_2	i_2	t_3	Q_3	i_3
33. 0	1 74	4421	2.33	27. 77	3648	1.75	—	—	—
17. 5	3. 38	4335	2.27	27 24	3575	1.72	—	—	—
10. 0	—	—	—	20. 71	3761	1.85	37. 79	3313	1.54
6. 67	—	—	—	17. 30	3840	1.91	40. 12	3268	1.51
4 00	—	—	—	18. 48	3762	1.86	37. 77	3377	1.67

Coi dati di Raoult (1 di sale per 100 di acqua) si calcola $i = 1.88$. Arrhenius (1 di sale per 1000 di acqua) ha calcolato $i = 1.84$. Dal coefficiente isotonico di H. de Vries (1 di sale per 126 di acqua) $i = 1.55$.

L'equazione di van't Hoff anche per questo sale sembra verificarsi meglio per le soluzioni meno diluite, e quindi se ne può trarre la stessa conclusione che per gli altri sali.

Nitrato potassico. — L'espressione logaritmica, calcolata da Nordenskiöld sopra i dati sperimentali del Gay-Lussac, per le temperature fra 0° e 100° è la seguente (*):

$$\log S = -0,8755 + 0,0200 t - 0,00007717 t^2$$

dalla quale si deduce per temperatura il limite $t = 130^\circ$. Quindi fra quei limiti di temperatura e per le concentrazioni comprese fra 0.133 e 2.198 di sale per 1 di acqua $d \log S$ è positivo e dovrebbe verificarsi la relazione di van't Hoff.

Le soluzioni studiate da Winkelmann hanno una concentrazione variabile fra 0.03 e 0.20 di sale per 1 di acqua. Raccogliamo nella seguente tabella i risultati della esperienza e del calcolo.

P	t_1	Q_1	i_1	t_2	Q_2	i_2	t_3	Q_3	i_3
32.73	5.50	8831	1.29	27.64	8096	1.24	55.30	7130	1.25
24.10	4.33	8681	1.26	27.13	7938	1.21	58.04	7024	1.26
17.89	3.19	8379	1.22	26.52	7808	1.19	60.75	6901	1.27
11.9	—	—	—	27.60	7649	1.16	61.01	6758	1.24
9.0	—	—	—	27.06	7552	1.18	57.70	6793	1.22
6.53	—	—	—	27.47	7209	1.10	59.70	6551	1.19
5.05	—	—	—	27.43	7000	1.07	60.93	6452	1.19

(*) Nella espressione data nella memoria di NORDENSKIÖLD deve essere occorso un errore di stampa. Invece di $0,2003 \frac{t}{100}$ dovrebbe essere scritto $2,0003 \frac{t}{100}$.

Abbiamo per il nitrato potassico anche le determinazioni di Person, le quali portano ai seguenti risultati:

<i>P</i>	<i>t</i> ₁	<i>Q</i> ₁	<i>i</i> ₁	<i>t</i> ₂	<i>Q</i> ₂	<i>i</i> ₂
20	5 71	8725	1.25	49.7	8133	1.22
10	5. 5	8095	1.16	23.6	7839	1.19
5,5	—	—	—	30.2	6953	1.07

Questi valori di *i* vanno abbastanza bene d'accordo con quelli che si ottengono dai dati di Winkelmann.

I dati delle determinazioni di Tilden, che si riferiscono ad una concentrazione di 1 di sale per 17.8 di acqua danno i seguenti risultati:

$$t = 15^{\circ} 5 \quad Q = 7977 \quad i = 1.18$$

$$t = 34^{\circ} 5 \quad Q = 7814 \quad i = 1.22$$

$$t = 53^{\circ} 3 \quad Q = 7541 \quad i = 1.30$$

Anche questi valori concordano abbastanza bene con quelli sopra riportati.

Dai risultati di Pickering sul calore di soluzione del nitrato potassico nell'acqua nella proporzione di 1 di sale per 35.6 di acqua si calcola l'espressione:

$$Q = 9158.8 - 47.338 t + 0.44955 t^2$$

Calcolando i valori di *i* per le temperature 5°, 15°, 25° si ottiene:

per $t = 5^{\circ}$ $i = 1.31$; per $t = 15^{\circ}$ $i = 1.27$; per $t = 25^{\circ}$ $i = 1.25$

valori, che vanno d'accordo cogli altri.

In generale vediamo che il valore di *i*, calcolato con questo metodo, anche pel nitrato potassico tende a crescere col crescere della diluizione.

Dai dati di Raoult (1 di sale per 100 di acqua) si calcola $i = 1.67$. Secondo Arrhenius (1 per 1000 di acqua) $i = 1.81$. Dal coefficiente isotonicico di H. de Vries (1 per 76,2 di acqua) si deduce $i = 1.50$.

La relazione di van't Hoff, contrariamente a quello che si è osservato pel nitrato sodico e pel solfato potassico, si verificherebbe meglio per le soluzioni più diluite.

Cloruro di Sodio. — L'espressione logaritmica calcolata dal Nordenskiöld sui risultati, in parte proprii, in parte del Gay-Lussac, per le temperature comprese fra 1°, 5 e 110° è la seguente:

$$\log S = -0.4484 + 0,000105t + 0,00000319t^2$$

Essa per concentrazioni variabili fra 2.8 e 2.5 di acqua per 1 di sale dimostra che $d\log S$ è sempre positivo nei limiti di temperatura indicati ma $\frac{d\log S}{dC}$ risulta maggiore dell'unità, e quindi dovrebbe essere $\frac{Q_1}{Q} > 1$.

Invece le determinazioni di Person, di Winkelmann e di Pickering dimostrano bensì che nella soluzione del cloruro di sodio si ha assorbimento di calore, ma che però $\frac{Q_1}{Q} < 1$. È bensì vero che le concentrazioni, a cui si riferiscono sono tutte minori del limite inferiore sopra indicato, ma i risultati di Winkelmann non permettono di dire che in quei limiti di concentrazione possa diventare $\frac{Q_1}{Q} > 1$, come si vede nel quadro seguente, nel quale λ , λ_1 , λ_2 , λ_3 sono i calori di soluzione dati direttamente dal Winkelmann e riferiti all'unità di peso del sale.

P	t	λ	t_1	λ_1	t_2	λ_2	t_3	λ_3	$\frac{\lambda_1}{\lambda}$	$\frac{\lambda_2}{\lambda}$	$\frac{\lambda_3}{\lambda}$
32.37	18.67	19.50	—	—	43.38	8.79	—	—	—	0.45	—
19.40	18.73	17.76	—	—	43.37	9.30	—	—	—	0.52	—
9.05	17.42	14.99	31.97	10.96	—	—	46.76	6.37	0.73	—	0.42
5.84	17.46	12.32	32.30	9.12	—	—	46.38	5.92	0.74	—	0.48
3.84	17.21	9.41	33.96	6.98	—	—	—	—	0.74	—	—

I valori che si ottengono del coefficiente i da questi dati sono talmente differenti da quelli ottenuti cogli altri metodi e

da quelli relativi a sali analoghi, da doverli ritenere assolutamente come inattendibili.

Conclusioni riguardo ai sali. — Gli esempi addotti mi sembrano sufficienti per dimostrare che la relazione di van't Hoff non ha quel carattere di generalità che parrebbe a tutta prima dovesse avere.

Vediamo pure come il valore di i , calcolato con questo metodo, come cogli altri, diminuisce col crescere della concentrazione, contrariamente a quanto vorrebbe la teoria.

Se passiamo ora al corollario già nella prima nota indicato, della relazione del van't Hoff riguardo alla uguaglianza di segno della variazione della solubilità colla temperatura e della variazione termica che accompagna l'atto della soluzione noi troviamo che esso soffre molte eccezioni, cioè in molti casi abbiamo sviluppo di calore nella soluzione, accompagnato da aumento di solubilità colla temperatura, in altri assorbimento di calore nella soluzione e diminuzione di solubilità col crescere della temperatura. Le eccezioni si presentano specialmente nei sali.

Così fra i cloruri fanno eccezione i cloruri di Litio, di Bario, di Stronzio, di Calcio, di Magnesio e di Cadmio, per i quali mentre si ha aumento di solubilità colla temperatura, si ha sviluppo di calore nella soluzione. Noto poi che per i cloruri di Magnesio e di Cadmio si ha non solo sviluppo di calore nella soluzione del sale anidro, ma anche del sale idrato.

E per quella stessa ragione fanno anche eccezione fra i bromuri, quelli di Bario, di Stronzio, e di Calcio; fra i ioduri quelli di Sodio e di Calcio; fra i nitrati quelli di Litio e di Calcio; fra i solfati quelli di Calcio, di Magnesio, di Zinco e di Cadmio. Per il solfato di Cadmio noto pure che si ha sviluppo di calore anche per il sale idrato, mentre si ha aumento di solubilità colla temperatura.

Fra i liquidi potremmo citare il Solfuro di Carbonio ed il Cloroformio; la solubilità del primo nel secondo diminuisce collo aumentare della temperatura, quantunque nella mescolanza dei due liquidi si abbia assorbimento di calore.

Una prima ragione delle divergenze fra le conseguenze della teoria del van't Hoff ed i risultati sperimentali si può trovare in ciò che per dedurre la sua relazione il van't Hoff applica le leggi generali dell'equilibrio nelle soluzioni, la seconda delle quali suppone che la trasformazione dell'un sistema nell'altro

avvenga a volume costante. Ora questo, come non è il caso delle soluzioni dei gas molto solubili, così non lo è pure quello delle soluzioni dei sali, specialmente dei sali anidri (Gerlach. *Zeits. f. anal. Chem.* 1887. 26, e 1888. 27).

2. *Confronto della espressione finora considerata di i con quella dedotta dalla diminuzione di tensione nelle soluzioni e colle deduzioni teoriche del Kirchhoff relative a questo fenomeno.*

— Si potrà inoltre trovare per i sali ancora una spiegazione di quelle divergenze ponendo a raffronto i risultati di quella discussione con quelli di un'altra fatta dietro lo studio di un altro fenomeno relativo alle soluzioni, quale è quello della diminuzione della tensione di vapore che si osserva in un liquido, quando in esso si scioglie un corpo solido.

Il van't Hoff ha dimostrato che la quantità i si può anche dedurre dalla diminuzione di tensione prodotta in un liquido dalla soluzione di un corpo in esso, e chiamando M il peso molecolare di un corpo, F la tensione di vapore del liquido puro ad una temperatura data, F_1 la tensione di vapore della soluzione che contiene 1 per 100 del corpo si avrebbe

$$i = 5,6 M \frac{F - F_1}{F} (*)$$

Quindi per la concentrazione ora indicata e per la temperatura T si dovrebbe anche avere

$$5.6 M \frac{F - F_1}{F} = \frac{Q}{2 \frac{dC}{dT} T^2} \dots (2).$$

(*) Faccio osservare per incidenza che se fosse esatta la legge di Prinsep, cioè $F - F_1$ fosse indipendente per una data concentrazione dalla temperatura, se fosse vera la regola enunciata dal Tammann, secondo la quale per le soluzioni diluite di uguale concentrazione e ad una stessa temperatura di sali di costituzione analoga le diminuzioni nella tensione di vapore sarebbero inversamente proporzionali ai pesi molecolari dei sali sciolti, allora i dovrebbe essere uguale per sali di costituzione analoga, ma nè l'una nè l'altra si verificano esattamente, come ha dimostrato il Tammann stesso (*Mém. Acad. St-Petersbourg*, vol. XXXV, n. 9, 1887). Quindi non è rigoroso, l'attribuire, come ha fatto il van't Hoff nella sua Memoria, ad un sale un valore di i identico a quello appartenente ad un altro sale, solo perchè di costituzione analoga.

Ora supponendo di considerare solo quei limiti di temperatura per i quali $\frac{dI C}{dT}$ è positivo, per quei sali per i quali Q , calore assorbito nella soluzione, è positivo, noi abbiamo che generalmente esso diminuisce col crescere della temperatura, e quindi il secondo membro della equazione (2) deve diminuire col crescere della temperatura, come difatti abbiamo osservato per tutti i sali considerati. Quindi, supposto M costante, $\frac{F - F_1}{F}$ dovrebbe pure diminuire e quindi $\frac{F_1}{F}$ crescere.

Invece Tammann (*Wied. Ann.*, 1885.24) ha trovato sperimentalmente che per i sali K_2SO_4 , KNO_3 , KCl , $NaNO_3$, NH_4Cl il rapporto $\frac{F_1}{F}$ diminuisce.

Quello stesso nostro risultamento sarebbe pure in opposizione colle deduzioni teoriche del Kirchhoff (*) il quale partendo dalle leggi della Termodinamica avrebbe stabilita una relazione fra la variazione di calore, che avviene nella soluzione di un sale nell'acqua ed il valore di $\frac{F_1}{F}$. Secondo tale relazione questo rapporto sarebbe indipendente dalla temperatura, quando nella diluizione della soluzione salina, non si ha variazione di calore; aumenterebbe coll'aumentare della temperatura quando un sale si scioglie con sviluppo di calore, diminuirebbe invece colla temperatura quando un sale si scioglie con assorbimento di calore.

Ma anche queste deduzioni teoriche del Kirchhoff non vanno sempre d'accordo coi risultati sperimentali, come lo ha dimostrato il Tammann; difatti egli ha trovato che per parecchi sali, specialmente i sali idrati, il rapporto $\frac{F_1}{F}$ cresce col crescere della temperatura, quantunque questi sali si sciolgano con assorbimento di calore.

Però faccio osservare come il Tammann, in questa prima memoria, ha posto fra i sali solubili con assorbimento di calore alcuni, i quali invece si sciolgono con sviluppo di calore. Tali sono: Na_2CO_3 , Na_2SO_4 , $LiNO_3$, Li_2SO_4 , H_2O , $MgCl_2$.

(*) *Pogg. Ann.*, 1858, 103, p. 194.

$6 H_2 O$, $Be_2(SO_4)_3 \cdot 12 H_2 O$, $Al_2(SO_4)_3 \cdot 18 H_2 O$. Per questi sali il rapporto $\frac{F_1}{F}$ va crescendo colla temperatura, quindi soddisfano alle deduzioni teoriche del Kirchhoff.

Resterebbero i seguenti sali, che non vi soddisfano:

$Na Cl$, $K_2 CO_3 \cdot \frac{3}{2} H_2 O$, KFl , $Sr Cl_2 \cdot 6 H_2 O$, $Ca Cl_2 \cdot 6 H_2 O$,
 $Ba Br_2 \cdot 2 H_2 O$, $Sr Br_2 \cdot 6 H_2 O$, $Ca Br_2 \cdot 6 H_2 O$, $Fe SO_4 \cdot 7 H_2 O$, (*) $Cu SO_4 \cdot 5 H_2 O$, $Ni SO_4 \cdot 7 H_2 O$, $Co SO_4 \cdot 7 H_2 O$,
 $Zn SO_4 \cdot 7 H_2 O$, $Mn SO_4 \cdot 5 H_2 O$, $Mg SO_4 \cdot 7 H_2 O$.

Per gli altri sali citati dal Tammann cioè $Li Cl \cdot 2 H_2 O$, $Li Br \cdot 2 H_2 O$, $Li I \cdot 2 H_2 O$, non ho potuto trovare i dati dei calori di soluzione.

Ora per il cloruro di Sodio, il nitrato di Litio e per i sali anidri corrispondenti a parecchi di questi idrati sopra citati cioè: $Li Cl$, $Sr Cl_2$, $Mg Cl_2$, $Ca Cl_2$, $Ba Br_2$, $Sr Br_2$, $Ca Br_2$, $Mg SO_4$, $Zn SO_4$ noi abbiamo trovato che la relazione di van't Hoff non si verifica.

Ma per i sali idrati corrispondenti, per i quali Q e $\frac{dC}{dT}$ sono ambedue positivi, la relazione di van't Hoff potrà valere per determinate temperature, e anche variare allora d'accordo i due membri della equazione (2), quindi la variazione del rapporto $\frac{F_1}{F}$ può essere del segno voluto dai risultati dell'esperienza.

Quindi vediamo che, se si considerano i sali in soluzione allo stato anidro, la relazione di van't Hoff o non va d'accordo coi risultati dell'esperienza relativi alle tensioni di vapore e colle deduzioni teoriche del Kirchhoff, oppure non si verifica in uno dei suoi diretti corollari.

Ma allo stesso modo che il Tammann, spiega la divergenza

(*) Non so per quali ragioni il TAMMANN adotti in questa sua prima Memoria per alcuni sali delle formole e dei pesi molecolari, che non sono quelli che comunemente si adottano. Così le formole seguenti: $Fe_2 SO_4 \cdot 5 H_2 O$, $Ni SO_4 \cdot 6 H_2 O$, $Co SO_4 \cdot 6 H_2 O$, $Zn SO_4 \cdot 6 H_2 O$, $Mn SO_4 \cdot 6 H_2 O$, $Mg SO_4 \cdot 6 H_2 O$. Quindi sarebbero a ripetersi tutti i calcoli delle diminuzioni di tensione relative molecolari, se non fosse che il confronto fra questi valori presi alla temperatura di ebollizione dell'acqua per le soluzioni più diluite non può avere un grande interesse, non sapendosi quale sarà la costituzione dell'idrato salino che entra a formare quelle soluzioni.

dei suoi risultati per molti sali dalle deduzioni teoriche del Kirchhoff ammettendo che col crescere della temperatura avvenga una separazione parziale o totale dell'acqua di idratazione, così anche noi possiamo qui mettere d'accordo la relazione del van't Hoff coi risultati sperimentali del Tammann ed i teorici del Kirchhoff facendo la stessa ipotesi.

Diffatti supponiamo che alle temperature più basse un sale si trovi in soluzione non allo stato anidro ma che ciascuna molecola di esso sia unita ad un determinato numero di molecole d'acqua, variabile colla temperatura in modo che col crescere della temperatura quest'acqua di idratazione si separi, allora la quantità M nel primo membro della equazione (2) decresce collo aumentare della temperatura e quindi i valori che essa va assumendo possono essere tali che, anche crescendo $\frac{F-F_1}{F}$ per i sali

anidri della prima serie considerata, come vogliono i risultati sperimentali del Tammann, il 1° membro decresca collo aumentare della temperatura come decresce il 2° membro, secondo i risultati della determinazione del calore di soluzione e della solubilità per gli stessi sali.

Per i sali della seconda serie, se noi li consideriamo allo stato idrato, con diversi gradi di idratazione, essi non solo possono soddisfare alla relazione del van't Hoff, ma anche ai risultati sperimentali del Tammann ed ai teorici del Kirchhoff, come si è visto sopra.

Si potrà opporre che vi sono dei sali, i quali, come ho fatto osservare sopra, non solo allo stato anidro, ma anche allo stato idrato si sciolgono con sviluppo di calore, e per i quali tuttavia la solubilità aumenta colla temperatura. Però si può subito rispondere che il grado di idratazione di questi sali nella soluzione a bassa temperatura può essere superiore a quello che conserva quando cristallizza, cioè quello che presenta nello stato a cui viene riferito il valore del calore di soluzione sperimentalmente determinato, ed in quello stato di maggiore idratazione, il calore di soluzione che gli compete può essere anche di segno contrario a quello che gli appartiene nel caso di una minore idratazione, poichè si sa dalle determinazioni del Thomsen che col crescere del grado di idratazione di un sale il calore sviluppato nella sua soluzione diminuisce e può anche cambiare di segno, così per i solfati di magnesio, di zinco ed altri.

In una sua memoria posteriore (*Mém. Acad. St-Petersbourg*, XXXV, 9, 1887) il Tammann corregge alcune asserzioni della prima, dimostra che per 50 sali anidri i risultati delle esperienze vanno d'accordo colla teoria di Kirchhoff, e per i quattro sali $NaCl$, NH_4Cl , $(NH_4)_2SO_4$, K_2SO_4 spiega le divergenze che si presentano, con una possibile grande variazione del calore di soluzione colla temperatura; spiegazione però che non ha ancora il suo fondamento nell'esperienza.

3. *Confronto con un'altra espressione di i dedotta dallo abbassamento nel punto di congelazione delle soluzioni.* — Il van't Hoff, come già si è accennato, deduce il valore di i anche dallo abbassamento del punto di congelazione delle soluzioni mediante l'espressione $i = \frac{t}{18,5}$, nella quale $t = \frac{M\Delta}{p}$, dove M è il peso molecolare del corpo sciolto, p è la quantità procentica in peso di corpo sciolto nella soluzione, Δ è l'abbassamento del punto di congelazione prodotta dalla quantità p di corpo sciolto.

Il van't Hoff ammette poi che per ciascun solvente si abbia $t = 0,02 \frac{T^2}{W}$, dove T è la temperatura di solidificazione del solvente e W il calore di fusione del solvente, riferito all'unità di peso.

Però la quantità t , chiamata anche abbassamento molecolare del punto di congelazione, come lo hanno dimostrato le più estese determinazioni di Raoult, non ha veramente sempre il valore così calcolato, nè lo stesso valore per un dato solvente, ma per l'acqua specialmente può variare assai colla natura dei corpi sciolti. Ora ciò può forse dipendere da che nel dedurre la sua espressione il van't Hoff ha supposto che il peso molecolare del corpo sciolto fosse sempre quello che è rappresentato dalla formula chimica; ma siccome per i diversi sali si può avere un grado di idratazione diverso anche per una stessa concentrazione, dipendente dalla natura del sale, così si spiega perchè specialmente quei corpi che hanno tendenza a combinarsi coll'acqua producono un abbassamento molecolare del punto di congelazione, non rispondente al calcolo.

Ora confrontiamo quest'ultima espressione di i colla prima scrivendo :

$$\frac{1}{18,5} \frac{M\Delta}{p} = \frac{Q}{2 \frac{dC}{dT} T_2} \dots\dots (3).$$

Abbiamo veduto dagli esempi di sali, sopra riportati, che questa eguaglianza in alcuni casi si poteva avere. Ho già fatto però notare nella 1^a nota come il valore di $\frac{\Delta}{p}$ non è sempre costante, ma per alcuni corpi aumenta, per altri diminuisce col l'aumentare della concentrazione. Supponendo M costante, le stesse variazioni dovrebbe subire il 1° membro dell'equazione (3), mentre il 2° membro abbiamo visto che sempre decresce collo aumentare della concentrazione.

Si può però spiegare questa apparente contraddizione, nel caso in cui $\frac{\Delta}{p}$ aumenta colla concentrazione, ammettendo che nelle soluzioni più concentrate i sali presentino un grado di idratazione minore, quindi dovendosi dare alla quantità M valori sempre minori col crescere della concentrazione si avrà che il primo membro della (3), ancorchè $\frac{\Delta}{p}$ cresca, può diminuire collo aumentare della concentrazione. Vediamo ora come altre proprietà delle soluzioni saline confortino questa supposizione (*).

4. *Costituzione delle soluzioni saline.* — Questa ipotesi della formazione di idrati dei sali nell'atto della loro soluzione nell'acqua è ormai un concetto acquisito nella dottrina della costituzione delle soluzioni, e diverse proprietà di queste si spiegano appunto con essa.

Riguardo però alla costituzione di tali idrati nella soluzione poco si sa ancora. I due metodi proposti da Rüdorff e da Mendelejew per calcolare la composizione di questi idrati ipotetici non danno risultati concordanti (Tammann, *Wied. Ann.*, 1889, XXXVI, 708). Un tentativo in questa direzione è stato da me fatto nelle mie ricerche sui calori specifici delle soluzioni di alcuni

(*) *Equazione di Guldberg.* — Se nella (3) si fa $p=1$, cioè si considera la concentrazione dell'1 p. 100, si potrà scrivere: $5.6 \frac{F-F_1}{F} = \frac{1}{18.5} \Delta$, quindi $\frac{F-F_1}{F} \cdot 103.6 = \Delta$, e siamo così condotti ad un'equazione quasi identica con quella dedotta da Guldberg (*Compt. Rend.* 1870) per soluzioni molto diluite $\frac{F-F_1}{Fp} \cdot 104.5 = \frac{\Delta}{p}$. Ora tale relazione di Guldberg è confermata abbastanza bene dall'esperienza (Tammann, *Mém. Acad. Sciences St-Petersbourg.* XXXV, 9, 1887).

sali (*Atti R. Acc. Scienze*, Torino 1881, vol. XVI). Allora io era giunto al risultamento che la quantità di calore necessaria per elevare di un certo numero di gradi la temperatura della massa di una soluzione salina (sali minerali) è uguale alla somma delle quantità di calore necessarie per elevare del medesimo numero di gradi la temperatura delle masse dei suoi componenti, quando si ammetta nella soluzione l'esistenza di un idrato del sale, che vi si trova disciolto, ad ogni molecola del quale starebbe aggruppato un numero definito di molecole d'acqua; che il grado di idratazione del sale dipende dalla concentrazione della soluzione e dalla temperatura. Il confronto fra i valori trovati ed i calcolati dei calori molecolari, allora istituito, dimostrava come la concordanza fra di essi era tanto maggiore se col crescere della diluizione si supponeva l'esistenza nella soluzione di un idrato più ricco in acqua. Faccio notare che questo risultato si trova qui d'accordo colla supposizione fatta or ora di un minor grado di idratazione nelle soluzioni più concentrate per spiegare i fatti sovra esposti.

Nello studio, accennato nella 1^a nota, ebbi occasione di constatare che per soluzioni diversamente concentrate di uno stesso sale il valore massimo della densità della corrente, per il quale si presenta il fenomeno della cristallizzazione del sale, ad una data temperatura cresce col crescer della diluizione della soluzione e per una data soluzione quel valore cresce col crescere della temperatura; che d'altra parte se si confronta questo valore massimo per i sali diversi, cristallizzanti con molecole d'acqua di cristallizzazione, esso diminuisce col diminuire delle molecole d'acqua contenute in una molecola di sale cristallizzato; probabilmente perchè con un minor numero di molecole d'acqua, si hanno sali idrati di costituzione più semplice, o più facilmente si può vincere l'affinità del sale per l'acqua, e si richiede quindi una minore quantità di elettricità a parità di sezione dell'elettrolito. Quindi se ne conchiude pure che nelle soluzioni concentrate si hanno idrati salini meno ricchi in acqua che non nelle più diluite, e che col crescere della temperatura si ha una diminuzione del grado di idratazione dei sali, appunto d'accordo colle conclusioni, che si deducono dallo studio delle altre proprietà delle soluzioni.

Aggiungerò ancora come se, conoscendo la composizione di questi idrati salini, si potesse nel calcolo della conducibilità

elettrica molecolare delle soluzioni tener conto della variazione del peso molecolare di questi idrati col variare della concentrazione, forse i massimi, che si osservano nei valori della conducibilità molecolare, scomparirebbero. Diffatti chiamando col Kohlrausch (*Wied., Ann.*, VI, 145, 1879) concentrazione molecolare m delle soluzioni il rapporto fra la quantità in peso di elettrolito p , che si trova in un litro di soluzione e il peso molecolare dell'elettrolito stesso, abbiamo $m = \frac{p}{M}$. Se noi, variando la concentrazione in peso, consideriamo il peso molecolare M , come costante, allora m è proporzionale a p . Ma se si consideri che M diminuisca col crescere della concentrazione, perchè si formano degli idrati sempre meno ricchi in acqua, allora m crescerà più rapidamente di p , col crescere della concentrazione, e quindi le curve, che si ottengono costruendo graficamente le conducibilità molecolari, presenteranno una curvatura molto meno sentita, che non quando si considera il peso molecolare come costante. Diffatti nelle curve del Kohlrausch vediamo che presentano una curvatura maggiore precisamente le curve relative ad elettroliti, che hanno maggior tendenza a formare degli idrati.

E così la conducibilità specifica $\frac{K}{m}$ che è data dal rapporto fra la conducibilità K e la concentrazione molecolare, e che secondo il Kohlrausch misura la mobilità dei joni, diminuirebbe più rapidamente col crescere della densità lineare delle molecole, $\sqrt[3]{m}$, che non risulti dando a M un valore costante, e costruendo graficamente i valori di $\frac{K}{m}$ in rapporto coi valori di $\sqrt[3]{m}$, si otterrebbe forse un andamento più regolare. Si osserva appunto come quei sali, che presentano minor tendenza a formare degli idrati come KCl , $NaCl$, K_2SO_4 , sono quelli che presentano una maggior regolarità nelle loro curve.

Si intende però che questo modo di calcolare la conducibilità molecolare è indipendente da qualunque altro concetto che noi ci possiamo formare dello stato di dissociazione maggiore o minore delle molecole dell'elettrolito per le soluzioni più o meno diluite.

Si potrebbe obiettare che se nell'atto della soluzione abbiamo la idratazione delle molecole del sale, come avvenga che in molti

casi si ha assorbimento di calore, e come questo assorbimento di calore cresca col crescere della diluizione e col diminuire della temperatura, alla quale avviene la soluzione, mentre risulta che il grado di idratazione diminuisce col crescere della concentrazione e cresce col diminuire della temperatura. E non è a dire che tale assorbimento di calore possa spiegarsi colla fusione del solido perchè da un lato in molti casi la grandezza del calore di fusione non sarebbe sufficiente a tale spiegazione, ed essa va diminuendo col diminuire della temperatura, e d'altra parte i risultamenti della determinazione dei calori specifici delle soluzioni portano alla conclusione che le molecole dello idrato salino non facciano che interporsi fra le molecole dell'acqua (*).

Mi sembra però che a quella obbiezione si possa facilmente rispondere appunto fondandoci sulla teoria del van't Hoff. Essa ci dice che una sostanza sciolta in un eccesso di solvente si trova in uno stato paragonabile allo stato aeriforme, quindi nell'atto della soluzione abbiamo tendenza nella sostanza ad assumere questo stato e perciò possiamo dire che il detto fenomeno sia accompagnato da una specie di vaporizzazione, se è concessa questa espressione, la quale deve naturalmente assorbire una certa quantità di calore. Se questa quantità di calore risulta superiore a quella sviluppata nella idratazione del sale, si avrà assorbimento di calore; nel caso opposto, sviluppo di calore. Col crescere della diluizione cresce la quantità di calore richiesta da quella specie di vaporizzazione, col diminuire della temperatura diminuisce il calore dovuto alla idratazione, ed ecco perchè in ambedue i casi abbiamo aumento nella quantità di calore assorbita nella soluzione.

Questa considerazione ci spiega anche come non sia necessaria la uguaglianza di segno della variazione della solubilità colla temperatura e della variazione di calore nell'atto della soluzione, perchè se, p. es. una maggior solubilità del sale nell'acqua dimostrerebbe che un aumento di temperatura ha per effetto di rendere più facile questa specie di vaporizzazione del sale e diffusione delle sue molecole nel liquido, d'altra parte ne è indipendente il valore relativo del calore di idratazione e di quello dovuto alla vaporizzazione, quantità di calore che tendono a diminuire entrambi col crescere della temperatura.

*) PAGLIANI, *Sui calori specifici delle soluzioni saline*, loc. cit.

Nel caso della soluzione dei sali idrati interviene secondo la maggiore o minore concentrazione una parziale maggiore o minore dissociazione dell'acqua di idratazione, la quale assorbe pure calore.

Quando poi la quantità di liquido, nella quale vien sciolto il sale, è molto grande, può anche intervenire una dissociazione più profonda del sale nell'acido e nella base liberi, come ha dimostrato Thomsen per i solfati acidi, ed anche questa dissociazione richiede assorbimento di calore. Di più, come ho detto precedentemente, si tenderebbe ad ammettere l'esistenza allo stato libero dei joni a cui deve dar luogo il sale nella elettrolisi di esso.

Riguardo al coefficiente i di van't Hoff, le divergenze che si osservano fra i valori di esso calcolati coi diversi metodi, la variazione di tali valori col variare della concentrazione delle soluzioni e la teoria, si potranno forse spiegare compiutamente quando si conosca la composizione e la costituzione degli idrati salini, che si formano nei diversi casi, e si sappia quindi dare un valore conveniente al peso molecolare del sale disciolto, che si deve portare in conto nei diversi modi di calcolo.

Così la teoria del van't Hoff, saldamente stabilita nelle sue leggi fondamentali per ciò che riguarda i sistemi dei corpi disciolti allo stato diluito, potrà ricevere una più estesa applicazione ed essere quindi completata da una migliore conoscenza della costituzione delle soluzioni saline, mentre d'altra parte, come abbiamo veduto, può servire di valido appoggio alla teoria della costituzione stessa delle soluzioni saline.

ANNOTAZIONE.

Riguardo alla variazione del calore di soluzione dei sali colla temperatura credo interessante aggiungere alcuni risultati che si deducono dalle determinazioni del Pickering. Come ho detto sopra, i valori, dati come definitivi da questo autore, presentano molte irregolarità; conviene invece, dai risultati diretti delle esperienze, che si riferiscono a temperature molto vicine, anche prese in diverse serie di determinazioni, dedurre il valore medio per la temperatura media corrispondente, e poscia costruire graficamente questi valori medi in funzione delle temperature, e calcolare, per quei sali, per i quali è possibile una formola di interpolazione

della forma: $Q = a + bt + ct^2$, la quale ci dà il calore di soluzione, riferito alla molecola del sale, per le diverse temperature.

Riferirò qui le espressioni calcolate, colle concentrazioni delle soluzioni, e gli intervalli di temperatura per cui sono applicabili. La quantità d'acqua adoperata per la soluzione era di 600 grammi; la quantità di sale una frazione di peso molecolare, espressa in grammi, diversa per i diversi sali.

Cloruro di potassio — $\frac{1}{12}$ di molecola. — Calore assorbito, fra 3° e 25° .

$$Q = 5279.7 - 51.652t + 0.36394t^2.$$

La differenza massima fra i valori trovati ed i calcolati è 0,35 per 100.

Cloruro di sodio — $\frac{1}{6}$ di molecola. — Calore assorbito, fra 3° e 25° .

$$Q = 1908.8 - 45.288t + 0.39626t^2.$$

Differenza massima 1,4 p. 100.

Nitrato di potassio — $\frac{1}{6}$ di molecola, — Calore assorbito, fra 3° e 25° .

$$Q = 9158.8 - 47.338t + 0.44955t^2.$$

Differenza massima 0,4 p. 100.

Solfato di potassio — $\frac{3}{40}$ di molecola. — Calore assorbito, fra 3° e 20° .

$$Q = 8376 - 119.60t + 1.0474t^2.$$

Differenza massima 0,4 p. 100.

Solfato di magnesio anidro — $\frac{3}{40}$ di molecola. — Calore sviluppato, fra 3° e 20° .

$$Q = 18816 + 97.163t - 0.61183t^2.$$

Differenza massima 0,1 p. 100.

Solfato di magnesio idrato — $\frac{3}{40}$ di molecola. — Calore assorbito, fra 4° e 20° .

$$Q = 4321.3 - 33.902t + 0.60028t^2.$$

Differenza massima 0,2 p. 100,

Solfato di rame anidro — $\frac{3}{40}$ di molecola. — Calore sviluppato, fra 4° e 20° .

$$Q = 14601 + 99.668t - 1.2757t^2.$$

Differenza massima 0,02 p. 100.

Solfato di rame idrato — $\frac{3}{40}$ di molecola. — Calore assorbito, fra 4° e 20° .

$$Q = 3320.2 - 37.823t + 0.3895t^2.$$

Differenza massima 0,5 p. 100.

Cloruro di stronzio anidro — $\frac{1}{12}$ di molecola.

Calore sviluppato, fra 6° e 24° : $Q = 9623 + 92.462t$.

Differenza massima 0,5 p. 100.

Fra 4° e 16° : $Q = 9623 + 96.155t$. Differenza massima 0,2 p. 100.

Fra 18° e 24° : $Q = 9623 + 90.333t$. Differenza massima 0,2 p. 100.

Cloruro di stronzio idrato — $\frac{1}{12}$ di molecola. — Calore assorbito, fra 3° e 25° .

$$Q = 8382 - 55.896t + 0.499t^2.$$

Differenza massima 0,3 p. 100. (Si trascurarono i valori relativi a $t=10.0$ e $t=8.0$, perchè troppo discordanti).

Per l'acetato di sodio tanto anidro che idrato non è stato possibile calcolare una formola che ne rappresentasse i risultati.

Si vede in generale che quando si ha assorbimento di calore nella soluzione, la quantità di calore diminuisce col crescere della temperatura. Quando si ha sviluppo di calore nella soluzione, allora il calore di soluzione cresce col crescere della temperatura. È questa del resto una regola abbastanza generale stabilita dal Thomsen. L'acetato di sodio idrato vi fa però eccezione.

Torino, marzo 1889.

L'Accademico Segretario

GIUSEPPE BASSO.

SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 7 Aprile 1889	Pag. 309
D'OVIDIO — Cenno sulla Nota del Prof. E. BELTRAMI: « <i>Un precursore italiano di Legendre e di Lobatschewsky</i> »	310
PIERI — Sulle tangenti triple di alcune superficie del sest'ordine »	312
PAGLIANI — Sopra alcune deduzioni della teoria di J. H. van't Hoff sull'equilibrio chimico nei sistemi disciolti allo stato diluito — Nota seconda »	325



ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

Vol. XXIV, DISP. 12^a, 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze



CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 28 Aprile 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO SENATORE ARIODANTE FABRETTI

VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, SALVADORI, BRUNO, BASSO, D'OVIDIO, NACCARI, SPEZIA, GIACOMINI, CAMERANO, SEGRE.

Il Segretario legge l'atto verbale dell'adunanza precedente che è approvato.

Tra le pubblicazioni presentate in omaggio all'Accademia vengono segnalate le seguenti:

1. « *Commemorazione di Giuseppe Meneghini letta alla Società geologica italiana* del Prof. Giovanni CAPELLINI;

2. « *Bollettino dei Musei di Zoologia e di Anatomia comparata della R. Università di Torino* (Vol. IV, n. 53-61); presentato da parte dei rispettivi autori dal Socio BASSO;

3. « *Quattro volumi pubblicati per cura del Comitato direttivo della Società meteorologica italiana, comprendenti l'Annuario meteorologico italiano dal 1886 al 1889*;

4. « *I poligoni di Poncelet: Discorso pronunziato alla R. Università di Genova dal Prof. Gino LORIA*.

Si dà lettura di una lettera del Signor L. MIRINNY di Parigi, accompagnante un suo lavoro manoscritto che ha per titolo: « *A propos des canaux de Mars* ». Questo lavoro viene pure offerto in dono all'Accademia.

Il Socio COSSA, Direttore della Classe, ricorda la deplorata morte dell'illustre Chimico Michele Eugenio CHEVREUL, nato in Angers il 31 agosto 1786, morto in Parigi il 9 aprile 1889, il quale da lunghi anni faceva parte dell'Accademia come Socio Straniero. Lo stesso Socio COSSA accetta l'incarico commessogli dal Presidente di leggere in una prossima adunanza una *Notizia biografica* del venerando Scienziato.

Le letture e le comunicazioni si succedono nel modo che segue :

« *Il seno terziario di Moncalvo* » ; lavoro del Prof. Federico SACCO, presentato dal Socio SPEZIA ;

« *Su alcune anomalie di sviluppo dell'Embrione umano* » ; comunicazione 2^a del Socio Prof. Carlo GIACOMINI. »

LETTURE

Il seno terziario di Moncalvo ;

Studio geologico del Dott. FEDERICO SACCO

Se si osserva nel suo complesso la tettonica delle colline Torino-Casale-Valenza si vede come esse rappresentano una specie di corrugamento, più o meno accentuato, diretto ad un dipresso da Ovest-Nord-Ovest ad Est-Sud-Est ; però questa ruga allungata non si presenta generalmente semplice ma spesso invece è costituita di due o più corrugamenti subparalleli, ciò che ci fa supporre come sotto alla pianura padana ed alla grande conca pliocenica dell'Astigiana i terreni miocenici ed eocenici si presentino pure disposti in rughe subparallele più o meno accentuate.

Ora siccome tali corrugamenti si costituirono specialmente durante la prima metà dell'era terziaria, così ne deriva che talora tra l'una ruga e l'altra si poterono depositare i terreni della seconda metà dell'era terziaria, formando così quivi delle specie di seni o golfi più o meno profondi. Ne è esempio tipico quello di Moncalvo di cui voglio appunto trattare in questa Nota.

Nelle colline Torino-Valenza la regione in cui i corrugamenti sovraccennati sono più numerosi è quella compresa tra la pianura vercellese e le colline astigiane di Tonco. Quivi infatti osservasi dapprima, a Nord, un' anticlinale, in parte mascherata dalle alluvioni quaternarie del Po, presso Trino ; ne vengono a giorno persino i terreni *liguriani*. Succede a Sud la sinclinale superficialmente *elveziana* di Castel San Pietro. Riappare poi una seconda anticlinale, quella di Mombello-Fabiano, dove anche spunta fuori una piccola zona *liguriana*. Tien dietro ancora una grande

sinclinale pure superficialmente *elveziana* che costituisce l'ampia val di Stura. Dobbiamo poscia constatare una terza grandiosa anticlinale, quella di Montalero-Ponzano-Ottiglio, vero asse della catena collinosa in esame, e dove pure viene ad affiorare in diversi punti il terreno *liguriano*. A Sud di questa grandiosa ruga vediamo la sinclinale di Oddalengo piccolo-Moncalvo, entro alla quale appunto si sviluppa il seno mio-pliocenico che vogliamo esaminare in questa Nota. Una quarta potente anticlinale è ancora da indicarsi, quella di Villadeati-Penango, in cui gli affioramenti *liguriani* appaiono solo nella parte Nord-Ovest in Val Stura.

Ma con ciò non terminano ancora i corrugamenti subparalleli di questa complicata regione collinosa, poichè al Sud della conca o sinclinale pliocenica di Calliano-Grana-Montemagno vediamo ricomparire sotto al *Piacenziano* ampi affioramenti *messiniani*, i quali ci indicano certamente una quinta anticlinale che però non può molto esplicarsi esternamente, nè dare origine ad affioramenti miocenici ed eocenici.

Volendo ora trattare più minutamente della sinclinale o conca di Moncalvo, dobbiamo esaminare dapprima i terreni più antichi che costituiscono la parte assiale delle anticlinali fra cui giace detta sinclinale, risalendo quindi man mano sino ai più giovani.

Liguriano (*Parisiano*).

Ho già sviluppato altrove (1) il concetto che il nome di *Liguriano*, essendo stato tratto originariamente da depositi di *Flysch* e questo terreno sviluppandosi dal Cretaceo all'Oligocene in grado più o meno vasto secondo le regioni, non può, secondo il mio modo di vedere, detto nome rappresentare un piano geologico fisso, determinato nelle serie stratigrafica dei terreni, ma solo una *facies* speciale, la quale, più che altrove, si presenta sviluppatissima nell'Eocene di una parte notevole della superficie terrestre.

Così appunto verificasi in generale nel Piemonte, dove il *Liguriano* costituisce gran parte della serie eocenica.

Nella regione che vogliamo esaminare il *Liguriano* appare solo per brevi tratti nella parte centrale dell'anticlinale di Penango cioè presso C. Spinosa alta, dove costituisce un'elissoide

(1) F. Sacco, *Le Ligurien*. Bull. Soc. Géol. de France. Série 3^e, tome XVII, 1888.

allungata, e presso borgata Percivalli, dove affiora appena per un duecento metri circa; in ambidue le regioni questo terreno è costituito come di solito da marne argillose grigio-brune fra cui appaiono numerosi frammenti di Calcarea alberese, di Macigno, di Argillo-schisti arenacei, ecc.

Detti affioramenti bastano già ad indicarci come l'anticlinale accennata abbia a base una potente e molto compressa ruga *liguriana*. Una costituzione consimile deve pure verificarsi nell'anticlinale di Villadeati-Penango, solo che quivi il *Liguriano* non riesce ad affiorare che nella parte occidentale, cioè fuori della regione in esame.

Bartoniano.

Si ritenne finora che l'orizzonte *bartoniano* stesse sotto a quello *liguriano*; basandomi su dati paleontologici e stratigrafici io provai nella Nota sovraccennata e nella descrizione del bacino terziario del Piemonte (1) come in verità il *Bartoniano* (o *Gassiniano*) sta invece sopra al *Liguriano*.

Anche nella regione in esame tale fatto si può osservare assai bene poichè sopra alla zona *liguriana* di C. Spinosa alta vediamo che dal lato Sud si appoggiano, con *hyatus* notevolissimo, i terreni *tongriani* e dal lato Nord invece si applicano potenti banchi marnoso-calcarei i quali, per la fauna ricchissima che racchiudono sono attribuibili al *Bartoniano*.

Questo orizzonte è costituito essenzialmente da marne grigiastre frammentarie fra cui, specialmente al fondo del vallone sotto borgata Raviara, raccolgonsi numerosissimi fossili, specialmente Litotamni, Orbitoidi, Nummuliti, Pentacrinidi, Cidariti, Molluschi, ecc.; fra queste marne compaiono irregolari banchi o lenti calcaree che formano spuntoni lungo i pendii collinosi e costituiscono il rilievo esistente a Nord di C. Spinosa alta. Tali formazioni calcaree sono in gran parte un vero impasto di fossili; per estrarli facilmente è necessario portarsi specialmente sull'alto delle colline dove il lento lavoro degli agenti atmosferici ha liberato i fossili dalla ganga avvolgente pur lasciandoli ancora sparsi sul terreno.

(1) F. SACCO, *Il terreno terziario del Piemonte*. Parte I. Bibliografia ed Eocene. Atti Soc. Ital. di Sc. nat., 1888.

Questa zona *bartoniana* si sviluppa assai verso l'Ovest-Nord-Ovest, ma si va restringendo notevolissimamente; anzi scompare quasi completamente nella collina di C. il Gallo, dove i banchi oligocenici inferiori delle due gambe dell'anticlinale vengono fra di loro a contatto. Ma poco ad Ovest rivediamo affiorare i terreni *bartoniani* nelle colline tra C. della Costa e Cadefranco; anche qui vi predominano le marne grigie frammentarie, sollevate quasi alla verticale, inglobanti straterelli calcareo-arenacei con Nummuliti ed Orbitoidi.

La zona *bartoniana*, viene poi a scomparire completamente sotto le alluvioni *terrazziane* di Val Colobrio verso C. Quartera, nè ritorna ad affiorare che molto più ad Ovest in Val di Stura.

Sestiano.

Questo sottopiano geologico che serve di passaggio tra l'Eocene e l'Oligocene, nella regione in esame si distingue assai facilmente dal *Bartoniano*, da cui è separato per un leggero *hyatus*, ed invece si collega strettamente col *Tongriano* inferiore; sono soltanto i caratteri paleontologici i quali ci avvertono che alcuni banchi dell'Oligocene inferiore sono probabilmente riferibili al *Sestiano*.

Infatti percorrendo le colline di C. Spinosa, sia alta che bassa, frammezzo a certi banchi arenacei, fortemente drizzati e facenti parte della gamba meridionale dell'anticlinale di Ponzano-Ottiglio, potei raccogliere in più punti resti di Nummulitidi; fra questi, oltre alla *N. Fichteli* tanto comune nel *Tongriano*, trovansi pure alcune forme di *Nummulites* e di *Orbitoides*, simili a quelle che raccolgonsi nelle arenarie del Bric Sac presso Brusasco, cioè in banchi che paiono riferibili al *Sestiano*, facendo già il passaggio alla formazione *bartoniana*.

Ma non credo dover insistere qui su tale orizzonte geologico, sia perchè lo ritengo solo un semplice sottopiano del *Tongriano*, sia perchè nella regione in esame esso non si presenta abbastanza individualizzato; d'altronde i caratteri paleontologici fondati sulle Nummulitidi non sono del tutto sicuri poichè manca ancora uno studio completo di questi fossili tanto interessanti, anzi credo che qui, come in generale, i fossili di un orizzonte passino facilmente all'orizzonte vicino senza che sia possibile segnare una linea netta di divisione fra i due.

Tongriano.

La formazione *tongriana*, potentissima, costituisce gran parte delle anticlinali in esame. Essa consta essenzialmente di banchi sabbiosi ed arenacei che inglobano spesso potenti banchi o lenti ciottolose ad elementi talora assai voluminosi; non sono però nè rare nè sottili le zone marnose che spesso si possono seguire anche col solo esame orografico della regione, in causa delle valli e delle depressioni a cui devono origine in generale.

Nell'anticlinale Ponzano - Ottiglio vediamo che nella gamba settentrionale i banchi sabbioso-arenacei sono sollevati quasi alla verticale ed anzi talora persino rovesciati, come osservasi ad est di Val Colobrio presso C. il Gallo; ma il massimo sviluppo del *Tongriano* si presenta nella gamba meridionale dell'accennata anticlinale; quivi gli strati arenacei grigi o giallastri, potenti, numerosi, sollevati sovente quasi alla verticale, inglobano lenti di ciottoli e di ciottoloni; questi elementi si trovano talora anche sparsi irregolarissimamente frammezzo alle sabbie più o meno marnose. I banchi arenacei sono spesso fossiliferi, ma, ad eccezione delle Nummulitidi, tali resti sono per lo più in troppo cattivo stato di conservazione per esser ben determinabili; sono ad esempio ricchi in Nummulitidi alcuni strati arenacei che costituiscono il rilievo del cimitero di Castellino, e che danno origine nell'alta valle Spinosa ad una copiosa sorgente presso la quale abbondano pure i resti sovraccennati.

Ad Ovest di Val Colobrio i banchi sabbiosi giallastri si sviluppano straordinariamente nella parte meridionale esterna della zona *tongriana* assumendovi un'inclinazione più o meno forte verso Nord, per modo che pare si debba qui ammettere un rovesciamento stratigrafico, fenomeno che d'altronde si è già osservato ad Est e che continua a verificarsi per lungo tratto verso Ovest; tali formazioni sabbiose costituiscono colline a pendii ripidi, talora franosi per la poca coerenza di certi banchi sabbiosi.

Le lenti ghiaioso - conglomeratiche abbondano specialmente nella parte inferiore del *Tongriano*, cioè nelle colline di C. Arsignano, di C. Casali e specialmente poi delle borgate Stara, Parcivalle, ecc. dove questo terreno appoggiasi direttamente sul *Liguriano*. Qui come altrove i ciottoli di questo orizzonte sono in parte di *calcare alberese*; taluni presentansi schiacciati, fran-

tumati e coi frammenti spostati ma tuttora rilegati assieme. Fra questi conglomerati sgorgano talora sorgenti sulfuree, come per esempio si osserva a Nord-Ovest di borgata Parcivalli.

In certi banchi arenacei non sono rare le Nummulitidi, specialmente la *N. Fichteli*, come ad esempio nei banchi che si incontrano a circa mezzo cammino salendo da Val Colobrio a Stara lungo lo stradone; quivi gli strati marnosi, ripetutamente alternati con quelli sabbiosi, si presentano fortissimamente inclinati a Nord-Est.

È sempre molto difficile nella parte esterna di tutta questa area *tongriana* di segnare i limiti di divisione di tale terreno dal circostante *Aquitano*, quantunque esista fra di essi un forte *hyatus*, mancando qui lo *Stampiano* che appare invece per brevi tratti più ad Ovest.

Passando ora all'esame dell'anticlinale Villadeati-Penango troviamo anche qui sviluppatissima la formazione *tongriana* rappresentata essenzialmente da depositi sabbiosi giallo-grigiastri poco coerenti che danno origine alle regioni franose di Val C. Stella; sono pure assai rappresentate le arenarie calcaree specialmente al Bric Castello, dove anzi per la loro resistenza sono talora utilizzate onde estrarne pietrisco. Non mancano neppure i banchi marnosi grigio-bleuastri specialmente nella parte settentrionale della zona in esame.

Ciò che caratterizza la massima parte della formazione *tongriana* in studio è l'abbondanza di lenti ciottolose i cui elementi, talora voluminosissimi, spesso di calcare alberese, sovente frantumati nel modo già detto sopra, si presentano spesso sparsi irregolarmente frammezzo alle sabbie; per l'erosione causata dagli agenti esterni tali ciottoloni si trovano ora sul dorso delle colline o al fondo dei valloni simulando ciottoli erratici.

Fra queste sabbie ed arenarie *tongriane* non sono rare le sorgenti solforose, di cui alcune abbastanza copiose.

Nelle colline di Bric Castello l'inclinazione degli strati è di 40 a 60° circa verso il Sud-Ovest od il Sud ad un dipresso; invece sulla destra di Val C. Stella e nelle colline del Cimitero di Alfiano Natta la pendenza dei banchi sabbiosi diventa assai più dolce, cioè di circa 25°, verso Sud-Ovest, verso Sud o verso Sud-Est, secondo i punti in cui si osserva.

Nelle regioni collinose di C. Marmetta, di C. Rocco e di Cascinotto, cioè attorno a Val Bizara, hanno ancor prevalenza

assoluta i banchi sabbiosi, la cui inclinazione a Sud-Est diventa sempre più dolce, ciò che ci indica come ci troviamo qui al termine dell'elissoide *tongriana* di sollevamento.

Notiamo però subito come di tale elissoide non affiora in Val Bizara che la gamba meridionale, giacchè quella settentrionale è completamente mascherata dai depositi *messiniani*; però verso Nord-Ovest anche i banchi *tongriani* di quest'ultima gamba vengono poco a poco ad affiorare, tant'è che nelle colline di C. Lunga gli strati marnoso-sabbiosi, inglobanti lenti ghiaiosociottolose, pendono nettamente a Nord-Ovest, fatto che ancora più chiaramente si può poi osservare più ad occidente.

Ad ogni modo riesce ben chiaro come l'elissoide *tongriana* ora esaminata è in gran parte sepolta sotto ai terreni terziari più giovani, dei quali quindi è separata con un *hyatus* spesso notevolissimo, per quanto non esista generalmente una forte discordanza stratigrafica fra questi orizzonti geologici.

Aquitaniiano.

Nella regione in esame, per le trasgressioni sovraccennate non apparendo le formazioni marnose dello *Stampiano*, dobbiamo passare senz'altro all'esame dei terreni *aquitaniiani*; ma neppure quest'orizzonte geologico è quivi molto sviluppato.

Su ambi i lati dell'anticlinale di Ottiglio-Moncalvo, sopra ai terreni arenaceo sabbiosi del *Tongriano* vediamo disporsi una zona di marne grigiastre, alternate con strati sabbiosi o marnoso-sabbiosi pure dello stesso colore ad un dipresso, oppure passanti al biancastro od al gialliccio; questi banchi pendono di circa 40° a Nord-Est nella zona settentrionale abbastanza ampia, e di 45°, 50° e più nella zona meridionale invece molto stretta, per modo anzi che pare talora che essa scompaia quasi del tutto sotto alle formazioni *elveziane*; si comprende quindi facilmente come nell'anticlinale di Murisengo-Penango, dove le trasgressioni tra l'Oligocene ed il Miocene sono fortissime, manchi completamente ogni traccia di *Aquitaniiano*.

I residui fossili, solo marini, sono assai scarsi in questi depositi e sempre assai difficili ad estrarsi completi.

Langhiano.

Quest'orizzonte che nel Piemonte in generale è rappresentato da depositi marnosi di mare tranquillo, non viene quasi ad apparire nella regione in esame, a causa delle trasgressioni sovraccennate; possiamo solo menzionare al riguardo come strati marnosi grigi, duri, di *facies langhiana* appaiono qua e là alla base della formazione *elveziana*, specialmente a Sud di Castellino ed a Nord di C. Coconota; manca ogni traccia di questo terreno nell'anticlinale oligocenica di Alfiano Natta, quantunque esso compaia poscia poco ad Ovest ma già fuori dal nostro attuale campo di studio.

Elveziano.

Quest'orizzonte geologico è qui, come in generale, notevolmente sviluppato; consta in massima parte di banchi marnoso-arenacei compatti, piuttosto regolari, grigiastri, che per la loro resistenza all'erosione spesso costituiscono creste collinose assai frastagliate.

Della grande zona *elveziana* Rosignano-Sala-Cereseto-Serralunga di Crea, ecc. non appaiono nella nostra regione di studio che pochi banchi basali, a Nord di C. Coconota, dove essi presentansi fortissimamente sollevati ed inclinati a Nord-Ovest.

Invece appare per lungo tratto la zona Ottiglio-Oddalengo che costituisce le colline di Patro, di Sagliano, di Perno, ecc.; quivi i banchi pendono in complesso verso Sud-Ovest, di circa 40° alla base ma solo più di 25°, 20°, ed anche meno, nella parte superiore; notansi poi sovente delle varianti locali nella pendenza che talora è anche verso Sud o Sud-Est.

In tutte queste regioni è attivissima l'escavazione delle compatte marne calcaree dell'*Elveziano* perchè vengono utilizzate come pietre da costruzione (*cantoni*) eleganti e solide nel tempo stesso; sono specialmente i banchi dell'*Elveziano* medio-superiore che si presentano più atti all'uopo.

Alla base dell'*Elveziano* non è raro di incontrare sorgenti acquee, generalmente però non abbondanti, le quali derivano semplicemente dalle acque di pioggia che, dopo aver attraversata lentamente la serie *elveziana*, scorrono lungo la linea di trasgressione tra il Miocene e l'Oligocene.

Verso Ovest la zona *elveziana* in esame si incurva gradatamente a Sud, in causa del ravvicinarsi delle due anticlinali finora nominate, per modo che nelle colline di Oddalengo piccolo risulta una conca regolare aperta a Sud-Est, i cui banchi pendono in tale direzione di circa 40°, 45°.

Ma avvicinandosi all'anticlinale oligocenica di Alfiano i banchi *elveziani* assumono poco a poco un'inclinazione più forte verso l'Est ed anche verso il Nord-Est, ma ad ogni modo è sempre con una forte trasgressione stratigrafica che essi appoggiansi direttamente sulla formazione *tongriana*.

Dal lato meridionale di questa anticlinale oligocenica, essendo ancor più forte la trasgressione stratigrafica che dal lato nordico, non vediamo apparire traccia di zona *elveziana* che viene a giorno solo molto più ad Ovest presso Villadeati.

I terreni in esame, specialmente alcuni banchi un po' sabbioso-arenacei sono per lo più assai ricchi in fossili; vi si rinvengono comunemente denti di squalo di varie forme.

Tortoniano.

La formazione *tortoniana* è ampiamente sviluppata nella regione in esame; essa presenta la caratteristica *facies* di marne grigiastre, alternate talvolta con banchi marnoso-sabbiosi specialmente alla base dove avviene il gradualissimo passaggio all'*Elveziano* superiore; si tratta di un deposito di mare tranquillo ed abbastanza profondo.

In stretto rapporto colla natura del terreno sta la configurazione del suolo, per cui vediamo che le colline *tortoniane* sono relativamente basse, rotondeggianti, ed a pendii morbidissimi, spesso osservandosi bassi colli ed ampie vallate, caratteri esterni assai utili per distinguere in complesso i terreni *tortoniani* da quelli *elveziani*.

Siccome la zona *tortoniana* segue abbastanza bene l'andamento di quella *elveziana*, così vediamo come essa, sviluppatissima nel casalese meridionale, si estende nella regione in esame da Grazzano a Perno inferiore, con l'inclinazione di una decina di gradi circa verso il Sud-Ovest; poscia si incurva a Sud formando una conca aperta a Sud-Est, ma nello stesso tempo restringesi rapidamente in modo che viene a scomparire nella

valle di Molino Moretta, in causa della solita notevolissima trasgressione stratigrafica che quivi si verifica.

Vediamo poi ancora ricomparire, ma per breve tratto ed in sottilissima striscia, le marne *tortoniane* sul lato Sud-Ovest dell'anticlinale oligocenica di Alfiano Natta, dove esse si appoggiano direttamente e trasgressivamente sul *Tongriano* inferiore.

Non si trovano facilmente resti fossili nella zona *tortoniana*, ciò che però dipende in gran parte dalla scarsità di tagli naturali che mettano a nudo questi terreni; i fossili sono però assai ben conservati ma non sempre facili ed estrarli intieri.

La configurazione sovraccennata delle regioni *tortoniane* le rende molto atte alla coltura, specialmente viticola.

Messiniano.

Importantissima è la zona *messiniana* sia per il notevole sviluppo, sia per la costituzione che presenta nella regione in esame. Qui, come in generale, questa formazione è in gran parte maremmana o lagunare, però in parte deve essersi depositata in un mare basso e tranquillo bensì, ma libero.

Nella sua costituzione predominano le marne più o meno argillose di varia tinta, sovente grigie passanti al verdastro od al gialliccio, oppure brunastre; talora queste marne si presentano biancastre, compatte, alquanto straterellate, come ad esempio si osserva alle falde occidentali della collina di San Bernardino (Moncalvo), alle falde meridionali dei colli di Alfiano Natta, ecc. In certi banchi compaiono poi anche formazioni sabbiose.

Ma il carattere essenziale dell'orizzonte *messiniano* si è d'inglobare frequenti zone più o meno estese, di Gessi e di Calcere.

Nella regione in esame la lente gessosa più importante è quella che a forma di irregolare mezzaluna si estende ad Ovest di Moncalvo, costituendo diverse colline sopra una delle quali giace una borgata che prese appunto il nome di Gessi. Il Gesso si presenta sia in piccoli che in grossi cristalli frammischiati alle marne, ma costituenti nell'assieme banchi abbastanza regolari ma non continui. Questo materiale viene escavato in varî punti ovunque esso viene ad affiorare; molto attiva è la cava di C. Chioso in causa della sua posizione speciale.

Altri minori lenti gessose compaiono presso Penango, presso C. Castelmerlino, presso C. Borghi, presso C. Gesso, ecc.

Più a Sud, sotto la zona pliocenica riappare la formazione *messiniana* con nuove lenti gessifere.

Quanto alle lenti calcaree esse sono ancora più irregolari di quelle gessose ed appaiono quasi solo come arnioni frammezzo a marne ed a sabbie; per lo più questi calcari sono carciati, granulati, bianco-giallognoli. Ne troviamo diversi affioramenti ad Est ed Ovest di Grazzano; ma sviluppansi specialmente nelle colline di Penango da borgata Gessi alle case del Molino, ed in queste regioni il materiale calcareo viene attivamente escavato, quantunque dia della calce di qualità piuttosto inferiore; altri affioramenti calcarei troviamo nelle colline di C. Salata, di San Lorenzo, ecc., cioè specialmente là dove le zone *messiniane* medie vengono a giorno.

In complesso si vede che queste formazioni calcarifere accompagnano da vicino oppure sostituiscono le lenti gessose.

Nell'andamento generale la zona *messiniana* accompagna molto bene le curve del seno di Moncalvo, applicandosi sia regolarmente sui terreni *tortoniani*, sia trasgressivamente su quelli *tongriani*; ma in ogni caso la stratificazione è sempre abbastanza regolare con pendenze assai dolci ma varie a seconda dei punti in cui si osserva la zona *messiniana*.

La potenza della serie *messiniana* non è generalmente molto grande, in complesso si può valutare ad una cinquantina di metri.

Per quanto la formazione *messiniana* sia di natura ben diversa da quella *piacenziana* tuttavia tra questi due orizzonti geologici esiste quasi sempre un passaggio abbastanza graduale od almeno una concordanza stratigrafica assai notevole.

La natura stessa e quindi il modo d'origine del terreno *messiniano* ci avverte come debbanvi scarseggiare affatto i fossili, come verificasi in verità; tuttavia in alcuni banchi sabbioso-marnosi si possono raccogliere resti specialmente di molluschi bivalvi marini, ma di mare basso passante quasi a laguna; particolarmente utili per tali ricerche sono le cave di calcare, frammisto ad arenaria, del fianco occidentale di Mongrande presso Penango.

La zona *messiniana* oltre che per i materiali gessosi e calcarei che contiene è pure importante dal lato agricolo specialmente per la viticoltura.

Piacenziano.

L'orizzonte geologico da esaminarsi rappresenta un deposito di mare tranquillo ed abbastanza profondo, come ce lo indicano le marne azzurrastre racchiudenti fossili marini assai ben conservati.

Esso si presenta abbastanza sviluppato nella regione in esame, per essere quasi orizzontale, quantunque in verità abbia ben poca potenza; infatti se verso Sud la serie *piacenziana* può raggiungere lo spessore di una cinquantina di metri, essa si va assottigliando verso Nord sino a terminare ad unghia tra Moncalvo e Grazzano, per modo che non è sempre possibile il distinguerlo tra l'*Astiano* ed il *Messiniano*.

È sempre molto difficile il seguire la linea di separazione tra il *Piacenziano* e l'*Astiano*, in causa specialmente di marne grigiogiallastre che formano il graduatissimo passaggio tra questi due orizzonti geologici; tant'è che in alcuni punti rimane incerto se debbasi o no segnare una placca *astiana* sul *Piacenziano*.

I fossili sono quasi ovunque molto comuni ed anche assai ben conservati nelle marne *piacenziane*; ne è più facile ed abbondante la raccolta nei banchi superiori passanti all'*Astiano*.

Per la sua natura litologica questa formazione costituisce colline rotondeggianti a pendio dolcissimo, molto atte alla viticoltura; forma poi larghe vallate ed ampi bassipiani a coltivazione pratense che riesce assai bene a causa dell'umidità delle marne un po' argillose; per la stessa ragione ci spieghiamo il velo acqueo che esiste sovente tra l'*Astiano* ed il *Piacenziano*. È in gran parte all'alterazione ed al rimaneggiamento delle marne *piacenziane* che debbonsi quei depositi giallastri che osservansi al fondo delle vallate e che vengono talora utilizzati come materiali per laterizi.

Astiano.

La formazione terziaria più recente che appare nel seno di Moncalvo è l'*Astiano*, che vi si presenta sviluppatissimo indicandoci per tal modo come durante l'epoca pliocenica non siansi verificati movimenti sismici, i quali invece si accentuarono fortissimamente alla fine di detta epoca, segnandone anzi la chiusura.

Per essere l'orizzonte più giovane, l'*Astiano* costituisce il co-

cuzzolo di quasi tutte le colline e, per le erosioni avvenute nel quaternario, presentasi ora diviso in numerosi e svariatissimi lembi, spesso solo ridotti a semplici placche sottilissime.

La formazione *astiana* consta di marne e di sabbie marnose giallognole, alternate verso la base con strati grigiastri che formano graduale passaggio al sottostante *Piacenziano*; nella parte alta della serie *astiana* prendono gradatamente la prevalenza i banchi sabbiosi passanti talora a vere arenarie compatte che ci indicano un deposito litoraneo.

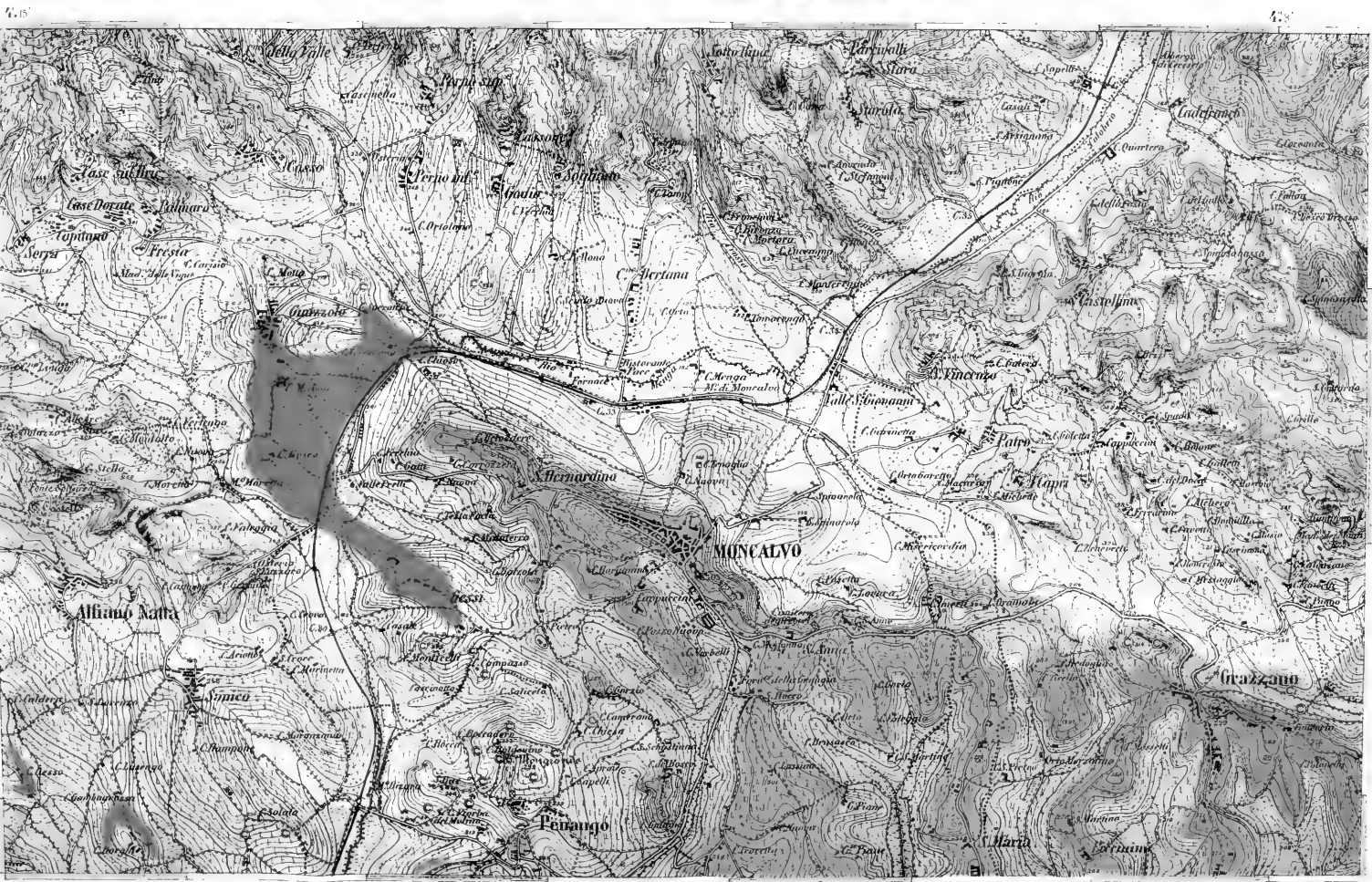
È con questa *facies* arenacea che presentasi per lo più la cima delle colline da Grazzano a San Bernardino. Lungo questa linea, ma specialmente a Moncalvo ed a S. Bernardino, i banchi arenacei sono zeppi, impastati, direi, di resti di molluschi, di molluscoidi, di foraminiferi, ecc., che servono appunto come cemento alla massa sabbiosa. Tutto ciò ci indica come verso la fine del periodo *astiano* il golfo marino di Moncalvo si presentasse riccamente popolato di animali della zona litoranea; i loro resti, sovente sbattuti e quindi frantumati dal movimento delle onde e delle lame di fondo, venivano ad accumularsi in gran numero fra le sabbie che si andavano allora deponendo.

Le colline *astiane* si presentano per lo più di un color giallastro abbastanza caratteristico anche di lontano appunto per il colore originario del terreno; i banchi di quest'orizzonte sono leggerissimamente inclinati verso il Sud all'incirca; ma verso la Val Grana, per l'apparsa dei terreni *messiniani*, i sovraccennati banchi divengono quasi orizzontali.

Per quanto apparentemente la formazione *astiana* sia molto estesa, in verità essa non ha che pochissimo spessore; talora solo di tre o quattro metri, come in certe placche attorno a Penango; tutt'al più di una quarantina di metri come presso Moncalvo, dove essa è spinta sin oltre i 300 metri di elevazione.

Spesso le marne sabbiose dell'*Astiano* inglobano resti fossili, intieri o frantumati, oppure anche solo ridotti a semplice modello; dove la raccolta ne riesce più facile ed abbondante è nei banchi arenacei dello sperone di Moncalvo, giacchè quivi i fossili costituiscono talora quasi da soli intieri strati.

Per la sua natura specialmente sabbiosa l'orizzonte in esame è permeabile al sommo e quindi piuttosto aride si presentano le regioni che ne sono costituite; ma il poco spessore del terreno fa sì che poco profondo è il velo acqueo utilizzabile, almeno per



Scala chilometrica di 1 a 85 000 — Equidistanza fra le curve orizzontali metri 5 — Longitudine dal Meridiano di Roma



uso domestico. Le colline *astiane* sono molto atte alla viticoltura come quelle dell'Astigiana in generale; si distinguono anche solo nell'aspetto orografico da quelle *piacenziane* e *messiniane* a causa dei pendii più ripidi che talora anzi si cangiano in veri scoscienti più o meno profondi.

In alcuni casi si escavano le sabbie e le arenarie *astiane* come materiale da costruzione ma di poca importanza.

Quaternario.

Siccome durante l'epoca quaternaria la regione in esame venne soggetta ad un'erosione potentissima, così veri depositi quaternari non vi si poterono formare; possiamo solo accennare in proposito a lembi di *loess* giallastro o rossiccio che osservansi qua e là sul fianco delle colline, e che si sono prodotti in parte sulla fine del *Sahariano* ma in parte maggiore durante la prima metà del *Terrazziano*.

Quanto alle alluvioni terroso-sabbiose che coprono il fondo delle vallate esse furono deposte nella seconda metà del periodo *terrazziano*, la loro importanza è grande dal lato agricolo, costituendo essenzialmente l'*humus*.

RIASSUNTO.

Da quanto si è esposto nelle pagine precedenti risulta: 1° che nella regione studiata si può seguire quasi perfettamente l'intera serie terziaria, spesso riccamente fossilifera, dall'Eocene al Pliocene superiore; 2° che in detta regione, durante il Miocene, per compressioni laterali, agenti da Nord-Est verso Sud-Ovest, si verificarono due potentissimi corrugamenti, diretti da Nord-Ovest a Sud-Est, fra di loro quasi paralleli e facenti parte regolare del generale corrugamento che originò i colli Torino-Valenza; 3° che fra queste due rughe eo-mioceniche si costituì uno stretto e profondo seno marino, regolare, tranquillo, che durò per tutta l'epoca pliocenica, finchè il grandioso movimento sismico che chiuse detta epoca cangiò in regione continentale l'intero golfo padano; 4° che l'attuale configurazione della regione nominata è dovuta essenzialmente ai fenomeni di erosione acqua verificatisi durante l'epoca quaternaria.



*Su alcune anomalie di sviluppo dell'embrione umano;*Comunicazione seconda del Socio Prof. C. GIACOMINI

Lo studio delle Anomalie di sviluppo dell'embrione umano, che io ho iniziato nella Comunicazione che ho avuto l'onore di fare alla Accademia nello scorso anno (1) promette risultati non indifferenti e tali da compensare certo le lunghe e minuziose cure che richieggono siffatte ricerche. Dopo quella prima Comunicazione io ho avuto dalla gentilezza dei Colleghi altri embrioni in diversi stadi di sviluppo, alcuni dei quali non si presentavano in condizioni normali. Studiando queste forme anomale, ho trovato particolarità le quali possono avere un certo interesse per la storia dello sviluppo dell'uomo, e che desidero presentare alla Accademia in questa 2^a Nota.

OSSERVAZIONE III.

Nelle ore antimeridiane del 30 Giugno scorso il Dott. Accioli, mi portava all'Istituto un ovulo umano che era stato emesso la sera avanti da una giovane donna. Essa aveva già avuto 7 parti fisiologici ed a termine, e 4 allattamenti. L'attuale gravidanza secondo i calcoli ostetrici avrebbe cominciato alla fine di Aprile od al principio di Maggio.

Venuta a Torino da una città della Provincia il 29 Giugno, si trovò bene tutta la giornata; alle ore 5 pom. incominciarono i fenomeni dell'aborto, il quale avveniva spontaneamente alle ore 10 di sera senza complicazioni.

Fino al momento in cui io ho ricevuto l'aborto, esso era stato

(1) *Su alcune anomalie di sviluppo dell'embrione umano*; Atti della R. Accademia delle Scienze, vol. XXIII, 1888.

conservato in una soluzione di cloruro di sodio. L'ovulo presentava le membrane perfettamente intatte, era rivestito dalla caduca uterina ed ovulare ben distinguibili in tutta l'estensione, e fra esse si trovava interposto uno spazio.

Il corion isolato dalla caduca ovulare aveva l'estensione di 5 centimetri. Le villosità non erano uniformemente sparse e presentavano un colore giallastro. L'amnios era strettamente applicato alla superficie interna del corion, e lo spazio molto grande da esso circoscritto era pieno di un liquido trasparente. L'apertura delle membrane fu fatta da me presente il Dott. Acconci. L'embrione occupava un piccolo punto della superficie interna del corion. Era ridotto ad un tubercolo leggermente curvo colla convessità rivolta verso il centro e la concavità verso la parete, alla quale aderiva per mezzo di un breve e rotondo peduncolo che rappresentava il funicolo ombelicale, e sorgeva dalla estremità caudale dell'embrione. L'esame esterno del prodotto (Fig. 1^a e 2^a) anche con lenti di ingrandimento dimostrava ben poco. L'estremità cefalica era quella che si presentava più fortemente colpita dal processo morboso, essa era piegata orizzontalmente e finiva in avanti in una parte acuminata. Non si notava traccia alcuna delle vescicole cerebrali. Le sezioni microscopiche però dimostrano che il sistema nervoso non solo esisteva, ma che aveva subito verso l'estremità cefalica un forte incurvamento per modo da spingersi colla sua estremità anteriore molto in basso.

Ai lati della parte acuminata esisteva una depressione, la quale come vedremo corrispondeva alla formazione del cristallino (Fig. 2^a *L*), e più in basso si osservavano due leggeri rilievi diretti ventralmente e caudalmente, che appartenevano all'apparato branchiale, e probabilmente al 1^o arco branchiale (*A B*). Dorsalmente da questi si trova una sporgenza emisferica (*O*), che corrispondeva internamente ad un spazio cavo senza limiti ben distinti. Subito al di sopra dell'origine dall'embrione del cordone ombelicale si osserva una superficie un po' irregolare la quale si riferisce alla disposizione epatica (Fig. 2^a *F*).

La curvatura caudale era molto pronunciata, e si dirigeva in avanti ed a sinistra, terminando in un tubercolo che si trovava al lato sinistro del cordone ombelicale, la cauda (*C*). Mancavano completamente le estremità.

Concentricamente alla curva dorsale e nei limiti fra la regione dorsale e la ventrale, alla parte superiore del tronco si poteva

distinguere un solco superficiale, nel fondo del quale, con un certo ingrandimento, si osservavano piccole depressioni susseguentesi l'una all'altra. Questa disposizione non fu bene espressa dal designatore nella fig. 2^a.

Per il modo di presentarsi questo rudimento embrionario dovrebbe appartenere alle forme atrofiche di His. L'arresto però era meno avanzato di quello che ho descritto nella seconda osservazione della precedente comunicazione.

La massima lunghezza raggiungeva appena i 5 millimetri. Tutto l'embrione unitamente al cordone ombelicale ed al tratto di corion sul quale prendeva inserzione, fu convenientemente colorito col Borace-carmino, incluso in paraffina e diviso in sezioni trasversali, incominciando dalla estremità cefalica, andando verso la caudale; e furono così fatte 485 sezioni. Esse non riescirono perfettamente trasversali, ma leggermente oblique da sinistra a destra e dall'alto in basso, per cui le diverse particolarità nelle sezioni compaiono prima a sinistra e più tardi a destra. Questo fatto fu in parte causato dall'assimetria che presentava l'embrione e può essere facilmente corretto.

La parte che si riscontra in tutte le sezioni è il sistema nervoso centrale, ed esso occupa anche maggiore estensione principalmente nella parte cefalica. Compare già alle prime sezioni e non cessa che nelle ultime. Ma esso è profondamente modificato nella sua costituzione. Risulta formato da una grande quantità di quei piccoli elementi fortemente coloriti, dei quali ho parlato nella mia precedente comunicazione. Questi si trovano irregolarmente disposti in molti punti, divisi talora da ammassi granulari; in altri essi si comportano in modo da ricordare ancora la parete che circonda il canale centrale, ma questa parete assume un decorso fortemente ondulato, descrivendo circonvoluzioni svariate, che ho già detto essere un sicuro indizio della sua avanzata alterazione. Questa adunque ci è indicata sia dal modo con cui si presentano gli elementi costitutivi considerati in se, sia per il modo con cui essi si associano. La cavità centrale, quando esiste, è generalmente piena di un precipitato irregolare.

Il sistema nervoso, anche qui, in molti punti è ben limitato dagli elementi del mesoderma, per mezzo di una sottile lamina basale. In certi tratti esso corrisponde alla lamina cornea senza interposizione di mesoderma.

Le poche sezioni che vennero riprodotte, le credo sufficienti,

per dimostrare il grado e l'entità del processo che ha colpito il canale centrale, e le altre parti dell'embrione (Fig. 3, 4, 5, 6).

Lo studio delle sezioni dimostra che all'estremità cefalica, il sistema nervoso ha subito una forte incurvazione, per modo che la parte corrispondente alla vescicola cerebrale anteriore si estende di molto caudalmente fino alla sezione 183 (Fig. 4^a *Vc*), e perciò per quasi i due quinti della lunghezza totale. Nel punto ove termina la vescicola cerebrale anteriore si trova ventralmente e lateralmente abbracciata dai due tratti sporgenti sulla superficie esterna e che a mio giudizio sono i rappresentanti del 1° arco branchiale o mascellare inferiore (Fig. 4^o).

Nel mentre cessa la vescicola cerebrale anteriore, compare un cumulo di elementi vivamente coloriti e meglio conservati, i quali per la località in cui si trovano possono essere considerati come dipendenze dell'intestino cefalico o della regione cardiaca.

Non é possibile riconoscere le vescicole oculari; si possono però considerare come tali due ammassi dei medesimi elementi che compongono il canale midollare, in corrispondenza di due gruppi di cellule epiteliali, che considero come rappresentanti della lente cristallina. Questi due gruppi di cellule epiteliali non si possono scorgere contemporaneamente sullo stesso preparato per la direzione obliqua delle sezioni.

Alla 31^a sezione incomincia il cristallino di sinistra, in corrispondenza di quella depressione che si è notata sulla superficie esterna. È ben isolato dalle cellule ectodermiche e forma un gruppo di cellule che nelle prime sezioni si presenta abbastanza regolarmente sferico, disposte in un unico strato e circoscriventi una piccola cavità. Gli elementi hanno tutti i caratteri di un epitelio cilindrico, molto alto con nucleo ovulare pronunciato. Il gruppo di queste cellule va ingrossando nelle sezioni successive e va facendosi nello stesso tempo irregolare nella forma; si allontana dalla superficie ectodermica e nella sua parte interna è circondato dagli elementi del canale midollare. Dura fino alla sezione 58^a.

Alla 49^a sezione si trovano due cospicue cellule nucleate di oltre 45 μ . di diametro, strettamente applicate l'una su l'altra, con protoplasma completamente ialino ed incolore. Esse furono comprese in tre sezioni. Sembrano due cellule vegetali. Il modo di presentarsi di queste due cellule, identico a questo che ho potuto

riscontrare in altri cristallini d'embrioni umani non normali, conferma il significato che abbiamo dato alle cellule che stiamo studiando.

Quando termina il cristallino di sinistra incomincia quello di destra (Fig. 3^a *L*) e dura fino alla sezione 82^a. Nella sua origine è più ventralmente posto; quando è nel suo massimo sviluppo è formato da due strati di cospicue cellule cilindriche, le quali circoscrivono una rima allungata. Sorprende il vedere questi elementi normalmente costituiti in mezzo ad altri colpiti nella loro evoluzione. Se la causa che ha prodotto l'arresto nel nostro embrione, ha fatto sentire la sua influenza su tutto il cristallino per modo da impedire una formazione normale, gli elementi però che lo costituivano si presentavano ancora in condizioni fisiologiche.

Interpretate come lente cristallina le due produzioni epiteliali abbastanza simmetricamente disposte, l'ammasso di cellule midollari colle quali esse si trovano in rapporto, costituirebbe la vescicola cerebrale intermedia.

Alla sezione 119 il sistema nervoso della estremità cefalica incomincia a dividersi in due parti; una posta ventralmente più voluminosa (cervello anteriore), e l'altra situata dorsalmente più ristretta (cervello posteriore). Questo nel mentre si è reso indipendente, risulta formato da un robusto nastro, avente eguale spessore nei vari suoi punti, e descrivente inflessioni in diverso senso. Lo spazio circoscritto è abbastanza ampio (Fig. 4^a).

Appena si è prodotta questa divisione, nello spazio di mesoderma che si interpone fra le due parti del canal midollare e che va sempre più aumentando nelle sezioni successive, incomincia a comparire la corda dorsale (sezione 128), la quale nella prima sezione è colpita in due punti a causa delle inflessioni che descrive alla sua estremità anteriore. (Fig. 4^a, 5^a, 6^a *Co*).

La corda mantiene costanti i suoi rapporti col canale midollare e può essere seguita fino alla estremità caudale, dove termina confondendosi con gli elementi del canale midollare. Nel punto dove termina esiste un gruppo di cellule ectodermiche che si spinge nel mesoderma.

La corda nel nostro embrione si presenta di un volume un po' superiore al normale, e mantiene, pressochè invariato questo volume per tutta la sua estensione. La sua costituzione non è però normale, si distingue ancora molto bene la sua guaina, che la isola dalle parti circostanti; lo spazio che questa guaina cir-

coscrive di forma generalmente ovulare è in parte occupato da nuclei fortemente coloriti ed irregolarmente disposti. La corda è circondata dal mesoderma che non assume disposizioni speciali.

Le sezioni più inferiori dimostrano come il rudimento embrionario verso la estremità caudale subisca un forte incurvamento nel piano sagittale e laterale per modo che la cauda viene a collocarsi al lato ventrale ed a sinistra del peduncolo ombellicale. Tanto la corda come il canale midollare seguono questa curvatura e vengono a terminare a poca distanza dalla cauda. (Fig. 2^a, e 6^a *Cau*).

La Corda ed il Canale midollare malgrado le loro modificazioni nella forma e nella costituzione sono le sole parti che possono essere ben seguite in tutta la lunghezza dell'embrione, ed alle quali può essere data una giusta interpretazione. Nel mesoderma difficilmente si riscontrano formazioni, le quali siano riferibili a quanto si osserva nelle condizioni normali.

Nei punti dove sulla superficie esterna si notano quelle eminenze sferiche, il mesoderma incomincia a rarefarsi. Si riscontrano cellule fusiformi con nuclei allungati e pallidi, congiunte fra loro per mezzo di prolungamenti, dando così origine ad un tessuto reticolare; poi si manifesta nel centro una cavità mal circoscritta, senza contenuto, la quale all'esterno è in rapporto diretto con la lamina cornea, che qui assume maggiore spessore; più in basso le due cavità si restringono, si spingono verso la linea mediana, si confondono fra loro e finalmente scompaiono. Non è possibile dire che cosa esse rappresentino. (Fig. 4^a *O*).

Meglio distinti sono due spazi circolari simmetricamente disposti ai lati della linea mediana, un po' avanti della Corda dorsale; i quali incominciano a comparire nella sezione 155 prima a sinistra e poi a destra; contengono generalmente nel loro interno elementi con nuclei circondati da un alone poco colorito: sembrano globuli sanguigni in via di alterazione. Questi due spazi sono senza dubbio due vasi sanguigni e probabilmente le due aorte (Fig. 4^a *A*).

Si originerebbero in alto verso l'arco branchiale; in basso si avvicinano e si congiungono alla sezione 198, poi di nuovo si dividono e più tardi non possono più essere seguiti, si confondono col tessuto circostante. Sono questi gli ultimi avanzi dell'apparato vascolare.

La disposizione del fegato può essere facilmente riconosciuta;

occupa una larga estensione della parte ventrale nelle sezioni subito al disopra dell'inserzione del peduncolo ombellicale. Inutile sarebbe per ora di voler prolungare la descrizione delle altre particolarità che presenta il mesoderma, perchè ad esse non possiamo dare alcuna interpretazione. Notiamo solo che nel cordone ombellicale non si distinguevano tracce di vasi sanguigni; in un tratto del suo breve decorso si osservava una piccola cavità rivestita da epitelio, ultimo resto del canale vitellino.

Appena il peduncolo prendeva la sua inserzione sulle membrane, compariva tra l'annios ed il corion un canale rivestito da un doppio strato di cellule epiteliali ben distinte, che poteva essere seguito per un lungo tratto, era il canale vitellino. La vescicola ombellicale non fu riscontrata. L'annios ed il corion erano normalmente costituiti. (Fig. 6^a, *Vi*).

Ma le particolarità più interessanti e più singolari del nostro embrione, le troviamo nella lamina cornea dell'ectoderma. Essa forma il rivestimento esterno, ed in nessun punto si trova mancante. Risulta generalmente di due strati di cellule cubiche, meno alte le superficiali, i cui contorni sono ben distinguibili, il nucleo rotondeggiante, centrale e mediocemente colorito, protoplasma completamente incolore.

La lamina cornea si presenta vale a dire pressochè nello stesso modo come nell'embrione descritto nella precedente comunicazione; se nonchè in quello che stiamo studiando gli elementi erano meglio conservati, più voluminosi e si avvicinavano di più alle condizioni normali. Essi erano strettamente applicati fra loro ed al mesoderma sottostante.

In nessun punto si trovò isolata la lamina cornea dalle parti sottostanti, come occorre non raramente di osservare in embrioni normali. Era sostenuta da un sottile strato amorfo più intensamente colorito, ed al disotto di esso si trovavano più numerosi quegli elementi degenerati che erano irregolarmente sparsi nel mesoderma.

La lamina cornea non si presenta egualmente nelle diverse parti dell'embrione. In tutta la faccia ventrale della estremità cefalica era ridotta ad un unico strato di cellule fortemente appiattite, ma continue. Nello stesso modo si comportava al disopra dell'inserzione del peduncolo ombellicale di fronte, vale a dire alla disposizione epatica. Il passaggio fra la costituzione

a due strati e quella ad uno strato solo avveniva in modo brusco.

Sulle parti laterali invece ed in ispecie in corrispondenza delle sporgenze *O* raggiungeva il massimo spessore, essendo costituita da 5 a 6 strati di cellule aventi tutti lo stesso carattere.

In corrispondenza della parte che abbiamo considerata come rudimento dell'apparato branchiale, la lamina cornea si comporta in modo da venire in appoggio di questa nostra idea.

Così dal fondo della depressione che si nota alla superficie esterna nel punto *A*, parte un prolungamento ectodermico (sezione 64°) il quale si isola e si spinge all'interno ed in avanti, e nelle successive sezioni si può accompagnare finchè esso si congiunge di nuovo con la lamina cornea in avanti ed in basso nel punto *B* (sezione 118). Si avrebbe così un cordone cellulare che va da *A* in *B* procedendo obliquamente dall'alto in basso e dall'indietro in avanti, circondando alla parte interna quella sporgenza che abbiamo detto potersi considerare come prolungamento mascellare superiore del 1° arco branchiale. Quando il prolungamento epiteliale ha raggiunto la superficie ventrale si continua ancora caudalmente con un solco ben pronunziato, il quale va a finire alla parte profonda del primo arco branchiale costituendo così l'epitelio della fossetta boccale.

Nelle sezioni successive l'estremità distale del 1° arco branchiale si spinge verso la linea mediana, s'incontra con quella del lato opposto, si fonde prima il rivestimento epiteliale poi la parte mesodermica, venendo in tal modo ben circoscritta la fossetta della bocca tutta rivestita dagli elementi della lamina cornea (Fig. 4^a *M*).

Dietro la depressione della bocca, che va subito restringendosi per quindi scomparire, si trova ancora la vescicola cerebrale anteriore ben pronunziata, la quale forma una sporgenza mediana e divide lo spazio circoscritto dai due archi in due parti laterali (Fig. 4^a *V*). La parte sinistra più ristretta scompare dopo poche sezioni; la destra invece più ampia, si mantiene tale per un certo tratto; poi modifica la sua forma, si dirige all'esterno e dorsalmente si avvicina sempre più alla superficie laterale e finalmente il suo epitelio si continua con la lamina cornea (sezione 202).

Tutto ciò che siamo andati descrivendo per quanto anomalo sia e per quanto sia difficile di metterlo in rapporto colle con-

dizioni ordinarie di sviluppo, ciò nondimeno può essere ancora compreso trattandosi di una regione dove le dipendenze dell'ectoderma sono frequenti a riscontrarsi e sotto tutte le forme.

Ma ciò che sorprende di più sono i prolungamenti della lamina cornea che si osservano abbastanza regolarmente nella regione dorsale, e che andremo ora descrivendo. Già esaminando attentamente la superficie esterna dell'embrione e con un certo ingrandimento abbiamo notato nei limiti tra la regione dorsale e la ventrale due linee, una destra e l'altra sinistra, concentricamente disposte alla curva dell'embrione, sulle quali potevano osservarsi microscopiche depressioni o fossette susseguentisi l'una all'altra.

L'esame delle sezioni ha dimostrato che lungo queste due linee laterali la lamina cornea presenta disposizioni molto importanti. In alcuni tratti si trova un solco ben pronunciato dove l'ectoderma ha maggior robustezza (Fig. 3^a *E E*), in altri punti il solco è meno evidente, ma questa regione è facile a distinguersi, perchè qui si accumulano in maggior abbondanza e al disotto dell'ectoderma, quegli elementi piccoli, diversamente coloriti che si trovano sparsi nel mesoderma.

Tenendo dietro ad un certo numero di sezioni, si trova che le cellule della lamina cornea, tratto tratto si spingono profondamente nel mesoderma, con direzione ventrale e mediale, producendo così un cordone epiteliare, il quale generalmente si presenta ingrossato alla sua estremità libera ed assottigliato nel punto in cui esso sta per mettersi in congiunzione con l'ectoderma. Assume perciò nelle sezioni trasversali un aspetto piriforme, quando questo prolungamento ectodermico ha raggiunto un certo sviluppo. Poi il peduncolo che teneva sempre legato l'affondamento epiteliare colla lamina cornea scompare ed allora noi troviamo in mezzo del tessuto mesodermico gruppi epitelari, i quali risultano costituiti da una maggiore o minore quantità di cellule, le quali conservano tutti i caratteri degli elementi della lamina cornea e sono perciò abbastanza distinguibili da quelli che li circondano (Fig. 4^a e 5^a *E E*).

Il numero delle cellule in ciascuna sezione può variare da 4 ad 8 fino a 30 e 40 ed anche più. Hanno questi cordoni epitelari forma regolarmente circolare, e sono limitati dal mesoderma da una sottile linea fortemente colorita che ci rappresenta una membrana basale o di sostegno.

Possono in queste condizioni essere seguiti per un numero diverso di sezioni finchè scompaiono. Talora prima di scomparire si congiungono di nuovo per mezzo di un prolungamento colla lamina cornea.

Generalmente noi troviamo che questi cordoni cellulari sono completamente pieni; ma nei più cospicui di essi si riscontra talora una piccola cavità, posta più o meno al centro, la quale può essere vuota, ovvero contenere piccoli nuclei rotondi, coloriti, circondati da sostanza granulare, i quali probabilmente provengono dalla disaggregazione degli elementi epiteliali più centrali e forse anche dalla penetrazione di quelli che stanno ammassati intorno al cordone epiteliale nel mesoderma. Ad ogni modo noi possiamo considerare questa vacuolizzazione come un segno di regresso nella evoluzione del cordone epiteliale.

Ora il fatto più singolare si è che queste disposizioni si ripetono abbastanza regolarmente a destra ed a sinistra della linea mediana in modo simmetrico. Possono variare nel volume, nella estensione nelle loro connessioni con la lamina cornea, ma il fatto essenziale si è che le ripetizioni avvengono in modo da ricordare una disposizione metamerica o segmentaria.

Per evitare una lunga descrizione e per essere nello stesso tempo più chiaro nella esposizione, ho tentato di ricostruire una figura, la quale ci dia una idea esatta della disposizione osservata sui due lati. Questa figura fu ottenuta nel seguente modo. Su carta divisa in millimetri, io considerava ogni divisione corrispondere ad una sezione dell'embrione, e dopo aver segnato due linee parallele e verticali rappresentanti il lato destro e sinistro della lamina cornea nel punto in cui essa somministrava i suoi prolungamenti, nell'esame dei preparati io notava sulle linee orizzontali le particolarità osservate. In tal modo io aveva sottocchio il momento in cui cominciava a prodursi un affondamento epiteliale sui due lati, il punto in cui questo si isolava dalla lamina cornea e l'estensione sua nel mesoderma. In questo modo si potevano ancora con facilità paragonare le disposizioni di destra con quelle di sinistra.

La figura schematica riprodotta è il terzo dell'originale (Fig. 7^a). Essa si estende dalla 30^a sezione dove incomincia il primo prolungamento di sinistra, e giunge fino alla 374^a sezione dove termina l'ultimo di destra.

Convien qui ricordare l'obliquità che presentavano le sezioni

da sinistra a destra e dall'alto al basso, perchè essa ci rende ragione della diversa estensione della disposizione epiteliare nei due lati. Per correggere questa obliquità delle sezioni, basta spostare un po' in alto la linea di destra od abbassare la sinistra, ed allora troviamo che la nostra particolarità si origina e termina pressochè al medesimo livello sui due lati. I tratti oscuri servono ad indicare che il prolungamento epiteliare in tutto questo tratto era sempre congiunto con la lamina cornea.

In questo modo noi possiamo enumerare dieci prolungamenti epiteliari a destra e dieci a sinistra di forma ed estensione diversa; però si scorge tosto come essi siano più voluminosi e più estesi verso la estremità cefalica, diminuendo sempre più quanto più ci portiamo verso la caudale.

Il 1° prolungamento di sinistra si distingue da tutti gli altri perchè appena si è originato, si rende tosto indipendente; poi si divide in due parti o cordoni epiteliari, dei quali l'uno giunge fino alla 60ª sezione, l'altro si estende fino alla 75ª.

Il 6° prolungamento di sinistra merita pure un cenno perchè esso ci rappresenta un semplice cordone epiteliare, disposto sulla medesima linea degli altri, il quale non ha nessuna connessione con la lamina cornea. Esso compare alla 247ª sezione e termina alla 265ª.

Il 5° prolungamento di destra rappresenta uno stadio di passaggio tra quello descritto e gli altri. Esso infatti è completamente indipendente nella massima sua estensione, ma è congiunto alla lamina cornea alle sue due estremità. Si estende dalla 191ª sezione fino alla 248ª.

Generalmente la parte libera sotto forma di cordone epiteliare si dirige verso l'estremità caudale. Nei più inferiori però troviamo invece una disposizione opposta. Nel 6° e 7° di destra e nel 7° e 8° di sinistra incomincia a comparire nelle sezioni la parte libera la quale poi caudalmente si congiunge con la lamina cornea.

Quando incominciano e presentarsi queste disposizioni, si trova che esse sono prenunziate da un solco ben evidente, il quale è quello che si scorgeva anche nell'esame della superficie embrionale; si mantiene più o meno profondo fino alla regione del tronco. La simmetria bilaterale nella regione cefalica, atteso la maggiore deformazione che essa aveva subito, è meno manifesta, questa però si conserva in tutto il resto come si può scorgere dalle poche sezioni riprodotte (Fig. 5).

In nessun altro punto si riscontrano formazioni simili a quelle descritte solo nelle sezioni che interessavano la cauda, compariva un breve prolungamento ectodermico, il quale corrispondeva al punto dove la corda ed il canale midollare si confondevano insieme (Fig. 6. *Cau.*).

Credo inutile di spendere altre parole per dimostrare la singolarità di questa formazione epiteliare. Essa è singolare non solo considerata in sè stessa, ma maggiormente per la regione in cui si trova e per la disposizione che assume.

Considerata in sè stessa come produzione epiteliare, non sarebbe difficile di darle una spiegazione, pensando ad una maggiore attività degli elementi ectodermici, per rispetto alle altre parti dell'embrione, per cui si producevano degli zaffi epiteliari, i quali in alcuni punti rimanevano uniti alla lamina d'origine, in altri invece se ne rendevano indipendenti. E nel nostro caso speciale si potrebbe dire che mentre tutte le parti componenti l'embrione, erano state profondamente colpite dalla causa che ha prodotto l'arresto, la lamina cornea fosse rimasta attiva ancora per qualche tempo e proliferasse in alcuni punti della sua faccia profonda somministrando i cordoni epiteliari che abbiamo descritto.

Il processo non sarebbe nuovo e troverebbe il suo riscontro in tutte le formazioni ghiandolari ed epiteliari. E malgrado l'osservazione non abbia dimostrato nulla di simile in stadi di sviluppo corrispondenti al nostro caso, ciò nondimeno la spiegazione potrebbe venir considerata come soddisfacente, essendochè non si avrebbe avuto che una precoce manifestazione di un processo che doveva aver luogo più tardi.

E per cercar di chiarire questo punto, io ho passato in rassegna la mia raccolta di embrioni umani e di animali deformati, e non mi sono mai incontrato in formazioni consimili. Solo in un embrione umano del principio del secondo mese che ho avuto dal Dott. Canton, e che malgrado esso fosse molto guasto per i maneggi dell'aborto, ho voluto sezionare e conservare come materiale di confronto, ho osservato all'estremità caudale e sulla linea mediana una disposizione epiteliare la quale ricorda in proporzioni maggiori ciò che siamo andati studiando.

Credo conveniente per l'interesse del fatto di darne qui una breve descrizione. L'embrione non era normale, l'estremità cefalica però era quella che si presentava più deformata. Il tronco e l'estremità caudale furono sezionati in senso longitudinale. Nelle

sezioni che comprendevano l'estremità caudale e la parte terminale del canal midollare, subito al dissotto di questo, dall'ectoderma, costituito da elementi ben conservati, partiva un cospicuo prolungamento, il quale si dirigeva in alto fino a mettersi in contatto colle estremità del canale midollare. Nella sua parte centrale presentava una cavità piena di nuclei intensamente coloriti, identici a quelli notati nel nostro caso. Assumeva maggior sviluppo in senso trasversale, ma solo alla sua parte mediana era congiunto con un peduncolo alla lamina cornea.

Fatte le debite proporzioni, questo prolungamento epiteliare, aveva gli identici rapporti colla cauda e col canal midollare di quello osservato nel nostro embrione (Fig. 6^a *Cau*), e probabilmente essi hanno l'identico significato che ora non voglio discutere.

Malgrado la cauda non sia una regione indifferente per il nostro scopo, essendochè le connessioni tra l'ectoderma e le parti profonde, si riscontrano normalmente e forse non sono ancora tutte ben studiate, tuttavia questo secondo caso serve a confermare che l'ectoderma in date circostanze può mandare proliferazioni verso le parti sottostanti, le quali proliferazioni possono talora rendersi indipendenti, e così rimaner là in mezzo al mesoderma od agli organi che da esso provengono dei gruppi cellulari d'origine ectodermica, sulla sorte dei quali noi non possiamo ancora dir nulla.

Certo si è, che se venissero ben determinate le cause e le circostanze per cui si producono tali formazioni, e se venisse ben dimostrato come tali circostanze non sempre sono fatali per il normale svolgimento del futuro organismo, noi avremmo allora una prova inconcussa per sostenere la teoria dei germi cutanei in mezzo ad organi di provenienza esclusivamente mesodermica. E molti fatti che si osservano nell'ulteriore sviluppo avrebbero una facile e naturale spiegazione.

Tutto ciò che siamo andati dicendo, se serve a dimostrare tutto l'interesse che noi possiamo trarre dallo studio delle forme anomale di sviluppo, se può dimostrarci ancora una certa indipendenza nello sviluppo delle primitive formazioni embrionarie, non vale però a spiegarci interamente la disposizione osservata nel nostro embrione.

Le precedenti considerazioni sarebbero applicabili al caso nostro quando le proliferazioni ectodermiche si fossero manifestate

irregolarmente sulla superficie embrionaria. Nel fattispecie invece troviamo che esse avvengono solo lungo due linee laterali, limitrofe della regione dorsale e ventrale, che percorrono quasi l'intera lunghezza dell'embrione, che sono disposte simmetricamente mantenendo sempre gli stessi rapporti, e ripetendosi nello stesso modo per rispetto alle parti assili dell'embrione, corda dorsale e canale midollare. Questo modo di presentarsi merita certo tutta la nostra attenzione onde trovarne la ragione ed il significato.

Ed innanzi tutto la disposizione non può essere puramente accidentale. Tutta la descrizione parla contro questa idea. La causa che ha agito doveva quindi essere influenzata da speciali circostanze, forse da ricordi filogenetici.

Per quanto si voglia esser severi e rigorosi nella interpretazione di fatti anormalmente sviluppati dei primi periodi, non si può a meno di riconoscere nel nostro caso una disposizione segmentaria; vale a dire che le singole produzioni epiteliali hanno fra loro un intimo legame, devono essere considerate della stessa natura e devono essere prodotte da una identica causa. Se nella costituzione e nella successione dei singoli segmenti la disposizione non si presenta sempre in modo regolare ed uniforme, ciò è certo da imputarsi non solo al disturbato sviluppo, ma in specie allo stadio ed al periodo in cui era giunto. Esaminato in un periodo più anteriore il nostro embrione, la particolarità si sarebbe presentata meglio evidente; mentre se avesse continuato a rimanere nel seno materno ancora per qualche tempo, l'involuzione degli elementi avrebbe fatto maggiori progressi.

Poichè l'idea più semplice che noi possiamo farci dell'insieme della disposizione, si è che a destra ed a sinistra della linea mediana ai lati del canale midollare si trova una lamina epiteliale che possiamo considerare come continua e che si affonda nel mesoderma e dalla profondità di essa si distaccano prolungamenti epiteliali. Per avere un paragone si potrebbe ricordare il modo con cui si produce dal muro gengivale la lamina epiteliale e da essa ne provengono i germi per lo smalto.

Quale significato adunque possiamo noi dare a quella estesa produzione epiteliale? Dobbiamo considerarle come manifestazione puramente individuale di un alterato processo di sviluppo, oppure avrebbe essa rapporti od omologia con formazioni che si riscontrano in alcuni vertebrati? In breve dobbiamo spiegarla con la *Patologia* e colla *Discendenza*.

La risposta non è certo facile. E per rispondere convenientemente a queste domande converrebbe entrare in lunghe discussioni per le quali fino ad ora non abbiamo una larga base di osservazione. Sarà meglio attendere quindi nuovi fatti prima di sollevare questioni così ardue, onde non compromettere l'argomento.

Intanto però, se noi non possiamo giungere ad afferrare il suo giusto significato, non possiamo trattenerci dal dire, come in presenza di questa disposizione la nostra mente ricorre agli *Organi della linea laterale*, che furono descritti in diversi animali ed in specie dal Balfour negli Elasmobranchi. Anche qui noi troviamo che la linea laterale si forma da una proliferazione lineare ectodermica, che si estende dalla regione del capo fino alla parte posteriore del tronco; e tenendo dietro alle modificazioni che essa subisce, troviamo molti punti di contatto colla nostra osservazione, non solo nell'insieme, ma anche nei particolari, per cui meriterebbe d'essere presa in considerazione questa supposizione, per quanto strana essa ci appaia a primo aspetto e per quanto urti le nostre cognizioni sulla costituzione normale dell'embrione umano e dei vertebrati superiori nei primi periodi.

Ciò che avrebbe potuto portare un po' di luce nella questione che stiamo trattando, sarebbe stato il modo di comportarsi del sistema nervoso periferico rispetto alla lamina ed ai prolungamenti epiteliali. Ma nel nostro esemplare esso non poteva essere riconosciuto in nessun punto.

Ed a questo riguardo devo qui aggiungere una circostanza, l'esame delle sezioni del nostro rudimento embrionario ci ha dimostrato come non esista traccia di vescicole uditive; malgrado che all'epoca in cui abbiamo supposto essere avvenuto l'arresto, queste dovessero essere già ben sviluppate ed anche isolate dall'ectoderma. E sorprende ancora il non trovarne traccia, pensando come l'ectoderma dal quale provengono, si era mantenuto nel nostro caso in condizioni abbastanza normali od almeno fu l'ultimo a risentire l'influenza della causa morbosa.

Ora se noi consideriamo come esatta la supposizione che la lamina epiteliale laterale del nostro embrione sia una formazione corrispondente alla linea laterale che si osserva in molti vertebrati inferiori, in allora non potrebbe forse considerarsi come rappresentante dell'organo dell'udito l'estremità anteriore di questa, vale a dire la parte che si trova all'estremità cefalica, dove come

abbiamo veduto la lamina epiteliale si presenta meglio sviluppata, si dispone sotto forma di un solco evidente, e dove i prolungamenti epiteliali nel mesoderma sono più voluminosi, più estesi ed a sinistra divisi in due parti? Conforterebbe questa ipotesi l'idea di John Beard, il quale appunto considera l'organo dell'udito dei vertebrati come una parte individualizzata del sistema degli organi sensitivi della linea laterale.

Come si scorge per renderci ragione delle particolarità osservate nel nostro embrione, noi siamo condotti a fare ipotesi su ipotesi, le quali se possono per un momento sorridere alla nostra mente, non hanno per ora un fondamento veramente scientifico. Attendiamo perciò nuove osservazioni.

Concludo quindi con le medesime parole, con le quali incominciava la mia prima comunicazione: noi siamo ancora lontani dal poter stabilire le leggi che regolano la produzione di così fatte anomalie, per ora lo scopo nostro deve essere più modesto, limitandoci alla descrizione esatta e precisa di quanto cade sotto la nostra osservazione, lasciando ad altra epoca, quando le descrizioni si saranno moltiplicate, il trarre conclusioni, che sorgano spontanee dal confronto dei diversi casi, e che servano ad interpretare l'origine ed il significato di così frequenti disposizioni.

E quando negli anatomici si sarà ingenerata la convinzione che gli arresti e le deviazioni dei primi stadi di sviluppo tanto dell'uomo come degli animali, oppure quei prodotti che senza essere deformati vengono colpiti da morte prima della loro emissione, non devono essere considerati come materiali di rifiuto o tutto al più utilizzati come esercizio di studio, ma che meritano invece di essere oggetto di minute ed accurate ricerche, sollevando il loro studio questioni non solo istologiche ma morfologiche del massimo momento, io credo che in allora le nostre cognizioni su questo argomento avvanzeranno rapidamente. E se non si potesse ottenere altro risultato che quello di ben stabilire e precisare la condizione normale e fisiologica dell'embrione, non solo nella sua conformazione esterna, ma ancora nel modo di presentarsi delle parti interne e degli elementi costitutivi, con ciò si sarà operato un reale progresso, poichè si eviteranno le lunghe e non sempre piacevoli discussioni che si rinnovano ad ogni nuovo embrione umano che compare nella scienza per determinare il suo stato normale o patologico.

Ricordo a questo proposito l'embrione che il Pruschen ha

descritto in una lunga ed elaborata memoria. Io fui dei primi (nota a pag. 17 della mia prima comunicazione) a considerare questo embrione come non normale. Son lieto ora di veder confermata questa mia opinione da altri autori ed in specie dal His in una lettera al Prof. Bardeleben pubblicata nell'*Anatomischer Anzeiger* (1889, n. 1°).

Resterebbe ora a dire del processo per mezzo del quale avvengono così gravi modificazioni o metamorfosi nella costituzione dell'embrione, e delle cause capaci a determinarle; ma essendo esse questioni troppo generali, per la soluzione delle quali ci manca ancora il conveniente materiale, possiamo senza alcun pregiudizio rimandarne la discussione ad altra circostanza. Intanto però dal poco che conosciamo appare manifesto che non tutti i fenomeni che si osservano sono un semplice effetto della morte del prodotto: molte parti vengono risparmiate, continuano per un certo tempo ancora a vivere e forse anche a svolgersi; benchè esse non riescano mai ad alcun risultato.

Riguardo alle cause voglio per ora notare, che recentemente per mezzo di esperimenti sul coniglio sono giunto a produrre delle forme atrofiche perfettamente identiche a quelle che siamo andati descrivendo. Questi tentativi sperimentali che io descriverò in una prossima comunicazione, potranno tornarci di qualche aiuto non solo per interpretare le anomalie di sviluppo dell'embrione umano, ma ancora per ben caratterizzare i processi per mezzo dei quali si produce la distruzione degli organi già formati.

OSSERVAZIONE IV.

Dallo stesso Dott. Acconci nel mattino del 17 gennaio ultimo scorso io riceveva una piccola vescicola la quale era stata espulsa dall'utero la sera avanti. Fu conservata col solito processo del liquido picrosolforico ed alcool.

La donna da cui proveniva era d'anni 27 di professione cuccitrice, lavorando quasi esclusivamente colla macchina da cucire. Era affetta da leggera endometrite cervicale. Menstruata a 15 anni, passò a marito a 23 anni. Ebbe due gravidanze, due parti e due puerperi regolari. Il primo parto a 24 anni il secondo a 26 anni. Allattò ambedue le volte.

Dopo l'ultimo allattamento, che fu protratto per 15 mesi,

fu menstruata regolarmente per 3 volte. Quindi avvenne la gravidanza dell'aborto attuale, l'ultima menstruazione finì agli 8 novembre.

Al 15 gennaio incominciarono i fenomeni dell'aborto con perdita abbondante di sangue, per cui fu chiamato il medico, il quale avendo trovato il collo uterino trasformato e dilatato estrasse col dito la vescicola che studieremo. Il puerperio decorse normale. La donna da qualche tempo soffriva di tosse. È esclusa ogni affezione sifilitica. L'età approssimativa dell'aborto sarebbe all'incirca di due mesi. Questi sono i dati clinici e ginecologici che ebbi dalla gentilezza del Dott. Acconci.

Veniamo ora all'esame dell'ovulo (Fig. 8^a).

Appena messo nel liquido picrosolforico essa ci appariva sotto forma di una vescicola ovulare, limitata da pareti sottilissime e perfettamente trasparenti. Misurava nella massima lunghezza 1 $\frac{1}{2}$ centimetro. Verso la piccola estremità si notavano due sottili prolungamenti filiformi che sembravano villosità o brandelli di Corion.

Sul fondo della grossa estremità appena fu messa nel liquido conservatore comparvero delle piccole macchiette opache irregolarmente disposte. Si potevano considerare per l'aspetto che presentavano come residuo della vescicola ombellicale. Esse erano applicate alla superficie esterna.

Il contenuto della vescicola era formato esclusivamente da un liquido trasparente ed acqueo. La faccia interna della parete si presentava regolare, ed in nessun punto di essa si notavano particolarità le quali facessero credere all'esistenza di un embrione o di un rudimento embrionario. Mancava quindi ogni traccia di resti embrionali tanto nella parete quanto nel liquido che riempie la cavità.

A meglio caratterizzare questa formazione sarebbe stato di grande interesse l'esaminare le parti che furono espulse insieme o successivamente alla vescicola, onde vedere il modo di comportarsi delle altre membrane involgenti l'ovo. Ma non mi fu possibile di ciò fare. Quel poco che ho potuto esaminare del secondo parto consisteva esclusivamente di grumi sanguigni di volume diverso indipendenti e modellati, il che dimostrava come essi non avessero avuto più rapporto alcuno col prodotto del concepimento; e fra essi non ho potuto riconoscere traccia di Corion o di Caduca.

Malgrado questa deficienza nella nostra osservazione, noi possiamo tuttavia considerare la vescicola come un piccolo sacco amniotico, nel quale il prodotto era completamente scomparso per difetto di sviluppo.

L'aspetto esterno della presente vescicola rassomiglia in modo così distinto a quella descritta nella precedente comunicazione (2^a Osservazione) che non possiamo a meno di considerarla come identica, come identico deve essere stato il processo per cui essa si è distaccata dal Corion.

Solo in una esisteva ancora traccia di embrione, mentre nell'altra manca affatto. Se questa identità fosse dimostrata, sarebbe anche confermato quanto io diceva in allora che cioè il rudimento embrionale avrebbe finito per scomparire totalmente se esso avesse soggiornato ancora per qualche tempo nel seno materno.

L'aspetto interno invece della nostra vescicola ci ricorda la disposizione della 1^a osservazione già descritta. Là come qui abbiamo una vescicola a pareti sottili con contenuto liquido senza rudimento embrionario. Basterebbe supporre, per spiegarne le differenze, che le vescicole che si sono originate dal Corion, ed al quale erano aderenti per un peduncolo, per il progressivo ingrandimento, questo si fosse reso più sottile e più debole, in seguito si fosse rotto, in specie quando si iniziarono i primi sintomi dell'aborto, avendosi in tal modo una vescicola del tutto indipendente della sua primitiva origine.

Queste sono le idee che ci vennero in mente ad un primo esame di questo aborto. Vedremo tosto se la intima costituzione della parete della vescicola può dar fondamento all'uno od all'altro di questi concetti.

L'intera vescicola fu tutta utilizzata per l'esame microscopico. La piccola estremità fu distaccata dal resto, divisa in diverse parti, colorita con ematossilina, con borace carmino o con carmino alluminato, e quindi distesa su un vetrino portaoggetti e chiusa in gomma d'Amar o glicerina.

Dalla grossa estremità fu tolta la parte che conteneva quei punti opachi biancastri, colorita con borace carmino e divisa in oltre 400 sezioni che tutte furono conservate nell'ordine con cui vennero fatte. Altri piccoli tratti han subito lo stesso trattamento.

L'esame delle sezioni è più istruttivo per dimostrare le

particolarità di struttura. Da esso noi possiamo dire che la costituzione è identica nei diversi punti. È più robusta la parete alla sua grossa estremità, ma questo maggior spessore dipende non da modificazioni nella costituzione ma da parti si aggiungono alla sua superficie esterna.

Partendo dalla faccia interna e venendo alla esterna noi troviamo le seguenti parti. Tutta la faccia interna è rivestita da un unico strato di cellule che si presentano nelle sezioni fortemente appiattite e fusiformi. I nuclei voluminosi, sferici, intensamente coloriti sporgono molto sulla superficie libera, e sono situati a distanza varia. Là dove l'intervallo è maggiore sono meno sporgenti e si allungano d'alquanto. Essi generalmente sono circondati da un protoplasma reticolato pochissimo colorato il quale costituisce una specie di alone incolore che meglio si scorge nei preparati visti di fronte. Questa disposizione si manifesta nelle cellule che presentano il nucleo molto sporgente, nelle altre che sembrano più appiattite è meno visibile o manca affatto. Questo diverso modo di presentarsi dell'epitelio di rivestimento della vescicola è senza dubbio dovuto al diverso grado di distendimento che esso ha subito (Fig. 9^a, 1).

Al disotto di questo strato che rappresenta l'epitelio della vescicola, se ne trova un secondo più robusto da 10 a 15 micromil., il quale in gran parte si presenta completamente amorfo, jalino, poco colorito. In esso non si possono distinguere nè fibre, nè elementi cellulari. Ha l'aspetto di un sottile nastricino uniformemente disposto che serve di sostegno alla parte epiteliale a cui esso appartiene (Fig. 9^a, 2).

Segue un terzo strato continuo pure per tutta l'estensione della vescicola il quale è formato da cellule a aspetto endoteliale, leggermente appiattite e disposte generalmente in doppio ordine. Queste cellule si mostrano delicate con nucleo ovulare, meno colorito di quelle del rivestimento interno, ma talora più voluminose. Il protoplasma è finamente granulare, in alcuni tratti esso è l'unico rappresentante di questo strato poichè i nuclei non sono uniformemente sparsi (Fig. 9^a, 3).

Il doppio ordine di cellule appare evidente là dove i nuclei si corrispondono. In allora una cellula sembra applicata alla faccia esterna dello strato amorfo e l'altra situata più esternamente ed aderente allo strato che sussegue nel modo stesso con cui si comporterebbero elementi endoteliali. Ciò che distingue an-

cora questo strato si è che le cellule non sono strettamente unite fra loro, ma si notano dei numerosi piccoli spazi fusiformi diretti parallelamente alla superficie della vescicola, circoscritti da prolungamenti delle cellule, quasi fossero il residuo di cavità più ampie, scomparse o ridotte per l'avvicinarsi dei due strati cellulari.

Quando si esaminano i lembi della vescicola distesi sul vetrino colla faccia interna rivolta in alto, possono essere ben osservate queste cellule subito al dissotto dello strato epiteliale, ed amorfo; ed allora meglio possono essere stabiliti i contorni delle cellule i loro mutui rapporti, i prolungamenti che somministrano e le differenze che presentano paragonate col rivestimento epiteliale.

Gli elementi che formano questo strato sono una dipendenza della lamina di connettivo che normalmente sostiene l'epitelio dell'Amnios; le cellule connettive invece di trovarsi poco numerose, sparse qua e là e divise da sostanza interposta finalmente fibrillare, qui si trovano accumulate nello straticello che abbiamo descritto, il quale divide la parete della vescicola in due parti ben distinte in tutta la sua estensione.

All'esterno di queste cellule si trova un quarto strato formato essenzialmente da sottili fibrille strettamente unite che decorrono in diverso senso. Esso è generalmente meno robusto dello strato amorfo. Il limite interno servendo come di sostegno alle cellule del terzo strato è ben marcato, il limite esterno invece si va insensibilmente confondendo con un tratto più delicato della parete che si lascia facilmente smagliare, aumenta così lo spessore della parete, ed appare costituito da un tessuto reticolare, entro il quale si trovano qua e là piccole cellule rotondeggianti analoghe ai leucociti. Esso rappresenterebbe qui i residui di quella sostanza gelatiniforme che riempie lo spazio amnios-coriale.

La superficie esterna della vescicola si presenta un po' irregolare. In molti punti di essa ed in specie verso la grossa estremità, si trovano fasci più o meno voluminosi di tessuto più compatto, i quali da una loro estremità si dimostravano lacerati, e dall'altra dissociandosi si applicavano alla superficie della vescicola rinforzandone le pareti. Questo fatto era reso più dimostrativo con preparati visti di fronte. Questi fasci eran quelli che stabilivano le connessioni tra la nostra vescicola e la faccia interna del corion e devono essere considerati come dipendenza del connettivo di quest'ultima membrana.

In un punto delle parti laterali della vescicola, in mezzo al tessuto reticolare nelle sezioni compariva un cordone abbastanza regolarmente cilindrico pieno completamente di elementi cellulari d'aspetto epiteliale con contorni ben marcati, il quale poteva essere seguito per un gran numero di sezioni, poi si dissociava e scompariva affatto. Questa disposizione deve senza dubbio essere interpretata come residuo del canale vitellino e forse anche dalla vescicale ombellicale.

Questi sono in breve i risultati del nostro esame microscopico. Possiamo noi dire che essi corrispondano a quanto noi conosciamo sulla struttura dell'Amnios? In verità troviamo qualche differenza.

Siccome le descrizioni che vengono date di questo involucro fetale, per ciò che riguarda la sua intima costituzione, come pure per ciò che riguarda la sua formazione non sono completamente d'accordo; e siccome non sappiamo ancora bene la ragione di queste discordanze e non è ancora bene stabilito se l'Amnios si mantenga eguale nella disposizione delle sue parti costituite dall'epoca in cui compare fino al termine della gravidanza, noi possiamo considerare le differenze riscontrate nel nostro caso, come variazioni accidentali dipendenti in principal modo dall'alterato processo di sviluppo.

Se noi paragoniamo la struttura delle pareti della nostra vescicola con quella dell'amnios dell'embrione che fu descritto nella 1^a osservazione della precedente comunicazione, il quale anch'esso si era distaccato spontaneamente dal Corion, troviamo che in quest'ultimo la parete è più sottile, le cose sono più semplicemente disposte, mancando qui il sottile strato amorfo e lo strato di cellule connettive poste subito all'esterno di esso. Ma trattandosi qui non di parti nuove che si aggiungono alle pareti della vescicola, ma solo di modificazioni di quelle esistenti, essendochè questi due strati possono facilmente essere spiegati come un maggiore differenziarsi del tessuto mesodermico che sostiene l'epitelio dell'amnios, d'origine ectodermica, fatto che può essere verificato in altri embrioni del medesimo periodo di sviluppo, noi possiamo concludere che nel nostro caso si trattasse di un vero sacco amniotico, con mancanza dell'embrione. Resterebbe così bene stabilita la possibilità di poter riscontrare le membrane ovulari, che si formano in dipendenza dell'embrione completamente vuote, senza alcun prodotto. Come ciò avvenga non è certo facile a comprendersi. La causa deve aver agito nei primissimi stadi, subito dopo che l'amnios

si è ben costituito. Resosi allora indipendente, ha continuato per un certo tempo a svilupparsi malgrado l'embrione avesse cessato di partecipare alla vita generale e fosse entrato in un periodo di regresso. Sarebbe questo l'estremo grado di atrofia a cui può giungere un ovulo quando è disturbato nella sua evoluzione.

Sperimentalmente nel coniglio io sono giunto a questi medesimi risultati. Operando su vescicole dal 7° all'8° giorno, limitando la nostra azione disturbatrice al solo embrione, e cercando il più possibile di non offendere le membrane, si può ottenere che queste continuino nel loro sviluppo mentre il prodotto si arresta e dopo pochi giorni non se ne trova più traccia.

Queste esperienze sono poi doppiamente istruttive, essendochè ci dimostrano che vi esiste una stretta affinità tra le forme atrofiche e nodulari da una parte e la mancanza di ogni rudimento embrionario dall'altra. Poichè mentre in alcune vescicole dello stesso utero era scomparsa ogni traccia di embrione, invece in quelle che precedevano o susseguivano esisteva ancora un rudimento embrionario talora appena percettibile e costituito nello stesso modo delle forme atrofiche.

Le due osservazioni che siamo andati descrivendo in questa nota, le possiamo quindi considerare come due stadi del medesimo processo che ha colpito l'embrione umano nelle primissime fasi del suo sviluppo.

SPIEGAZIONE DELLE FIGURE

FIG. 1. Rudimento embrionario, grandezza naturale.

FIG. 2. Embrione ingrandito 15 volte coll'embrioscopio di His.

A e *B*. Depressioni sulle parti laterali dell'estremità cefalica unite fra loro nella parte profonda per mezzo di un prolungamento epiteliare. — *M*. 1° arco branchiale o mascellare superiore. — *L*. Depressione corrispondente alla lente cristallina. — *F*. Disposizione del fegato. — *Cau* Cauda.. — *P*. Funicolo ombelicale.

FIG. 3. Questa figura rappresenta la sezione 68^a, ingrandita 40 volte.

CM. Canale midollare che si continua fino alla faccia ventrale; verso il dorso la parete è ancora ben distinta, ma con decorso ondulato; ventralmente è ridotto ad un ammasso di piccoli elementi.

L. Cristallino di destra.

AB. Cordone epiteliare che sta sotto il prolungamento mascellare superiore del 1° arco branchiale.

EE. Solchi ectodermici che si trovano ai lati della regione dorsale; dalla profondità di questi solchi partono prolungamenti epiteliari che si approfondano nel mesoderma.

FIG. 4. Sezione 171^a.

CM. Canale midollare. — *Co* — Corda dorsale. — *A*. Sezione di due vasi sanguigni. — *Ve*. Parte più anteriore della vescicola cerebrale anteriore.

M. Estremità interne del 1° arco branchiale che stanno fondendosi insieme sulla linea mediana, circoscrivendo la depressione buccale.

E. Cordone epiteliare che si è reso indipendente dalla lamina cornea.

FIG. 5. Sezione 403^a. — Corrisponde al punto in cui l'embrione aderisce alle membrane per mezzo del cordone ombelicale. 1° Amnios, 2° Corion. — *Vi.* Spazio circolare tra le due membrane rivestite d'epitelio e che si continua in un canale (canale vitellino).

Cau. Cauda. Qui si trova un prolungamento epiteliale situato sulla linea mediana e subito sotto il punto in cui termina la corda dorsale ed il canale midollare.

P. Funicolo ombelicale.

FIG. 6. Sezione 280^a. — In questa sezione si osservano da ambo i lati e simmetricamente disposti i prolungamenti della lamina cornea *EE*. Nel prolungamento di destra si trova un vacuolo al centro del cordone epiteliale.

FIG. 7. Figura di costruzione rappresentante i prolungamenti epiteliali della lamina cornea di ambo i lati, l'enumerazione indicata sulla linea mediana corrisponde al numero delle sezioni.

FIG. 8. Ovulo dell'osservazione IV disegnato in grandezza naturale.

FIG. 9. Sezione di un punto della parete per dimostrare la sua costituzione (Seiber. Ocu. n. 1, obiet. n. V).

1. Epitelio della vescicola.
2. Strato ialino.
3. Strato di cellule connettive.
4. Strato esterno.

L'Accademico Segretario

GIUSEPPE BASSO.



Fig. 1



Fig. 4



Fig. 6



Fig. 8

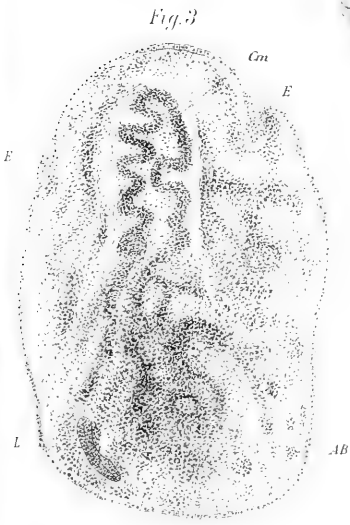


Fig. 3

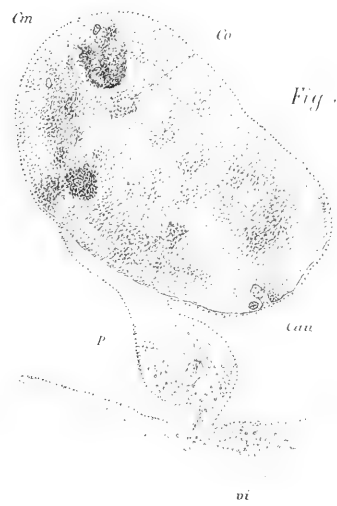


Fig. 5

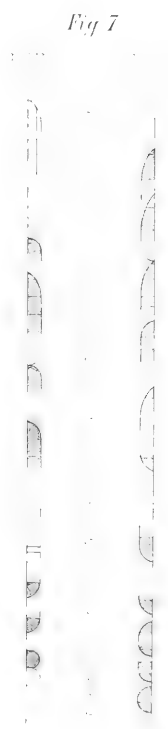


Fig. 7



Fig. 9

SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 28 Aprile 1889	Pag. 351
SACCO — Il seno terziario di Moncalvo	» 352
GIACOMINI — Su alcune anomalie di sviluppo dell'embrione umano. Comunicazione seconda	» 366



ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. **13^a, 1888-89**

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze

CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 12 Maggio 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO SENATORE ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, SALVADORI, BRUNO, BASSO, D'OVIDIO, FERRARIS, NACCARI, MOSSO, SPEZIA, GIBELLI, GIACOMINI, CAMERANO, SEGRE.

Si dà lettura dell'atto verbale dell'adunanza precedente che viene approvato.

Tra le pubblicazioni presentate in omaggio all'Accademia vengono segnalate le seguenti:

« *Conferenze di meteorologia e di fisica terrestre tenute in Venezia nel settembre 1888 dai Signori M. DEL GAIZO, G. GIOVANOZZI ed O. ZANOTTI BIANCO, con prefazione del P. Francesco DENZA.* »

Il Segretario dà comunicazione:

1° di una lettera circolare del Comitato ordinatore di un Congresso di Elettricità, che si terrà a Parigi in occasione della presente Esposizione universale, ed al quale sono invitati i Soci cultori degli Studi elettrici;

2° di un manoscritto inviato in dono dal Signor E. DELAURIER di Parigi, col titolo: « *Théories nouvelles des causes des maladies et des fermentations.* »

Le letture e le comunicazioni si succedono nell'ordine che segue:

1° « *Ricerche anatomico-fisiologiche sui tegumenti seminali delle Papilionaceae* »; Nota preventiva dei Dottori Oreste MATTIROLO e Luigi BUSCALIONI, presentata dal Socio GIBELLI;

2° « *Nuove contribuzioni allo studio degli Arion europei* », del Signor Carlo POLLONERA, presentate dal Socio LESSONA ;

3° « *Contributo allo studio dell'accrescimento del tessuto connettivo ed in particolare della cornea e del tendine* »; osservazioni del Dott. Ignazio SALVIOLI, Assistente al Laboratorio di Patologia generale della R. Università di Torino, presentate dal Socio MOSSO a nome del Socio BIZZOZERO ;

4° « *Gneis tormalinifero di Villar Focchiardo (Val di Susa)* »; Cenni descrittivi del Dott. Giuseppe PIOLTI, Assistente al Museo di Mineralogia della R. Università di Torino, presentati dal Socio SPEZIA.

L E T T U R E

Ricerche anatomo-fisiologiche sui tegumenti seminali delle Papilionaceae ;

Nota preventiva dei Dott. ORESTE MATTIROLO e LUIGI BUSCALIONI

La presente Nota ha per oggetto di esporre per sommi capi alcuni dei risultati principali che abbiamo ottenuti nello studio dei tegumenti seminali delle *Papilionaceae*, quale comunicazione preventiva di un lavoro che confidiamo poter pubblicare fra poco in disteso.

I semi delle *Papilionaceae* in genere sono, come è noto, reniformi. Sulla loro superficie concava si osservano tre organi speciali, formanti in complesso un *apparato* che chiameremo *ilàre* e che rispettivamente, basandoci sulle loro funzioni, indicheremo coi nomi di *Micropilo*, *Chilario* o *Lamina ilàre* e *Tubercoli gemini*.

Il *Micropilo* corrisponde alla punta radicale dell'Embrione e rappresenta l'apertura del canale micropilare dell'ovulo.

Il *Chilario* è formato da due valve o labbra (1) capaci di movimenti, le quali limitano una fessura che conduce ad una cavità ripiena di un tessuto formato da corti elementi tracheidali, che dal *Micropilo* si estendono sino quasi ai *tubercoli gemini*.

(1) Onde il nome che gli abbiamo dato.

Questi ultimi sono rappresentati da due prominenze accoppiate lungo la linea mediana dell'apparato ilàre e diverse assai nel modo di sviluppo e nell'intima struttura a seconda dei generi, come si dirà in seguito.

Fra il *Chilario* ed i *Tubercoli* entra nel tegumento il *Funicolo* indipendente in origine dal *Chilario*, diversamente a quanto finora era stato creduto.

Della residua porzione del tegumento non ci occuperemo per ora, perchè già in gran parte descritta dagli Autori.

Il tegumento consta di parecchi strati rivestiti all'esterno da una membrana che può considerarsi analoga alla cuticola. Mentre questa, nel maggior numero dei generi, si presenta molto sottile, cosicchè occorrono adatti mezzi microchimici per metterla in evidenza, in alcuni generi invece (*Medicago*, *Cicer*, ecc.) è rinforzata da uno strato cellulosico continuo; solo nelle varie specie di *Baptisia*, caso unico per quanto possiamo sapere finora osservato, questa specie di cuticola è infiltrata da depositi granulari di lignina.

Il rivestimento cuticolare cessa sulle cellule che circondano le aperture, perdendosi gradatamente negli orifizi.

L'estrema sottigliezza di questa membrana e la frequente sua interruzione valgono a dimostrare che nelle *Papilionaceae* la cuticola non può in generale formare un efficace apparato di protezione, il quale è invece dato dalla *Linea lucida* decorrente nello strato a cellule malpighiane.

Le cellule malpighiane, già studiate da uno di noi (1) nelle *Papilionaceae* sono molto sviluppate e presentano un lume cellulare allargato nella parte basale o interna dell'elemento, che si risolve nella porzione esterna in numerosi canalicoli. Nel lume cellulare si notano residui di plasma e di corpi clorofillari, pigmenti tanniferi vari e costantemente un residuo di nucleo situato a metà circa della cavità.

Crediamo utile insistere sulla presenza del residuo nucleare nelle cellule malpighiane, poichè fu questo dal BECK (2) descritto come un corpo siliceo. La determinazione della vera

(1) O. MATTIROLI, *La linea lucida nelle cellule malpighiane degli integumenti seminali*. Memoria della R. Accademia delle Scienze di Torino. Serie II, tom. XXXVII.

(2) BECK, *Vergleichende Anatomie der Samen von Vicia und Ervum*, pag. 548. Sitzungsab. d. K. K. Akademie der Wissensch. Wien 1878, vol. LXXVII.

natura del corpo in parola fu da noi ottenuta tanto per via microchimica (acido fluoridrico, sostanze coloranti nucleari, incenerimento, ecc.), quanto per via organogenica.

La sostanza della membrana cellulare è cellulosica; la linea lucida è lignina modificata (V. loc. cit.).

Le cellule malpighiane in corrispondenza del *Chilario* sono rinforzate sulla superficie esterna da un secondo strato di cellule e da resti del tessuto di separazione entrambi di emanazione funicolare.

In corrispondenza dei *Tubercoli gemini* le malpighiane si allungano enormemente ed arcuandosi verso la linea mediana di contatto circoscrivono una fessura la cui presenza è costante nei diversi generi.

I canalicoli in cui si risolve il residuante lume cellulare verso l'esterno, terminano sotto la cuticola attraversando la linea lucida, la quale, come dimostrano gli esperimenti, sostituisce o rinforza l'azione della cuticola nella protezione del seme; la linea lucida si riscontra in tutti i generi.

Pare che i canalicoli terminino liberamente al disotto degli strati cuticolari, non avendo le cellule malpighiane una parete propria verso l'esterno.

La descrizione della forma e dello sviluppo delle malpighiane verrà fatta nel lavoro generale.

Sotto lo strato malpighiano si trovano le così dette *cellule a colonna* sparse in tutto il tegumento meno che sull'*apparato ilàre* dove sono sostituite da elementi cubici che fanno corpo col tessuto sottostante; contengono granuli plasmatici e clorofillari, residui nucleari, pigmenti tannici e qualche volta cristalli di ossalato di calce (*Phaseolus*).

La membrana è cellulosica, ma ricoperta esternamente da un rivestimento (*auskleidung*) qualche volta lignificato che ricopre i grandi spazii interposti fra le colonne.

I tessuti profondi variano nella loro struttura a seconda che si esaminano nei diversi punti dell'area ilàre o nel restante tegumento.

Sull'area ilàre, senza entrare in dettagli, si può affermare che lateralmente al *Chilario*, al *Micropilo* ed ai *Tubercoli* si osservano strati di cellule irregolarmente ramificate e per lo più pigmentate, le quali, mentre verso la superficie del tegumento si addensano in tessuto compatto, profondamente danno origine, as-

sottigliando le pareti, a cellule parenchimatose più o meno schiacciate, nello spessore del quale strato decorrono i rami del fascio funicolare.

In corrispondenza dei *Tubercoli gemini*, le cellule ramificate si modificano profondamente per costituire il corpo dell'organo. Le cellule perdono i prolungamenti e si stipano in un tessuto compatto, il più delle volte pigmentato, a pareti cellulari ispessite. Il numero degli strati e la forma degli elementi varia a seconda dei generi.

Occorre però notare che in alcuni casi i *tubercoli* si trovano alquanto discosti dall'area ilàre, incuneati nel tessuto parenchimatoso che costituisce la rimanente porzione del tegumento. In questo caso essi possono esser rappresentati solamente dalle cellule malpighiane allungantisi a spese dei tessuti sottostanti che restano alquanto schiacciati; oppure ha luogo una contemporanea formazione di un tessuto speciale a cellule più o meno pigmentate-tanniche.

Particolarità notevolissima degli elementi ramificati dell'area ilàre è quella di presentare in ispecie sulle ramificazioni e sulle fronti di contatto fra cellula e cellula, delle prominenze bastonciformi, capitate od irregolari, analoghe chimicamente e morfologicamente a quelle che finora si conoscono esclusive degli spazi intercellulari delle Marattiacee in genere (1).

Il rivestimento degli spazi intercellulari è costantemente formato da due strati; l'esterno, estremamente sottile, tappezza tutta la superficie dello spazio intercellulare passando al di sopra dei processi a bastoncino. La sostanza di cui è composto è affine alle sostanze che compongono la lamella mediana (mittellamelle); l'interno, che forma il corpo dei processi e costituisce pure la parete divisoria fra cellula e cellula e l'anello che circonda l'estremità delle braccia cellulari, è dovuto ad una sostanza che ha pure stretti rapporti colle mucilagini. Si distingue però dall'esterno per alcuni caratteri microchimici.

Questi due strati si continuano colla parete degli elementi la quale è di natura cellulosa più o meno rigonfiabile. Solo in alcuni casi trattata con fluoroglucina ed acido cloridrico dà, nel

(1) Lo studio di queste curiose formazioni sarà oggetto di una Nota da pubblicarsi quanto prima nella *Malpighia*.

tessuto che è interposto fra la punta radicale e il fondo della cavità micropilare, la reazione della lignina.

Cade qui in acconcio di notare un fatto che crediamo importante (già descritto da uno di noi nel tegumento del genere *Tilia* (1) che riscontrammo nelle cellule ramificate di alcuni generi. Si tratta di processi irregolari partenti dalle membrane e sviluppatosi nell'interno della cavità cellulare, i quali colla definitiva evoluzione delle cellule si risolvono in una massa omogenea pigmentata di natura suberosa e che abbiamo potuto riconoscere nello stesso tempo tannifera.

Il fascio funicolare che in alcuni generi (*Vicia*, *Faba*, *Phaseolus*, *Pisum*, ecc.) è sempre nettamente separato dal *Chilario*, mercè un tessuto di cellule a pareti sottili, in altri generi poggia direttamente contro a quest'organo per cui riesce malagevole il distinguere gli elementi di spettanza funicolare da quelli di pertinenza chilariata.

La disposizione però reticolo-spiralata delle punteggiature vasali del funicolo, la maggior lunghezza dei vasi e la maggior sottigliezza loro, valgono a farli distinguere dai tracheidi del *Chilario*; a questi si aggiungano i criteri organogenetici che stabiliscono la perfetta indipendenza di queste due formazioni, di cui l'una, il *Funicolo*, è già presente nell'ovulo prima della fecondazione, mentre l'altra si sviluppa assai tardi.

Nella parte cribrosa del funicolo, orientata verso i *tubercoli gemini*, i numerosi tubi cribrosi hanno i cribri coperti da un callo molto sviluppato. Questo fatto, che noi crediamo poter ritenere non ancora osservato, è importante sia per la stagione in cui si sviluppa il callo, sia per le interpretazioni fisiologiche che si possono dare.

Tale è in generale la struttura del tegumento sull'area ilare, al quale aderisce l'albume che noi possiamo affermare di aver costantemente riscontrato nelle *Papilionaceae* o abbondantemente sviluppato, oppure ridotto a residui contenuti nella sacca radicale e nella fessura intercotiledonare.

(1) O. MATTIROLO, *Di un nuovo processo di suberificazione nei tegumenti seminali del gen. Tilia L.* Atti della R. Accad. delle Scienze di Torino, vol. XX — *Sullo sviluppo e sulla natura dei tegumenti seminali del gen. Tilia L.* Nuovo giornale botanico italiano, vol. XVII, ottobre 1885 (con tre tavole)

Ecco ora i risultati ottenuti dallo studio fisiologico.

Per quanto ha rapporto all'apparato ilare bisogna distinguere prima di tutto che i vari organi che lo compongono godono di particolari funzioni.

Il *micropilo* stabilisce la via di comunicazione più facile ai gaz e ai liquidi che si portano nell'interno del seme; quantunque questi possano pure attraversare direttamente le pareti tegumentali, come lo provarono estesi esperimenti con differenti liquidi precipitabili, colorati, iniezioni, ecc., ecc.

Il canale micropilare conduce direttamente alla punta della radice, la quale è sempre rinchiusa in una ripiegatura del tegumento.

Il foro micropilare è suscettibile di movimenti di chiusura e di apertura in relazione alle condizioni igrometriche.

Si chiude (mai interamente però) colla secchezza, mentre si allarga coll'umidità.

Il movimento succede per rigonfiamento od essiccazione delle malpighiane che ne circoscrivono l'apertura.

Il rigonfiamento per imbibizione amplia necessariamente l'apertura, come succede in un anello metallico che si allarghi col calore.

Il passaggio dei gaz venne constatato coi vapori di iodio e di acido osmico e col seguente apparecchio manometrico.

In recipienti a larga base e poco alti venivano impiantati, in uno strato di finissimi granuli di vetro, circa 50 semi di Fagiolo (*Phascolus multiflorus*. Lam.) tenuti col micropilo in alto e viceversa in altro identico recipiente, la stessa quantità di semi, nelle identiche condizioni, veniva impiantata col micropilo in basso.

Occorre avvertire che tanto il *Chilario*, quanto i *Tubercoli* venivano dapprima ermeticamente chiusi con strati di vernice e che le condizioni termometriche venivano in modo rigoroso investigate e confrontate con altro identico apparecchio privo di semi.

A queste scatole si adattavano coperchi a chiusura ermetica muniti di tubi manometrici, graduati, orizzontali.

In tutti i recipienti si versava acqua, avente identica temperatura, sino a metà altezza delle faccie laterali dei semi.

Versato il liquido e chiusi i recipienti, nella cassetta contenente i semi col micropilo in alto, non avevano luogo spostamenti notevoli dell'indice manometrico, mentre nell'altra cassetta

dove i semi pescavano col micropilo nel liquido, l'indice manometrico seguiva la prima legge di *Detmer* (1).

L'indice di confronto della terza cassetta mostrava solo deboli oscillazioni dovute alle variazioni di temperatura.

Viceversa, nei semi con micropilo in alto, ma chiuso con vernice, nei quali perciò non si effettuava l'assorbimento dei gaz, si notavano le stesse variazioni dell'indice che si osservano nei semi coll'apparato ilàre pescante nel liquido.

I particolari dell'esperienza e le curve grafiche ottenute con questi apparecchi verranno consegnate nel nostro lavoro.

I semi tenuti sospesi nell'acqua in modo che il micropilo peschi direttamente nel liquido, germinano molto più presto di quelli tenuti col micropilo alto fuori di acqua.

Il *Chilario* ha funzione esclusivamente meccanica. Quest'organo nuovo e finora considerato come un fascio vascolare è, come abbiamo detto, indipendente invece dal fascio vasale funicolare.

Situato tra il *Micropilo* ed il *Funicolo* rappresenta la *macchia ilàre* o *l'ilo* degli Autori.

L'apertura del *Chilario*, composto, come si è detto, è formato da due labbra al disopra delle quali si incontrano ancora gli elementi del tessuto di separazione residuo della espansione funicolare.

Le labbra constano dello strato a cellule malpighiane e di uno strato di rinforzo dato da cellule simili a queste, aventi però una origine funicolare.

La rima lineare, visibilissima in molti generi, conduce ad un tessuto laminare a sezione trasversale piriforme, composto di corti tracheidi a punteggiature areolari. Una guaina di cellule a pareti sottili non punteggiate, lo isola dal tessuto a cellule ramificate che lo attornia.

La rima è suscettibile di movimenti di chiusura e di apertura che si effettuano però con meccanesimo opposto a quello del *Micropilo*. Colla umidità si ha la chiusura ermetica; in quanto che liquidi acquosi colorati o precipitabili non riescono ad oltrepassare la barriera opposta dalla chiusura delle valve, se non dopo una immersione prolungata per molto tempo. Facendo

(1) D^r W. DETMER, *Das pflanzenphysiologische Practicum*. Jena, 1888.

agire invece sopra semi secchi sostanze coloranti sciolte in alcohol assoluto o vapori di iodio od acido osmico, essi l'attraversano con facilità e colorano tutto il sistema dei tracheidi.

Sotto al microscopio, a debole ingrandimento sia coll' aiuto del tavolo di Schultze, sia con alcohol assoluto, glicerina, acqua, ecc. usate alternativamente, si osservano movimenti regolari di chiusura e di apertura.

Adatte incisioni eliminatrici, fatte sotto al microscopio, provano che al movimento concorre potentemente, oltre al rigonfiamento degli elementi, anche la linea lucida particolarmente inspessita sulle labbra chilariane.

Quale è il valore fisiologico del *Chilario*? Da una parte il fenomeno di apertura e di chiusura e la forma dell'organo farebbero pensare ad un organo respiratorio; d'altra parte, i più svariati esperimenti al riguardo provano che nel *Chilario* non si effettuano nè scambi di gas per diffusione o per aspirazione, nè assorbimento di liquidi.

Il *Chilario* è di gran lunga più resistente all'allungamento che non i tessuti tegumentali. Questa sua proprietà ne determina la funzione; la quale consiste essenzialmente in ciò, che a mezzo della lamina chilariana, difesa dalla umidità per i movimenti delle labbra e per natura stessa del tessuto di cui si compone, poco suscettibile di deformazioni igroscopiche, si mantengono fissi, durante il rigonfiarsi del seme, i rapporti della punta radicale colla sacca tegumentale.

Inoltre, a causa dell'ineguale estensibilità del tegumento e della lamina, quello viene costretto così fatalmente a rompersi, nell'atto dell'uscita della radice, a poca distanza dal *Micropilo* in un punto determinato da caratteri anatomici.

I *turbercoli gemini* hanno, come si è detto, valore anatomico di ghiandole. La ricchezza del contenuto in tannino, la formazione dei processi suberosi tanniferi, la presenza di alcuni corpi foggianti a guisa, diremo noi, di sferiti tanniche, ci lasciano fondato sospetto che si tratti di un vero apparato ghiandolare tannifero.

Il secreto verrebbe utilizzato a difesa del seme, corrispondendo molti fatti colle recenti scoperte dell'illustre Professore STAHL (1). La questione è però ancora allo studio.

(1) E. STAHL, *Pflanzen und Schnecken, ein biologische Studie*. Jena, 1888.

La funzione generale del tegumento seminale è funzione strettamente protettiva sotto tutti gli aspetti; qui non staremo a ricordare i vari esperimenti fatti da altri e da noi essendo sufficiente citare i seguenti, i quali aprono adito a considerazione fisiologiche affatto nuove, che invalidano molti esperimenti fatti sulla influenza dei liquidi settici sulle germinazione.

Nei semi di *Phaseolus* tenuti in soluzioni di sublimato corrosivo all' 1:1000 e più, col micropilo in basso, la germinazione non ha luogo, perchè il liquido settico penetrando rapidamente nel seme lo uccide. Se invece si tengono i semi nella stessa soluzione, ma col micropilo fuori del liquido, questo attraversando lentamente il tegumento viene filtrato e i semi germinano. Appena però la punta radicale viene, sotto le influenze vitali, in contatto del liquido, incontanente muore.

I liquidi colorati sono filtrati dal tegumento (purchè non passino attraverso il micropilo) e l'embrione si imbeve di acqua limpida.

Esperienze analoghe che continuiamo con soluzioni di alcaloidi diversi, saggiati poi sugli animali, ci convincono di queste nostre deduzioni.

In questa nota preventiva, a scanso di qualunque equivoco, dichiariamo, di aver riportato esclusivamente i dati raccolti dalle nostre osservazioni, non consentendoci nè l'indole, nè la mole del lavoro la discussione delle differenti opinioni raccolte in una immensa letteratura, la quale illustra un argomento intimamente legato ai fenomeni ed alle condizioni che hanno influenza sulla germinazione.

R. Istituto botanico della Università.

Torino, 6 Maggio 1889.

*Nuove contribuzioni allo studio degli Arion europei;*Nota di CARLO POLLONERA

Due anni or sono pubblicavo negli Atti di questa stessa Accademia il risultato dei miei studi sopra un certo numero di specie del genere *Arion* (1), particolarmente del Piemonte, della Francia e dell'Europa settentrionale. Descrivevo pure una specie del Portogallo, ma deploravo appunto di non possederne altra di tutta la penisola iberica. Dopo quel tempo invece, in grazia di alcuni cortesissimi corrispondenti potei avere un discreto numero di *Arion* portoghesi e qualcuno spagnuolo procuratimi dai signori De-Chia di Barcellona, Nobre di Oporto, Henriques e Moller di Coimbra, ai quali sono ben lieto di potere qui esprimere pubblicamente la mia riconoscenza.

Il centro della Spagna è completamente sconosciuto per quel che riguarda i molluschi nudi, che, dalle relazioni dei miei corrispondenti spagnuoli, sembrano essere colà scarsissimi. Nella Catalogna, a Barcellona e lungo il litorale si trovano soltanto dei *Limacidi*, mentre gli *Arion* non si scostano dalle regioni montuose dipendenti dalla catena dei Pirenei dove ne trovò il sig. Fagot (2); ed il sig. De-Chia mi mandò un buon numero di *A. rufus* L. raccolti ad Olot, della quale località è citato insieme all'*hortensis* dal D. Salvaná in un suo recente lavoro (3).

Nel Portogallo invece il genere *Arion* ha uno sviluppo molto maggiore tanto in individui quanto in specie, e dalle regioni più montuose scende fino al litorale oceanico.

(1) C. POLLONERA, *Specie nuove o mal conosciute di Arion europei*. Atti Acc. Sc. di Torino, vol. XXII, 1887.

(2) *Contrib. à la faune malac. de Catalogne*, in *Annales de Malacologie*, 1884, p. 170.

(3) *Contrib. a la fauna malac. de los Pirin. catal.*, 1888, p. 20.

I.

Specie portoghesi del gruppo dell'Arion rufus.

Il sig. A. Morelet (1) cita tre specie di questo gruppo viventi in Portogallo, esse sono: *A. ater* Fer., *A. sulcatus* Morelet n. sp., *A. rufus* Fer. In quest'ultima specie le due varietà β e δ distinte dalla forma tipica per una fascia scura su ciascun lato del dorso. Queste varietà fasciate furono separate specificamente dall'*A. rufus* dal sig. Mabile col nome di *A. lusitanicus*. In seguito il D^r Simroth descriveva l'*A. hispanicus*, che sebbene molto piccolo di statura, pure appartiene indubbiamente a questo gruppo. Infine io nel mio precedente lavoro su questo argomento descrissi l'*A. da-Silvae* che collega per le dimensioni l'*A. hispanicus* alle specie grandi sopracitate.

Eccettuato l'*A. hispanicus*, che del resto non può venir confuso con nessuna altra specie, io ho potuto esaminare tutte le forme sopracitate e ne sono venuto a queste conclusioni: 1° che l'*A. ater* di Morelet è ben diverso dall'*A. ater* L. della Scandinavia e che quindi deve ricevere un altro nome; 2° che l'*A. rufus* del Portogallo è diverso da quello della Francia e dell'Europa settentrionale e centrale; 3° che il passaggio tra il supposto *A. rufus* e l'*A. lusitanicus* Mabile si produce così insensibilmente che non è possibile separare le forme fasciate da quelle unicolori, e che quindi l'*A. lusitanicus* Mab. è perfettamente sinonimo di *A. rufus* Morelet.

Ciò premesso passo all'esame di queste varie specie.

Arion sulcatus MORELET.

Arion sulcatus Morelet, Descr. moll. du Portugal, 1845, p. 28, pl. I.

A. statura insignis, valide rugosus. Verrucae dorsales carinatae, clatae, transverse sulcatae, sulcis latis profundisque separatae. Clypeus granulatus et tortuose sulculatus. Dorsum

(1) *Descript. des moll. terr. et fluv. du Portugal, 1845.*

et clypeus castaneo-nigrescentes unicolores; caput et tentacula nigro-ardesiaci; pedis margo nigro-ardesiacus, transverse atrolineolatus; solea nigro-ardesiaca unicolor vel medio pallidior. Mucus decoloratus. Long. max. 15-16 cent.

Riporto qui le parole di Morelet riguardo questa specie.

« Les rides larges et profondes qui sillonnent ce mollusque le distinguent au premier aspect et ne permettent pas de le confondre, malgré l'analogie d'un certain nombre de caractères, avec le *Limax ater* de Draparnaud. La cuirasse est chagrinée et les sillons sont ornés eux-mêmes d'une vermiculation très fine, dont l'aspect varie selon la position de l'animal. Dans l'extension, ce sont des rides grenues, rarement anastomosées, qui accompagnent les ondulations du corps; lorsqu'il se contracte, ce sont des sillons profonds brisés à angle aigu, traversés par des rides perpendiculaires et superficielles. La marge du plan locomoteur est étroite et rayonnée; la cavité branchiale située en avant et fortement dilatée; la taille, généralement constante, atteint 15 ou 16 centimètres dans la plus grande extension.

« Le manteau de ce mollusque est d'un noir brun, quelquefois bleuâtre, qui s'éclaircit sur la marge du plan locomoteur et prend une couleur marron. La cuirasse offre dans son épaisseur une poussière calcaire qui diffère par son extrême division des concrétions irrégulières de l'*Arion ater*. Le mucus est blanc-jaunâtre. »

Questa è certamente la più grossa specie di *Arion* finora conosciuta. Io ne ebbi due soli esemplari; uno di Oporto e l'altro di Coimbra che variavano alquanto per l'intensità della colorazione. Quello di Coimbra era più scuro che quello figurato da Morelet, ed appariva ancora più scuro dopo immerso nell'alcool, cosicchè le lineette nere del margine esterno del piede si vedevano appena e la suola appariva quasi unicolore. Quello invece di Oporto era leggermente più chiaro che la figura di Morelet, le lineette nere del margine esterno del piede si vedevano benissimo e si prolungavano sulle zone laterali della suola che erano più scure che la zona centrale.

La figura data dal Morelet non è molto esatta poichè farebbe supporre una stretta zona dorsale mediana più chiara, della quale non v'è traccia nè nella descrizione dello stesso Autore, nè negli animali da me veduti. Inoltre il margine esterno

del piede sembra ornato di sottilissime lineette nere di uguale grossezza, mentre in realtà queste lineette sono assai più marcate ed alternate una più grossa ed una più sottile come nell'*A. rufus*.

Il muco, quasi incolore nell'animale vivo, allorchè questo viene immerso nell'alcool si mostra di un bianco gialliccio sporco sul dorso e giallo sul margine esterno del piede.

Arion Nobrei POLLONERA.

Fig. 25-26.

Arion ater var. α Morelet, Descr. moll. du Port., 1845, p. 27
(non L.).

Morelet oltre la suddetta var. α di Draparnaud (*aterrimus totus*) cita una var. ε (*nigricans, margine nigro*) trovata insieme a quella nella provincia di Tras-os-Montes, e la var. γ di Draparnaud (*nigricans, margine lutescente aut coccineo*) dei contorni di Monchique nel mezzodi del Portogallo. Io ho ricevuto ripetutamente da Coimbra e contorni, da Bussaco e da Oporto soltanto la prima di queste tre forme, e l'esame degli organi sessuali, me la fanno considerare come specie perfettamente distinta dall'*A. ater* L. di Svezia. Dovendo dare un nuovo nome a questa specie, son lieto di poterla dedicare al distinto malacologo portoghese sig. Augusto Nobre.

A. magnus, rugosus. Verrucae dorsales crebrae, carinatae, subundulatae, sulcis profundis et angustis separatae. Clypeus minute granulatus, postice rotundato-subtruncatus, apertura pulmonea perantica. Omnino aterrimus, quandoque tamen pedis margo pallidior lineolis transversis aterrimis notatus. Solea atra unicolor, vel zona mediana ardesiaca leviter pallidiore. Mucus decoloratus. Long. max. 12 cent.

Nella massima parte degli individui il colore è tutto nerissimo, cosicchè sul margine esterno del piede non si possono scorgere lineette trasversali, soltanto spesso il cappuccio è di un nero più caldo mentre il dorso e la testa sono di un nero un po' azzurrino. Qualche rara volta il margine del piede è di un nero meno intenso o grigio-scuro, ed allora si possono scorgere distintamente le lineette nere trasversali. In questo la suola è pure meno nera nella sua zona mediana che prende una tinta ardesiaca.

Il muco è incolore nell'animale vivo; immerso questo nell'alcool emette dal dorso un muco bianco e dal margine del piede giallo chiaro.

Dall'*A. ater* L., benissimo figurato da Malm (1), si distingue l'*A. Nobrei* per la suola interamente nera, o per la tinta sempre molto scura della zona mediana, mentre in quella specie la zona mediana della suola è sempre pallida mentre le due zone laterali sono nerissime. Inoltre, conservato in alcool, l'*A. Nobrei* prende una tinta di nero-azzurro, mentre l'*A. ater* è di un nero schietto intensissimo.

L'*A. Nobrei* si distingue poi dall'*A. sulcatus* per le sue dimensioni minori, per le rugosità del dorso più serrate, per la sua colorazione più scura, e per la zona centrale della suola sempre molto scura.

La varietà ϵ di Morelet credo appartenga a questa stessa specie; ma dubito assai che la var. γ citata dallo stesso Autore sia invece diversa, ciò mi fa sospettare il margine del suo piede vivamente colorato (*lutescente aut coccineo*) e la grande lontananza delle regioni abitate dalle due varietà in questione.

Arion lusitanicus MABILLE.

Fig. 1 a 6.

Arion rufus Morelet, Descr. moll. Port., 1845, p. 29 (non L.).

» *rufus et lusitanicus* Mabille, Rev. Zool., 1868, p. 134.

Morelet parlando di questa specie, paragonandola alla forma francese dell'*A. rufus*, dice quanto segue: « La forme plus allongée de cet *Arion*, la disposition particulière du tissu cutané, dont les rides plus profondes et plus courtes enveloppent le manteau d'un réseau de papilles anguleuses très saillantes dans la contraction, les fascies dont la variété la plus abondante est ornée, quand l'*A. rufus* en est toujours privé, m'ont engagé long-temps à l'envisager comme une espèce distincte. »

Il passaggio tra le varietà fasciate e quelle unicolori si fa, come nell'*A. subfuscus*, per mezzo di tante gradazioni che non è possibile separare queste varietà aggruppandole in due specie

(1) MALM, *Skandinav. Land-Sniglar*, 1870, pl. I, fig. 1.

distinte come proposè il Mabille. Siccome però i caratteri dell'apparato sessuale dimostrano che il supposto *A. rufus* del Portogallo non è identico a quello dell'Europa centrale, così io stimo si debba adottare il nome di *A. lusitanicus* per le forme portoghesi ritenendo come tipo la forma fasciata.

Le varietà unicolori sono esternamente molto somiglianti all'*A. rufus*, poichè oltre la forma più snella dell'animale nella massima distensione, e le verrucosità del dorso più brevi (caratteri sempre ben difficili da apprezzarsi), io non ci vedo altra diversità che la colorazione meno viva del margine esterno del piede che nell'*A. lusitanicus* trovai sempre di un grigio poco colorato (anche nelle varietà meno scure) mentre nell'*A. rufus* è per lo più la parte più vivacemente colorata di tutto il corpo.

Il colore di questa specie varia dal rosso mattone, all'olivaceo-giallastro, olivaceo-ardesiaco, bruno e castagno più o meno scuro. Le fascie sono talora ben visibili, ma non mai nettamente limitate, talora appena sensibili; esse mancano sempre sul cappuccio negli individui adulti.

Il muco è incolore nell'animale vivo, ma immerso questo nell'alcool si vede che è bianco sporco appena giallognolo sul dorso, e d'un bel giallo vivo sul margine del piede.

La suola è più chiara che nelle due specie precedenti, è cinereo-olivacea, più scura verso il margine, e sulle sue zone laterali vengono a perdersi le lineette scure dal margine esterno del piede.

Ho ricevuto questa specie da Oporto, da Coimbra, da Pereira presso Montemor-o-Velho.

In alcuni individui giovanissimi, le fascie scure sono nettissime e si ripetono sul cappuccio, mentre negli adulti il cappuccio ne è privo, almeno negli individui da me esaminati. Inoltre negli individui giovani il muco del dorso (immergendo l'animale nell'alcool) è più giallo che in quelli adulti.

Anche conservata in alcool questa specie si distinguerà dall'*A. Nobrei* per la sua colorazione meno scura, non nera, talvolta ornata di fascie dorsali scure, e soprattutto per la zona mediana della suola assai più chiara che le laterali.

Arion Da-Silvae POLLONERA.

Arion Da-Silvae Pollonera, Specie nuove, ecc. di Arion europ., in Atti Acc. Sc., Torino 1887, fig. 8, 9, 10.

Anzitutto debbo far notare che la sopracitata mia figura 8 fu nell'esecuzione cromolitografica completamente travisata per quanto riguarda il colore, il quale in realtà è di un nero intenso come nell'*A. Nobrei* e non di un cinereo-nerastro come è nella suddetta figura.

L'*A. Da-Silvae* si distingue dall'*A. Nobrei* per le dimensioni minori, infatti mentre quest'ultimo (ucciso e conservato nell'alcool) misura 6 centimetri, quello ne misura appena 4, cioè $\frac{1}{3}$ di meno. Inoltre nell'*A. Da Silvae* la suola è meno scura nelle zone laterali e la zona mediana più chiara ancora si distingue bene tra le altre due, infine il cappuccio è (nell'unico esemplare che conosco) assai più troncato posteriormente.

Non conosco la località esatta in cui fu trovato questo *Arion* e finora non l'ho più ricevuto nei numerosi invii fattimi dalle provincie nordiche del Portogallo.

Arion hispanicus SIMROTH.

Arion hispanicus Simroth, Weitere Mittheil. ü. palaearkt. nachtschn., in Jahrbuch, etc., 1886, p. 21.

Piccola specie che si distingue dalle precedenti per le sue dimensioni minori (29 mill. in alcool), tozza, interamente nera anche la zona mediana della suola. Per quest'ultimo carattere si distingue, oltre che per la più piccola statura, dall'*A. Da-Silvae*.

Sierra Estrella in Portogallo.

Io non ho veduto questa specie, ma i caratteri notati qui sopra sono più che sufficienti a farla riconoscere ed a distinguersela da tutte le altre forme europee di questo gruppo.

Messi così in evidenza i caratteri esterni distintivi di queste 5 specie passo all'esame dei loro apparati sessuali.

Per rendere più comprensibili le differenze tra le forme portoghesi e quelle delle altre parti di Europa darò pure le figure dell'*A. rufus* e dell'*A. ater*; limitandomi alle parti terminali dei loro apparati sessuali, poichè in esse soltanto si trovano caratteri sufficientemente apprezzabili.

Nell'*A. rufus* (fig. 27) l'atrio o vestibolo inferiore rivestito esternamente di ghiandole gialle, è breve, largo e di forma schiacciata, ad esso fa seguito un grande e rigonfio atrio superiore nel quale sboccano l'ovidotto, la guaina della verga ed il collo della borsa copulatrice. La borsa copulatrice è grande, ovale allungata, a collo un po' più lungo del maggior diametro di essa e relativamente sottile; il collo di essa è strettamente saldato alla parte infra prostatica dell'ovidotto da un largo e fortissimo retrattore. La guaina della verga, più grossa ed alquanto più lunga che il collo della borsa copulatrice, va assottigliandosi verso la sua estremità superiore, nella quale si immette ben distinto il canale deferente che va invece ingrossando verso la sua origine dalla prostata, ed è di $\frac{1}{3}$ più lungo che la guaina della verga. La parte infraprostatica dell'ovidotto è cilindrica ed un po' meno lunga e grossa che la guaina della verga. Tutte queste parti sono di un bianchiccio sporco quasi uniforme. La preparazione figurata è fatta sopra un individuo di *Vege sack* presso Brema, ma tale disposizione è uguale a quella che osservai in individui francesi, svizzeri ed italiani della stessa specie. Identica disposizione pure rinvenni nella varietà nera della stessa specie, pure di *Vege sack*, che forse taluno considererà come *A. ater*.

Nel vero *A. ater* L. di Svezia (fig. 28) l'atrio inferiore è grosso e rigonfio e limitato superiormente da un forte restringimento. L'atrio superiore si può dire che non esista più, perchè è diviso in due, per tal modo che una parte diventa una specie di rigonfiamento terminale (oppure di atrio speciale) dell'ovidotto, e nell'altra parte (che è la minore delle due) sboccano la guaina della verga ed il collo della borsa copulatrice, le quali avrebbero in certo modo un atrio superiore per loro due distinto da quello dell'ovidotto. Questi due atri superiori si uniscono soltanto per sboccare nell'atrio inferiore. La guaina della verga è più lunga che nell'*A. rufus* mentre il canale deferente è più breve e sottile. La parte infraprostatica dell'ovidotto è più breve e più grossa. La colorazione di questi organi è ugualmente pallida che

nelle varietà chiare dell'*A. rufus*. Dal confronto di queste figure intanto mi sembra si possa stabilire che l'*A. ater* L. di Svezia è specie distinta dall'*A. rufus* L. di Europa, malgrado la colorazione nera di talune varietà di quest'ultima specie.

Nell'*A. Nobrei* (fig. 26) l'atrio inferiore è ben distinto sebbene limitato superiormente da un restringimento meno forte che nell'*A. ater*. L'atrio superiore si può dire scomparso affatto, poichè la guaina della verga ed il collo della borsa copulatrice si riuniscono a brevissima distanza dall'atrio inferiore, e d'altra parte quello che nella specie precedente ho chiamato atrio speciale dell'ovidotto, si fonde qui talmente con esso che non si può più veramente considerarlo che quale un suo ingrossamento terminale. La borsa copulatrice rozzamente ovale-allungata, a collo più breve e più grosso che nell'*A. ater*. La guaina della verga, munita alla sua estremità inferiore di un cercine rilevato, più grossa che nell'*A. ater*, va man mano restringendosi superiormente e passa nel canale deferente senza che nessun subitaneo restringimento (neanche leggerissimo) segni il limite di questi due organi. Il canale deferente (più lungo che nell'*A. ater*) va ingrossando lentamente fino alla sua origine dalla prostata. La guaina della verga, l'ingrossamento terminale dell'ovidotto ed il tratto inferiore al collo della borsa copulatrice sono di una tinta nera che non ho mai trovata negli *A. ater* e *rufus*, mentre la si ritrova in tutte le specie portoghesi di questo gruppo, cioè negli *A. sulcatus*, *lusitanicus*, *Da-Silvae* ed *hispanicus*. Nè questa tinteggiatura può considerarsi come carattere regionale di tutto il genere *Arion*, poichè nella nuova specie portoghese che descriverò più oltre non v'è traccia di essa. Io penso quindi che questo carattere della colorazione nera delle vie terminali degli organi sessuali di queste specie portoghesi debba essere annoverato tra quelli in appoggio alla separazione specifica di queste forme degli *Arion ater* e *rufus*.

Dell'*A. sulcatus* non do la figura degli organi sessuali perchè questi sono come nell'*A. Nobrei*, e non presentano altra differenza fuorchè nel passaggio dalla guaina della verga al canale deferente che non è così insensibile come nell'*A. Nobrei*, ma, sebbene pochissimo marcato, si vede tuttavia abbastanza distintamente.

L'*A. lusitanicus* (fig. 6) differisce dall'*A. Nobrei* per l'atrio inferiore quasi sferico e distinto dagli altri organi per un restringimento molto più forte; la guaina della verga, munita alla sua

base di un cercine rilevato assai più sporgente e completo, è assai più lunga e ben distinta dal canale deferente; l'ingrossamento terminale dell'ovidotto è più allungato e più fuso nell'insieme di quest'organo. Inoltre la guaina della verga, l'ovidotto ed il collo della borsa copulatrice si conservano indipendenti tra loro sin quasi allo sbocco comune nell'atrio inferiore, cosicchè questa specie è completamente *monatriide*.

Nell'*A. Da-Silvae* (Poll. Sp. n. *Arion* europ. fig. 29) la guaina della verga è conica, molto lunga, attenuata superiormente e pochissimo distinta dal canale deferente. La borsa copulatrice ha il collo corto e brevissimo. L'ingrossamento terminale dell'ovidotto è più distinto che nelle specie portoghesi precedenti, ovoide allungato. La tinta nerastra si vede sul suddetto ingrossamento, sul collo della borsa copulatrice, sulla parte inferiore della guaina della verga, e traspare sotto lo strato di glandole gialle anche sull'atrio inferiore che è poco distinto.

L'*A. hispanicus* (Simroth, l. c. Tav. I fig. 2-3) ha l'ingrossamento terminale dell'ovidotto molto allungato ma poco distinto; la guaina della verga conica, allungata, attenuata superiormente, abbastanza distinta dal canale deferente, molto ingrossata inferiormente e presso il suo sbocco abruptamente strozzata; la borsa copulatrice rozzamente ovoide e poco distinta dal suo collo piuttosto allungato.

Dunque nessuno degli *Arion* portoghesi del gruppo dell'*A. rufus* è schiettamente *diatriide* mentre alcuni sono senza alcun dubbio *monatriidi*, e questi fatti mi confermano vieppiù nella mia opinione, già espressa nel mio precedente lavoro su questo argomento, che la divisione stabilita dal D^r Simroth pel genere *Arion* non abbia ragione di sussistere.

II.

Di alcune forme del gruppo dell'*A. hortensis*.

Da quello che ho detto più sopra, si può vedere che nello stesso gruppo di specie del genere *Arion* si possono trovare alcune specie *monatriide* ed altre *diatriide*, e che quindi non si può su tale carattere fondare una classificazione delle specie del suddetto

genere. Ma v'ha di più, poichè talvolta nella stessa specie si riscontrano le due forme, e questo fatto sminuisce ancora moltissimo l'importanza di quel carattere. Ciò accade nell'*A. hortensis*.

Nel mio citato lavoro su alcuni *Arion* ho dato la figura (fig. 23) dell'apparato sessuale dell'*A. hortensis* tipico della Francia settentrionale. Esso è perfettamente *monatriide*, cioè manca affatto l'atrio superiore, e la guaina della verga, il collo della borsa copulatrice e l'ovidotto sboccano direttamente e indipendentemente l'uno dall'altro nell'atrio inferiore rivestito esternamente di ghiandole gialle. Nell'*A. hortensis* di Ambert nel Puy-de-Dôme (fig. 22), la guaina della verga, il collo della borsa copulatrice e l'ovidotto, si riuniscono un poco al di sopra dell'atrio inferiore e sboccano in esso mediante un'apertura comune. Questa forma è ancora *monatriide* ma non così schiettamente come nella forma tipica. Nell'*A. hortensis* di Lione poi si vede una forma palesemente *diatriide* come quella tedesca figurata dal D. Simroth (1).

Caratteri invece che trovai invariabili in tutte queste forme sono, la notevole lunghezza della parte infraprostatica dell'ovidotto, la sua forma a mo' di cornucopia allungata, il suo forte restringimento superiore, la forma della guaina della verga e la lunghezza proporzionale col canale deferente, infine la forma della borsa copulatrice, e poco variabile la lunghezza del suo collo. Ma fra tutti questi il carattere che distingue immediatamente l'*A. hortensis* da tutte le altre specie dello stesso gruppo è la lunghezza della parte infraprostatica dell'ovidotto ed il suo fortissimo restringimento, cosicchè talvolta, a prima vista, si può scambiare col canale deferente.

Arion hortensis FERUSSAC.

Questa specie, ristretta entro limiti più angusti dopo lo stralciamento degli *A. celticus*, *alpinus* e *Nilssoni* è tuttavia ancora assai ricca di varietà di colorazione, ed ha un'area di diffusione assai vasta, estendendosi su tutta l'Europa centrale, cominciando

(1) *Versuch Naturg. d. deut. Nachtschn. in Zeitschr. Wissensch. Zool.* Leipzig, 1885, tav. XI, fig. 17. Devo però notare, che in detta figura è assai esagerata la forma bulbosa della guaina della verga e la lunghezza del collo della borsa copulatrice, come ho potuto constatare su esemplari di Gohlis presso Lipsia, mandatimi dallo stesso Dr. Simroth.

dalla Polonia sino a quasi tutta la Francia e l'Inghilterra. Non ho ancora potuto esaminare l'*A. hortensis* trovato in Catalogna nè quello della regione pirenaica francese, cosicchè non posso dire se queste forme siano il vero *A. hortensis* o debbano esserne separate col nome di *A. pyrenaicus* come fece il sig. Fagot elevando al grado di specie la varietà così chiamata dal Moquin-Tandon.

Come dissi più sopra ricevetti esemplari vivi di questa specie dal sig. Brevière ad Ambert (Puy-de-Dôme) e dal sig. Locard a Lione.

Gli esemplari di Ambert erano assai uniformi, altrettanto scuri quanto quelli di Valenciennes (Nord), ma a fascia nera più nettamente limitata inferiormente. Quelli di Lione invece avevano colorazioni più varie e meno scure; ecco le tre colorazioni più spiccate che potei osservare tra essi:

α *Pallide flavus, dorso pallide cinereo, clypeo et dorso zonis lateralibus griseis.* = var. *fasciatus Moquin-Tandon.*

β *Ocraceo-aurantiacus, fasciis cinereo-nigrescentibus.*

γ *Olivaceo-nigricans confuse pallide-zonatus, inferius atrofasciatus.*

La colorazione della suola e del margine esterno del piede varia dal giallo all'aranciato.

Arion cottianus n. sp.

Fig. 23-24.

A. HORTENSI proximus, a quo differt statura paululum minore, dorso minus rugoso, solea subtiliore.

A leviter rugosus, sordide griseus, medio fuscatus, lateraliter atro-castaneo zonatus et reticulatus. Solea subtilissima, pallida; margine externo angusto (flavo?), postice nigro-punctulato et sublineolato, ad glandulam caudalem nigrescente. Limacella nulla. Long. (in alcool) 15 mill.

Hab. Bardonecchia nella valle della Dora Riparia. Specie rarissima.

Questa specie è evidentemente vicinissima all'*A. hortensis*, ma tuttavia presenta alcune differenze che mi hanno persuaso a separarla da quella specie, almeno provvisoriamente fino a che l'esame di maggior numero di esemplari faccia scoprire forme di passaggio che la colleghino con quella.

In questo *A. cottianus* la suola è notevolmente più sottile che nelle altre specie dello stesso genere; il suo margine esterno è pallido, ma verso la parte posteriore è screziato di punti nericii che qua e là formano qualche lineetta trasversale, e presso il poro mucoso questi punti si fanno così fitti che il margine tutto diventa nericcio. Non avendo veduto l'animale vivo non posso dire con certezza quale sia la tinta fondamentale della suola e del margine esterno del piede, ma da quello che si poteva supporre osservando l'animale in alcool io credo fossero gialli come nell'*A. alpinus*.

Nel vero *A. hortensis* si osserva talora questa invasione di punticini nerastri nella parte posteriore del margine esterno del piede, ma non vi sono lineette trasversali. Inoltre nell'*A. hortensis* le rughe del dorso sono assai più marcate.

Dall'*A. alpinus* poi si distingue per la statura minore pel corpo assai meno rugoso, per le fascie laterali assai più nere e più marcate, per la reticolatura scura dei fianchi al di sotto della fascia nera, per il principio di lineettatura del margine del piede, ed infine per la mancanza di limacella.

L'apparato sessuale è foggiato sullo stesso tipo di quello dell'*A. hortensis*, specialmente per la forma della guaina della verga e della parte infraprostatica dell'ovidotto, ma ne differisce per essere ancora più palesemente diatriide, poichè l'atrio superiore è assai più voluminoso che quello inferiore, inoltre la borsa copulatrice ha il collo più breve e più grosso.

Arion ambiguus POLLONERA.

Fig. 16 a 19.

A. hortensi proximus; mediocriter rugosus; clypeus sordide albidus, lateraliter ardesiaco-zonatus; dorsum cinereum, medio fuscatum, lateraliter ardesiaco subzonatum; caput et tentacula nigrescentes; solea subalbida, pallidissime flavescens, medio cinerea; pedis margo subalbidus, pallidissime flavescens, levis-sime transverse griseo lineolatus, ad glandulam caudalem punctulis cinereis obscuratus. Long. max. 25 mill. Mucus decoloratus.

Hab. Bardonecchia nella valle della Dora Riparia, e Boves nella provincia di Cuneo.

Questa specie si potrebbe definire un *A. Bourguignati* non

caretrato. Infatti la colorazione delle due specie è quasi identica, e questi caratteri appunto la distinguono dall'*A. hortensis*, dal quale differisce principalmente per la colorazione quasi bianca della suola e del margine esterno del piede e per la leggerissima lineatura cinerea di questo. Dall'*A. alpinus* si distingue, oltrechè per i suddetti caratteri, anche per la meno forte rugosità e per la mancanza di limacella che è sostituita da polviscolo o da schegge calcari.

L'apparato sessuale è simile a quello dell'*A. Bourguignati*; ha lo stesso atrio inferiore allungato, e la stessa proporzione di grossezza e lunghezza degli organi che sboccano in esso; ma ciò che fa evidente la somiglianza è la forma della borsa copulatrice che è aguzza alla sua estremità libera ed un po' ripiegata cosicchè prende la forma di un berretto frigio. Non insisto quindi sui caratteri differenziali di questi organi tra l'*A. ambiguus* e l'*A. hortensis* perchè troppo evidenti.

Varietas **Armoricana.**

Fig. 20.

A. Maior; dorso et clypeo medio griseo-maculatis, utrinque griseo-zonatis; lateribus pallide cinereis, tentaculis cinereo-cyanescentibus; long. max. 30 mill.

Hab. Brest in Francia (Bavay).

In tutti gli altri caratteri, cioè pel colore appena giallognolo della suola e del margine del piede, per le lineette grigie di questo, pel muco incolore, per la mancanza di limacella e per l'apparato sessuale questa varietà concorda perfettamente con la forma tipica di Bardonecchia.

Di questa forma ebbi un solo esemplare, mandatomi dal sig. Bavay di Brest, ed è perciò che esitai a lungo prima di pubblicarla, sebbene ne avessi fatto la figura e la descrizione sull'animale vivo e la preparazione dell'apparato sessuale sull'animale appena morto; ma ora trovandolo coincidere nei più importanti caratteri con l'*A. ambiguus* del Piemonte mi decido a far conoscere anche questa forma francese.

Arion alpinus POLLONERA.

Fig. 13 a 15.

Arion alpinus Poll. Spec. nuove ecc. in Atti Acc. Sc. Torino. 1887.

Ho creduto utile dare una nuova figura di questa specie per renderla meno difficile a distinguere tra le numerose forme di questo gruppo.

In Piemonte ho potuto osservare due colorazioni che si trovano nelle stesse località. Una è grigio-cinerea a fascie scure ardesiache, l'altra è grigio-giallastra a fascie bruno-scure. La terza varietà più pallida ed a fascie appena visibili, da M. Lessona chiamata var. *aureus*, può considerarsi come un caso individuale di semi-albinismo. Di questa fu trovato un solo individuo a Rivarossa Canavese e ben a torto fu considerata dal D. Simroth quale albinismo dell'*A. empiricorum*, poichè quest'ultima specie non si trova nè a Rivarossa nè in tutto il Piemonte, eccettuato nelle vicinanze di Pavia sulle rive del Ticino.

L'*A. alpinus* ha il capo bianco-cinereo con tentacoli ardesiaco-violecei. Il capuccio è cinereo-ardesiaco o cinereo-gialliccio, più scuro nel mezzo, più chiaro lateralmente, con una fascia scura laterale; l'apertura respiratoria è ai $\frac{2}{5}$ della lunghezza; le granulazioni della pelle sono minute e regolari. Il dorso è fortemente rugoso, cinereo o cinereo-ocraceo, più scuro nel mezzo, con una fascia laterale scura non nettamente delineata; i fianchi al di sotto di questa fascia sono bianchicci. Il margine esterno del piede è giallo, leggermente screziato di bianco, e senza traccia di lineette scure trasversali; la suola è gialla, e bigia nel mezzo. Il poro mucoso è grande, profondo, accompagnato lateralmente sul margine del piede da una leggera zona cinerea-pallida. Il muco è giallo. Limacella piccola ($1\frac{3}{4}$ mill.), allungata, di forma irregolare; superiormente convessa con una prominenza arrotondata presso il margine posteriore, senza strie di accrescimento visibili; inferiormente concava. Questa limacella ha un aspetto ben omogeneo, fuorchè nei margini dove sembra quasi sgretolata ed appare formata dall'agglomerazione di piccole granulazioni di varia forma.

Arion intermedius NORMAND.

- Arion intermedius*. Norm., Descr. six limac. nouv., 1852, p. 6.
Pollonera. Spec. nuove. ecc. 1887, fig. 1-5.
- Geomalacus intermedius* et *Bourguignati* Mabille, Rev. Zool. 1867, p. 57.
- Geomalacus hiemalis* Drouet, Moll. Côte-d'Or, 1867, p. 27;
Baudon, Limac. du Dép l'Oise, 1871, pl. 2, f. 2-4.
- Geomalacus Mabilli* Baudon, Limac. de Oise, 1871, pl. 1, f. 8-12.
- Arion Mabillianus* Baudon, Trois. catal. moll. Oise, 1884, p. 8
(non *A. Mabillianus* Bgt. 1866).
- Arion flavus* Clessin, Deut. Excurs., 1884, p. 116, f. 55.
- Arion minimus* Simroth, Vers. Naturg. deuts. Nacktschn, 1885,
p. 289, tav. VII. f. 41.

Tutti i nomi sopracitati furono applicati ad individui della stessa specie, varianti tra loro solamente per la tinta più chiara o più scura del corpo e per la mancanza o la presenza di fascie laterali scure sul dorso e sul capuccio. In tutte queste variazioni però le fascie (quando vi sono) sono sempre assai deboli e sfumate, invece nella seguente varietà esse sono marcatissime.

Varietas **Apennina**.

Fig. 11-12.

Differt a forma typica statura maiore et zonis obscurioribus.

A. (in alcool) *albidus*, *utrinque fusco-zonatus*, *medio levis-sime obscuratus*, *mediocriter rugosus*, *clypeo postice subtruncato*, *capite cinereo*, *tentaculis ardesiacis*, *pedis margine pallido non lineolato*, *solea albida*. *Long. max* (in alcool) 12 mill. *Limacella tenuis*, *fragilis*, *granulosa*, *irregularis*.

Hab. *Lucchio* in Toscana (March. Paulucci). Questa forma allorchè è viva e l'animale nella sua massima estensione deve avere dai 20 ai 22 mill., mentre quella tipica non oltrepassa i 18 e nell'alcool i 9 mill. Inoltre le fasce sono molto più scure e più nettamente limitate. A tutta prima io la credei una varietà minore e non adulta dell'*A. alpinus*, ma la forma della limacella

e la sua struttura più granulosa, la posizione dell'apertura sessuale nella direzione del solco dell'apertura polmonare ed infine i caratteri dell'apparato riproduttore mi decisero di riunirla all'*A. intermedius*. Anche questa forma deve essere assai rara poichè la March. Paulucci non ne raccolse che un solo esemplare.

Arion Mollerii n. sp.

Fig. 7 a 10.

A. parvulus, mediocriter rugosus; dorso carneo-flavescente, medio fuscatus, utrinque brunneo-nigrescente zonato, lateribus coerulescente; clypeo obscuriore, nigro-punctulato; capite et tentaculis nigrescentibus. Pedis margo flavescens, postice cinereo-lineolato. Solea pallide flava. Limacella solida, crassa, lenticularis, subovalis, supra convexa, subtus planiuscula, longa 2 mill.

Hab. Bussaco nel Portogallo, donde ne ricevetti tre soli esemplari raccolti dal sig. Adolfo Moller, Ispettore del Giardino Botanico di Coimbra, al quale son lieto di poterlo dedicare.

L'apparato sessuale (fig. 7) è molto somigliante a quello dell'*A. intermedius*; ne differisce soltanto per la guaina della verga e la parte infraprostatica dell'ovidotto più sottili e per il collo della borsa copulatrice più grosso.

In Portogallo si trova pure un'altra specie di questo gruppo, l'*A. Pascalianus* Mabille (= *A. fuscatus* Morel.), ma questo è nero, senza fascie dorsali visibili, col margine esterno del piede cinereo-azzurino e senza traccia di lineette scure trasversali al dire di Mabille, e probabilmente privo di limacella poichè nè l'uno nè l'altro dei due citati Autori ne fa parola.

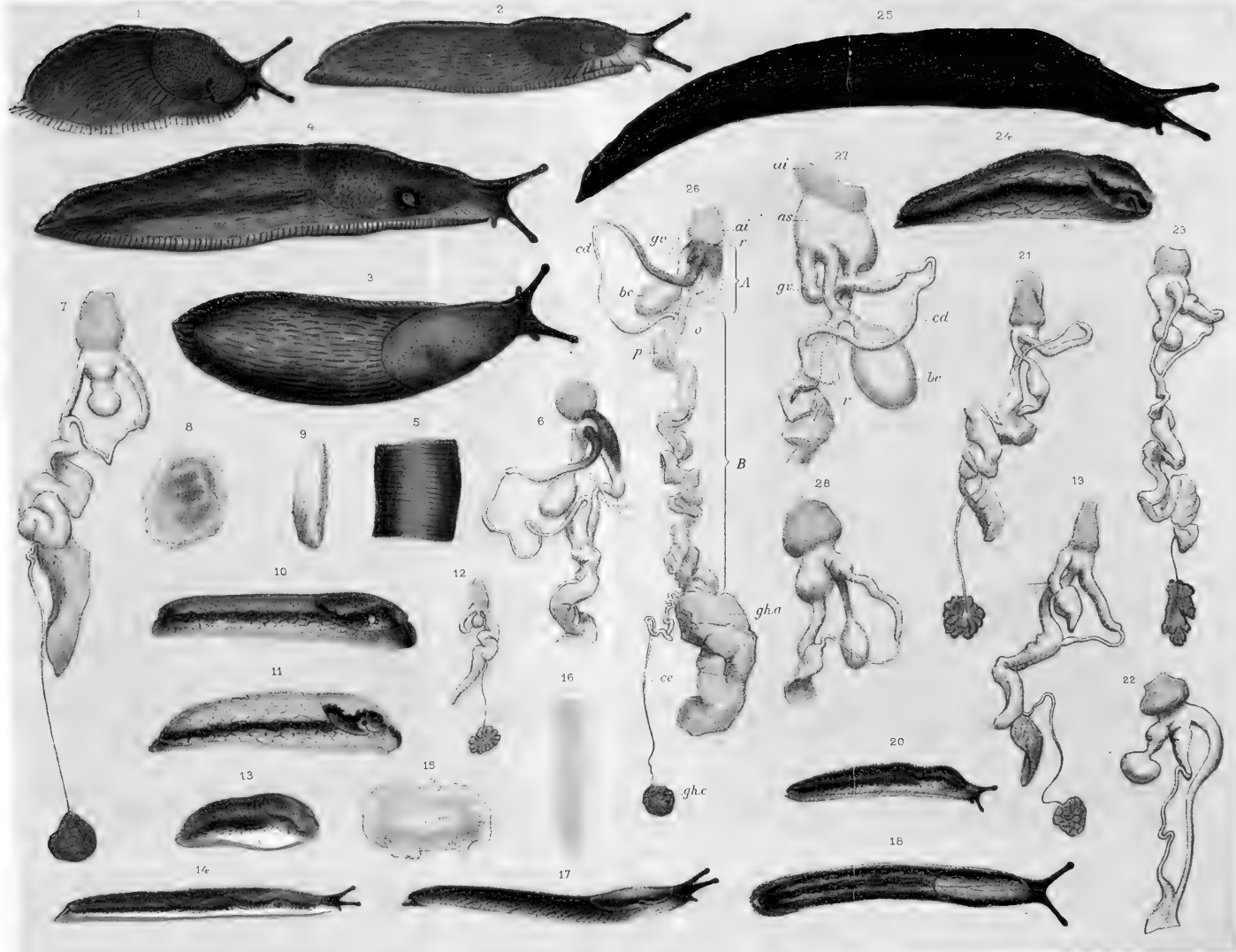
L'*A. Mollerii* collega l'*A. alpinus* all'*A. intermedius* e conferma la riunione di quest'ultima specie al gruppo dell'*A. hortensis*.

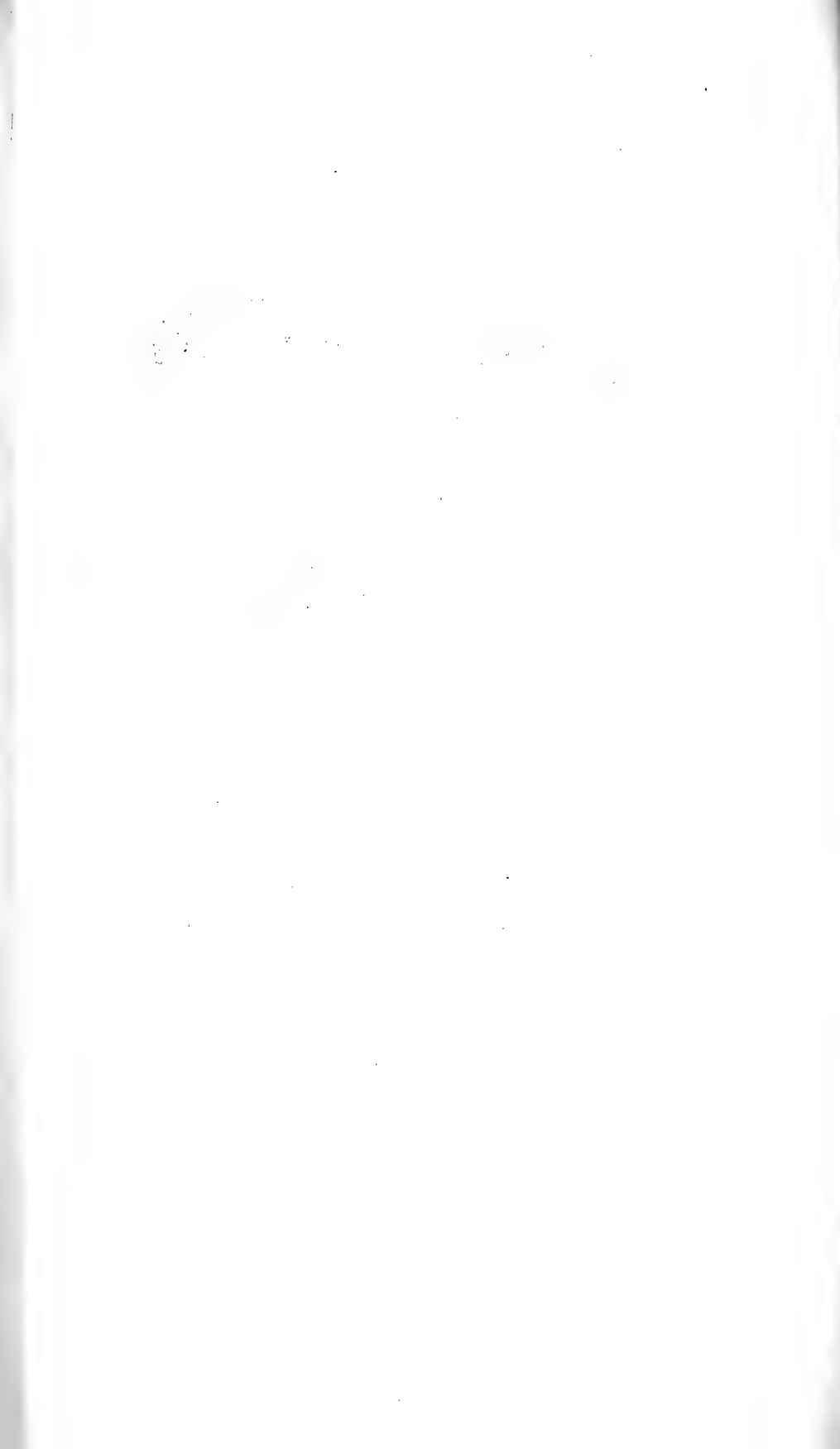
SPIEGAZIONE DELLA TAVOLA

Organi sessuali: *gh. e.* ghiandola ermafrodita, — *c. e.* canale escretore, — *gh. a.* ghiandola dell'albume, — *p.* prostata, — *o.* ovidotto, — *A.* porzione infraprostatica dell'ovidotto, — *B.* porzione prostatica dell'ovidotto, — *b. c.* borsa copulatrice, — *c. d.* canale deferente, — *g. v.* guaina della verga, — *a. s.* atrio superiore, — *a. i.* atrio inferiore, — *r.* retrattori.

FIG. 1-2, *Arion lusitanicus* Mab., di Oporto, varietà non fasciate.

- » 3, id. id. di Coimbra.
- » 4-5, *A. lusitanicus* Mab., tipico, di Pereira presso Montemor o Velho.
- » 6, apparato sessuale di *A. lusitanicus* Mab.
- » 7-8-9-10, *A. Mollerii* Poll., di Bussaco (Portogallo).
- » 11-12, *A. intermedius* Norm. var. *apennina* Poll., di Lucchio in Toscana.
- » 13-14-15, *A. alpinus* Poll., di Rivarossa in Piemonte.
- » 16-17-18-19, *A. ambiguus* Poll. di Bardonecchia (Piemonte).
- » 20, *A. ambiguus* var. *armoricana* di Brest (Francia).
- » 21, apparato sessuale di *A. ambiguus* Poll. di Boves (Piemonte).
- » 22, app. sess. di *A. hortensis* Fer. di Ambert (Francia).
- » 23-24, *A. cottianus* Poll. di Bardonecchia (Piemonte).
- » 25-26, *A. Nobrei* Poll. di Coimbra.
- » 27, app. sess. di *A. rufus* L. Vegesack presso Brema (Germania).
- » 28, app. sess. di *A. ater* L. di Svezia.





*Contributo allo studio dell'accrescimento del tessuto connettivo
ed in particolare della cornea e del tendine;*

Osservazioni del D.^f IGNAZIO SALVIOLI

Se la struttura del tessuto connettivo nelle sue diverse forme è ben nota per le numerose ricerche di distinti osservatori, non altrettanto si può dire, per quello che riguarda lo sviluppo, ed in ispecie, l'accrescimento di esso. Questa lacuna si è resa più sensibile, dacchè colla scoperta della scissione indiretta delle cellule si è meglio approfondita la conoscenza della vita degli elementi cellulari dell'organismo.

Nel connettivo, anzi, queste ricerche dovevano restare molto più interesse, giacchè in esso la moltiplicazione degli elementi cellulari è solo uno dei momenti nell'accrescimento del tessuto, l'altro non meno importante essendo rappresentato dall'accrescimento della sostanza fondamentale.

È appunto per risolvere questo quesito, che dietro consiglio e sotto la guida del Prof. Bizzozero mi sono accinto a tale studio, e specialmente ho rivolto la mia attenzione allo sviluppo ed accrescimento della cornea e del tendine, giacchè essi rappresentano i due tipi principali di tessuto connettivo, lamellare l'uno, fibrillare l'altro, attorno a cui si aggirano tutte le altre forme dello stesso tessuto.

L'animale scelto per questo mio studio fu quasi costantemente il coniglio, perchè esso presenta molta regolarità di sviluppo. Ho però alcune volte ripetuto le mie osservazioni anche sulla cavia.

In quanto ai metodi di esame, poco ho a dire, giacchè sempre usai dei mezzi già conosciuti nella tecnica microscopica. Di alcune particolarità farò cenno nel trattare i singoli argomenti. Solo voglio far notare che, dovendo io stabilire con grande esattezza le dimensioni delle parti costituenti gli organi da esaminare, e

dovento, per far ciò, servirmi delle sezioni microscopiche, mi è stato necessario attenermi scrupolosamente al medesimo modo di indurimento, colorazione, e conservazione dei preparati, onde evitare qualsiasi causa di errore. Credo quindi che i valori che sarò per dare saranno sufficientemente esatti.

CORNEA.

I trattati più estesi e più completi di Embriologia, dopo aver date descrizioni minute e particolareggiate del modo di formazione della cornea, arrivati al punto in cui essa è già ben costituita, si arrestano, e poco o nulla dicono del suo ulteriore accrescimento. Così Kölliker (1) nel suo trattato di Embriologia dice, che la cornea nei primi periodi presenta una struttura omogenea in tutte le sue parti, che le cellule dapprima chiare e più grosse, si fanno in seguito più piccole e s'appiattiscono, e che nel centro della cornea si forma sempre più sostanza intercellulare, per cui le cellule vengono allontanate le une dalle altre. Con ciò non viene spiegato il meccanismo pel quale si compie l'accrescimento della cornea nei suoi diversi diametri. — Secondo Kölliker la parte più attiva sarebbe data dalla sostanza fondamentale, mentre gli elementi cellulari non avrebbero che una parte passiva, cioè quella di mutare di costituzione e di forma: eppure era da supporre che anche nella cornea le cellule, come in tutti gli altri tessuti, dovessero avere un compito importante e contribuire potentemente all'accrescimento della cornea stessa. Ed ecco che per questo io ho cercato attentamente di scoprire, se le cellule fisse della cornea presentavano in un periodo dello sviluppo, delle forme di scissione indiretta.

Beltzow (2) in un suo lavoro sullo sviluppo e sulla riproduzione del tessuto tendineo, parlando incidentalmente della cornea, dice che le cellule corneali irritate reagiscono allo stimolo con una forte proliferazione dei loro nuclei. Dalle sue conclusioni però si è quasi costretti a dedurre che queste scissioni cellulari si manifestano solo in condizioni abnormi, e non sono un

(1) *Entwicklungsgeschichte des Menschen*, 1879.

(2) *Archiv f. mikr. Anatomie*, vol. 22.

fatto fisiologico. Dalle mie ricerche invece è risultato luminosamente, che anche le cellule fisse corneali si riproducono per scissione cariocinetica, come tutte le altre cellule del nostro corpo, per un dato periodo della loro esistenza.

Prima di passare alla descrizione particolareggiata di quello che ricavai dalle mie indagini, voglio premettere brevemente alcune piccole osservazioni sui metodi di preparazione. Per quanto riguarda l'indurimento delle cornee, esso fu fatto sempre con alcool; scartai gli altri mezzi, e specialmente il liquido di Flemming, tanto prezioso per gli altri tessuti, perchè rendeva così fragili le cornee da renderne difficile il maneggio. In quanto al modo di praticare le sezioni, ho dovuto ricorrere alle sezioni parallele alla superficie della cornea, perchè, essendo le mitosi disposte coi loro filamenti nel medesimo piano della cellula, ed essendo, come ognuno sa, le cellule appiattite fortemente, ne viene che nelle sezioni verticali le mitosi sono viste di coltello, e perciò solo come striscie un po' più colorate, e quindi facilmente possono passare inosservate; mentre nei tagli paralleli esse vengono osservate di fronte e allora si può fare un'idea esatta della loro presenza e della loro forma. Il modo onde praticare tali sezioni è molto facile, giacchè basta distendere forzatamente su di un pezzo di sughero un pezzetto di cornea impregnato di paraffina, e raffreddare rapidamente. È superfluo l'aggiungere che anche le sezioni verticali sono un prezioso ajuto in tale studio, perchè esse, oltre a dare in mano il mezzo onde potere determinare la posizione delle mitosi nei diversi strati corneali, servono per ottenere le misure delle lamelle e degli altri costituenti come la membrana di Descemet, il suo endotelio, e l'epitelio anteriore. Finalmente per quanto riguarda la colorazione dirò, che qualunque sostanza colorante dei nuclei può servire; però onde facilitare lo studio e risparmiare tempo, mi sono servito sempre dell'ematossilina nella formola del Prof. Bizzozero, giacchè ho potuto accorgermi, che alcune cornee, e specialmente alcune parti della cornea, hanno una forte affinità pei colori d'anilina, affinità che alcune volte può essere uguale o superare quella della cromatina dei nuclei delle cellule, producendo così immagini poco o nulla dimostrative. —

Ed ora entriamo in argomento.

Le mie prime osservazioni furono fatte su di un embrione di coniglio di 3 $\frac{1}{2}$ cm. di lunghezza, in cui la cornea è già ben distinguibile. Essa appare costituita da un tessuto evidentemente

fibrillare, con bei nuclei rotondi forniti di un bel reticolo: ha già uno spessore di 80 μ ., un diametro trasversale di circa mm. 0,75, ed un epitelio ad un solo strato di 10 μ . circa. A questa età le mitosi nelle cellule costituenti il tessuto corneale sono abbastanza rare, infatti alcune sezioni trasverse ne sono del tutto prive, alcune altre ne contengono appena due o tre. Mi è stato impossibile qui, in causa della sottigliezza dell'organo, fare dei tagli paralleli; del resto non ne sentii la necessità, perchè l'esame si poteva fare ugualmente bene anche nelle sezioni verticali, essendo le cellule abbastanza grosse, e poco abbondante la sostanza fibrillare.

È solo più tardi che vediamo farsi più numerose le mitosi nelle diverse parti costituenti la cornea. Infatti nel secondo animale esaminato, un altro embrione di coniglio lungo 9 cm., vale a dire quasi a termine, essa è abbondantemente cosparsa di mitosi, giacchè se ne possono contare fino a 9 in ogni taglio verticale completo. Queste presentano le forme le più svariate, dal gomitolato lasso, al doppio gomitolato con protoplasma già scisso.

A tale periodo di sviluppo si nota una cosa di una certa importanza, che cioè le forme gomitolari sono in numero maggiore delle altre, e che quelle predominano più negli strati anteriori che nei posteriori. Questo fatto non si verifica più nelle fasi un po' più avanzate, dove invece predominano le forme di evoluzioni ulteriori. Riporto qui il fatto osservato senza dargli alcuna interpretazione, giacchè la cosa merita uno studio più attento.

La disposizione delle mitosi nei diversi strati corneali non è uniforme. Nelle sezioni parallele si vede che esse sono disposte a gruppi, e molto avvicinate le une alle altre, in modo che in un campo microscopico ottenuto con un obbiettivo n. 8 Koristka, se ne possono vedere 3 o 4, mentre altre porzioni del preparato ne sono prive. Nelle sezioni verticali invece esse sono nel senso della larghezza disposte con discreta regolarità tanto nel centro quanto nella periferia della cornea, mentre nel senso antero-posteriore esse sono più abbondanti nel terzo medio, meno nel terzo anteriore, più rare ancora nel terzo posteriore; mancano poi completamente in un piccolo strato che sta vicino all'endotelio, e che rappresenta l'ottava parte dello spessore totale della cornea.

Nel coniglio neonato le mitosi nelle cellule fisse corneali aumentano ancora di numero, tanto relativamente, che assoluta-

mente. Esaminando delle sezioni parallele di tale cornea con $\frac{1}{12}$ imm. omog. Zeiss, si vede che alcune volte nel campo microscopico si comprendono 5 belle mitosi, e ogni sezione verticale completa della stessa ne contiene in media da 8 a 9. In tale animale, come pure nelle fasi successive, la parte posteriore della cornea si fa più attiva; anzi in essa si trova la maggior abbondanza di cellule in scissione.

Questa enorme proliferazione cellulare non dura per molto tempo, giacchè, arrivati all'esame del coniglio di 11 giorni dopo la nascita, si vede che le forme di divisione cominciano a decrescere, ed anche assai rapidamente. Nel coniglio di 13 giorni già alcuni tagli paralleli sono completamente privi di mitosi, alcuni altri ne contengono solo al massimo tre. Per farmi un'idea della diminuzione di esse ho praticato sezioni parellele di tutto $\frac{1}{4}$ di una di tali cornee, ed ho visto che vi si contenevano solo 10 cariocinesi. Questa cifra si riduceva in ugual porzione di cornee di coniglio a 17 giorni, a sole due forme, le quali per aggiunta inoltre avevano filamenti così poco evidenti da lasciare qualche dubbio sulla loro natura. All'età di venti giorni è difficile poterne riscontrare alcuna; si può dire che questo è il punto in cui cessa l'attiva proliferazione delle cellule corneali. Le parti che più di tutte perdono le mitosi sono quelle periferiche; la parte centrale, e specialmente quella più vicina all'epitelio, è quella dove le forme filamentose perdurano per maggior tempo. Questa attività si svolge nella sua maggiore intensità nei primi periodi della vita extrauterina, quando le palpebre sono ancora chiuse, e la cornea ha un aspetto opaco ed un po' madreperlaceo; appena la cornea si rischiara allora le mitosi scompaiono.

Ecco quindi dimostrato quanto avevo già enunciato, che cioè le cellule fisse della cornea, per tutta la vita embrionale, e per un piccolo periodo della vita extrauterina, possiedono la proprietà di moltiplicarsi per scissione indiretta. Vedremo più avanti come si possa mettere questo fatto in rapporto coll'accrescimento dell'organo. —

Resta ora da esaminare l'altro e non meno importante costituente della cornea, la sostanza propria, che si dispone in forma di lamelle, con decorso parallelo, o quasi, alle due superficie di essa. Un esame anche superficiale di due sezioni verticali di cornee, prese a periodi un po' lontani di sviluppo, fa risaltare l'enorme differenza che passa fra loro.

Ho creduto opportuno per l'appunto unire al mio lavoro i disegni di una sezione verticale di cornea di coniglio di 3 giorni (fig. I) e di una di cornea di coniglio adulto (fig. II) onde mostrare grossolanamente come le serie longitudinali di cellule nella fig. I sieno molto più avvicinate che nella fig. II. Ciò è dovuto al fatto, che col crescere dell'età della cornea le lamelle di fibrille si fanno più grosse, divaricando in tal modo le singole file di cellule. Per farsi un concetto esatto di questo fenomeno bisogna, con un esame più accurato, paragonare fra loro le diverse cornee, e specialmente praticare le misurazioni delle lamelle; solo allora noi possiamo convincerci del fatto, che le lamelle crescono di spessore, e che anzi questo aumento sta in rapporto costante coll'aumentare della totalità della cornea.

Di tale asserzione ognuno può facilmente convincersi, dando uno sguardo alla tabella qui annessa, riguardante i valori delle varie parti costituenti quest'organo. Non mi sembra però inutile riportare un esempio. Il coniglio neonato ha una cornea dello spessore di mm. 0,19 e la media dello spessore delle sue lamelle è di μ 4,5. — D'altra parte, la media dello spessore delle lamelle di cornea di coniglio di 11 giorni è di 12 μ . Con questi 3 valori noi possiamo stabilire una proporzione, cioè μ 4,5 : mm. 0,19 :: μ 12 : x .

Se è vero quanto ho affermato, risolvendo si deve ottenere per x un valore uguale a quello che possiamo ottenere direttamente colla misurazione. Ciò è appunto quanto succede, giacchè si ha x , ovvero lo spessore della cornea di coniglio di 11 giorni uguale a mm. 0,506, valore di poco differente al vero, che è di 0,50. Non nascondo certo che ho riportato qui l'esempio che meglio rispondeva al mio caso; non sempre si trova un rapporto così esatto, ma ciò non deve infirmare in alcun modo questo reperto, perchè le differenze, che ne risultano, sono dovute, a mio credere, al fatto che esistono variazioni individuali, alle volte, assai marcate, e alle quali nessuno può sottrarsi. Per eliminare questo ostacolo ho usato conigli della medesima nidiata, e mantenuti nelle uguali condizioni di ambiente, ma ciò probabilmente non è sufficiente ad impedire alcune variazioni nello sviluppo; del resto sarebbe assurdo il pretendere, che due cornee di animali diversi, esaminate durante il medesimo periodo di sviluppo, dovessero avere la identica struttura istologica, e contenere un numero uguale di elementi cellulari e lamelle.

Ecco dunque che in tal modo resta dimostrato come all'accrescimento della cornea concorra tanto l'aumento di numero dei suoi elementi cellulari, quanto l'aumento di spessore delle lamelle.

Or bene, qual è il valore preciso che noi dobbiamo dare a questi due fattori?

Quando la cornea è ancora allo stato embrionale, certamente l'aumento di numero delle sue cellule fisse concorre ad aumentare il numero delle serie di tali cellule e per conseguenza anche il numero delle lamelle. Più tardi però questo processo di proliferazione concorre esclusivamente ad allungare le dette serie cellulari; all'aumento dello spessore delle lamelle, invece, è dovuto quasi esclusivamente l'aumento in grossezza della cornea stessa. Ad appoggio della prima supposizione, sta 1° il fatto della forma e della disposizione delle mitosi delle cellule fisse corneali. Ho già detto come esse, costantemente, abbiano i loro filamenti cromatici disposti nello stesso piano della cellula dove sono contenuti; or bene è da ammettere che una volta compiuta tutta l'evoluzione, le cellule figlie restino esse pure nel piano stesso della cellula madre, allungando quindi, e non ingrossando lo strato di cellule. Se ciò non fosse, si dovrebbe nei tagli verticali, sorprendere un momento dello sviluppo, in cui due cellule di una stessa serie fossero a ridosso l'una dell'altra, ciò che io non ho mai potuto verificare.

2° Tanto nelle cornee giovani come nelle adulte, il numero delle lamelle è quasi uguale, esso oscilla cioè fra 45 e 50. Le differenze che si riscontrano sono sempre in meno per le cornee adulte. Ora se la proliferazione cellulare dovesse contribuire all'aumento di spessore della cornea, dovrebbe aumentare anche il numero delle lamelle, cosa che non si verifica mai.

Ma si può domandare: l'attività proliferativa delle cellule fisse corneali dura per un periodo molto breve, eppure la cornea continua ad allargare il suo diametro trasverso. Come succede allora tale accrescimento? Quando le cellule entrano nello stato di riposo, allora resta in campo un solo fattore, che già si era estrinsecato, benchè più leggermente, anche nei periodi antecedenti, voglio dire la formazione di nuova sostanza cellulare che allunga la lamella; come indizio di questo processo, noi abbiamo l'appiattimento forte delle cellule corneali, e l'allontanamento progressivo dei loro nuclei gli uni dagli altri. Non riporto qui

tutti i valori ottenuti a questo riguardo, perchè sarebbe troppo lungo; dirò solo come tale distanza fra i nuclei che nel coniglio di 4 giorni è di 10 a 11 μ , nell'adulto possa arrivare sino a 30 e più μ . Le figure annesse di cornee danno pure un'idea abbastanza esatta dell'allontamento progressivo dei nuclei fra di loro.

Queste medesime ragioni, oltre al reperto ottenuto colle misurazioni operate sulle singole lamelle, inducono ad ammettere che l'aumento in spessore della cornea deve essere dovuto quasi esclusivamente alla produzione di nuova sostanza fondamentale, o per meglio dire all'ingrossamento delle lamelle ».

Ora resta a dare uno sguardo brevemente agli altri costituenti la cornea, cioè alla membrana di Descemet col suo endotelio, e all'epitelio anteriore.

Essi contribuiscono in un modo assai leggero all'aumento di volume della cornea.

In quanto alla membrana di Descemet, è risultato dalle mie osservazioni quanto aveva verificato già Kölliker (1), che essa non esiste nella vita intrauterina: il primo accenno lo si riscontra nel coniglio neonato, sotto l'aspetto di uno straterello esilissimo, chiaro, privo di nuclei, colorabile già bene in rosso vinoso colla safranina, dello spessore di un micromillimetro al massimo. Da questo momento essa cresce gradatamente col crescere della cornea, tanto che nel coniglio adulto essa arriva a misurare in media 16 o 17 μ , mantenendosi però sempre più grossa alla periferia che al centro.

Lo strato endoteliale che tappezza la suddetta membrana cresce molto poco di spessore, poichè già nel coniglio neonato esso ha acquistato uno spessore di circa 5 μ , che mantiene invariato per il rimanente della vita. Le mitosi, che si osservano in tali cellule con una discreta abbondanza nei primi periodi della vita, servono esclusivamente a produrre nuovi elementi, affinchè tale strato possa assecondare il successivo ingrossamento dell'occhio. Nei primi giorni della vita extrauterina le forme di scissione sono assai numerose; così nel coniglio dell'età di 4 giorni si possono notare in una sezione trasversa completa di cornee fino a 7 mitosi, le quali sono più prevalenti nel centro. Questa forte proliferazione cellulare dura molto tempo, poichè nel coniglio di 17 giorni

(1) *Entwicklungsgeschichte des Menschen und der höheren Thiere*, 1879.

le riscontriamo ancora molto numerose. All'allargamento dello strato endoteliale, oltre all'aumento di numero delle sue cellule, concorre anche l'aumento di diametro di esse, giacchè tali cellule che nell'embrione di coniglio sono irregolarmente rotondegianti e con un diametro che oscilla tra 13 e 16 μ , nel coniglio adulto, si fanno poliedriche, e acquistano un diametro di circa 20 μ .

Infine per quanto riguarda l'epitelio anteriore, noi vediamo che il suo spessore cresce di molto; questo fatto è dovuto in grandissima parte al fatto che l'epitelio, da prima ad un solo strato di cellule cubiche, dell'altezza di 10 μ , come si osserva nell'embrione, si fa rapidamente stratificato, sicchè già al 13 giorno di vita extrauterina è dello spessore di 45 μ .

Come facilmente si può immaginare, qui pure abbiamo numerose le mitosi nei suoi elementi o per meglio nelle cellule basali. Nell'embrione le mitosi non sono molto abbondanti e con ciò si spiega il poco sviluppo che acquista l'epitelio nella vita intrauterina; solo nei periodi successivi la proliferazione nucleare si fa tanto intensa perchè deve bastare alla formazione dei nuovi strati cellulari, ed all'allargamento dell'epitelio stesso.

Prima di terminare questo capitolo voglio ancora fare un brevissimo cenno di altri fatti osservati in questo mio studio.

Prima d'ogni altra cosa dirò, che essendo le cellule corneali provviste di un nucleo abbastanza grosso e con un bel reticolo, anche le mitosi appaiono in un modo molto evidente.

Negli animali superiori la cornea, come in genere tutto il connettivo, è uno dei pochi organi dove si possa con molta facilità farsi un'idea esatta delle fasi per cui passa il nucleo prima di scindersi, giacchè i suoi filamenti cromatici sono molto chiari e spiccati.

Ho potuto constatare anche che la cornea, già nei primi periodi di sviluppo, si può dividere, come del resto ammette Kölliker (1), in due strati, uno anteriore chiaro, l'altro posteriore più scuro. A questa diversità di apparenza va unito, a mio parere, anche una diversità di struttura istologica, poichè le lamelle anteriori sono sempre più grosse che le posteriori; così pure i nuclei delle cellule corneali nella parte anteriore sono più ro-

(1) Loco citato.

tondeggianti che nella parte posteriore, dove sono più lunghi e più appiattiti. Inoltre nella parte anteriore le lamelle non hanno come nel rimanente un andamento parallelo, ma esse si intrecciano con angoli assai acuti, in modo da formare una rete a maglie assai larghe. Questo fatto si svela meglio colorando le sezioni colla soluzione acquosa di vesuvina. Le lamelle anteriori infine sono molto meno tenacemente aderenti fra loro che le lamelle posteriori.

Concludendo diremo:

All'accrescimento della cornea concorrono due fattori: la moltiplicazione delle cellule fisse, e l'aumento di spessore delle lamelle. L'attività del primo fattore si manifesta tanto nel periodo della vita embrionale, e allora la sua azione vale ad aumentare così lo spessore come la larghezza della cornea, quanto nei pericoli successivi, contribuendo invece al solo allargamento. Il secondo fattore tiene in gran parte il campo durante la vita extrauterina, ed agisce aumentando quasi esclusivamente lo spessore della cornea, ed in grado molto minore anche l'allargamento.

All'ingrossamento di quest'organo finalmente concorre l'ingrossamento della membrana di Descemet e l'aumento di spessore dell'epitelio anteriore.

TAVOLA delle misure praticate nelle diverse parti costituenti la cornea di coniglio
a diversi periodi di sviluppo (1).

Età degli animali	Diametro trasverso	Spessore	Spessore della sola sostanza fondamentale	Media dello spessore delle lamelle esterne	Media dello spessore delle lamelle interne	Spessore dell'epitelio	Spessore dell'endotelio	Spessore della membrana di Descemet	Distanza dei nuclei in senso longitudinale	Mitosi nel connettivo
Embrione 9 cm.	mm. 3,00	mm. 0,12	mm. 0,108	3 μ	1,5-2 μ	10 μ	3 μ			abbondanti
neonato	" 4,56	mm. 0,19	mm. 0,168	5-8 μ	2-3 μ	16-3 μ	5 μ	appena visibile	10-11 μ	numerose
4 giorni	" 5,472	" 0,42	" 0,401	10-12 μ	4-5 μ	15 μ			18 μ	
11 "	" 8,22	" 0,50	" 0,462	13-17 μ	8-10 μ	32,5 μ				
13 "	"	" 0,62	" 0,568	25-30 μ	7,5-12,5 μ	45 μ	5 μ	2 μ	15-20 μ	poco numerose
17 "	" 9,0	" 0,705	" 0,657	17 μ	10-12 μ	40 μ		2,5-3 μ	16-18 μ	rare
20 "	" 9,5	" 0,855	" 0,803	18-20 μ alcune 25 μ	10-12 μ	45 μ		2 μ	20 μ e più	rarissime
57 "	cm. 1,25	" 1,00	" 0,95	25-30 μ	12-13 μ	37,5 μ		7,5 μ		mancanti
138 "	" 1,33	" 0,83	" 0,79	22-27 μ	10-12 μ	39 μ	5 μ	10 μ		
8 mesi	" 1,58	" 1,82				45 μ		14 μ	20-23 μ alcune volte doppie	
adulto	" 1,38	" 1,37	" 1,295	25-30 μ	13-15 μ	49 μ		17 μ	20-30 μ alcune volte anche 60 μ	

(1) I valori ottenuti per i diametri della sostanza fondamentale sono un po' superiori al vero, perché i preparati furono prima trattati con acqua, la quale gonfia molto le lamelle come ha dimostrato RANVIER; ma essendo stati tutti i preparati trattati ugualmente, i valori ottenuti sono proporzionalmente esatti.

TENDINE.

Quanto risultò dall'esame della cornea, può con poche varianti essere applicato anche al tessuto tendineo. Ciò non deve per nulla meravigliarci, perchè noi sappiamo quanto questi due tessuti sieno affini: infatti la loro costituzione istologica presenta variazioni di poco momento, essendo sì l'uno che l'altro formati di sostanza connettiva fondamentale, in mezzo a cui stanno delle cellule fisse. La sola differenza sta nell'essere la sostanza fondamentale del tendine, non disposta a lamine come nella cornea, ma bensì foggiate a fasci di fibrille paralleli fra loro e disposti nella stessa direzione della lunghezza del tendine.

Ora, verificandosi tale rassomiglianza anche nel loro processo d'accrescimento, credo conveniente non dilungarmi molto nel trattare questo argomento, giacchè molte cose che ho già esposto nel capitolo antecedente possono essere applicate anche qui.

Beltzow (1) nel suo lavoro sullo sviluppo e sulla riproduzione del tessuto tendineo dedica solo un capitolo molto breve allo sviluppo di esso, e si limita a dire che nell'embrione di coniglio di porco e di bue si trovano delle forme di cariocinesi nelle cellule tendinee, ma però non costantemente, e non nello stesso grado, e che tali forme si possono trovare tanto nei tendini che hanno cellule rotonde e strettamente avvicinate le une alle altre, come in quelli che sono costituiti da cellule allungate, ed in cui si è formata di già sostanza fibrillare. Tali osservazioni sono a mio parere un po' troppo superficiali, giacchè così non si può sapere con precisione nè il punto in cui questa attività proliferante comincia nè quello in cui essa termina. Per ciò ho creduto bene di ripetere tali osservazioni, onde tentare di colmare questa lacuna e poter quindi stabilire con certezza, quale importanza si debba dare alla moltiplicazione delle cellule fisse nell'accrescimento del tendine.

Siccome il numero dei tendini del corpo animale è stragrande, come pure è molto varia la forma di essi, così per facilitare un po' le mie ricerche, mi sono limitato all'esame di 3 soli esemplari: come tipo ho scelto il tendine del gastrocnemio e come

(1) *Archiv f. mikroskop. Anatomie*. Bd. 22.

tendini di controllo ho esaminato specialmente il tendine del flessore superficiale e profondo delle dita della zampa posteriore, ed in ultimo il centro frenico; questo specialmente per farne delle dilacerazioni.

I tendini furono induriti o in alcool o in liquido di Flemming; l'esame di essi fu fatto sia su tagli longitudinali o trasversi, sia su pezzetti dilacerati; le colorazioni infine riescono bene con qualsiasi sostanza colorante nucleare.

Già dal momento, in cui il tessuto del mesoderma si è differenziato, onde formare il fascio tendineo, e nel nostro caso speciale il tendine d'Achille, noi riscontriamo essere assai grande il numero delle sue cellule fisse in via di scissione cariocinetica, come lo dimostrano molto evidentemente le dilacerazioni fatte con pezzi induriti col liquido del Flemming.

Tale frequenza di mitosi vediamo persistere per tutte la vita embrionale, ed in tale periodo le mitosi sono distribuite indifferentemente, qualunque sia il tendine, in tutte le porzioni della sua sostanza.

Il numero maggiore delle forme filamentose in tale tessuto lo si riscontra nel coniglio neonato, ed in quelli di pochi giorni di vita extrauterina. La loro distribuzione, però, in tali fasi di sviluppo non è più così uniforme come si avvera nell'embrione, poichè esse predominano in alcune parti più che in altre. Infatti, se noi esaminiamo delle sezioni, sia trasversali che longitudinali di tendine gastrocnemio di coniglio neonato, specialmente se il pezzo è stato trattato col liquido di Flemming, e colorato col colori d'anilina, noi vediamo che esso presenta delle parti oscure, e delle parti chiare; le prime, che hanno un'apparenza più embrionale perchè fornite di molti nuclei vescicolari e rotondi, presentano numerosissime le cariocinesi, tanto che se ne possono riscontrare fino a 6 in un solo campo microscopico, ottenuto coll'obbiettivo 8 e l'oculare 3 Koristka, mentre le seconde cioè le parti chiare, nelle quali predomina la sostanza fondamentale, ne sono di molto più povere. Queste diverse parti non sono però poste a caso; nelle sezioni trasverse fatte a metà del tendine si vede che le parti oscure stanno alla periferia, le chiare al centro, e siccome il tendine è costituito da 3 fasci ben distinti, e di origine diversa, ne viene che la parte oscura occupa la metà di ciascun fascio che guarda all'esterno, la chiara invece la metà che si trova nell'interno a reciproco contatto cogli altri fasci. Tale appa-

renza la si osserva però solo nella parte mediana del tendine, giacchè tanto nell'inserzione muscolare che in quella ossea la struttura di esso è uniforme, benchè pure tra queste due parti debba farsi una differenza, essendo le mitosi più numerose vicino all'inserzione ossea, che all'inserzione muscolare. Tale fatto si verifica anche in altri tendini, come nei flessori delle dita: questi nel punto in cui si attaccano alle ossa presentano una parte oscura che si confonde col periostio, e molto ricca di cellule in mitosi, una esterna invece chiara e con poche cellule in via di scissione. Le altre parti di tali tendini presentano un aspetto più uniforme; le mitosi però si trovano più frequentemente nella parte periferica del fascio.

Arrivati all'esame dei tendini di coniglio di 11 e di 17 giorni dopo la nascita, si vede che il numero delle loro cellule fisse in via di proliferazione è molto esiguo, giacchè in una sezione trasversa completa se ne notano al massimo due. Invece il coniglio di 20 giorni presenta le sue cellule tendinee in attività proliferante assai marcata. Questo fatto deve indurre ad ammettere, che l'accrescimento del tendine non si faccia in un modo regolare ed uniforme, ma che presenti delle soste, che si manifestano colla deficienza di figure cariocinetiche nei suoi elementi cellulari.

Da questo punto nelle cellule tendinee va man mano diminuendo la attività di scissione per mezzo della cariocinesi. Tale periodo di decrescenza è però molto lento, giacchè nel coniglio di 57 giorni noi possiamo ancora, benchè rare, trovare delle forme filamentose.

La descrizione data sopra non vale per tutti i tendini; infatti ho potuto constatare come il tempo in cui perdura l'attività cellulare sia vario a seconda della qualità di essi: ad es. nel tendine del diaframma le mitosi già sono rare all'undecimo giorno dopo la nascita e mancano completamente nel coniglio di trenta. Il fatto del diverso scomparire delle mitosi nei varii tendini come pure della diversa frequenza di esse, deve stare molto probabilmente in rapporto col vario sviluppo che assumono le diverse parti del corpo dell'animale. A tale causa deve attribuirsi pure il fatto di riscontrare, in uno stesso animale, dei tendini più ricchi in mitosi che altri, come succede appunto negli animali molto giovani, dove ad es. il flessore delle dita contiene maggior numero di cariocinesi che il tendine del gastrocnemio. Ed infatti

tenendo dietro allo accrescimento dell'arto posteriore, noi vediamo come la zampa, cioè le ossa del tarso e del metatarso e falangi, sorpassino in pochi giorni di quasi $\frac{1}{3}$ la lunghezza della tibia e del perone.

Non tutte le mitosi che si riscontrano in una regione di tendine si trovano nelle sue cellule fisse; molte, specialmente nei primi periodi, sono proprie delle cellule fisse del connettivo che circonda il fascio, e di quello che penetra fra i diversi fascetti.

Da quanto ho finora esposto resta dimostrato, che nel tessuto del tendine dal suo primo inizio fino ad un punto assai variabile, che può però protrarsi fino al 60° giorno dopo la nascita, noi possiamo trovare sempre delle forme di scissione indiretta nei suoi elementi cellulari, e perciò dobbiamo ammettere come inesatta l'asserzione di Beltzow, che cioè questo fatto non si verifichi costantemente.

Diamo ora un rapido sguardo al modo con cui si comporta la vera sostanza fibrillare.

Spina (1) nel suo lavoro sulla struttura del tendine, dice che nel coniglio neonato o in quello di una o due settimane, i fascetti di connettivo si differenziano da quelli dell'embrione solo per la loro grossezza; così pure avviene nei fasci del tendine di animale adulto. A queste cognizioni, io aggiungerò che l'aumento dei fasci è graduale, ed è anche qui come nella cornea in rapporto diretto coll'aumento di grossezza del tendine che costituiscono. Basta paragonare la figura III colla figura IV, o meglio la V colla VI, per convincersi della forte ipertrofia che subiscono i fasci tendinei, nel loro invecchiare.

I fascetti che nel coniglio di 13 giorni (fig. VI) sono sottili $12 \times 16 \mu$, rotondeggianti, e separati fra di loro da grosse e ben visibili lamine protoplasmatiche, diventano nel coniglio di 175 giorni (fig. V) più grossi $21 \times 27 \mu$, mal discernibili, perchè le lamine protoplasmatiche sono sottilissime, ed assumono una forma allungata o poliedrica.

Che esista poi realmente un rapporto fra l'accrescimento dei fasci e quello del tendine, ognuno potrà convincersene esaminando la tabella dei valori riguardanti questi organi.

(1) *Ueber den Bau der Sehnen. Mediz. Jahrbücher.* 1873.

Anche questo modo di accrescimento presenta delle modificazioni assai apprezzabili. Infatti noi vediamo che le fibre prime ad apparire onde costituire veri fasci, sono quelle che si trovano nelle parti chiare già descritte nel tendine di coniglio neonato; quindi il punto della formazione della sostanza fondamentale non è contemporaneo in tutta l'estensione del tendine. Questo pure si verifica per quello che riguarda il diverso ingrossamento, giacchè non sempre nello stesso tendine i fascetti hanno gli stessi diametri, ma bensì vediamo che o sono frammisti senza alcun ordine fascetti grossi e fascetti sottili, oppure vi sono delle aree composte di fascetti grossi e delle altre formate quasi completamente di fascetti sottili. Alle periferie del tendine predominano per lo più fasci grossi, forse pel fatto che in queste parti essi hanno maggior libertà d'espandersi.

È chiaro, quindi, che per poter avere un'idea esatta dell'ingrossamento dei fasci tendinei abbisogna fare una media di moltissime misurazioni.

Nei tendini adulti questo fatto è molto meno accentuato.

Altre modificazioni e non meno importanti possono riscontrarsi nell'accrescimento del tessuto tendineo.

Così, come è già ben noto, le cellule man mano che invecchiano, oltre a perdere la loro facoltà proliferante, mutano anche la loro forma, ed i loro rapporti. Così all'esame del tendine embrionale, noi vediamo che esso è costituito in gran parte di cellule grosse, protoplasmatiche, con un bel nucleo vescicolare, fornito di abbondante reticolo e molti nucleoli; nelle fasi più avanzate, invece, pel fatto dell'ispessimento dei fasci, esse si fanno più allungate, il protoplasma si foggia a laminette sottili, ed il nucleo, che si è esso pure allungato, presenta la sua cromatina disposta irregolarmente, e si colora intensamente ed uniformemente.

Nei tendini adulti tale aspetto è ancora maggiormente spiccato, ed il nucleo è ridotto ad un sottile bastoncino. Col crescere del tendine le cellule che prima erano fortemente stipate, le une contro le altre, si allontanano gradatamente; veramente non sono le cellule che si allontanano, ma bensì i loro nuclei, giacchè le lamine protoplasmatiche sono sempre a reciproco contatto. L'aspetto caratteristico delle cellule accoppiate si manifesta solo verso il 57° giorno, e dura per un tempo molto lungo. Questa apparenza sta probabilmente a dimostrare una progressa scissione cellulare non completamente svoltasi.

Anche nei fasci di fibrille avvengono delle modificazioni, giacchè essi, da prima molli e di aspetto gelatinoso, diventano in breve tempo duri, resistenti al taglio, e splendenti.

All'ingrossamento del tendine concorre anche, ed in misura non piccola, l'aumento del connettivo peritendineo ed intrafascicolare. —

Da questa breve esposizione di fatti possiamo dedurre il seguente corollario: che durante l'allungamento del tendine noi riscontriamo una forte proliferazione cellulare, e che l'ingrossamento di esso deve essere legato all'ingrossamento dei singoli fascetti che lo costituiscono.

Con ciò io intendo di esporre solamente dei fatti, senza voler per nulla entrare nell'argomento, tanto discusso, dell'origine della sostanza fondamentale.

Quello che è certo si è, che la formazione continua di nuove cellule sta in strettissimo rapporto coll'allungamento del tendine, 1° perchè un esame accurato ci fa vedere che, a somiglianza di quanto succede nella cornea, le cellule neoformate contribuiscono solamente all'allungamento delle serie di cui fanno parte, come lo dimostra la disposizione dei loro filamenti; cioè esse hanno sempre i due poli nella direzione della lunghezza dei fasci. 2° perchè lo studio comparativo dei diversi tendini ci insegna, che là dove v'è maggior necessità di allungamento, là pure v'è maggior numero di mitosi. Con ciò però non si spiega il fatto se cioè tale proliferazione cellulare sia la causa oppure l'effetto dell'allungamento del tendine.

Le ipotesi fatte finora sulla formazione delle fibrille per trasformazione del protoplasma cellulare, se possono servire a spiegare la prima origine di quelle, non ci convincono molto quando il tessuto tendineo è già bene costituito. Nei tendini d'embrione ho potuto constatare la presenza di cellule il cui protoplasma aveva una struttura fibrillare come ammettevano Schwann e recentemente Boll, ma più tardi questo aspetto non si osserva più; eppure le cellule tendinee continuano a scindersi. Così pure dicasi della teoria che fa derivare la sostanza fibrillare da un *substratum* amorfo, o dai prolungamenti delle cellule. Mi sembra più probabile ammettere, che una volta che la sostanza connettiva è formata, qualunque sia il suo modo di origine, possa da sola aumentare sia in lunghezza che in larghezza, e che quindi le cellule non abbiano che una parte secondaria, cioè quella di allungare

le loro serie, onde poter coprire con uno strato continuo protoplasmatico i fasci su cui stanno applicate. Altrimenti non si saprebbe spiegare il perchè dell'allungamento del tendine quando le cellule sono vecchie, quando cioè esse non si moltiplicano più, ed il perchè dell'allungamento graduale delle loro lamine protoplasmatiche.

Concludendo diremo, che tanto nell'accrescimento della cornea che del tendine noi rileviamo costantemente due fatti, un aumento di numero delle cellule fisse che contribuisce esclusivamente all'allungamento della serie cellulare, ed un ingrossamento tanto delle lamelle che dei fascetti di fibrille.

Il primo sta in stretto rapporto rispettivamente coll'allargamento della cornea e coll'allungamento del tendine, senza però voler dire con ciò che ne sia la causa. Al secondo è dovuto in massima parte l'ingrossamento sia della cornea che del tendine.

QUADRO comparativo dei valori ottenuti dall'esame del tendine d'Achille di coniglio
a diversi periodi del suo sviluppo.

Età del coniglio	Lunghezza (1)	Larghezza	Diametro dei fasci	Distanza dei nuclei	Mitosi
Neonato	mm. 4	mm. 0,9	La maggior parte misura 4-5 μ , alcuni arrivano a 7 μ .	5-6 μ	Abbondanti.
3 giorni	mm. 7	mm. 1,1	5,5 μ	5 μ , più frequentemente alcune volte 11 μ .	Abbondantissime.
13 "	cm. 1,3	mm. 1,82 trasverso mm. 1,36 ant. post.	10 \times 15 μ		Idem.
17 "	cm. 1,9	mm. 1,94 trasverso mm. 1,31 ant. post.	12 \times 16 μ	6-12 μ	Meno abbondanti.
30 "	cm. 2,2	mm. 2,54 trasverso mm. 2,19 ant. post.	Vi sono punti in cui i fascetti hanno diametri di 20-30 μ ; altri punti e più numerosi in cui i fascetti misurano 9-10 μ o poco più.		Scarse
57 "	cm. 2,5	mm. 3,0 trasverso mm. 2,16 ant. post.	17 \times 25	20-25 μ frequenti, alcuni anche 40 μ .	Rare.
98 "	cm. 2,6	mm. 2,08	Assai numerosi i fascetti con diametri di 18 \times 25 μ , pochi lo superano. Alcuni misurano anche 50 μ (2).	Cellule e nuclei allungati, distano almeno 25 μ , alcuni anche 50 μ .	Mancano.
175 "	cm. 2,9	mm. 3,50 trasverso mm. 2,90 ant. post.	La media è di 21 \times 27 μ , molti arrivano anche ad un diametro di 50 μ .		
8 mesi	cm. 3,2	— —	La media più forte è di 23 μ .		

(1) È molto difficile poter avere la lunghezza precisa, perché l'inserzione muscolare non è ben netta.

(2) Siccome i fascetti non sono più bene limitati da evidenti lamine cellulari, ne viene che riesce un po' difficile misurarli, e quindi molte volte un fascio che misura molti micromillimetri può essere composto di più fascetti, addossati strettamente gli uni agli altri.

SPIEGAZIONE DELLE FIGURE

- FIG. I. Sezione verticale di cornea di coniglio, 3 giorni dopo la nascita; porzione anteriore (ingr. 440 diam.).
- » II. Sezione verticale di cornea di coniglio adulto; porzione anteriore (ingr. idem.).
 - » III. Sezione longitudinale di tendine gastrocnemio di coniglio di 13 giorni. I fasci tendinei sono sottili, le cellule grosse e con bel nucleo (ingr. 440 diam.).
 - » IV. Sezione longitudinale di tendine gastrocnemio di coniglio di 98 giorni. Fasci più grossi, cellule più esili ed allungate (ingr. uguale).
 - » V. Sezione trasversa di tendine di coniglio di 30 giorni (ingr. 440 diam.).
 - » VI. Sezione trasversa dello stesso tendine di coniglio di 175 giorni (ingr. uguale).
-
-

Fig. 1

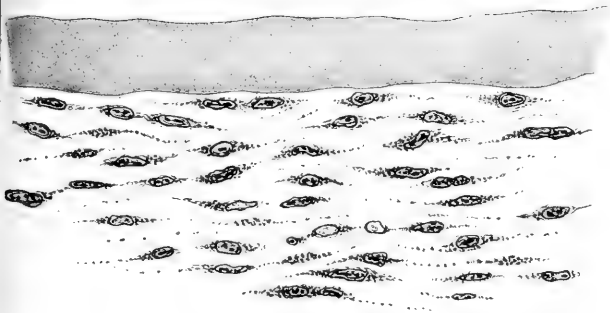


Fig. 2.

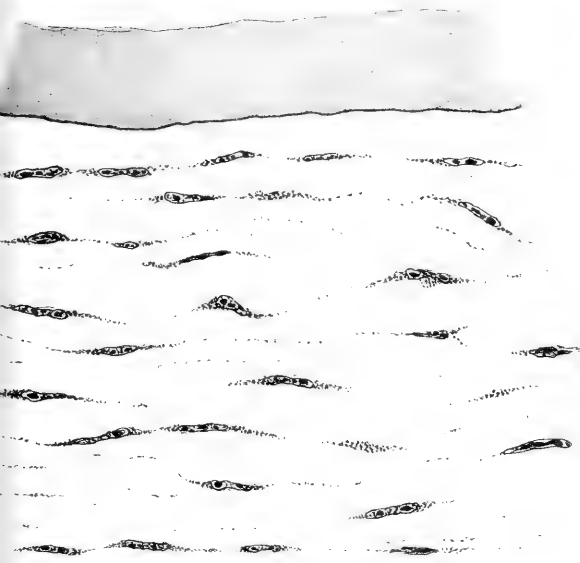


Fig. 6.

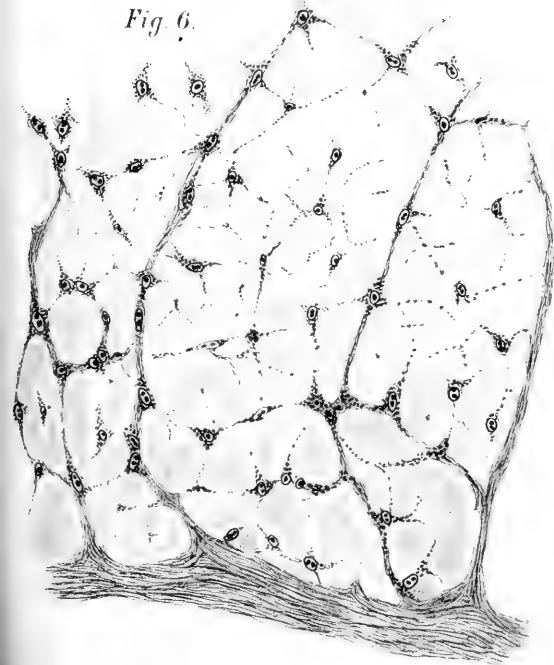


Fig. 3

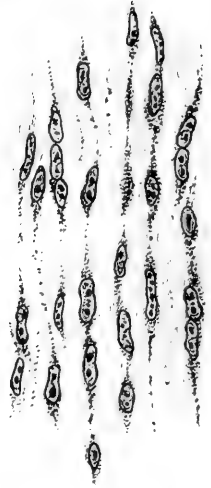


Fig. 4.



Fig. 5.





Gneiss tormalinifero di Villar Focchiardo

(Val di Susa);

Cenni descrittivi del Dott. GIUSEPPE PIOLTI

La roccia di cui sto per discorrere fa parte di quell'ampia elissoide gneissica chiamata dal Gastaldi col nome di *elissoide Dora Varaita* (1), la quale alla sua volta non è che una parte di quell'estesa zona di « gneiss detto *centrale*, sovente talcoso « e passante anche al granito, che forma i grandi massicci cristallini, disposti in due cerchie quasi parallele, cioè l'esterna « col Monte Bianco, Belledonne e Grand-Pelvoux, e l'interna « col Grand-Paradis e il Mercantour, oltre qualche minore « massa intermedia presso Pinerolo » (2).

La roccia di Villar Focchiardo deve quindi considerarsi come un'enorme inclusione nel circostante gneiss normale; in commercio è conosciuta sotto il nome di *granito bianco* e viene usata come pietra da lavoro, per lastroni, colonne, balaustre, ecc.

Per quanto mi consta, il primo autore che abbia accennato alla presenza della roccia suddetta in Val di Susa fu Angelo Sismonda nel 1834. Il De Saussure, nel suo celebre *Voyage dans les Alpes* (Tomo III, p. 91), parla bensì del gneiss che s'osserva presso Sant'Antonino, notando che « ces rochers paroissent des granits en masse, gris, à grains médiocrement gros de l'espèce la plus commune des Alpes; mais quand on les observe avec soin, on voit que ce sont des granits veinés », ma non fa cenno della roccia speciale di Villar Focchiardo, pro-

(1) *Spaccato geologico lungo le valli superiori del Po e della Varaita*, Lettera del Prof. B. Gastaldi all'Ingegnere Pietro Zezi. *Bollettino del Comitato Geologico Italiano*, 1876, p. 104.

(2) Nella prefazione, firmata dalla Direzione del Bollettino del Comitato Geologico Italiano, al lavoro dell'Ingegnere Zaccagna *Sulla Geologia delle Alpi occidentali*, pubblicato nel detto Bollettino, anno 1887, p. 341.

habilmente perchè la cava del gneiss tormalinifero nel 1796 non era forse ancora in attività. « La cava aperta all'O. N. O. « del piccolo villaggio di Villarfocchiardo ha somministrato le « ottime pietre che servirono pel ponte che in questa valle si « è ultimamente costruito sulla Dora; essa è collocata nel gneiss « inferiore, e la tormalina nera che racchiude, non poca bellezza « vi aggiunge a questo gneiss allorchè è lavorato » (1).

Il Barelli così descrive la roccia di Villar Focchiardo: « gra- « nito a mica bianca, cosparso di poca anfibola nera, con cui « si costrusse il ponte di Borgone sulla strada reale di Francia.

« La cava trovasi sul rio Gravio, a cinque minuti distante « dall'abitato di Villarfocchiardo La spessezza della roccia ol- « trepassa li 40 metri; gli strati hanno la direzione da ostro « a tramontana e sono pressochè verticali: la spessezza degli « strati è variata, ma il minimo eccede li 0,60 metri. Questo « granito è obbediente al cuneo per ogni verso. La parte della « montagna ora destinata all'estrazione si dirige, come il rivo, « da ponente a levante; ha una estensione di lunghezza di « metri 150 circa, di cui appena trovasi scoperta la metà, « d'onde si possono estrarre saldezze intatte di 10 m. di lun- « ghezza per 7 di larghezza e 5 di spessezza, e così d'un cubo « di oltre 300 metri. Il consumo dei ferri per lavorare questo « granito, a lavoro eguale, è il doppio di quello che occorre « pel gneiss del Malanaggio » (2).

Il Jervis accenna solo alla presenza della *tormalina nera cristallizzata, come elemento costituente del gneiss* (3).

Chiunque rechisi sul luogo riconosce facilmente che se in qualche punto limitato la roccia piglia l'aspetto di granito, il complesso della massa invece è di pretto gneiss. E se qua e là la

(1) *Osservazioni geologiche sulla valle di Susa e sul Moncenisio*, del Prof. ANGELO SIMONDA. Memorie della Reale Accademia delle Scienze di Torino, tomo XXXVIII, p. 143, 1834.

(2) *Cenni di Statistica Mineralogica degli Stati Sardi di S. M. il Re di Sardegna*, per cura di VINCENZO BARELLI. Torino, 1835, p. 67.

Dalla cortesia del Prof. Uzielli ebbi il mezzo di esaminare diligentemente l'esemplare n° 573 del catalogo del Barelli, esistente alla Scuola d'Applicazione del Valentino, corrispondente alla descrizione data dal detto autore, e riconobbi che la *poca anfibola nera* non è altro che tormalina.

(3) G. JERVIS, *I tesori sotterranei dell'Italia*. Parte prima. Regione delle Alpi. Torino, 1873, p. 53.

schistosità scompare, come lo dimostrano i fatti citati dal Barelli, è agevole comprendere non trattarsi che di modificazioni affatto locali, modificazioni che si verificano secondo il Gastaldi, il Baretti ed il Zaccagna in tutta la zona di gneiss cui appartiene la roccia di Villar Focchiardo. Troviamo difatti in una Memoria del Baretti (1) quanto segue: « in moltissimi punti, anche ec-
« centrici ed elevati dell'area istessa, noi troviamo localizzate
« apparenze granitiche, non rilegate fra loro, le quali altro non
« rivelano che una modificazione indotta nel gneiss da circo-
« stanze puramente locali e peculiari, nulla aventi di comune
« con un fatto generale di sollevamento determinato da roccia
« granitica o non. Epperò la mancanza di limiti ben definibili
« tra le masse di gneiss e di granito, di un confine tra un'area
« granitica ed una zona gneissica ci obbliga, non solo a consi-
« derare la struttura granitoide come una modificazione tutta
« locale ed irregolare del gneiss, ma ancora ad abbandonare
« l'idea di segnare con appositi segni convenzionali sulla carta
« geologica le aree limitatissime, nelle quali tale struttura si
« rivela. Sono in ciò perfettamente d'accordo col Gastaldi che
« dice: « talvolta a salti, soventi a gradi, la struttura cristallino-
« schistosa passa alla granitoide, e frequentemente m'accadde
« di fare osservazioni colla bussola su larghi e regolari piani
« di stratificazione, mentre a pochi passi di distanza la roccia
« diveniva così fittamente granitoide da farsi scambiare per gra-
« nito massiccio » (2).

Infine il Zaccagna, parlando dell'elissoide gneissica Dora Varaita, dice: « lo gneiss qui si presenta a grossi noccioli
« quarzosi e feldspatici colla caratteristica struttura a mandorlo;
« lo stesso gneiss altrove, come per esempio nella valle del Pel-
« lice, si trasforma con passaggio graduale ma rapido in un
« granito bianco ad elementi piuttosto sviluppati: è da notare
« che questo granito si presenta specialmente nelle località ove
« l'elissoide per la sua minore potenza mostra di essere stata
« soggetta a più energiche pressioni laterali » (3).

(1) *Studi geologici sul gruppo del Gran Paradiso*. Memorie dell'Accademia dei Lincei, serie III, vol. 1. Seduta del 7 gennaio 1877.

(2) B. GASTALDI, *Studi geologici sulle Alpi occidentali*. Memorie del Regio Comitato Geologico d'Italia, vol. 1, 1871, parte I, p. 34.

(3) Op. cit., p. 379,

Come già dissi, osservando attentamente il giacimento di Villar Focchiardo, è ovvio riconoscere che se in qualche punto la roccia passa a granito, il complesso però è un gneiss tormalinifero.

Ora se quelle *energie pressioni laterali* hanno esistito, tracce ne devono essere rimaste in questo giacimento nel quale si incontrano passaggi del gneiss al granito. Scopo di questi brevi cenni è precisamente quello di dimostrare che l'osservazione dei preparati microscopici della roccia in questione fa palese come in essa abbiano dovuto sicuramente avvenire movimenti prodotti indubbiamente da pressioni.

Credo però opportuno di premettere una descrizione sommaria del gneiss, indicando come questo si presenti macroscopicamente, tanto più che tale roccia è assai diffusa nelle Alpi e per contro gli autori non descrivono un gneiss tormalinifero in modo speciale, solo trovandosene un esame particolareggiato nel lavoro dello Spezia sul gneiss di Beura, cenni nella Memoria del Baretti già citata e negli *Elemente der Lithologie* del Kalkowsky, come vedremo meglio in seguito.

Fatta astrazione delle apparenze granitiche di cui dissi più sopra, il gneiss tormalinifero di Villar Focchiardo ha l'aspetto d'un gneiss muscovitico, solo che in esso la mica è in minor proporzione e questa quantità di mica in meno è sostituita dalla tormalina. E come in un'ampia zona di gneiss è facile incontrare tutte quelle infinite varietà di struttura che formano la delizia dei nomenclatori, così anche qui talora i cristalli aciculari di tormalina sono come disseminati senz'ordine nella massa quarzoso-feldspatica e non vanno a frammischiararsi alla mica, permodochè guardando un frammento di roccia perpendicolarmente alla schistosità, la tormalina non rimane visibile; talora invece i cristallini di tal minerale sono allineati, commisti colle lamelle di mica, orientati coll'asse di simmetria parallelo alla schistosità; talora infine sono riuniti in ammassi, in vere concentrazioni, e là dove accidentalmente scompare la schistosità, la tormalina è disseminata assieme alla mica precisamente come in un granito.

Per la ricerca della densità scelsi un grosso esemplare dei più tipici, onde mettermi nella miglior condizione possibile di esattezza: trovai 2,6, valore identico al minimo dato dal Zirkel (1)

(1) *Lehrbuch der Petrographie*, II Band. Bonn, 1866, p. 429.

per lo gneiss. Ciò non deve recar meraviglia, visto che la densità della tormalina nera, secondo il Mattiolo (1), è di 3,06 e quella della muscovite oscillando da 2,76 a 3,1. Siccome questa è nel gneiss in questione sostituita in parte dalla tormalina, è naturale che il peso specifico della roccia non muti.

Nella zona del gneiss centrale fu già accennata dal Baretto la presenza del gneiss tormalinifero colle seguenti parole: « non « è raro nemmeno il gneiss tormalinifero, con cristalli raggianti « o confusamente dispersi di tormalina nera; cito le rocce della « Tresenta presso il Gran Paradiso e le rupi di Moncorvé » (2). Più tardi lo Spezia descrisse un gneiss tormalinifero nel classico giacimento di Beura, notando che vari fatti avvalorano l'idea di dover *mantenere un gneiss tormalinifero corrispondente al granito tormalinifero nel quale pare caratteristica secondo Lasaulx* (3) *la mica muscovite invece della biotite* (4). Infine il Kalkowsky cita un gneiss tormalinifero di Waldthurn, nell'Oberpfalz, menzionato dal v. Gümbel (5).

Nè osta a che si dia il nome di *gneiss tormalinifero* alla roccia di Villar Focchiardo il fatto accennato dal Barelli, che cioè quella sia *obbediente al cuneo per ogni verso*, perchè se nel 1835 gli accentramenti di granito erano in predominanza, ora invece i medesimi, essendo in massima parte stati esportati pei bisogni dell'industria, sono divenuti rari; ed in secondo luogo l'attuale padrone della cava, sig. Giuseppe Marra, interrogato da me al riguardo affermò recisamente che la roccia si taglia molto più facilmente in un senso che non in un altro, precisamente come il gneiss a due miche circostante, che ivi vien chiamato *pera negra*.

Se dall'esame macroscopico della roccia noi passiamo all'esame microscopico, si osservano nei vari preparati transizioni caratterizzate dalla scomparsa di un elemento e dalla comparsa di un altro. Così a mo' d'esempio mentre nel gneiss circostante a due

(1) *Sulla tormalina nera nello scisto cloritico di Monastero di Lanzò* Atti della R. Accademia delle Scienze di Torino, vol. XVII. Adunanza del 14 maggio 1882.

(2) Op. cit., p. 19.

(3) *Elemente der Petrographie*, p. 328.

(4) *Cenni geognostici e mineralogici sul gneiss di Beura*. Atti della Reale Accademia delle Scienze di Torino, vol. XVII. Adunanza del 14 maggio 1882.

(5) *Elemente der Lithologie*. Heidelberg, 1886, p. 172.

miche è abbondantissima la biotite, qui invece è rarissima o scompare affatto per essere sostituita dalla tormalina. Fra i vari passaggi è notevole quello in cui la roccia non contiene che quarzo ed ortosio; poi compare la mica bianca, poi la tormalina in piccolissima quantità, finchè si giunge al gneiss tormalinifero normale. Certi preparati, pel modo con cui sono distribuiti i componenti hanno quasi l'aspetto d'una granulite tormalinifera, d'una granulite cioè in cui invece del granato caratteristico, trovasi la tormalina, fatto noto e già accennato dal Zirkel, là dove dice: « mentre la tormalina in generale è un elemento « accessorio raro della granulite, tuttavia in alcune varietà essa « si presenta così frequente sotto forma di aghi neri o di ag- « gruppamenti cristallini, da sostituire il granato e piglia com- « pletamente il suo posto » (1).

La mica bianca di questo gneiss esaminata isolatamente collo stauroscopio di Brezina mostrasi nettamente biasse.

I componenti normali della roccia sono il quarzo, l'ortosio, la mica bianca e la tormalina; come elementi accessori incontransi la mica scura (però molto raramente) ed il microclino.

Il *quarzo* presentasi quasi sempre sotto forma di grandi plaghe di prima formazione e di piccoli grani di seconda formazione, ben di rado con contorni distintamente poligonali. Spesso notansi aggregati di cristalli tangenti gli uni agli altri per le faccie del prisma e non essendo quelli ugualmente orientati, ne risulta come un irregolare mosaico costituito da tanti esagoni più o meno allungati; in uno, fra i prismi di Nicol incrociati, facendo girare il porta-oggetti, mantiensì quasi completamente l'oscurità, per cui la sezione deve aver tagliato il cristallo quasi normalmente al maggior asse di simmetria. Sono frequenti le inclusioni a bolla fissa nei grandi cristalli di prima consolidazione, mancano o sono rarissime nel quarzo secondario. Degna di nota è una sezione di un cristallo di quarzo rotto e spostato come vedesi nella figura 1: dalle due parti della linea di rottura scorgonsi i due pezzi, ma non esattamente di fronte, per lo spostamento avvenuto. Non in un solo preparato, ma in vari, incontrai sezioni allungate di quarzo spesso rotte e spostate, in modo però da poter ricostrurre col l'occhio il cristallo intiero. Esempi analoghi e molto belli di tali rotture e spostamenti sono indicati dal Cohen nelle fig. 3 e 4

(1) *Lehrbuch der Petrographie*, II Band, p. 441.

della tav. XIII della sua opera intitolata: *Sammlung von Mikrophotographien zur Veranschaulichung der mikroskopischen Structur von Mineralien und Gesteine — Lief. II.*

Simili rotture provano ad evidenza come nella massa della roccia abbiano dovuto avvenire dei movimenti, probabilmente quei medesimi che fecero passare la roccia in alcuni punti limitati del giacimento dalla struttura affatto schistosa a quella granitica.

Il Rosenbusch parlando di simili spostamenti dice: « un altro gruppo di deformazioni dei componenti d'una roccia dovute ad azioni meccaniche s'incontra principalmente là dove vedonsi le rocce molto ripiegate e state sollevate, ed è chiaro che trattasi di cause dinamiche le quali hanno agito mentre si formava la montagna » (1), come è precisamente il caso qui. Poichè il gneiss inglobante la roccia di cui discorro vedesi fortemente più e più volte ripiegato, tantochè in alcuni punti, prima a Villar Focchiardo, poi a Borgone sul versante sinistro della Dora Riparia, gli strati sono addirittura verticali.

E tali fatti vanno anche d'accordo coll'osservazione già citata del Zaccagna, che cioè *il granito si presenta specialmente nelle località ove l'elissoide per la sua minore potenza mostra di essere stata soggetta a più energiche pressioni laterali.*

L'ortosio incontrasi non raramente in cristalli non geminati, spesso corrosi, alcuni con molte inclusioni di quarzo. Sovente accade di rinvenire grossi individui di prima consolidazione rotti e le fenditure sono in tal caso riempite completamente da quarzo secondario. Di più oltre alla rottura osservasi uno spostamento che deve di certo essere accaduto dopo che il quarzo aveva già riempito i vani, perchè la linea di scorrimento è finissima e d'altronde si vede molto bene il quarzo trovantesi nella fenditura superiore non essere che la continuazione di quello che si vede nella inferiore.

Non trovai altra geminazione che quella secondo la legge di Carlsbad. Rinvenni in qualche preparato quel singolare aspetto di reticolazioni rettangolari « déterminées par des lamelles fusiformes disposées les unes derrière les autres. Ces anomalies dans les propriétés optiques sont peut-être produites par des pressions dans la roche. A cela, correspond aussi l'extinction dite

(1) H. ROSENBUSCH, *Mikroskopische Physiographie der Mineralien und Gesteine*, Band I, Zweite Auflage. Stuttgart, 1885, p. 36.

« ondulée (1): une section mince ne devient pas claire et obscure tout d'une pièce, mais par parties, successivement, de sorte que l'obscurité parcourt la préparation comme un nuage, quand on la fait tourner avec la table du microscope » (2).
Eziandio in questo minerale si osservano oltre alle rotture suaccennate, veri piegamenti e nei geminati è di preziosa guida al loro riconoscimento la linea di geminazione.

Anche tali fatti vengono in appoggio all'ipotesi più sopra accennata, che il gneiss di cui discorro abbia subito delle pressioni.

La *mica* bianca presentasi a contorni irregolari e come avviluppante il quarzo ed il feldspato: nelle sezioni perpendicolari alla schistosità appare sotto forma di bastoncini allungati, con vivissimi colori. Non rare sono le lamelle geminate; l'estinzione avviene sempre parallelamente alle linee di sfaldatura.

La *tormalina* vedesi in aggregati cristallini acuminati alle estremità, come sfilacciati, spesso risolvendosi in cima in minuti aghetti limitati da linee che indicano le faccie dei romboedri terminali; il colore è violaceo-scuro alla luce naturale. Frequentissime sono in questo minerale le rotture, le distorsioni e gli spostamenti, di cui dà un'idea la fig. 2 della tavola. Nei preparati larghi è facile riconoscere ciò che vedesi all'esame macroscopico, cioè l'allineamento del minerale parallelamente alle lamine di mica.

Esaminando la tormalina isolata in sezioni fatte parallelamente all'asse ottico, per lo studio esatto del dicroismo, si vede che per il raggio straordinario il colore è d'un bruno-chiaro, per l'ordinario invece il colore è d'un violaceo-scuro intensissimo quasi nero.

Con forti ingrandimenti si riconosce che il minerale è come solcato da un'infinità di strie incrociantisi ad angolo retto, strie che furono molto probabilmente causate da pressioni, come è noto dopo le classiche esperienze del Daubrée (3).

(1) Che si verifica qui molto bene su certi grandi cristalli geminati, i quali presentano proprio un aspetto ondulato (*moiré*) quando si fa girare il preparato fra i prismi di Nicol incrociati.

(2) A. DE LASAULX, *Précis de pétrographie; introduction à l'étude des roches*, traduit de l'allemand par H. FORIR. Paris, 1877, p. 62.

(3) A. DAUBRÉE, *Etudes synthétiques de Géologie expérimentale, première partie*. Paris, 1879, p. 316.

Di *plagioclasii* non ho trovato in questo gneiss che il microclino e l'albite, ma non frequentemente.

Il *microclino* è riconoscibile per la nota struttura a graticcio e pel modo d'estinzione d'alcune delle lamelle emitrope da una parte e dall'altra della linea di geminazione, estinguendosi cioè con un angolo di 15° .

Riconobbi l'*albite* pel fatto che le lamelle emitrope si estinguono rispetto alle strie di geminazione secondo un angolo di 19° . Non credo però che questo feldspato si possa considerare nemmeno come elemento accessorio della roccia, perchè lo si incontra troppo raramente. Per altra parte, siccome in qualche punto del giacimento trovansi ammassi di cristalli d'albite letteralmente schiacciati gli uni contro gli altri e solo riconoscibili per la loro caratteristica geminazione, è naturale che in qualche frammento del gneiss si possano rinvenire qua e là tracce visibili di tale feldspato.

Spero con questi brevi cenni d'aver fornito un modesto appoggio petrografico ai dati geologici che hanno condotto l'ingegnere Zaccagna a stabilire: la causa delle modificazioni che hanno fatto passare in certi punti l'elissoide gneissica di Dora Varaita dalla struttura schistosa alla granitica doversi attribuire a pressioni.

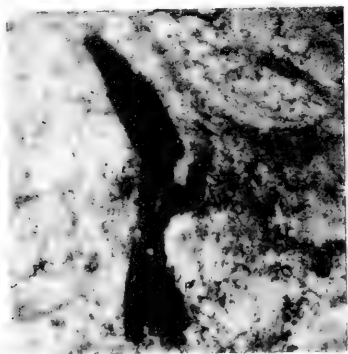
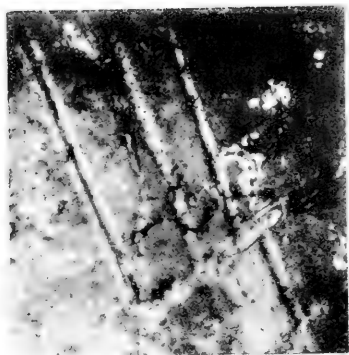
SPIEGAZIONE DELLA TAVOLA

- FIG. 1. — Cristallo di quarzo rotto e spostato; prismi di Nicol
inerociati; ingrandimento 40 diametri.
- » 2. — Cristalli di tormalina rotti e distorti; luce naturale;
ingrandimento 18 diametri.
-

L'Accademico Segretario
GIUSEPPE BASSO.



Tav. XI







SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 12 Maggio 1889	Pag. 391
MATTIROLO e BUSCALIONI — Ricerche anatomico-fisiologiche sui tegumenti seminali delle <i>Papilionaceae</i>	» 392
POLLONERA — Nuove contribuzioni allo studio degli <i>Arion</i> europei	» 401
SALVIOLI — Contributo allo studio dell'accrescimento del tessuto connettivo ed in particolare della cornea e del tendine	» 419
PIOLTI — Gneiss tormalinifero di Villar Focchiardo (Val di Susa)	» 439



ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

Vol. XXIV, DISP. **14^a**, **1888-89**

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O · LOESCHER

Libraio della R. Accademia delle Scienze

CLASSE

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 26 Maggio 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO SENATORE ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, LESSONA, SALVADORI, BERRUTI, BASSO, BIZZOZERO, FERRARIS, NACCARI, MOSSO, SPEZIA, GIACOMINI, CAMERANO, SEGRE.

Il Segretario legge l'atto verbale dell'adunanza precedente, che viene approvato.

Le letture e le comunicazioni si succedono nell'ordine che segue:

« *Sulla derivazione dell'epitelio dell'intestino dall'epitelio delle sue ghiandole tubolari* », del Prof. G. BIZZOZERO;

« *Ricerche intorno alla struttura della colonna vertebrale del genere Bombinator* », del Dott. Alberto SASSERNÒ, presentata dal Socio CAMERANO;

Sulle proprietà termiche dei vapori »; Monografia del Dott. Angelo BATTELLI, presentata dal Socio NACCARI. Desiderando l'autore che essa venga pubblicata nei volumi delle *Memorie*; viene affidata ad una Commissione perchè la esamini e ne riferisca nella prossima adunanza;

« *I Molluschi dei terreni terziarii del Piemonte e della Liguria*, parte IV (*Volutidee, Margellinidee, Columbellidee*) »; lavoro presentato dal Socio LESSONA in nome dell'Autore, Socio BELLARDI assente, e approvato per la pubblicazione nei volumi delle *Memorie*;

« *Aggiunte alla Ornitologia della Papuasìa e delle Molucche*, p. I (*Accipitres, Psittaci, Picariae*) »; lavoro del Socio SALVADORI, approvato per la stampa nei volumi delle *Memorie*.

LETTURE

Sulla derivazione dell'epitelio dell'intestino dall'epitelio delle sue ghiandole tubulari;

del Prof. G. BIZZOZERO

Nell'ultima Memoria che presentai all'Accademia emisi e sostenni l'opinione, che l'epitelio dell'intestino derivi per una graduata trasformazione da quello delle sue ghiandole tubulari, ed ho esposto le osservazioni fatte sul retto e sul colon del coniglio che confortavano la mia tesi.

Più tardi nelle mie ricerche m'imbattei in un animale il cui intestino presenta tali fatti, che elevano la mia opinione al grado di certezza.

L'*idrofilo picco* ha l'intestino rivestito d'uno strato di epitelio cilindrico, supportato da una membrana anista d'aspetto chitinoso, la quale è attraversata da numerosi fori corrispondenti allo sbocco di altrettante ghiandole piriformi. L'epitelio intestinale non presenta mai delle mitosi, mentre queste sono numerose nell'epitelio delle ghiandole. Ciò potrebbe a prima giunta far supporre, che l'epitelio dell'intestino si moltiplichi per scissione diretta, e che le mitosi delle ghiandole servano a sostituire degli elementi andati distrutti durante la funzione ghiandolare.

Invece, nulla di tutto ciò. L'idrofilo ogni 2-5 giorni elimina tutto l'epitelio dell'intestino medio e la membrana anista che lo sopporta (1). E mentre questo stato epiteliare si distacca dalla parete dell'intestino, un nuovo strato epiteliare si forma al di sotto di esso *per uno spostamento ed una trasformazione dell'epitelio delle ghiandole intestinali*.

Le particolarità di questo curioso processo mi riserbo di comunicare in altra mia Nota.

(1) L'epitelio viene digerito nell'intestino prima di venir emesso, mentre la membrana anista esce per l'ano in uno o in pochi pezzi, sotto la forma di un budello bianchiccio ripieno di materie fecali.

*Ricerche intorno alla struttura della colonna vertebrale
del Genere Bombinator (*) ;*

Nota del Dott. ALBERTO SASSERNÒ

I.

Le singolari anomalie di sviluppo osservate dal Dott. L. Camerano (1) nelle apofisi trasverse della vertebra sacrale e del coccige dei *Bombinator*, mi spinsero a trar profitto del copioso materiale esistente nelle raccolte del R^o Museo di Zoologia di Torino, onde ricercare fino a qual grado di importanza e di frequenza si riscontravano le dette anomalie, in quelle parti che per la loro variabilità furono oggetto di non poche discussioni.

Infatti oltre al Dott. Camerano anche il Dott. I. V. Bedriaga (2), Leydig (3) e Götte (4) avevano rivolto la loro attenzione alle anomalie del sacro e del coccige del *Bombinator*, sia in occasione della tanto dibattuta questione sull'esistenza in Europa di due specie di *Bombinator*, sia in occasione della figura data da Gené di un rachide di *B. igneus*.

Era perciò interessante di investigare se esisteva qualche fatto, che, collegato alle anomalie, ne potesse spiegare la loro frequenza,

(*) Non intendo qui parlare delle questioni relative alle denominazioni da darsi alle due specie di *Bombinator* europee. — Le denominazioni adoperate in questo lavoro sono conformi a quelle stabilite da Boulanger (*Proc. zool. Soc. di Londra*, 1886, pag. 499). Ho seguito una tale nota poichè le conclusioni alle quali è giunto il Boulanger nella sua ultima pubblicazione a questo riguardo (*Bull. Soc. zool. de France*, 1888, p. 173) non mi paiono accettabili senza discussione.

(1) *Nota intorno allo scheletro del Bombinator igneus* (Laur.), di Lorenzo CAMERANO (Atti della R. Acc. Scienze di Torino, vol. XV, 8 febbraio 1880).

(2) BEDRIAGA, *Zoolog. Anzeiger*, di V. CARUS, n. 45, pag. 664, dicembre 1879.

(3) LEYDIG, *Die Anuren Batrachien der deutschen Fauna*, 1877.

(4) GÖTTE, *Entwicklungsgeschichte der Unke*. Leipzig 1875.

e ricercare inoltre se anche altre parti dello scheletro del *Bombinator* presentavano delle anomalie.

Però a quest'ultimo riguardo le mie ricerche furono completamente negative, avendo anzi trovato in una quarantina di esemplari da me accuratamente esaminati una notevole costanza di forme nelle singole parti dello scheletro. Debbo tuttavia accennare di aver trovato un *B. igneus* coll'atlante provvisto di apofisi trasverse, per essersi saldate la prima colla seconda vertebra del rachide; ma tale anomalia deve essere classificata fra quelle mostruosità accidentali che si riscontrano ovunque e non può essere certo paragonata alle frequenti anomalie di struttura che presentano la 8^a, 9^a e 10^a vertebra della colonna vertebrale del *Bombinator*.

Prima di passare a descrivere le principali anomalie da me trovate, non sarà inutile che io accenni alla forma che abitualmente presenta la colonna vertebrale, ed ai limiti entro i quali possono variare quelle parti che vanno soggette a frequenti irregolarità di forma.

All'atlante bene sviluppato, ed i cui due condili sono talora così divaricati dal corpo della vertebra da sembrare dei processi trasversi, succedono tre vertebre, alle diapofisi delle quali si articolano delle brevissime coste. Quelle del primo paio hanno una direzione prima leggermente in avanti e poscia si incurvano ancor più leggermente all'indietro: quelle del secondo e terzo paio invece si incurvano subito all'indietro però con direzione poco accentuata.

La quinta vertebra contando anche l'atlante, non ha più che delle apofisi trasverse piuttosto esili e dirette all'infuori ed in avanti lievemente; qualche volta invece con direzione normale all'asse della colonna vertebrale.

La sesta e la settima vertebra hanno eziandio solo delle apofisi trasverse dirette molto all'innanzi, talvolta fino ad appressarsi così al corpo della vertebra precedente da essere poco visibili.

Un po' meno adpressi, ma sempre diretti all'innanzi, sono i processi trasversi della 8^a vertebra che, come la nona ed il cocige, sono le parti che variano notevolmente.

I processi trasversi della vertebra sacrale, come è conosciuto, sono fortemente dilatati e sempre muniti nel loro contorno esterno di un orlo cartilaginoso, mentre il corpo della vertebra è presso a poco uguale a quello delle altre. Giova notare che, malgrado

la loro estensione, si scorge tuttavia nell'andamento generale del contorno che i processi trasversi hanno sempre una direzione all'indietro.

Infine i prolungamenti laterali del coccige, o, come io li chiamerei, i processi trasversi del coccige hanno pure sempre una direzione incurvantesi all'indietro, cioè una direzione concordante sempre con quella dei processi trasversi della vertebra sacrale.

Il coccige presenta generalmente molta regolarità nella sua lunghezza e diametro. La sua lunghezza varia nei maschi del *Bombinator bombinus* da 10 a 12 mm. e da mm. 13 a mm. 15 nelle femmine: nei maschi del *B. igneus* da 12 a 14½, tali differenze essendo in relazione colla lunghezza del corpo. Il diametro varia poi da 5 a 7 decimillimetri, mantenendo sensibilmente una forma cilindroide, salvo l'estremità, ove si articola il condilo della vertebra sacrale, che assume una forma conica, ingrossandosi alquanto. Si è dalla parte ingrossata che partono i processi trasversi del coccige ed a cominciare dal loro punto d'inserzione si sviluppano pure delle creste sottili, che continuano lungo ambo i lati del coccige stesso per un tratto più o meno lungo e che sono talora molto sviluppate e talora appena visibili.

Passo ora brevemente in rassegna tutte le principali anomalie da me scoperte, alle quali, aggiungendo quella trovata da Götte (1) e quella trovata dal Dott. Camerano (2), ho tutti i casi possibili di anomalia che possono presentare la vertebra antisacrale, la sacrale ed il coccige.

Avverto che, dicendo lunghezza delle apofisi sacrali, intendo la lunghezza del loro margine esterno massimo che varia da un *minimum* di 6 mm. ad un *maximum* di 9 mm. e per lunghezza delle apofisi trasverse del coccige intendo la distanza intercedente tra la loro origine sul coccige stesso e la loro estremità, lunghezza che varia al punto da essere talora rudimentale e talora da arrivare fino a 4 mm. di lunghezza.

1° Caso. — La vertebra antisacrale è regolarmente conformata: le apofisi della vertebra sacrale sono corte, presentando il

(1) GÖTTE, opera citata, tav. XIX, fig. 346.

(2) CAMERANO, nota citata, pag. 6, fig. 3ª.

minimum di 6 mm.; le apofisi del coccige sono invece lunghe molto, cioè 22 decimillimetri.

Vedasi la fig. 1^a raffigurante l'ultima parte della colonna vertebrale di un individuo maschio il cui corpo (dalla punta del muso all'estremità posteriore del coccige) misurava m. 0,0388.

2° Caso. — La vertebra antisacrale è regolarmente conformata. Le apofisi della vertebra sacrale sono lunghe e quelle del coccige sono rudimentali.

La fig. 2^a e la 3^a rappresentano le dette parti di due individui maschi il cui corpo misurava in amendue m. 0,0383. Nel primo le apofisi sacrali sono lunghe 7 mm. e quelle del coccige sono ridotte a delle creste dentellate; nel secondo le apofisi sacrali sono lunghe 7,5 mm. mentre quelle del coccige sono affatto rudimentali.

3° Caso. — La forma della vertebra antisacrale è sempre regolare; ma le apofisi tanto della vertebra sacrale, quanto quelle del coccige sono asimmetriche ed allora si possono verificare i tre seguenti sottocasi corrispondenti a tre distinti modi di conformazione:

a) L'apofisi sacrale sinistra è più lunga di quella di destra, mentre invece l'apofisi sinistra del coccige è più corta della destra.

La fig. 4^a rappresenta le tre ultime vertebre di un maschio il cui corpo misurava m. 0,0385. L'apofisi di sinistra del sacro è lunga 6 mm. e quella corrispondente del coccige si allarga alquanto; ma non arriva ad 1 mm. di lunghezza; l'apofisi di destra del sacro è lunga invece 5,5 mm. e quella del coccige arriva fino a 3,8 mm.

b) Caso inverso del precedente. Nella figura 5^a è rappresentata l'ultima parte della colonna vertebrale di un maschio che misurava m. 0,0385. In essa l'apofisi sinistra della vertebra sacrale è invece più corta della destra, misurando esse rispettivamente mm. 6,5 e 7, mentre l'apofisi sinistra del coccige è di mm. 1,2 e quella destra è allargata, ma appena di 0,5 mm. di lunghezza.

c) Tanto l'apofisi sacrale sinistra quanto la corrispondente del coccige, sono più lunghe rispettivamente dell'apofisi della vertebra sacrale e del coccige di destra.

Ne abbiamo un esempio nella fig. 6^a ove l'apofisi sacrale sinistra è lunga 7 mm. e la destra mm. 6,5 ed ove l'apofisi sinistra del coccige è di mm. 2,4 e quella di destra solo 1,5 mm. Tali vertebre appartenevano ad un maschio il cui corpo misurava m. 0,0398.

È importante notare che sia nella fig. 4^a, sia nella fig. 6^a le apofisi della vertebra sacrale oltre all'essere inegualmente lunghe, sono anche dissimmetricamente situate rispetto alla linea che congiunge i punti di mezzo dei loro margini esterni, linea che nel caso presente è obliqua mentre dovrebbe essere normale all'asse della colonna vertebrale.

4° Caso. — La vertebra antisacrale ha una conformazione anormale; mentre una sua apofisi è regolare, l'altra, più o meno espansa, tende ad unirsi colla corrispondente apofisi della vertebra sacrale per concorrere con essa a formare quelle parti del sacro che servono di appoggio alle ossa iliache. In tal caso l'apofisi sacrale omologa a quella antisacrale più sviluppata è più corta dell'apofisi sacrale dell'altra parte e così dicasi delle apofisi del coccige, in cui la più corta è sempre dalla parte ove si è sviluppata maggiormente l'apofisi della vertebra antisacrale.

Secondo che, ciò che si è detto, avviene dalla parte destra o dalla sinistra, abbiamo due modi diversi di conformazione e quindi altri due sottocasi:

a) Nella fig. 7^a abbiamo dalla parte sinistra il caso susposto appena accennato. Essa rappresenta l'ultima parte della colonna vertebrale di un maschio il cui corpo misurava m. 0,0390: l'apofisi antisacrale di sinistra è alquanto più sviluppata della destra; l'apofisi sacrale sinistra è lunga mm. 6,2 e la destra mm. 7: ed infine l'apofisi sinistra del coccige è lunga 1 mm. mentre la destra è di mm. 1,5.

b) Nella fig. 8^a abbiamo dalla parte destra il medesimo fatto più accentuato. Infatti l'apofisi sinistra della vertebra antisacrale è regolare, mentre la destra è espansa arrivando ad 1 mm. di larghezza ed 1,8 di lunghezza. La sua corrispondente apofisi sacrale è lunga solo mm. 4,2 e quella del coccige è rudimentale, mentre invece l'apofisi sacrale di sinistra è lunga mm. 6 e la corrispondente del coccige mm. 1,6. In queste parti ap-

partenenti ad un maschio, il cui corpo misurava m. 0,0392 si riscontra pure l'assimetria di posizione delle apofisi sacrali già accennate nella fig. 4^a e 6^a.

5° Caso. — Una delle apofisi della vertebra antisacrale è regolare: l'altra è invece più sviluppata come nel caso precedente, ma è inoltre unita alla omologa apofisi sacrale per mezzo dell'orlo cartilaginoso, che forma così un margine esterno continuo per amendue. Il resto è come nel caso precedente, e qui pure abbiamo ancora due sotto casi secondochè tale conformazione si riscontra dalla parte destra o dalla sinistra.

a) La fig. 9^a rappresenta le tre ultime vertebre in questione, di un maschio che aveva il corpo lungo m. 0,0382. L'apofisi destra della vertebra antisacrale è regolarmente conformata; la sinistra invece, leggermente espansa, misura lungo il margine esterno della sua estremità mm. 1,8 e tocca l'apofisi della vertebra sacrale corrispondente lunga mm. 6: un orlo cartilaginoso poi le congiunge amendue facendone come una sola apofisi. L'apofisi destra della vertebra sacrale è invece regolare ed è lunga mm. 7, come pure sono quasi regolari le apofisi del coccige accennando però ad un maggior sviluppo quella di destra.

b) La suddetta anomalia colle parti invertite l'abbiamo nella fig. 10^a rappresentante l'ultima parte della colonna vertebrale di un maschio non ancora adulto. L'apofisi sinistra della vertebra antisacrale è regolare: quella di destra è invece alquanto espansa e forma un tutto coll'apofisi sacrale destra per mezzo di un orlo cartilaginoso che a quella la unisce. Questo comune orlo cartilaginoso è lungo mm. 6, due dei quali spettano all'apofisi antisacrale e 4 alla sacrale. L'apofisi sacrale sinistra è invece più lunga della destra misurando 5 mm., e sono eziandio diseguali in lunghezza le apofisi del coccige; la più lunga di esse, di mm. 1,4 è dalla parte sinistra, ove cioè si trova la sacrale più lunga, e quella più corta misura mm. 0,5.

6° Caso. — Nella seguente anomalia stata trovata dal prof. Camerano è irregolare non solo una, ma amendue le apofisi della vertebra antisacrale ed amendue le apofisi sviluppanosi fortemente concorrono colla vertebra sacrale a formare il sacro. In tal caso le apofisi del coccige sono rudimentali.

La fig. 11^a, copiata dal vero, rappresenta tale anomalia in un maschio il cui corpo misurava mm. 0,040. Le apofisi della vertebra antisacrale dilatate ed ossificate si sovrappongono a quelle pure espanse della vertebra sacrale: epperò, mentre le apofisi corrispondenti di sinistra sono lunghe rispettivamente mm. 2,4 e 5 e quelle di destra sono lunghe pure rispettivamente mm. 3 e 4,1, pur tuttavia, in causa della loro sovrapposizione formano come un'unica apofisi lunga mm. 6,5, tanto da una parte come dall'altra. Il coccige ha apofisi rudimentali.

7° Caso. — La vertebra antisacrale è regolare: le apofisi della vertebra sacrale sono inegualmente lunghe; la più corta di esse è unita per mezzo di un orlo cartilaginoso alla corrispondente apofisi del coccige che è anormalmente dilatata e concorre quindi colla vertebra sacrale a formare il sacro. Amendue formano come una sola apofisi lunga quanto l'apofisi opposta della vertebra sacrale, che è regolarmente conformata. A quest'ultima corrisponde l'altra apofisi del coccige che è regolare e poco sviluppata.

Un tale stato di cose è rappresentato dalla fig. 12^a, tolta dall'opera del Götte (1) e quindi non posso dare le misure precise che non esistono nel suddetto disegno.

8° Caso. — La vertebra antisacrale è regolare: invece le apofisi tanto del coccige, quanto della vertebra sacrale, sono assimetriche ed assai irregolarmente sviluppate, in modo che da una parte l'apofisi sacrale e quella del coccige presentano una regolare conformazione, mentre dall'altra l'apofisi coccigea tende a sostituirsi a quella sacrale, sviluppandosi pochissimo questa ultima e moltissimo la prima.

Un tale caso è rappresentato dalla fig. 13^a: le tre vertebre provengono da una femmina, il cui corpo misurava m. 0,0437. Infatti si scorge che l'apofisi sacrale destra misura 7 mm. di lunghezza, mentre quella di sinistra è lunga solo 4 mm.: questa si sovrappone in parte all'apofisi sinistra del coccige che è sviluppatissima e supera anzi in ampiezza quella sacrale, misurando

(1) GÖTTE, *Entwicklungsgeschichte* ecc., opera citata, tav. XIX, fig. 346.

il suo margine esterno mm. 4, 5. La forma di questa apofisi del coccige è simile a quella che assumono normalmente le apofisi sacrali e la sostituisce in parte nelle sue funzioni formando così le due apofisi sacrale e coccigea quasi una sola apofisi, lunga 7 mm. come quella regolare di destra. L'apofisi sinistra del coccige non è poi espansa, ma piuttosto lunga, misurando mm. 2,7: noto ancora che nel punto dove essa si inserisce sul coccige, questo ha una piccola cresta che manca dalla parte opposta.

9° Caso. — Anche qui la vertebra antisacrale è regolare, e questo caso si potrebbe ricondurre al precedente, non essendo che l'esagerazione dell'anomalia descritta or ora; ma credo conveniente descriverlo a parte, perchè molto interessante. Invero l'apofisi destra della vertebra sacrale è regolarmente conformata, mentre invece la sinistra si riduce al punto da assumere l'aspetto delle apofisi normali della 6^a, 7^a ed 8^a vertebra. A sostituire poi l'apofisi sinistra della vertebra sacrale nel suo ufficio, si sviluppa straordinariamente l'apofisi sinistra del coccige, in modo da assumere perfettamente l'aspetto delle normali apofisi sacrali, mentre invece la coccigea apofisi di destra è regolare ed assai ridotta.

Una così notevole anomalia è rappresentata nella fig. 14^a, ove è raffigurata l'ultima parte della colonna vertebrale di un individuo femmina il cui corpo misurava m. 0,0406. L'apofisi destra della vertebra sacrale è espansa ed il suo margine esterno misura mm. 5, mentre quella di sinistra è ridotta ad un esile prolungamento cilindrico. In suo luogo l'apofisi sinistra del coccige è dilatata al punto da superare in ampiezza la stessa apofisi sacrale di destra, misurando il suo margine esterno mm. 6,5; mentre l'apofisi coccigea di destra è regolare, ed ha appena la lunghezza di mm. 0,8.

Le anomalie rappresentate dalle fig. 12^a, 13^a e 14^a si possono ancora verificare dalla parte opposta a quella che nelle figure stesse sono disegnate; ma evidentemente sarebbero della medesima natura di quelle considerate nei casi 7^o, 8^o e 9^o, dei quali si dovrebbero ritenere come sottocasi, epperò credo inutile di ripeterne qui la descrizione.

Come dissi più sopra, ho con ciò descritto tutti i casi tipici possibili di anomalia, che possono presentare nel loro irregolare sviluppo le apofisi trasverse delle tre vertebre antisacrale,

sacrale e coccigea tra loro combinate. Mi si potrebbe però obiettare che non ho considerato il caso, ove amendue le apofisi del coccige si sostituiscono in tutto od in parte alle apofisi della vertebra sacrale, epperiò debbo dichiarare che una anomalia di siffatto genere non mi fu dato di trovarla, nè credo sia molto probabile che essa esista, a meno che si voglia considerare come tale l'anomalia descritta nel 1° caso, ove le apofisi sacrali sono più corte della media e quelle del coccige sono invece più lunghe della media.

Dalla considerazione delle interessanti anomalie or ora descritte, e riflettendo al numero veramente notevole di esse in rapporto al numero degli esemplari stati esaminati, credo si possa trarne le seguenti conclusioni:

I. Il genere *Bombinator* presenta il fatto singolare di una grande variabilità di forma nelle tre ultime vertebre della colonna vertebrale.

II. Tale variabilità non permette assolutamente che dalle dette parti si desumano dei caratteri specifici atti a differenziare le due specie di *Bombinator* come si era da molti creduto.

III. L'instabilità di forma, varia però entro limiti tali, da non potersi confondere le parti in questione del genere *Bombinator* colle parti medesime, sia degli altri generi della famiglia dei Discoglossidi, sia di quei generi delle famiglie dei Bufonidi, Pelobatidi ed Hylidi che presentano una consimile conformazione.

IV. La conformazione normale che tendono ad assumere le apofisi trasverse delle tre ultime vertebre è:

per le apofisi della vertebra antisacrale la conformazione della 6^a e 7^a vertebra;

per le apofisi della vertebra sacrale una conformazione perfettamente simmetrica, molto espansa più all'indietro che in avanti ed in modo che la punta posteriore del margine delle stesse arriva ad un terzo circa della lunghezza del coccige;

per le apofisi del coccige le quali, contrariamente a quanto dice il Leydig (1), non sono il più spesso rudimentali, si verifica come conformazione più frequente, un andamento curvilineo

(1) LEYDIG, *Die Anuren Batrachien der Deutschen Fauna*, 1877. pag. 63.

all'infuori e marcatamente all'indietro con una lunghezza variante più comunemente da 1 a 2 mm.

V. Alla grande variabilità di sviluppo delle apofisi trasverse del coccige e delle creste che le accompagnano, corrisponde una notevole costanza nel diametro e lunghezza del coccige stesso.

VI. Le tre ultime vertebre colle loro apofisi trasverse talora concorrono e talora tendono a sostituirsi l'una all'altra nell'ufficio di formare il sacro e sostenere le ossa iliache.

VII. Le anomalie descritte verificano la seguente legge: ad un accrescimento anormale di una o di amendue le apofisi trasverse di una delle tre vertebre considerate, corrisponde una riduzione dei processi trasversi delle altre due vertebre, in modo che esiste sempre un costante equilibrio nello sviluppo complessivo delle apofisi delle tre vertebre stesse.

VIII. Finalmente la grande frequenza delle anomalie nella colonna vertebrale del genere *Bombinator* fa pensare che esso possa essere una forma di passaggio tra gli Anfibi anuri e gli Urodeli, ai quali si avvicina per avere delle piccole coste articolate ai processi trasversi della 2^a, 3^a e 4^a vertebra, e per avere le vertebre opistocele. Questi due caratteri sono veramente comuni a tutta la famiglia dei Discoglossidi; ma il genere *Bombinator* offre ancora la particolarità che il coccige è unito al sacro per mezzo di un solo condilo, mentre gli altri l'hanno unito con due, presentando così il coccige del *Bombinator* un minor grado di differenziazione.

II.

Ho stimato conveniente il descrivere separatamente altre due anomalie da me trovate in due *B. igneus*, sia perchè esse sono di natura differente da quelle or ora prese in esame, sia perchè ho voluto metterle a confronto con forme di Batraci fossili.

Le dette anomalie riguardano solamente il coccige e descriverò brevemente in che consistano:

1^a In un individuo maschio il cui corpo misurava m. 0,0390 osservo essere regolare tanto la vertebra antisacrale quanto la sacrale. Le apofisi trasverse di quest'ultima sono lunghe mm. 8,5 ed il coccige misura mm. 11,5; esso offre l'interessante fatto che in luogo di un paio di apofisi trasverse ne possiede due paia.

Il primo paio è situato normalmente, cioè le apofisi hanno origine in quella parte del coccige ingrossata, posta immediatamente sotto alla cavità articolare che deve ricevere il condilo del sacro: queste apofisi aventi forma cilindrica si incurvano fortemente all'infuori ed all'indietro dando all'osso coccigeo la forma di un'ancora; l'apofisi destra è lunga mm. 2,6 e la sinistra solo mm. 1,5. Esse sono piuttosto grosse e robuste relativamente al secondo paio, ed alla loro radice sono più grosse ancora, in modo da essere solidamente attaccate al coccige. Questo poi contrariamente al modo normale di presentarsi, in luogo di restringersi sotto all'inserzione delle apofisi, continua a rimanere alquanto ingrossato per un terzo circa della sua lunghezza e quasi immediatamente sotto al primo paio di apofisi se ne origina un altro paio, più corte, più piccole e più esili delle prime, aventi una eguale direzione e sviluppantesi nello spazio lasciato tra il coccige ed il primo paio di apofisi.

Veramente come si scorge dalla fig. 15^a, mancherebbe l'apofisi destra del 2^o paio; ma ne è evidente l'origine, per cui credo che essa sia andata perduta in causa della sua estrema fragilità, nel preparare lo scheletro, come pure si è forse rotta parte dell'apofisi sinistra del primo paio.

L'apofisi sinistra del 2^o paio è lunga mm. 1,8 e la sua

curvatura all'indietro è talmente accentuata da assumere quasi una direzione parallela al coccige. Ad un terzo della sua lunghezza questo si restringe ed il suo diametro misura appena m. 0,0005, quindi si ingrossa nuovamente conservando per un certo tratto il diametro di m. 0,0008 e termina con due lievi ingrossamenti da ricordare quasi i nodi vertebrali.

II^a In un altro maschio di *B. igneus*, il cui corpo misurava m. 0,042, ho trovato la medesima anomalia della precedente. Anche qui la vertebra antisacrale e quella sacrale sono regolari, ed anche qui il coccige presenta lo strano fatto di avere due paia di apofisi trasverse (Vedi fig. 16^a).

Le apofisi del primo paio sono pure più robuste, più grosse che quelle del secondo paio ed hanno pure una forma cilindroide. L'apofisi destra è lunga mm. 3,4 e quella sinistra solo mm. 1,6 presentando così il fatto come nel caso precedente di una notevole sproporzione di lunghezza fra quella destra e quella sinistra.

Messo sull'avviso dalla scoperta della precedente anomalia, ho qui potuto osservare amendue le apofisi trasverse del secondo paio che sono esilissime in specie quella di destra. Questa è lunga mm. 1,6 e presenta la particolarità che a metà della sua lunghezza cambia la primitiva direzione decisamente all'indietro, incurvandosi all'infuori, quasi per appressarsi a toccare l'apofisi di destra del primo paio.

L'apofisi sinistra del secondo paio è lunga mm. 1,9, ed assume una direzione accentuatamente all'indietro in modo da diventare quasi parallela alla direzione del coccige, come abbiamo già visto nel caso precedente, ove però il parallelismo era meno evidente.

Il coccige è qui lungo m. 0,0135 e partendo dal punto ove si attacca al sacro, fino ad un quarto della sua lunghezza, è ancora ingrossato come quello della fig. 15^a; ma qui l'ingrossamento ha una forma elissoide appiattita, in modo che sui margini laterali e specialmente su quello di destra termina con una cresta. Il suo diametro fra l'inserzione delle due paia di apofisi misura mm. 0,8, diametro che si riduce ad un *minimum* di mm. 0,5 ad un quarto della sua lunghezza. Da questo punto fin verso la metà mantiene un tal *minimum*, poscia si ingrossa nuovamente e verso la fine presenta anche due ingrossamenti e restringimenti da ricordare in modo molto più evidente che nel caso già considerato, dei nodi vertebrali.

Le due suesposte anomalie sono a mio parere assai importanti. Le doppie apofisi del coccige e la sua conformazione mi fanno persuaso che ho in presenza un coccige divertebrale, in modo che i primi processi trasversi mi rappresenterebbero una vertebra postsacrale che si è saldata al vero stilo coccigeo al quale apparterrebbero le altre due apofisi trasverse. Nè sembri troppo avventata una tale supposizione, poichè è già stato più volte osservato il fatto di vertebre saldantesi col loro corpo e rimanenti invece libere coi loro processi trasversi.

Ora non si può far a meno che dare molta importanza ad una novità anatomica, quale è quella di un coccige divertebrale, se si riflette che una tale anormalità non ha riscontro assolutamente in alcuno dei Batraci viventi, nei quali, contando il coccige, non abbiamo mai più di 10 vertebre a comporre la colonna vertebrale, mentre qui invece se ne avrebbero undici.

Quest'ultimo caso si presenta invece nei Batraci fossili, ove i numerosi esemplari che si conoscono del genere « *Palaeobatrachus* » hanno costantemente undici vertebre, il coccige compreso.

In questo genere però la 7^a, 8^a, 9^a e 10^a vertebra concorrono tutte e quattro coi loro processi trasversi dilatati a formare il sacro, e quindi malgrado che il numero delle vertebre sia superiore a quello dei Batraci viventi, tuttavia il coccige è monovertebrale e senza apofisi trasverse, e perciò si allontana notevolmente dai coccigi che qui io considero.

Il Dott. A. Portis (1) ha invece descritto due altri Batraci fossili, cioè, un *Ranavus* ed un *Bufavus*, ai quali mi sia concesso paragonare questi anomali « *B. igneus* ».

Il *Ranavus Scarabellii* ha 12 vertebre, contando il coccige, a cui sembra non appartenga l'ultimo paio dei processi trasversi, che, come i tre precedenti paia, sporgono liberamente fra le ossa iliache, essendo la 7^a vertebra che ha funzione di sacrale.

Il Portis veramente, osservando che i Batraci viventi hanno il coccige univertebrale e tutt'al più, come nei Discoglossidi, con un paio di apofisi trasverse, suppone che le ossa iliache sieno state portate in avanti nel *Ranavus*, e ne deduce che probabilmente la vera posizione di esse sia in contatto dei tre ultimi

(1) A. PORTIS, *Resti di Batraci fossili italiani*, Atti R. Acc. Scienze di Torino, vol. XX, giugno 1885.

processi trasversi i quali avrebbero formato il sacro. Io però, quantunque l'autorità del Portis mi renda esitante, non condivido tuttavia una tale opinione per le seguenti ragioni:

1° I processi trasversi della 7^a vertebra non sarebbero più sviluppati di quelli della 6^a e 5^a vertebra se non avessero la funzione di unire le ossa iliache. In tutti i Batraci viventi e fossili, si osserva infatti che i processi trasversi della 3^a e 4^a vertebra sono i più robusti e lunghi e vanno quindi decrescendo, eccetto quelli della vertebra sacrale che sono di nuovo più sviluppati per la loro speciale funzione.

2° Ove si portassero gli apici degli ilei, in contatto col l'ottavo paio di apofisi trasverse come vuole il Portis, allora mi sembra, che il coccige sarebbe troppo lontano dalla sinfisi del pube, ed inoltre bisognerebbe avvicinare di troppo fra di loro le due branche del bacino, le quali, ove si ponga mente alla loro robustezza, mi paiono ad una giusta distanza.

Gli è perciò che, senza nulla affermare io credo che in questo *Ranavus* il bacino sia in posto, e che forse il 6°, 7° ed 8° paio di processi trasversi, i quali hanno una direzione sensibilmente fra loro parallela e normale all'asse della colonna vertebrale, avessero funzioni di sacrali, essendo scomparsa la cartilagine che probabilmente le univa, come avviene talora nel vivente *Bombinator* quando più di un paio di apofisi trasverse formano il sacro.

Se io ben mi appongo, ne risulterebbe che le vertebre portanti i due ultimi processi trasversi del *Ranavus* i quali assumono, giova notarlo, una direzione marcata all'indietro avrebbero formato col coccige, una parte coccigea trivertebrale, od anche solo divertebrale, se l'ultimo paio dei processi trasversi era saldato al coccige stesso, coccige che avrebbe presentato una grande somiglianza con quello dei viventi *Bombinator* anormali, che io ho qui descritto.

Il chiaro Dottor Portis, come già dissi, ha pure descritto (1) un *Bufo Meneghini* nel quale osservo che la colonna vertebrale è composta di 12 articoli, lasciando in disparte la questione sollevata dal Portis nella sua nota: se cioè la vertebra sacrale sia composta di una o due vertebre saldatesi completa-

(1) A. PORTIS, *Resti di Batraci ecc.*, opera citata.

mente, questione che qui non è il caso di considerare, non pregiudicando i confronti che ho in animo di fare.

Il *Bufo* adunque ha 12 vertebre; di cui otto presacrali e la 9^a piuttosto espansa forma il sacro, come avviene precisamente negli odierni *Bombinator*, anzi in tutta la famiglia dei Discoglossidi ed in molti altri generi di Batraci viventi.

La parte coccigea di questo *Bufo* è composta di una prima vertebra con processi trasversi rivolti all'indietro, di una seconda senza processi trasversi, ed infine del coccige: ossia in totale tre vertebre. Ora una tale disposizione rammenta in modo ancor più evidente del *Rana* i coccigi anomali di *Bombinator* da me trovati.

Infatti, se si considera che la seconda vertebra coccigea dei *Bufo* aveva probabilmente anche dei processi trasversi, i quali ben facilmente possono essere scomparsi, se, come avviene nel *Bombinator*, tali processi erano di una grande esilità; e qualora si rifletta che nei coccigi di questi *Bombinator* havvi un brusco e forte restringimento subito dopo la parte ingrossata che porta i due paia di apofisi, quasi a segnare il punto ove il coccige si è saldato alla vertebra precedente; allora la somiglianza della parte coccigea dei *Bombinator* da me presi in esame colla parte coccigea del *Bufo*, è perfetta.

Riflettendo pertanto ad una tale rassomiglianza, e rammentando quanto ebbi ad osservare nel Capo 1° di questa mia nota, mi sia concesso di terminare queste mie osservazioni, coll'emettere l'ipotesi che: il genere *Bombinator* sia una fra le più antiche forme di Batraci viventi, e che forse sotto l'aspetto di anomalie si manifestano ancora in esso dei caratteri atavici di Batraci estinti.



SPIEGAZIONE DELLA TAVOLA

Regione sacrale di *Bombinator bombinus* ingrandito tre volte dal vero.

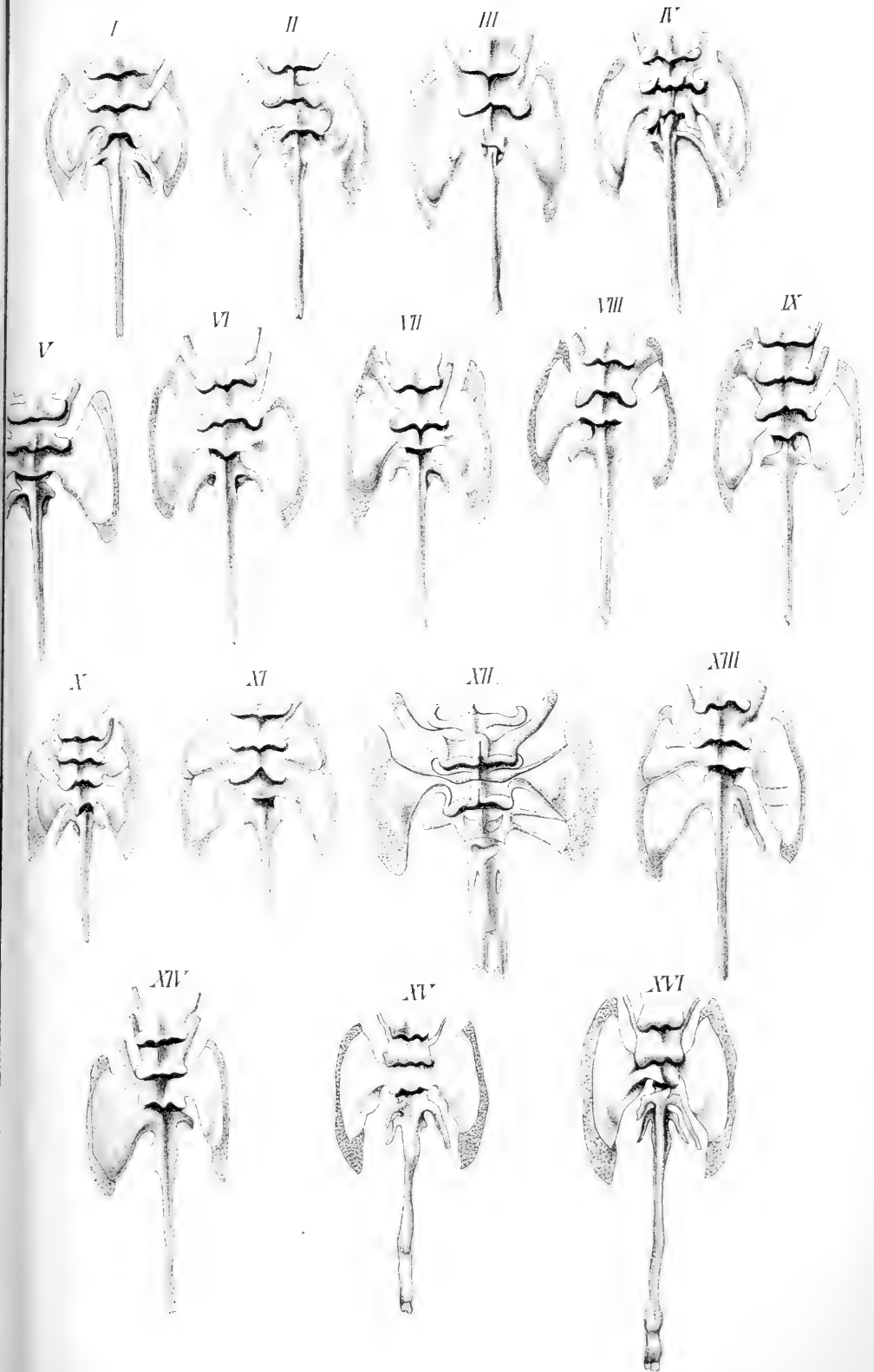
Nelle figure da 1 a 14 non è disegnata l'estremità posteriore del coccige.

La fig. 12 è riportata da Götte.

Le fig. 15 e 16 sono di *Bombinator igneus* e in esse è intieramente disegnato il coccige.

L'Accademico Segretario
GIUSEPPE BASSO.







SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 26 Maggio 1889	Pag. 449
BIZZOZERO - Sulla derivazione dell'epitelio dell'intestino dall'epitelio delle sue ghiandole tubulari	" 450
SASSERNÒ — Ricerche intorno alla struttura della colonna vertebrale del Genere <i>Bombinator</i>	" 451



ATTI

DELLA

R. ACCADEMIA DELLE SCIENZE

DI TORINO

PUBBLICATI

DAGLI ACCADEMICI SEGRETARI DELLE DUE CLASSI

VOL. XXIV, DISP. 15^a, 1888-89

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

TORINO

ERMANN O LOESCHER

Librato della R. Accademia delle Scienze

CLASSE

1/33

DI

SCIENZE FISICHE, MATEMATICHE E NATURALI

Adunanza del 23 Giugno 1889.

PRESIDENZA DEL SOCIO SENATORE ARIODANTE FABRETTI
VICEPRESIDENTE

Sono presenti i Soci: COSSA, SALVADORI, BRUNO, BERRUTI, BASSO, D'OVIDIO, BIZZOZERO, FERRARIS, NACCARI, MOSSO, SPEZIA, GIBELLI, GIACOMINI, CAMERANO, SEGRE.

Il Segretario legge l'atto verbale dell'adunanza precedente che viene approvato.

Tra le pubblicazioni presentate in omaggio all'Accademia vengono segnalate le seguenti:

1° Un opuscolo « *Sulle macchie Solari e le variazioni del magnetismo terrestre* », del Prof. Giovanni LUVINI, presentato dal Socio BASSO.

2° Cinque opuscoli su vari argomenti di fisica terrestre del P. Francesco DENZA, presentati dallo stesso Socio BASSO.

Le letture e le comunicazioni si succedono nel modo seguente:

1° Relazione sopra una monografia del Dott. Angelo BATTELLI « *Sulle proprietà termiche dei vapori (parte prima): Studio del vapore d'etere rispetto alle leggi di Boyle e di Gay-Lussac* ». La Classe accoglie le conclusioni favorevoli della Relazione, ammettendo alla lettura questo lavoro, e poscia delibera che il medesimo venga pubblicato nei volumi delle *Memorie*.

2° « *Le corrispondenze univoche sulle curve ellittiche*; » Nota del Socio SEGRE.

3° « *La terminazione nervosa motrice nei muscoli striati (Nuovo metodo di colorazione)* »; lavoro del Dott. Camillo NEGRO presentato dal Socio CAMERANO.

4° *Osservazioni intorno alla struttura dell'integumento di alcuni Nematelminti* »; del Socio CAMERANO.

5° « *L'azione del freddo e del caldo sui vasi sanguigni* »; Nota 1^a del Dott. Ugolino Mosso presentata dal Socio Angelo Mosso.

6° « *Sul cervello di un Chimpanse* »; Comunicazione del Socio GIACOMINI.

7° « *L'inclinazione magnetica a Torino e nei dintorni* »; lavoro del P. Francesco DENZA, presentato dal Socio BASSO.

RELAZIONE sulla Memoria del Dott. ANGELO BATTELLI;
intitolata: *Sulle proprietà termiche dei vapori.*

Quando un corpo aeriforme da uno stato, in cui esso sia molto lontano dal punto di saturazione, vada accostandosi a questo punto, segue delle leggi complesse, intorno alle quali non abbiamo che cognizioni molto imperfette. Il determinare quelle leggi è problema molto importante sia per la conoscenza del detto fenomeno in sè, sia per le pratiche applicazioni, sia per le conseguenze che possiamo sperar di dedurne intorno alla costituzione intima dei corpi.

Parecchi fisici se ne occuparono, ma, conforme a ciò che s'è detto or ora, molto lavoro si richiede ancora perchè quel problema possa dirsi risolto.

Il D.^r Battelli imprese un tale studio, e la Memoria, che la Classe affidò al nostro esame, contiene la descrizione dell'esperienze ch'egli fece sul vapor d'etere.

L'etere venne introdotto in una campanella graduata, ch'era stata dapprima empita di mercurio, poi capovolta sopra una vaschetta piena anch'essa di mercurio. Con opportuna disposizione la campanella venne messa in comunicazione con un manometro ad aria libera formato con più tubi verticali insieme congiunti. La parte della campanella che nell'esperienze doveva venir occupata dall'etere era circondata con un involuppo a doppie pareti. Ponendo una mescolanza frigorifera o facendo circolare i vapori d'un liquido bollente nell'intervallo fra le due pareti si portava lo spazio centrale, in cui stava la campanella, a temperature diverse che si mantenevano costanti durante una serie di osservazioni.

Gli intervalli di temperatura vennero opportunamente scelti fra i limiti — 28 e 206°.

Per ciascuna delle temperature scelte venne fatta una serie di esperienze. La pressione, che dapprincipio aveva piccolo valore, veniva a poco a poco aumentata, e per ogni valore di essa si osservava anche quello del volume del vapore. Si procedeva così fino a che il vapore raggiungesse lo stato di saturazione ed anche più in là.

La quantità di etere introdotta nella campanella era stata accuratamente determinata affine di conoscere il valore assoluto della densità del vapore. Quella quantità veniva anche mediante apposito congegno opportunamente aumentata per rendere più favorevoli le condizioni dell'esperienze nei vari periodi di esse. L'istante in cui cominciava la condensazione, venne osservato guardando col cannocchiale una laminetta levigata d'acciaio che stava nella campanella, ch'era opportunamente illuminata e che appariva nel campo del cannocchiale insieme con la superficie d'un'altra simile laminetta che stava fuori della campanella.

Eseguito in tal modo un gran numero di misure del volume, della pressione e della temperatura del vapor d'etere in condizioni molto diverse, l'A. le discusse ampiamente e accuratamente e le pose a confronto con le esperienze fatte da altri e con le formole empiriche o teoriche proposte da vari Fisici.

Fra le conclusioni, che l'A. pone in fine della sua memoria, notiamo come particolarmente importante questa, che risulta confermato dall'esperienza dell'A. il fatto singolare osservato dall'Herwig, che dopo il primo istante, in cui si manifesta la condensazione del vapore, la tensione, anzichè mantenersi costante, va lentamente crescendo fino ad un valor massimo. Certe relazioni poste innanzi dall'Herwig e che aveano bisogno di conferma, non l'ebbero da queste esperienze. Fra le formole proposte per rappresentare i fenomeni studiati in questa Memoria, quella del Clausius è quella che meglio si presta.

Le esperienze, molto difficili e in parte anche non senza pericolo, vennero eseguite con opportuni apparecchi e con gli accorgimenti necessari per ottenere esattezza. La discussione dell'esperienze è ben fatta e parecchie delle conclusioni a cui giunse l'A. hanno non poca importanza. Per ciò proponiamo alla Classe che la Memoria del D.^r Battelli venga inserita nei volumi delle memorie.

G. FERRARIS

A. NACCARI, *relatore.*

L E T T U R E

Le corrispondenze univoche sulle curve ellittiche ;

Nota del Socio CORRADO SEGRE

Se si rappresenta ogni punto di una curva ellittica col valore che l'integrale u di 1^a specie, di periodi ω, ω_1 , disteso sulla curva medesima, prende quando si estenda fino a quel punto, le relazioni

$$(1). \dots \quad u' \equiv \pm u + C, \quad (\text{mod. } \omega, \omega_1)$$

ove C è una costante qualunque, rappresentano due sistemi di ∞^1 corrispondenze univoche algebriche fra i punti della curva. L'*algebricità* di queste corrispondenze è una notissima conseguenza di un celebre teorema di EULERO.

Ma queste non sono le sole corrispondenze univoche algebriche che si possano avere sulle curve ellittiche.

Si sa in fatti che ABEL nelle sue immortali ricerche sulle funzioni ellittiche (*) osservò che affinchè la relazione $u' = au$ esprima una dipendenza algebrica fra i limiti corrispondenti agli integrali u, u' è necessario e sufficiente: o che la costante a sia reale e razionale, oppure che a sia un numero complesso della forma $m \pm i\sqrt{n}$, dove m ed n sono razionali e $i = \sqrt{-1}$; ma mentre nel 1° caso il modulo degl'integrali può esser qualunque, nel 2° esso deve avere valori particolari (esprimibili per radicali). È noto inoltre che lo studio di quest'ultimo caso, ripreso molti anni dopo da KRONECKER, HERMITE, JOUBERT e vari altri, diede origine alla vasta teoria, che ora si possiede, della moltiplicazione complessa delle funzioni ellittiche. (**). — Di più le ricor-

(*) V. specialmente a pag. 377 e 426 del vol. I delle *Œuvres complètes* (nouvelle édition).

(**) Si possono trovare indicazioni di vari lavori relativi a questa teoria in due di essi testè comparsi, l'uno del signor GREENHILL nei *Proceedings Lond. Mathem. Society*, 1888, p. 301), l'altro del tanto rimpianto HALPHEN (nel *Journal de mathém.*, ser. 4, vol. V, 1889, p. 1).

date proposizioni si sono poi estese alle funzioni abeliane ed alle corrispondenze su curve di genere qualunque: citerò principalmente a questo riguardo due recenti lavori del sig. HURWITZ (*) nei quali dalle espressioni delle corrispondenze algebriche su una curva di genere p mediante i p integrali finiti distesi su questa si trae una distinzione di quelle corrispondenze in *ordinarie* (dotate di « *Werthigkeit* ») — che hanno luogo qualunque siano i valori dei moduli, — e *singolari* — che esistono solo in curve di moduli singolari; e per le due specie di corrispondenze, ed in particolare per quelle univoche, vengono risolte alcune questioni di somma importanza.

Se si applicano i risultati menzionati al caso particolare delle corrispondenze (***) univoche sulle curve ellittiche, si deduce tosto che, mentre le corrispondenze ordinarie sono appunto quelle che dicemmo esser rappresentate dalle relazioni (1), quelle singolari son tutte date (***) da:

$$(2) \dots \quad u' \equiv \pm i u + C,$$

e

$$(3) \dots \quad \left\{ \begin{array}{l} u' \equiv \pm \alpha u + C \\ u' \equiv \pm \alpha^2 u + C, \end{array} \right.$$

(*) *Ueber algebraische Correspondenzen und das verallgemeinerte Correspondenzprincip* (Sitz. Ber. d. k. sächs. Ges. d. W., Januar 1886; oppure *Math. Ann.* XXVIII); e *Ueber diejenigen algebraischen Gebilde, welche eindeutige Transformationen in sich zulassen* (Götting. Nachrichten, Februar 1887; oppure *Math. Ann.* XXXII).

(**) D'or innanzi parlando di « corrispondenze » si sottintenderà sempre « algebriche » e più tardi anche « univoche ».

(***) Quest'osservazione si trova anche fatta, per incidenza, da F. KLEIN (*Math. Ann.* XV, p. 279). — Del resto, la condizione perchè la corrispondenza

$$u' \equiv au \quad (\text{mod. } \omega, \omega_1)$$

sia univoca è evidentemente questa: che moltiplicando un periodo per a , oppure per $\frac{1}{a}$, si abbia ancora un periodo. Dal primo fatto segue:

$$(4) \quad \left\{ \begin{array}{l} a\omega = m\omega + m_1\omega_1 \\ a\omega_1 = n\omega + n_1\omega_1, \end{array} \right.$$

ove m, m_1, n, n_1 sono interi; e dal secondo che, divise queste due equazioni per a e risolte rispetto ad $\frac{\omega}{a}, \frac{\omega_1}{a}$ (che così compariranno nei secondi membri), queste dovranno risultare forme in ω, ω_1 a coefficienti interi, donde si trae:

$$(5) \quad mn_1 - nm_1 = +1.$$

ove α è una radice cubica imaginaria dell'unità; si hanno risp. le (2) e le (3) quando il rapporto dei periodi (per una scelta conveniente di questi) è i , oppure α , il che significa in sostanza che la curva è risp. *armonica*, oppure *equianarmonica*.

Ora, quantunque siano già abbastanza numerosi gli scritti *geometrici* in cui si sono, o semplicemente incontrate, od anche studiate di proposito per via sintetica, le corrispondenze univoche sulle curve ellittiche (*), pure tutti, se non erro, si limitano alle corrispondenze ordinarie, e mostrano di non conoscere la possibilità dell'esistenza delle corrispondenze singolari; sicchè talvolta i loro risultati esigerebbero delle modificazioni, quando si dovessero applicare alle curve armoniche od equianarmoniche. (**)

Eliminando ω ed ω_1 dalle (4) si avrà:

$$\begin{aligned} & (m - a)(n_1 - a) - nm_1 = 0, \\ \text{ossia} \quad & (6) \quad a^2 - (m + n_1)a \pm 1 = 0; \end{aligned}$$

Ora, se nelle (4) si tien conto del fatto che il rapporto dei periodi ω , ω_1 è necessariamente complesso, si vede che se a è reale dovrà essere

$$(m_1 = n = 0, m = n_1) a = \pm 1,$$

il che rientra nelle (1). Se poi a è complesso, in forza della (6) sarà:

$$(m + n_1)^2 \mp 4 < 0,$$

il che esige anzitutto che valga il segno superiore e poi che sia:

$$m + n_1 = 0; \text{ oppure } m + n_1 = \mp 1.$$

Nel primo caso la (6) darà: $a = \pm i$; nel secondo invece: $a^2 \pm a + 1 = 0$ donde $a = \pm \alpha$, oppure $a = \pm \alpha^2$, essendo α una radice cubica immaginaria dell'unità. Si è così condotti alle corrispondenze (2) e (3).

(*) Oltre a quelli che si troveranno nominati in seguito, citerò le mie *Remarques sur les transformations uniformes des courbes elliptiques en elles-mêmes* (Math. Ann. XXVII, p. 296), in cui ne sono anche indicati alcuni altri.

(**) Ad esempio asseriscono che non vi possono essere altre corrispondenze univoche sulle curve ellittiche che quelle ordinarie HARNACK (Math. Ann. IX, p. 42 e 43; e Math. Ann. XII, p. 81) ed EIN. WEYR nei suoi due lavori *Ueber eindeulige Beziehungen auf einer allgemeinen ebenen Curve dritter Ordnung* (Wien. Sitzb. 1883) e *Ein Beitrag zur Gruppentheorie auf den Curven vom Geschlechte Eins* (ibid.), il primo dei quali contiene il più completo studio che finora si sia fatto delle corrispondenze univoche su una cubica. Per determinarle tutte serve in esso di base il teorema (n. 2) che una tal corrispondenza, proiettata da un punto qualunque della cubica, dà nel fascio di rette proiettante una corrispondenza *simmetrica*. Ora questo

In conseguenza ho creduto di fare cosa non del tutto inutile riprendendo qui da capo (*) lo studio geometrico delle corrispondenze univoche sulle curve ellittiche in modo da non escludere quelle singolari, ed anzi fermandomi particolarmente su queste e sulle varie e notevoli relazioni che esse hanno fra loro e con quelle ordinarie. Mi varrò a questo fine (almeno per stabilire le proposizioni fondamentali) delle curve di 3° ordine (sottint. ellittiche); ma i risultati così ottenuti s'intenderanno estesi senz'altro a curve ellittiche qualunque.

1. La proposizione da cui partiremo e che può servire utilmente di base ad una trattazione geometrica delle corrispondenze univoche fra cubiche piane ed in generale fra curve ellittiche è la seguente: (**)

Data fra due cubiche, distinte o sovrapposte, una corrispondenza univoca qualunque, alle coppie di punti dell'una allineate con un punto fissato ad arbitrio sovr'essa corrispondono nell'altra delle coppie di punti allineate con uno stesso punto di questa.

teorema vale solo per le corrispondenze ordinarie ed esclude quelle singolari. Il ragionamento con cui vi giunge il sig. WEYR si basa sulla proposizione che: se in una corrispondenza (2, 2) fra due forme razionali semplici sovrapposte i quattro elementi di diramazione dell'una sono pure elementi di diramazione dell'altra, la corrispondenza è simmetrica: proposizione che non è completamente vera, poichè cade quando quella quaterna di elementi di diramazione è armonica oppure equianarmonica (le due diverse dimostrazioni datene dallo stesso autore nella Nota *Ueber einen Correspondenzsatz* del volume citato presentano entrambe una lacuna). — Del resto, tutti i risultati di quel lavoro rimangono validi, purchè s'intendano limitati alle corrispondenze ordinarie.

(*) Avverto espressamente che quasi tutte le proprietà delle corrispondenze univoche ordinarie che qui si troveranno (n° 5, 7 e 8) sono già contenute in lavori precedenti e specialmente nel primo di quelli citati del sig. WEYR. Ma esse si ottengono sì rapidamente, che ho creduto meglio, anche per uniformità di metodo e di esposizione, di non sopprimerle.

(**) Questa proposizione (dimostrata in modo diverso e meno generale) non che le conseguenze che ne trarremo nei due n° successivi, si trovano già nello *Studio sull'omografia di seconda specie* del sig. CASTELNUOVO (Atti Ist. Veneto, t. V, ser. 6; cfr. n° 29 e seg.). Ma prima ancora esse erano state da me esposte in pubbliche lezioni nell'anno 1886-87. Le ripeto qui, sia per la ragione già addotta nella nota precedente, cioè per rendere l'esposizione della ricerca più metodica, sia perchè nel lavoro del sig. CASTELNUOVO non si considerano le corrispondenze univoche singolari.

Per dimostrarla, dette γ, γ' le due cubiche ed m, m_1 due loro punti qualunque, si considerino come corrispondenti nel fascio di rette di centro m_1 due rette che proiettino risp. due punti di γ' i cui omologhi su γ nella data corrispondenza fra γ e γ' siano allineati con m . È chiaro che questa corrispondenza nel fascio m_1 sarà $(2, 2)$ ed avrà per rette unite le 4 rette che proiettano gli omologhi su γ' dei 4 punti di contatto di γ con le tangenti condotte da m . Se dunque oltre a quelle vi è un' altra retta unita, se cioè, preso ad arbitrio uno dei due punti m, m_1 , l' altro si è preso per modo che vi siano su γ due punti distinti a, b allineati con m i cui omologhi a', b' su γ' siano allineati con m_1 , ogni retta del fascio m_1 sarà unita, cioè proietterà da m_1 due punti di γ' i cui omologhi su γ saranno allineati con m . I due punti m, m_1 si troveranno dunque nelle condizioni della proposizione enunciata. (*)

Essi si diranno (col sig. CASTELNUOVO) *centri omologhi di proiezione* per la data corrispondenza fra γ, γ' . È evidente come dato l' uno di essi ad arbitrio si costruisca l' altro. Considerando come corrispondenti quelle rette passanti per m, m_1 le quali proiettano coppie omologhe di punti di γ, γ' , si ha fra i due fasci di rette di centri m, m_1 una corrispondenza univoca, vale a dire una proiettività.

2. Se due punti di γ allineati con m s' avvicinano indefinitamente, lo stesso fatto accadrà per i due punti omologhi di γ' . Ne segue che *due centri omologhi di proiezione per una data corrispondenza non sono altro che i tangenziali di due punti omologhi di questa*. Ed inoltre che nella proiettività dianzi considerata fra i fasci di rette m, m_1 alle 4 tangenti condotte a γ da m corrispondono le 4 tangenti condotte a γ' da m_1 ; sicchè queste due quaterne di tangenti sono proiettive fra loro.

Due punti qualunque di una cubica si posson sempre riguardare come centri omologhi di proiezione per una corrispon-

(*) Da questa si deduce subito come corollario il noto teorema di STEINER sui poligoni iscritti in una cubica; il quale, del resto, fu dimostrato dal sig. HURWITZ (*Ueber unendlich-vieldeutige geometrische Aufgaben, u. s. w., Math. Ann. XV*) con un ragionamento di cui quello che sopra si è fatto non è che un'estensione.

denza sulla curva: basta considerare una corrispondenza univoca, per esempio una proiezione della cubica su se stessa da un suo punto, nella quale siano omologhi due punti aventi i due dati per tangenziali. Quindi l'ultima proposizione ci dà il noto teorema: *le due quaterne di tangenti condotte ad una cubica da due suoi punti qualunque sono proiettive*. Ed in conseguenza di questo la proposizione citata si completa nel seguente modo: *se fra due cubiche si può stabilire una corrispondenza univoca, le due quaterne di tangenti condotte ad esse risp. da due loro punti qualunque sono proiettive*.

3. Dalle considerazioni del n. 1 possiamo trarre altri risultati. Per una corrispondenza univoca qualunque data fra le due cubiche γ, γ' siano m, m_1 ed n, n_1 due coppie di centri omologhi di proiezione. Si avranno allora, sia tra i fasci di rette m, m_1 , sia tra i fasci di rette n, n_1 , due determinate proiettività per guisa che di ogni punto a di γ l'omologo a' su γ' è nel punto d'incontro di quei raggi dei fasci m_1, n_1 che nelle dette proiettività corrispondono ai raggi ma, na dei fasci m, n . Ciò mostra che *in generale la corrispondenza univoca data fra le due cubiche è contenuta in ∞^2 corrispondenze univoche quadratiche fra i piani di queste*, per es. in quella definita in modo noto mediante le due coppie m, m_1 e n, n_1 di fasci proiettivi.

Perchè questa corrispondenza fra i due piani si riduca ad una collineazione è necessario e sufficiente che in entrambe quelle proiettività alla retta mn corrisponda la retta m_1n_1 , donde segue che al 3° punto d'incontro della mn con γ è omologo il 3° punto d'incontro della m_1n_1 con γ' , e ad m, n risp. m_1, n_1 . D'altronde se di tre punti di γ in linea retta sono omologhi su γ' tre punti pure allineati, è chiaro (n. 1) che ciascuno di quelli insieme coll'omologo costituisce una coppia di centri omologhi di proiezione per la data corrispondenza. Dunque: *una corrispondenza univoca fra due cubiche tale che ad una terna di punti in linea retta dell'una corrisponda sull'altra una simile terna di punti è collineare* (*). (In altri termini due centri omologhi

(*) Cfr. KÜPPER (Math. Ann. XXIV, p. 32), la cui dimostrazione vale però soltanto per le corrispondenze univoche *ordinarie*. La stessa proposizione si dimostra semplicemente con la considerazione della rigata generata

di proiezione per una corrispondenza univoca non sono mai punti omologhi, oppure sono sempre).

In particolare *una corrispondenza univoca fra due cubiche tale che ad un flesso dell'una corrisponda un flesso sull'altra è collineare* (*). (Quindi la proiezione di una cubica su se stessa da un suo flesso dovrà dare un'omologia armonica; donde le proprietà della retta armonica del flesso, gli allineamenti dei flessi a tre a tre, ecc. ecc.)

4. L'ultima proposizione del n. 2 si può invertire: se cioè due cubiche γ , γ' sono tali che le due quaterne di tangenti ad esse condotte risp. da due loro punti siano proiettive, si potranno stabilire infinite corrispondenze univoche fra le due curve. Per determinare una di queste corrispondenze si suppongano dati due punti s , s' risp. di γ , γ' come punti omologhi: allora se essi non sono già punti d'inflessione risp. per le due cubiche, e se s'indicano con a , a' risp. due flessi di queste e con p , p' le nuove intersezioni delle curve con le rette sa , $s'a'$, basterà sostituire alle corrispondenze cercate quelle che se ne deducono accompagnandole con le proiezioni di γ e γ' su se stesse risp. dai centri p , p' , per essere ridotti alla ricerca delle corrispondenze univoche fra γ e γ' in cui i flessi a , a' sono punti omologhi. Queste corrispondenze saranno collineari (n. 3); e detti b , c , d i punti di contatto di γ colle tangenti condotte da a , punti d'incontro di γ con la retta armonica del flesso a , e b' , c' , d' gli analoghi punti di γ' rispetto al flesso a' , è chiaro che in ciascuna di quelle collineazioni dovranno corrispondersi fra loro le tangenti a γ , γ' in a , a' (rette che indicheremo risp. con aa ed $a'a'$), ed inoltre i punti b , c , d in un certo ordine

dalle congiungenti i punti omologhi delle due curve, concetto che si estende subito (v. Math. Ann. XXX, p. 209) alle corrispondenze univoche fra due curve non speciali di genere p e d'ordine n appartenenti ad S_{n-p} , cioè normali. Applicando il teorema generale così ottenuto alle proiezioni di due curve normali non speciali d'ordini ν , ν' riferite fra loro univocamente (fatte risp. da $\nu - n$ e $\nu' - n$ loro punti) si giunge ad un risultato che comprende come caso molto particolare il n. 1 del presente scritto.

(*) Similmente da una proposizione citata dianzi in nota (per $p=1$) si ha come corollario: *una corrispondenza univoca fra due curve ellittiche normali d'ordine n tale che ad un punto singolare dell'una (cioè punto con spazio iperosculatore) corrisponda sull'altra un punto singolare è una collineazione.*

coi punti b', c', d' . Per ipotesi le quaterne di tangenti aa, ab, ac, ad , e $a'a', a'b', a'c', a'd'$ sono proiettive: suppongasì che ciò accada in quest'ordine:

$$(1) \dots a (abc d) \overline{\wedge} a' (a'b'c'd'),$$

e che appunto si vogliono quelle collineazioni in cui $b, b'; c, c'; d, d'$ sono coppie di punti omologhi. Preso su γ un nuovo punto e , alla retta ae in quella proiettività fra i due fasci di rette a, a' , e quindi anche in quelle collineazioni, corrisponderà una determinata retta del fascio a' , la quale segnerà ancora γ' in due punti, ciascuno dei quali si potrà assumere come omologo di e . Sia e' l'uno qualunque di essi: allora la collineazione in cui ai punti a, b, c, e corrispondono risp. a', b', c', e' farà corrispondere i due fasci di rette a, a' nella proiettività suddetta e quindi le rette aa, ad alle $a'a', a'd'$, il punto d della retta bc a d' di $b'c'$, e la cubica γ ad una cubica avente in a' un flesso colla tangente $a'a'$, tangente in b', c', d' alle rette $a'b', a'c', a'd'$, e passante inoltre per e' , vale a dire alla cubica γ' . (*) Dunque da ogni modo di ordinare b', c', d' si da soddisfare la (1) risultano (in causa dell'ambiguità nella scelta di e') due corrispondenze univoche fra γ e γ' in cui a ed a' sono punti corrispondenti (ed a, b, c, d corrispondono b', c', d' appunto in quell'ordine) (**). Risalendo ora all'ipotesi primitiva, in cui i due punti dati come omologhi sulle due cubiche potevano anche non essere flessi per queste, abbiamo la seguente proposizione:

Dati su due cubiche γ, γ' , distinte o sovrapposte, due punti qualunque a, a' , si costruiscano i loro tangenziali m, m_1 ed

(*) Così risulta la nota proposizione che l'invariante assoluto della quaterna di tangenti condotte ad una cubica da un suo punto è l'unico invariante assoluto di questa; poichè se esso ha lo stesso valore per due cubiche queste sono collineari.

(**) Un ragionamento geometrico simile al precedente si può applicare alle curve iperellittiche di genere $p > 1$, dopo di averle ridotte alla forma normale dovuta al sig. CREMONA (Rendic. Ist. Lomb., 1869, p. 566). Si trova così che: considerando due tali curve con le loro involuzioni razionali di coppie di punti ed i $2p+2$ punti doppi di queste, ogni proiettività che esista fra questi due gruppi di elementi di quelle involuzioni fa parte di due corrispondenze univoche fra le curve. Del resto lo stesso fatto (e l'analogo per $p=1$) risulta pure immediatamente dalla rappresentazione algebrica parametrica delle curve iperellittiche.

i punti b, c, d di γ e b', c', d' di γ' i quali hanno risp. con a e con a' quegli stessi tangenziali. Supposto allora che sia

$$(2) \quad m(abc d) \bar{\wedge} m_1(a'b'c'd'),$$

esisteranno due corrispondenze univoche perfettamente determinate fra γ e γ' in cui a, a' (e b, b'; c, c'; d, d') saranno punti corrispondenti e che saranno proiettate da m, m₁ mediante due fasci riferiti appunto in quella proiettività.

Perchè la relazione (2) continui a valere quando (senza fare altri mutamenti) si faccia uno scambio d'ordine fra b, c, d bisogna che sia ad esempio

$$m(abc d) \bar{\wedge} m(ab d c), \quad \text{cioè armonico,}$$

oppure

$$m(abc d) \bar{\wedge} m(ac d b) \bar{\wedge} m(ad b c), \quad \text{cioè equianarmonico.}$$

Dunque le curve ellittiche *armoniche* ed *equianarmoniche* appaiono come *singolari* nella questione delle corrispondenze univoche: *dati su due curve ellittiche proiettive, distinte o sovrapposte, due punti qualunque come omologhi in corrispondenze univoche fra le due curve, il numero delle corrispondenze così determinate è 2 se le curve non sono singolari, 4 se sono armoniche, 6 se sono equianarmoniche.*

Vedremo che le ∞^1 corrispondenze univoche che così si generano fra le due curve formano appunto, corrispondentemente a quei numeri **2, 4, 6**, altrettanti sistemi infiniti, sì che due punti dati come omologhi individuano una corrispondenza di ciascun sistema. Per dimostrare ciò e in generale per lo studio di quei sistemi di corrispondenze basterà che consideriamo il caso di due curve sovrapposte, cioè delle corrispondenze su d'una curva: dai nostri risultati si potrà subito, volendo, passare al caso generale di due curve distinte.

5. Un primo sistema infinito di corrispondenze univoche che naturalmente si presenta su ogni cubica γ è dato dalle proiezioni di γ su se stessa dai suoi punti.

Siccome le coppie di punti omologhi di una tal corrispondenza formano evidentemente una ∞^1 razionale e d'altra parte questa proprietà è caratteristica (v. la nota al n. 8) per queste

corrispondenze, noi le distingueremo col nome di *razionali*. È chiaro che una corrispondenza di questo sistema è individuata da una coppia di punti omologhi; che essa è sempre *involutoria* e che ha 4 *punti uniti*.

L'ultima proprietà s'inverte subito: *una corrispondenza con 4 punti uniti diversa dall'identità è sempre razionale*. Sia in fatti a un punto unito di una corrispondenza sulla cubica γ ed m il suo tangenziale: esso sarà (n. 2) un centro di proiezione omologo a se stesso per quella corrispondenza, sicchè questa proiettata da esso darà nel fascio m di rette una proiettività, la quale oltre ad ma avrà per raggi uniti quelli che congiungono m agli altri punti uniti della corrispondenza. Se dunque questa ha 4 punti uniti, quella proiettività avrà almeno 3 raggi uniti distinti e sarà quindi un'identità, sicchè la corrispondenza su γ , se non è l'identità, sarà data dalla proiezione di centro m .

6. Questa proposizione ci conduce a considerare nelle corrispondenze univoche su una curva ellittica il numero dei punti uniti: in questo numero si ha, come vedremo, un criterio di classificazione per quelle corrispondenze.

Se Ω e Σ sono due corrispondenze univoche qualunque, i punti uniti della corrispondenza $\Omega\Sigma^{-1}$ sono i punti ciascuno dei quali ha lo stesso omologo in Ω ed in Σ (e questi omologhi sono i punti uniti di $\Sigma^{-1}\Omega$).

Applichiamo ciò anzitutto al caso in cui Ω sia una corrispondenza univoca sulla cubica γ con k (≥ 0) punti uniti e Σ sia la proiezione di γ su se stessa da un suo punto m . Se da questo si proietta Ω si avrà nel fascio di rette di centro m una corrispondenza (2, 2) con 4 raggi uniti, di cui k vanno ai punti uniti di Ω , ed i rimanenti $4-k$ sono le rette che tagliano γ secondo m e due punti omologhi in Ω . Dunque *le coppie di punti omologhi comuni ad una corrispondenza univoca con k punti uniti e ad una corrispondenza razionale sono $4-k$* . E quindi: *se una corrispondenza univoca con k punti uniti si moltiplica (in qualunque ordine) per una razionale (che non ne sia l'inversa) la corrispondenza univoca prodotto avrà $4-k$ punti uniti*.

7. Dai n. 5 e 6 segue immediatamente che il prodotto di più corrispondenze univoche razionali, quando esse siano in numero dispari, ha 4 punti uniti ed è quindi ancora una corrispondenza

razionale. Invece se quelle corrispondenze sono in numero pari, il loro prodotto sarà una corrispondenza univoca priva di punti uniti, oppure sarà l'identità.

Siamo così condotti ad un nuovo sistema di corrispondenze univoche: quello composto dell'identità e delle corrispondenze prive di punti uniti. Indicando con P una corrispondenza qualunque di questo 2° sistema e con A una corrispondenza razionale qualunque sarà anche $AP = B$ una corrispondenza razionale (n. 6) (*), e quindi la relazione $P = AB$ prova che *ogni corrispondenza del 2° sistema è il prodotto di due corrispondenze razionali* (una delle quali si può prendere ad arbitrio). Da ciò si trae subito, mediante le osservazioni fatte sui prodotti delle corrispondenze razionali, che: *il prodotto di due o più corrispondenze prese nei due sistemi considerati è del 1° o del 2° sistema secondo che il numero delle corrispondenze del 1° sistema è impari o pari* (sicchè le corrispondenze del 2° sistema formano un *gruppo*).

Dalla relazione $P = AB$ segue poi: $APA = BA = P^{-1}$, cioè: *una corrispondenza del 2° sistema è trasformata nella propria inversa da qualunque corrispondenza razionale*. Ne risulta che, dati ad arbitrio due punti a, a' di una cubica γ come omologhi in una corrispondenza del 2° sistema, e detto l un punto mobile di γ , i punti b, b' in cui questa curva è ancor incontrata risp. dalle rette $a'l, a'l'$ saranno pure omologhi in quella corrispondenza: questa è dunque ben determinata e costruita.

Se poi si applicano simultaneamente le ultime proposizioni segue che: una corrispondenza del 2° sistema è trasformata in se stessa da qualunque corrispondenza dello stesso sistema. In altri termini *le corrispondenze del 2° sistema sono fra loro permutabili*; il prodotto di un numero qualunque di esse è una corrispondenza dello stesso sistema che non dipende dall'ordine di quel prodotto. -- Considerando la potenza r -esima di una corrispondenza del 2° sistema, si vede subito che se questa ammette un *ciclo di grado* r , essa sarà *ciclica di grado* r ; da una proposizione precedente di questo n° seguirebbero poi notevolissime proprietà dei cicli di una tal corrispondenza (**).

(*) In seguito si rappresenteranno sempre con A, B, \dots delle corrispondenze razionali, con P, Q, \dots corrispondenze del secondo sistema, con Ω, Σ, \dots corrispondenze univoche qualunque.

(**) V. WEYR, l. c. (*U. e. Bez. . .*), n. 19 e seg.

8. In particolare consideriamo le corrispondenze del 2° sistema *involutorie*. Una tal corrispondenza è (n. 7) trasformata (nella sua inversa, cioè) in se stessa da qualunque corrispondenza razionale. Indicando dunque con a, a' due punti della cubica γ omologhi in quella corrispondenza ed applicando la proiezione dal tangenziale m di a si vede che, come a , così a' deve avere per proiezione se stesso, cioè deve avere m per tangenziale. Viceversa la corrispondenza del 2° sistema determinata da due punti omologhi a, a' aventi lo stesso tangenziale m , quando venga proiettata da m si trasforma evidentemente in se stessa; essa coincide dunque con la propria inversa, ossia è involutoria.

Si giunge così alle tre corrispondenze involutorie del 2° sistema od *involutioni principali*; e si vede pure subito che il prodotto di due qualunque di esse dà precisamente la terza; ecc. ecc.

È poi facile dimostrare che, all'infuori di queste e delle corrispondenze del 1° sistema, non vi possono essere altre corrispondenze involutorie (*). Invero se sulla cubica γ esiste una corrispondenza involutoria con un numero $k > 0$ di punti uniti, la si trasformi mediante una corrispondenza univoca (p. e. una proiezione) in guisa che un flesso sia il trasformato di un punto unito: la corrispondenza trasformata avrà ancora k punti uniti e sarà ancora involutoria, ma avendo un flesso per punto unito sarà (n. 3) collineare, e quindi data da un'omologia armonica. Ne segue che $k = 4$, cioè che la corrispondenza primitiva era del 1° sistema.

9. I due sistemi di corrispondenze considerati negli ultimi n° si possono costruire su tutte indistintamente le curve ellittiche: si diranno perciò *corrispondenze ordinarie*. E poichè s'è visto che due punti qualunque di una tal curva sono omologhi in una corrispondenza di ciascuno di quei sistemi, segue dal n. 4 che

(*) Ne segue chè, se si fa astrazione dalle corrispondenze del primo sistema e dalle tre involuzioni principali, la serie ∞^1 delle coppie di punti omologhi di ogni altra corrispondenza univoca è riferita univocamente alla serie dei punti della curva (per es. alla serie dei *primi* punti delle dette coppie) ed è quindi ellittica e con lo stesso modulo della curva. Ma anche le tre involuzioni principali sono ellittiche (ciò risulta, ad es., osservando che per una cubica le rette congiungenti le coppie di una tal involuzione formano un involuppo di terza classe senza rette doppie). Quindi si conclude che solo le corrispondenze del primo sistema sono *razionali*; tutte le altre corrispondenze univoche sono *ellittiche*.

sulle curve non singolari non esistono altre corrispondenze univoche. Invece nelle curve armoniche ed equianarmoniche esistono altre corrispondenze, *singolari*, che ora esamineremo.

Esse hanno tutte dei punti uniti (n. 7). Detto a un punto unito di una corrispondenza singolare Ω sulla cubica γ e b, c, d i punti di questa aventi comune con a il tangenziale m , dalla corrispondenza Ω risulterà nel fascio di rette di centro m una proiettività determinata ad esempio, se γ è armonica da $m(a b c d) \overline{\wedge} m(a b d c)$, se è equianarmonica da $m(a b c d) \overline{\wedge} m(a c d b)$.

Nel 1° caso oltre ad a sarà b punto unito della corrispondenza Ω ; la proiettività del fascio m sarà un'involuzione e quindi il quadrato di Ω produrrà nel fascio m l'identità e non potendo essere esso stesso l'identità, perchè Ω non può essere involutoria (n. 8), sarà invece la proiezione di centro m . Dunque *le corrispondenze singolari sulle curve armoniche hanno due punti uniti, coniugati in un'involuzione principale, e sono cicliche di 4° grado, avendo per quadrato corrispondenze razionali.* — Il quadrato di una corrispondenza ha per punti uniti i punti uniti e le *coppie involutorie* di questa. In particolare si vede che Ω avrà per unica coppia involutoria cd . *Ogni corrispondenza singolare su una curva armonica ha una coppia involutoria che è coppia di punti uniti per un'altra corrispondenza singolare avente lo stesso quadrato di quella. Ogni corrispondenza razionale è il quadrato di 4 corrispondenze singolari le quali sono a coppie inverse l'una dell'altra.* Ecc., ecc.

10. Consideriamo ora il caso della curva equianarmonica. La proiettività determinata da Ω nel fascio m sarà ciclica di 3° grado ed avrà oltre ad ma un raggio unito che incontrerà ancora γ in due punti distinti e, f , i quali dovranno corrispondersi fra loro in Ω (ciascuno a se stesso, oppure all'altro). Quindi Ω^3 determinerà nel fascio m l'identità e sarà perciò o l'identità o la proiezione di centro m ; sicchè Ω è ciclica di 3° oppure di 6° grado. Nel 1° caso Ω non potrebbe evidentemente scambiarsi fra loro i punti e, f e però li avrà per punti uniti; nel 2° caso invece non potrebbe averli come punti uniti (chè altrimenti essi sarebbero pur tali per Ω^3). Dunque *le corrispondenze singolari sulle curve equianarmoniche sono cicliche di 3° oppure di 6° grado; nel 1° caso hanno 3 punti uniti; nel 2° ne hanno un solo, ma hanno inoltre una coppia involutoria.* *Moltiplici-*

cando una di esse per una corrispondenza razionale essa muta grado di periodicità (n. 6). Il quadrato di una corrispondenza singolare è pure singolare (di 3° grado); il cubo di una corrispondenza singolare di 6° grado è una corrispondenza razionale. Ogni corrispondenza razionale è il cubo di 8 corrispondenze singolari, a coppie inverse fra loro. Ecc., ecc.

11. Per poter dividere nettamente le corrispondenze singolari in sistemi conviene che premettiamo un'osservazione. Una corrispondenza qualunque Σ essendo evidentemente trasformata da ogni corrispondenza Ω in una corrispondenza avente lo stesso numero di punti uniti che Σ , ne segue che se Σ è una corrispondenza ordinaria la sua trasformata

$$\Omega^{-1} \Sigma \Omega = \Sigma,$$

sarà pure una corrispondenza ordinaria e dello stesso sistema (*). Si avrà:

$$\Sigma \Omega = \Omega \Sigma,$$

e però: moltiplicando una corrispondenza qualunque Ω successivamente per tutte le corrispondenze ordinarie di uno stesso sistema si ottiene uno stesso sistema di corrispondenze, sia che la moltiplicazione si faccia in un ordine sia che si faccia in quello opposto.

S'indichi ora con Ω una corrispondenza singolare fissata ad arbitrio, e si considerino i due sistemi di corrispondenze rappresentati risp. da ΩP ed ΩA , ove P ed A descrivono successivamente tutte le corrispondenze ordinarie risp. ellittiche e razionali: essi si potranno anche rappresentare risp. con $P\Omega$ ed $A\Omega$. Nel sistema ΩP sarà contenuta Ω (che si avrà quando P si riduce all'identità). Questi due sistemi saranno ben distinti fra loro (non potendo essere $\Omega P = \Omega A$, cioè $P = A$) e si comporranno di corrispondenze singolari (non potendo essere $\Omega U = V$ ove U e V son corrispondenze ordinarie, giacchè ne seguirebbe $\Omega = VU^{-1}$, vale a dire Ω sarebbe ordinaria). In ognuno di essi

(*) Il teorema del n. 1 non è altro che questa proposizione stessa ristretta al caso in cui la corrispondenza ordinaria è razionale.

sarà individuata una corrispondenza dando sulla curva una coppia di punti omologhi: così se nella corrispondenza ΩP ad a deve corrispondere a' , chiamando a_1 l'omologo di a in Ω , si dovrà prendere P in guisa che muti a_1 in a' , il che la individua. Se poi si moltiplica in ogni ordine una qualunque corrispondenza singolare di uno fra quei due sistemi per una corrispondenza ordinaria si ottiene evidentemente una corrispondenza singolare dell'altro sistema oppure dello stesso sistema secondo che quella corrispondenza ordinaria è razionale o no: così $\Omega P \cdot A = \Omega A_1$, $P \cdot Q \Omega = P_1 \Omega$, ecc. Questo prova che nello stesso modo con cui quei due sistemi di corrispondenze singolari si sono ottenuti partendo da Ω , essi medesimi si otterrebbero partendo da un'altra corrispondenza qualunque presa in essi.

12. Consideriamo anzitutto il caso in cui la curva è armonica: allora su essa non esisteranno altre corrispondenze singolari (n. 4). Si avrà, indicando con U , V delle corrispondenze ordinarie (di cui 0, 1, 2 razionali) e valendosi dell'osservazione premessa al n.° prec.:

$$\Omega U \cdot \Omega V = \Omega \cdot U \Omega \cdot V = \Omega \cdot \Omega U_1 \cdot V = A U_1 V;$$

donde si trae che: *il prodotto di due corrispondenze singolari su una curva armonica è una corrispondenza ordinaria, la quale è razionale se quelle due corrispondenze singolari appartengono allo stesso sistema, ellittica in caso contrario*. In particolare due corrispondenze singolari inverse (cioè cubi) l'una dell'altra appartengono a sistemi diversi; vale a dire i due sistemi di corrispondenze singolari sulle curve armoniche sono l'uno inverso dell'altro.

Applicando poi un'osservazione fatta al principio del n. 6 in un cogli ultimi risultati sui prodotti delle corrispondenze abbiamo che: *come due corrispondenze ordinarie, così due corrispondenze singolari di diverso sistema hanno 4 coppie comuni di punti omologhi, mentre una corrispondenza ordinaria ed una singolare hanno solo 2 coppie comuni* (e, com'è naturale, due corrispondenze dello stesso sistema non ne hanno alcuna).

13. Nel caso in cui la curva è equianarmonica, indicando ancora con Ω una corrispondenza singolare fissata ad arbitrio,

anche Ω^2 sarà una corrispondenza singolare, ed analogamente ai due sistemi di corrispondenze singolari ΩP , ΩA considerati al n. 11 vi saranno due sistemi di corrispondenze singolari $\Omega^2 P$, $\Omega^2 A$, nettamente distinti fra loro ed anche dai precedenti (poichè se fosse $\Omega^2 U = \Omega V$ ne seguirebbe $\Omega U = V$, assurdo). Dunque *le corrispondenze singolari sulla curva equianarmonica formano 4 sistemi distinti, in ognuno dei quali resta individuata una corrispondenza dando una coppia di punti omologhi* (*).

(*) Dal fatto che per ognuno dei sistemi infiniti di corrispondenze sopra una curva ellittica s'individua una corrispondenza dandone una coppia di punti omologhi, segue subito che ciascuno dei detti sistemi di corrispondenze è una ∞^1 ellittica avente lo stesso modulo che la curva.

Queste corrispondenze si possono rappresentare geometricamente con le rigate delle rette congiungenti le coppie di punti omologhi (involuppi di rette se la curva è piana); ogni corrispondenza insieme con la sua inversa vien rappresentata da una stessa rigata. Si hanno così, a seconda che la curva non è singolare od è armonica od equianarmonica, 2, 3, 4 sistemi ∞^1 di rigate, e le proprietà viste o che ancora vedremo delle corrispondenze si tradurrebbero subito in proprietà di queste rigate (ad es. l'ordine di queste si determina subito servendosi del numero di punti uniti delle corrispondenze).

Un'altra rappresentazione geometrica delle corrispondenze su una curva ellittica γ si ha se si rappresentano le coppie di punti di questa coi punti di una superficie. Dalle mie ricerche sulle rigate ellittiche (Atti R. Accad. di Torino, XXI; ed anche Math. Ann. XXXIV) risulta un modo assai semplice di fare una tal rappresentazione, poichè esse mostrano che su una rigata ellittica, le cui generatrici corrispondano univocamente a γ , si può determinare in infiniti modi un sistema ∞^1 di curve le quali taglino una volta sola ogni generatrice e sian tali che due qualunque di esse s'incontrino in un sol punto (variabile), e che per ogni punto della rigata ne passino due; questa ∞^1 di curve si potrà mettere in corrispondenza univoca con γ ed ogni coppia di punti di questa (senza riguardo all'ordine dei due punti) si potrà rappresentare col punto d'intersezione delle due curve della rigata le quali corrispondono a quei due punti; ed è chiaro che la rappresentazione che così si avrà delle coppie di punti di γ sui punti della rigata sarà univoca. Se la rigata è d'ordine n impari essa ha in generale per curve direttrici d'ordine minimo una ∞^1 di curve d'ordine $\frac{n+1}{2}$ che possono servire allo scopo detto. Allora le altre curve tracciate sulla rigata servono a rappresentare le varie corrispondenze fra i punti di γ . Le generatrici della rigata rappresentano le corrispondenze univoche razionali. Ogni altra corrispondenza univoca con k punti uniti è rappresentata (insieme con l'inversa) da una curva incontrante ogni generatrice in $(4-k)$ punti ed ognuna delle dette direttrici in 2 punti, curva che sarà perciò d'ordine

Siccome poi i sistemi ΩP ed ΩA si ottengono l'uno dall'altro mediante moltiplicazione per corrispondenze razionali, uno di essi si comporrà (n. 10) di corrispondenze cicliche di 3° grado, e l'altro di corrispondenze di 6° grado; e la stessa distinzione accadrà pei sistemi $\Omega^2 P$, $\Omega^2 A$. Per fissare le idee suppongasi ad es. che Ω , e quindi tutto il sistema ΩP di cui essa fa parte, sia ciclica di 3° grado. Si avrà allora (applicando ancora l'osservazione fatta in principio del n. 11):

$$\begin{aligned}\Omega U. \Omega V &= \Omega^2 U_1 V; & \Omega^2 U. \Omega^2 V &= \Omega U_2 V; \\ \Omega^2 U. \Omega V &= U_1 V; & \Omega U. \Omega^2 V &= U_2 V.\end{aligned}$$

Dalle prime due relazioni, supponendovi $U=V$, segue che: le corrispondenze del sistema di 3° grado ΩP hanno per quadrati, vale a dire per inverse, quelle del sistema $\Omega^2 P$ che sarà perciò anche di 3° grado; mentre le corrispondenze di 6° grado ΩA ed $\Omega^2 A$ hanno per quadrati risp. le $\Omega^2 P$ ed ΩP (e per biquadrati risp. le ΩP ed $\Omega^2 P$) e formeranno pure due sistemi inversi l'uno dell'altro (non potendo due corrispondenze dello stesso sistema dare per prodotto l'identità). Interpretate più completamente le quattro relazioni precedenti ci danno quanto segue: *I quattro sistemi di corrispondenze singolari sulle curve equianarmoniche si dividono in 2 ciclici di 3° grado inversi l'uno dell'altro e 2 di 6° grado pure inversi fra loro ed aventi per quadrati risp. quei due. Il prodotto di due corrispondenze dello stesso grado ma di sistemi diversi è una corrispondenza ordinaria ellittica. Il prodotto di due corrispondenze dello stesso sistema è una corrispondenza del sistema quadrato di quello. Il prodotto di due corrispondenze di diverso grado, quando il sistema cui appartiene quella di 3° è il quadrato di quello che contiene l'altra, è una corrispondenza razionale; mentre*

$2n - k \frac{n-1}{2}$. Così le corrispondenze ordinarie ellittiche son rappresentate da curve d'ordine $2n$; ciò accade in particolare per l'identità (per inavvertenza nell'ultima nota a piè di pagina del lavoro testè citato di questi Atti fu stampato $2n-1$ invece di $2n$), mentre le tre involuzioni principali fanno eccezione rappresentandosi con curve d'ordine n (cfr. lo stesso lavoro). Tutte le proprietà delle corrispondenze univoche su γ , sì ordinarie che singolari, si rappresentano con proprietà dei (2, 3, 4) sistemi infiniti di curve che le rappresentano sulla rigata.

nel caso contrario è una corrispondenza singolare di 6° grado del sistema inverso a quello in cui sta il fattore di 6° grado. Infine aggiungiamo che (cfr. n. 11): moltiplicando in qualunque ordine una corrispondenza ordinaria ellittica per una corrispondenza singolare, questa non muta sistema, mentre di due corrispondenze singolari, di cui l'una sia il prodotto dell'altra per una corrispondenza razionale, l'una sarà ciclica di 6° grado, e l'altra di 3° del sistema inverso a quello del quadrato di quella.

Come si fece al n. preced. per le curve armoniche, così dalle ultime proposizioni deduciamo per le curve equiarmoniche che: due corrispondenze singolari di grado diverso hanno 1 sola coppia di punti omologhi a comune ovvero 4 secondo che il sistema cui appartiene quella di 3° grado è oppure non è il quadrato di quello che contiene la corrispondenza di 6° grado; invece due corrispondenze singolari dello stesso grado ma di diversi sistemi hanno 3 coppie comuni; una corrispondenza singolare di 3° (o risp. di 6°) grado ha comuni 1 oppure 3 (3 oppure 1) coppie con una corrispondenza ordinaria secondo che questa è razionale od ellittica (*).

(*) I 2, 4, 6 sistemi infiniti di corrispondenze che abbiamo trovato risp. nelle curve non singolari, nelle armoniche ed in quelle equiarmoniche formano un gruppo di cui si potrebbero subito avere altre proprietà da quelle che già ne conosciamo; per esempio, si determinano subito dei sottogruppi, infiniti e finiti, in esso contenuti.

In particolare, se si considera una curva ellittica normale d'ordine n , è notevole quel sottogruppo finito che si compone delle trasformazioni collineari della curva in se stessa. In ognuno dei sistemi di corrispondenze univoche sulla curva vi sono n^2 collineazioni; esse sono (v. la seconda nota al n. 3) quelle corrispondenze del sistema che ad uno, fissato ad arbitrio, fra gli n^2 punti singolari della curva fanno corrispondere rispettivamente gli n^2 punti stessi. Adunque, secondo che la curva non è singolare, od è armonica, od equiarmonica, essa ammette un gruppo di $2n^2$, $4n^2$, $6n^2$ trasformazioni collineari in se stessa. Dalle proprietà sopra esposte dei vari sistemi di corrispondenze si hanno come casi particolari varie proprietà di quel gruppo relative alla sua composizione, ai sottogruppi in esso contenuti, ecc.

Nel caso di $n=3$, cioè delle cubiche ellittiche, si può anche approfittare dei risultati precedenti per lo studio delle trasformazioni collineari in se stesso di un fascio sizigetico di cubiche, ossia della configurazione dei 9 flessi di una cubica. Tra quelle collineazioni, 18, ben note, son quelle che trasformano ogni cubica del fascio in se stessa (determinandovi altrettante

14. Nei n.ⁱ preced.ⁱ si potè osservare che su qualunque curva ellittica il prodotto di due corrispondenze prese in due dati sistemi (distinti o no) è pure una corrispondenza di un determinato sistema che non muta se si cambia l'ordine di quel prodotto. (*)

Ciò posto ed indicando con Ω , Ω_1 , Σ , Σ_1 delle corrispondenze qualunque, supponiamo che sia

$$(1) \dots \dots \Sigma \Omega = \Omega_1 \Sigma_1 .$$

Rappresentando i due membri con Π , sarà:

$$\Sigma = \Pi \Omega^{-1} , \quad \Sigma_1 = \Omega_1^{-1} \Pi .$$

Se dunque Ω ed Ω_1 sono dello stesso sistema (e quindi anche le loro inverse), segue dall'osservazione ricordata che anche Σ e Σ_1 saranno dello stesso sistema.

corrispondenze ordinarie, di cui 9 razionali prodotte da omologie armoniche coi flessi per centri). Le altre invece scambiano fra loro le cubiche del fascio. E poichè in questo le cubiche non singolari si raggruppano, come è noto, per gruppi di 12 tutte proiettive fra loro ed ognuna delle 18 collineazioni che mutano una di esse in un'altra muta il fascio in se stesso, così saranno 11 . 18 le collineazioni che godono di questa proprietà senza mutare in se stessa ogni cubica. Ma per veder meglio la natura di quelle trasformazioni conviene ottenerle in altro modo. Una collineazione che scambi fra loro le cubiche del fascio deve mutare in se stessa la quaterna dei triangoli sizigetici. Questa quaterna di elementi del fascio è, come si sa, equianarmonica; oltre alle tre involuzioni che la mutano in se stessa e che hanno per coppie di elementi doppi le 3 coppie di cubiche armoniche del fascio, essa ammette dunque 4 proiettività cicliche di 3° grado (con le loro inverse), ciascuna delle quali ha per elementi uniti un elemento della quaterna ed una delle 4 curve equianarmoniche del fascio. Da tutto ciò segue che le collineazioni cercate o trasformano in se stessa ogni curva armonica di una coppia determinandovi una corrispondenza collineare singolare — e queste sono 2 . 9 per ognuna delle 3 coppie di curve armoniche —; oppure trasformano in se stessa una curva equianarmonica determinandovi una corrispondenza collineare singolare — e queste sono 4 . 9 per ognuna delle 4 curve equianarmoniche. In tutto dunque ritroviamo appunto le 11 . 18 collineazioni di prima. Il gruppo di 12 . 18 collineazioni piane che mutano in se stessa la configurazione dei 9 flessi appare subito notevolissimo, e da cose note e da tutte le cose dette risulta subito non solo quante e quali fra queste collineazioni siano cicliche di 2°, 3°, 4° e 6° grado, ma anche quali prodotti esse diano fra loro, ecc. ecc.

(*) Questo si potrebbe esprimere brevemente dicendo che i 2, 4 o 6 sistemi di corrispondenze univoche sono fra loro *permutabili* (quantunque non siano sempre permutabili le singole corrispondenze).

La (1) si può anche scrivere così:

$$(2) \dots \dots \quad \Omega_1^{-1} \Sigma \Omega = \Sigma_1 .$$

Se in particolare si prende $\Omega_1 = \Omega$, questa ci dice che *qualunque corrispondenza non muta sistema quando la si trasformi mediante una corrispondenza qualsiasi* (fatto già osservato ed adoperato al n. 11 pel caso di una corrispondenza Σ ordinaria). Ma anche la (2) in tutta la sua generalità si può interpretare in modo simile, osservando che, se a, a' sono due punti corrispondenti in Σ ed a_1, a'' i punti che a quei due risp. corrispondono in Ω_1, Ω , saranno appunto a_1, a'' corrispondenti in $\Omega_1^{-1} \Sigma \Omega$, cosicchè è naturale chiamare quest'ultima corrispondenza « la trasformata di Σ mediante la combinazione di Ω_1 ed Ω » (che se Ω_1 coincide con Ω si riduce alla trasformata di Σ mediante Ω). Allora la (2) dice che *quando mediante la combinazione due corrispondenze di uno stesso sistema si trasformi una corrispondenza qualunque, questa rimarrà nel proprio sistema.*

15. Quando una corrispondenza trasforma l'una nell'altra due corrispondenze Σ, Σ_1 , essa muta ogni punto unito di Σ in un punto unito di Σ_1 . Viceversa, date due corrispondenze Σ, Σ_1 dello stesso sistema, ogni corrispondenza che muti un punto unito di Σ in un punto unito di Σ_1 muterà Σ nella sola corrispondenza dello stesso sistema (n. 14) che abbia quest'ultimo punto per punto unito, cioè in Σ_1 . Ne segue che *due corrispondenze qualunque di uno stesso sistema con $k (> 0)$ punti uniti sono trasformate l'una nell'altra (in un dato ordine) da k corrispondenze di ciascun sistema.*

In particolare prendendo Σ e Σ_1 coincidenti: *Una corrispondenza qualunque con $k (> 0)$ punti uniti è trasformata in se stessa da (vale a dire è permutabile con) k corrispondenze di ciascun sistema, cioè quelle determinate dal far corrispondere risp. i k punti nominati ad uno di essi fissato ad arbitrio.*

Queste proposizioni si son dimostrate per corrispondenze Σ, Σ_1 dotate di punti uniti: però esse valgono pure *in generale* nell'ipotesi contraria, cioè se quelle corrispondenze sono corrispondenze ordinarie ellittiche. Poichè in tal caso *ogni* corrispondenza di questo stesso sistema muta Σ in Σ stessa; *ogni* corrispondenza razionale muta Σ in Σ^{-1} ; infine se una corrispondenza singolare

Ω muta Σ in Σ_1 , ogni altra corrispondenza singolare dello stesso sistema, essendo il prodotto di Ω e di una corrispondenza ordinaria ellittica (la quale ultima non altera Σ_1), muterà pure Σ in Σ_1 . Dunque *due corrispondenze ordinarie ellittiche son trasformate l'una nell'altra da ognuna delle corrispondenze di un dato sistema, oppure da nessuna* (*).

In particolare una corrispondenza ordinaria ellittica permutabile con un'altra corrispondenza è permutabile con ogni corrispondenza appartenente al sistema di questa. Ora se una corrispondenza singolare è trasformata in se stessa da una corrispondenza ordinaria ellittica, poichè questa deve mutarne i punti uniti in punti uniti, accadrà che se vi è un sol punto unito quella corrispondenza ordinaria non potrà esistere (astrazion fatta, anche pel seguito, dall'identità), se ve ne sono 2 sarà involutoria, se ve ne sono 3 sarà ciclica di 3° grado. Concludiamo dunque che: *Nelle curve armoniche esiste una sola corrispondenza ordinaria ellittica la quale sia permutabile ad una corrispondenza singolare: essa è un'involuzione principale, permutabile a qualunque corrispondenza (**)* ed in cui sono coniugati i punti uniti di ogni corrispondenza singolare. *Nelle curve equianarmoniche non esistono altre corrispondenze ordinarie ellittiche permutabili a corrispondenze singolari che due corrispondenze cicliche di 3° grado inverse l'una dell'altra e permutabili a tutte le corrispondenze singolari cicliche di 3° grado (e non a quelle di 6° grado): le terne di punti uniti di queste formano i cicli di quelle.*

16. Le relazioni studiate fra le varie corrispondenze si riferiscono alla geometria sulle curve ellittiche, qualunque queste

(*) In altri termini nel sistema ∞^1 delle corrispondenze ordinarie ellittiche ciascuno degli altri sistemi genera una corrispondenza ben determinata fra le corrispondenze stesse. È chiaro che gli elementi uniti di questa saranno le corrispondenze ordinarie ellittiche (fra cui l'identità) permutabili alle corrispondenze dell'altro sistema nominato. Se questo è singolare, sarà singolare la corrispondenza da lui determinata fra le corrispondenze ordinarie ellittiche.

(**) I quattro sistemi di corrispondenze sulla curva armonica generano dunque quattro sistemi di corrispondenze fra le coppie di questa particolare involuzione: se ne trae che la forma ellittica costituita da quelle ∞^1 coppie è anch'essa armonica.

siano; ma applicate a curve ellittiche particolari possono fornire risultati notevoli d'altra natura. Come esempio vediamone un'applicazione alle cubiche.

Sulla cubica γ si abbiano due corrispondenze qualunque di uno stesso sistema, Σ_1 e Σ_2 ; siano a, a_1 due punti qualunque omologhi in Σ_1 , e sia Σ_3 la trasformata di Σ_2 mediante combinazione (n. 14) delle due proiezioni di centri a, a_1 , sicchè proiettando risp. da a, a_1 due serie di punti corrispondentisi in Σ_2 si abbiano due serie di punti corrispondentisi in Σ_3 ; in forza del n. 14 sarà Σ_3 dello stesso sistema di Σ_2 e quindi anche di Σ_1 . Dicendo b, b_2 due punti omologhi qualunque di Σ_2 , e c, c_3 risp. le loro proiezioni da a, a_1 , le quali saranno due punti omologhi qualunque di Σ_3 , è chiaro che, in causa ancora del numero citato (e poichè l'unica corrispondenza del sistema di Σ_2 e Σ_3 in cui siano omologhi a, a_1 è Σ_1), Σ_1 sarà la trasformata di Σ_3 mediante combinazione delle proiezioni di centri b, b_2 ed anche la trasformata di Σ_2 mediante combinazione delle proiezioni di centri c, c_3 . Ne segue subito che il legame fra Σ_3 e Σ_1, Σ_2 non dipende dalla coppia a, a_1 di punti omologhi in Σ_1 con cui prima fu definito. *Date su una cubica due corrispondenze qualunque di uno stesso sistema ne resta individuata una terza dello stesso sistema sì che due qualunque delle tre si trasformano l'una nell'altra mediante combinazione delle proiezioni aventi i centri in due punti omologhi qualunque della rimanente (*)*.

(*) Se di due punti qualunque a, b della cubica si prendono gli omologhi a_1, b_2 rispettivamente in due corrispondenze di uno stesso sistema, le rette ab, a_1b_2 incontreranno ancora la curva rispettivamente in due punti c, c_3 che saranno omologhi in una corrispondenza dello stesso sistema delle due date e pienamente determinata da queste. — Se di tre punti a, b, c in linea retta si chiamano a_i, b_i, c_i gli omologhi in Σ_i e le tre corrispondenze $\Sigma_1, \Sigma_2, \Sigma_3$ sono nelle relazioni suddette, saranno in linea retta le sei terne di punti a_i, b_i, c_m dove i, l, m indichi ogni permutazione di 1, 2, 3.

Aggiungiamo che il ragionamento fatto per una cubica si estende subito ad ottenere la proposizione seguente: *Su una curva ellittica normale d'ordine n , date $n - 1$ corrispondenze di uno stesso sistema ne resta individuata in questo una n -esima, sì che presi ad arbitrio sulla curva $n - 2$ punti ed i loro omologhi risp. in $n - 2$ fra quelle n corrispondenze, le rimanenti due si trasformano l'una nell'altra mediante combinazione delle proiezioni dai due spazi S_{n-3} congiungenti rispettivamente quei due gruppi di $n - 2$ punti.*

I punti uniti di ciascuna delle tre corrispondenze sono i centri delle sole proiezioni che trasformino le due rimanenti l'una nell'altra. La retta congiungente un punto unito di una corrispondenza ad un punto unito di un'altra taglia ancora la cubica in un punto unito della corrispondenza rimanente.

Se due delle tre corrispondenze, p. e. Σ_1 e Σ_2 , coincidono, due punti omologhi nella terza, cioè i centri di due proiezioni dalla cui combinazione Σ_1 riesca trasformata in se stessa, non sono altro che i centri omologhi di proiezione per Σ_1 considerati al principio di questo scritto. Si vede dunque che i centri omologhi di proiezione per una data corrispondenza si corrispondono in una corrispondenza dello stesso sistema (*). I punti uniti di questa seconda (che sono dunque tanti quanti quelli della data) saranno i centri delle proiezioni permutabili alla prima corrispondenza.

Torino, Giugno 1889.

In altri termini, se degli n punti d'intersezione della curva con un S_{n-2} qualunque si determinano gli omologhi risp. nelle n corrispondenze (coordinate arbitrariamente a quei punti), questi saranno ancora n punti di un S_{n-2} .

(*) Ciò risulterebbe pure dall'osservazione fatta al n. 3, che la corrispondenza data e quella dei centri omologhi di proiezione per essa non hanno alcuna coppia comune oppure coincidono.



*Osservazioni intorno alla struttura dell'integumento
di alcuni Nematelminti;*

del Socio LORENZO CAMERANO

L'integumento dei Nematelminti, malgrado i lavori numerosi stati fatti intorno ad esso, non è completamente noto in tutte le sue parti e i vari Autori sono assai discordi fra di loro.

L'Eisig (1) nella sua estesa monografia dei Capitellidi ha recentemente trattato a lungo dell'origine e della struttura delle formazioni cuticulari non solo nei vermi, ma in generale in tutti gli animali. Egli tuttavia ha quasi totalmente lasciato in disparte i Nematelminti a cui non consacra che poche parole a pag. 371. « Viel entwickeltere Fibrillen finden sich aber an den wie es scheint Häutungen unterliegenden Nematoden; und unter ihnen zeichnen sich insbesondere die Gordiiden durch die Zahl und Deutlichkeit der Faserschichten aus. »

L'integumento dei Nematelminti ha per lo più uno spesso strato cuticolare esterno il quale a primo aspetto si presenta come assai complicato e come tale viene descritto dagli Autori, i quali tuttavia sono ben lungi dall'essere d'accordo nemmeno sulla struttura dell'integumento delle specie più comuni, tanto che il Leydig stesso disse: « Es versiente gar wohl die Hautdecke der Rundwürmer eine besondere vergleichend durchgeführte Untersuchung » (2).

L'integumento dei Nematelminti si può ritenere costituito da due parti principali:

1° Da uno strato di natura cellulare che corrisponde all'epidermide propriamente detta (*subcutanen Schicht* di Schneider (3), *enderon* di Bastian (4), *ipodermide* di vari Autori).

(1) *Monographie der Capitelliden des Golfes von Neapel*. — Fauna und Flora des Golfes von Neapel, XVI, 1887.

(2) *Zelle und Gewebe*, p. 68.

(3) *Monographie der Nematoden*, p. 206.

(4) *On the Anat. and Phys. of the Nematoids parasitic and Free*. Philos. Trans. of Royal Soc., vol. 156, p. 548.

2° Di uno strato esterno al primo costituito alla sua volta di altri con struttura più o meno complessa e che è da considerarsi come uno strato cuticolare (*cuticular Schicht* di Schneider, *enderon* di Bastian, *epidermide* di vari Autori).

Lo strato epidermico propriamente detto nello stadio adulto dell'animale spesso manca totalmente (*Mermis*, *Hedruris*, ad esempio) spesso è rappresentato da uno strato granuloso con nuclei più o meno numerosi sparsi qua e là; spesso la sua struttura cellulare non è più visibile che alle estremità del corpo (*Ascaris* ad esempio). In altri casi la struttura cellulare è evidentissima e i margini delle cellule sono sinuosi e come incastrati gli uni agli altri (*Gordius* ad esempio).

Lo strato cuticolare è ben sviluppato soprattutto in quelle forme nelle quali manca lo strato epidermico propriamente detto.

Le questioni principali relative allo strato cuticolare riguardano principalmente:

- 1° la natura chimica;
- 2° la struttura istologica;
- 3° lo sviluppo.

Rispetto alla natura chimica dello strato cuticolare gli Autori dicono solamente che si tratta di chitina analoga a quella del dermascheletro degli Artropodi. Il Leydig tuttavia in vari lavori sull'integumento dei vermi e degli animali in genere, ritiene che le formazioni cuticulari abbiano una qualche affinità coi tessuti connettivi dei vertebrati. Il Villot (1) considera gli strati fibrillari della cuticula come formati da *fibres elastiques* simili a quelle: « qu'on observe chez les animaux vertébrés, et il me semble impossible de le ranger parmi les formations de nature chitineuse. » Il Dujardin (2) ritiene di natura cartilaginea una parte degli strati cuticulari dei *Mermis*.

È indubitato che oggi giorno si indicano come di natura chitinosa tessuti molto diversi fra loro e diversi dal tessuto chitinoso degli insetti che si suole considerare come tipico.

Io ho studiato l'azione di alcune sostanze coloranti e di alcuni reagenti comparativamente sugli strati cuticulari dell'*Ascaris*

(1) *Monographie des Dragonneaux*. — Archiv. de Zool. Expér., vol. III, 1874, p. 183.

(2) *Sur les Mermis et les Gordius*. — Ann. Sc. Nat., série II, vol. XVIII, 1842, p. 137.

lombricoides, dell'*A. mystax*, del *Mermis albicans*, del *Mermis nigrescens*, dell'*Hedruris androphora* e di parecchie specie di *Gordius* (1) *G. gratianopolensis*, *G. Villoti*, *G. tolosanus* ed ho ottenuto i risultati seguenti:

Sostanze coloranti. — I colori di anilina in soluzioni alcooliche danno ai vari strati cuticulari una colorazione diffusa più o meno intensa, ma instabile assai. La colorazione è più intensa negli strati divisi in fibrille: ma è facile osservare che il più delle volte le fibrille rimangono intieramente scolorite e che la sostanza colorante si deposita meccanicamente fra gli spazi interfibrillari. Lo strato esterno non si colora affatto negli *Ascaris* e nell'*Hedruris*: nei *Mermis* mi presentò talvolta (safranina) una colorazione spiccata, ma instabile.

Coll'azzurro di *Metile* o col verde *malachite* in soluzione acquosa e oprando sopra esemplari freschi si ottiene una vera colorazione degli strati fibrillari osservabile anche nelle fibrille isolate. Queste si colorano pure colla *picronigrisina*: ma in questo caso è d'uopo tener conto dell'azione dell'acido picrico.

Dei vari carmini provati il *carmino alcoolico di Mayer* e il *pirocarmio di Weigert* sono quelli che danno migliori risultati soprattutto per le fibrille dell'*Ascaris lombricoides*. Nei *Gordius* le colorazioni sono incerte: in alcuni esemplari si ottengono, in altri no.

Dirò anzi a questo riguardo che vi sono differenze individuali spiccatissime dovute forse all'età dell'animale. Buone colorazioni delle fibrille dell'*Ascaris lombricoides* si possono ottenere colla *cocciniglia di Mayer*. Anche questo colorante è meno sicuro pei *Gordius*.

Io credo di poter concludere: 1° che gli strati cuticulari dei Nematelminti sopra detti non sono totalmente refrattari alle sostanze coloranti: 2° che presentano differenze individuali notevoli a tale riguardo: 3° che gli strati più esterni si colorano in generale più difficilmente degli strati sottostanti.

Azione degli alcali. — La *potassa caustica* in soluzioni non molto concentrate agisce più rapidamente che in soluzioni concentratissime.

(1) Per la struttura dell'integumento si consulti il mio precedente lavoro: *Ricerche intorno all'anatomia ed istologia dei Gordii*. — Torino, Ermano Loescher, 1888.

La potassa caustica comincia ad intaccare gli strati cuticulari più interni e poi a mano a mano gli altri dividendoli in strisce o in placche a margine più o meno evidentemente sfilacciati e spesso in forma di romboedri. Lo strato esterno ha maggiore resistenza degli altri e negli *Ascaris*, nei *Mermis* nell'*Hedruris* nei quali è pieghettato trasversalmente, esso si divide in strisce corrispondentemente ai solchi delle piegature dove la resistenza è minore. I margini delle strisce appaiono sfilacciati finissimamente, il che è dovuto alla struttura fibrillare dello strato stesso. Nei *Gordius* invece di strisce si isolano delle formazioni rotondeggianti (areole) le quali pure hanno margini dentati o sfilacciati.

Anche le strisce e le areole dopo un soggiorno più o meno lungo finiscono per sciogliersi totalmente.

Acqua di Javelle. — Questo reagente scioglie rapidamente gli strati cuticulari dell'*Hedruris androphora*: solo lo strato esterno resiste un po' più. Nei *Gordius* in sei o sette ore vengono sciolti quasi tutti gli strati, meno i più esterni i quali richiedono talvolta per sciogliersi più di ventiquattro ore. Nell'*Ascaris lombricoides* dopo cinque o sei ore di immersione nell'acqua di Javelle si osserva un rigonfiamento notevolissimo dello strato cuticolare. Colla dilacerazione è facile riconoscere la presenza di molti strati sovrapposti con struttura fibrillare. Lo strato più esterno è molto resistente a questo reagente.

Acido solforico, acido nitrico, acido cloridrico in soluzioni concentrate a freddo. — Alcuni pezzi di integumento di *Gordius tolosanus*, di *Gordius Villoti*, di *Mermis albicans* e di *Ascaris lombricoides* messi per 12 ore circa negli acidi sopradetti danno i risultati seguenti: l'acido nitrico scioglie tutto. L'acido cloridrico scioglie tutti gli strati della cuticola, meno lo strato esterno il quale richiede un tempo più lungo. L'acido solforico scioglie nei *Gordius* gli strati fibrillari più interni mentre lascia intatto lo strato esterno e gli strati fibrillari più vicini a questo. Queste parti non vennero disciolte nemmeno dopo un'azione prolungata per parecchi giorni. Nell'acido solforico bollente si sciolgono invece in pochi minuti. Nell'*Ascaris lombricoides* e nei *Mermis* l'acido solforico scioglie tutto.

Nei *Gordius* gli acidi sopradetti, ed anche gli acidi acetico e formico, fanno rigonfiare le fibrille degli strati tegumentali, le quali poi si staccano qua e là e si riuniscono a fasci irregolari,

contorcendosi in varie guise e attorcigliandosi fra loro a spirale in modo assai curioso, come mostrano le figure qui unite, poscia a poco a poco si sciolgono. Facendo agire soluzioni diluite degli acidi sopradetti, si osserva che la resistenza è minore negli strati cuticulari più profondi.

Fanno tuttavia eccezione quegli individui, soprattutto di *Gordius Villoti*, i quali si trovano spesso nelle acque, che hanno un colore bruno nero, e che hanno di già deposto quasi totalmente i prodotti sessuali. In questi esemplari, certamente vecchi, lo strato tegumentale si è notevolmente indurito e presenta una molto maggior resistenza ai reagenti.

In conclusione si può dire che nelle formazioni cuticulari dell'integumento dei Nematelminti sopra menzionati gli strati più esterni resistono più lungamente all'azione degli alcali e degli acidi che non gli strati interni. Si può dire, a mio avviso, che non esiste differenza fondamentale pel modo di comportarsi cogli alcali e cogli acidi fra gli strati cuticulari esterni e gli strati cuticulari interni.

Da quanto precede risulta una certa rassomiglianza, soprattutto per gli strati fibrillari della cuticula dei *Gordius*, fra le formazioni fibrillari delle cuticole ed il tessuto connettivo e specialmente col tessuto connettivo elastico. Debbo dire tuttavia che la colorazione data dal G. Martinotti (1) come specifica per le fibre elastiche dei vertebrati non mi ha dato alcun risultato nei vermi che ci occupano. Si riesce solamente a colorire in giallo le fibrille colla soluzione picrocarminata, come indica il Ranvier pel tessuto elastico (2).

Certamente poi si osserva un progressivo modificarsi delle proprietà degli strati cuticulari, sia procedendo dall'interno verso l'esterno, sia in complesso in tutta la cuticula col progredire dell'età dell'animale.

Struttura istologica. — La struttura intima delle formazioni cuticulari nei Nematelminti, da quanto risulta dalle mie osservazioni e da ciò che si può arguire dalle descrizioni degli Autori appare essere fundamentalmente la stessa in tutte le forme

(1) *Un metodo semplice per la colorazione delle fibre elastiche.* — Zeit. für wis. Mikroskop., vol. IV, 1887, p. 31.

(2) *Technique histologique*, p. 388.

sebbene esse a primo aspetto si presentino molto complesse e differenti fra loro.

Io debbo qui anzitutto far osservare che le formazioni cuticulari presentano molte apparenze dovute a fenomeni ottici, le quali possono facilmente trarre in inganno gli osservatori e far credere ad una complicatezza di struttura che non esiste menomamente.

A mio avviso nei Nematelminti la formazione cuticolare dell'integumento è costituita da una serie numerosa di strati sottilissimi ed originariamente omogenei. Questi strati, per una proprietà fisica comune ai sottili strati membranosi di natura organica tendono ad assumere una struttura fibrillare finissima.

Gli strati cuticulari si saldano frequentemente fra loro formando degli strati più o meno spessi. Ciò si osserva soprattutto verso la parte esterna della formazione cuticolare. Questi strati possono dividersi alla loro volta in fibrille, le quali sono sempre di mole maggiore delle prime sopra menzionate e che debbono considerarsi come formazioni secondarie; forse nella costituzione e nella direzione di queste fibrille si deve tener conto dei movimenti dell'intero involucre muscolo cutaneo dell'animale.

Gli strati più esterni si induriscono più presto degli altri, o meglio si può dire che si fanno più resistenti e costituiscono ciò che gli Autori denominano *strato esterno* della cuticola. Nella formazione di questo strato è d'uopo forse tener conto della necessità che ha l'animale di proteggersi dall'azione dei succhi digerenti dell'ospite in cui vive, se si tratta, com'è il caso più frequente per gli animali che ci occupano, di endoparassiti. In questi infatti gli strati cuticulari esterni presentano uno sviluppo notevole ed una notevole resistenza all'azione dei reagenti acidi ed alcalini.

Gli strati cuticulari in vari casi sono attraversati perpendicolarmente da prolungamenti i quali, facendo divaricare le fibrille dei vari strati, danno luogo alle così dette formazioni a croce. Questi prolungamenti mancano nell'*Ascaris lombricoides*, nell'*A. mystax*, nell'*Hedruris* e nei *Mermis*, vale a dire nei casi in cui lo strato epidermico propriamente detto è degenerato od è al tutto scomparso. Essi sono al contrario ben spiccati nei *Gordius* dove è pure ben sviluppato lo strato epidermico. Forse si tratta di residui di prolungamenti proprii dello strato epidermico; forse, e ciò mi pare più probabile, essi sono residui di

tubi escretori delle ghiandole unicellulari dello strato epidermico, le quali non funzionano più dopo che la cuticola si è notevolmente inspessita. È d'uopo tuttavia fare nuove ricerche in proposito.

Gli strati cuticulari esterni degli *Ascaris*, dell'*Hedreris*, dei *Mermis*, dell'*Eustrongylus gigas* e di altri Nematodi presentano delle apparenti strisce più o meno sottili, disposte trasversalmente le quali vennero dagli Autori descritte come formazioni particolari, autonome della cuticola. Come si vede dalle descrizioni che seguono non si tratta d'altro che di raggrinzature trasversali della cuticola stessa, le quali combinandosi con alcune raggrinzature longitudinali che si producono nei movimenti dell'animale danno luogo ad apparenti suture. Le strisce in discorso non devono essere considerate come parti autonome costituenti lo strato esterno cuticolare.

Nei *Gordii* l'origine delle areole dello strato esterno è, tenuto conto della forma che esse assumono nelle varie specie, meno chiara.

Il Michel (1) dice: « lorsque elles affectent la forme de boutons distincts, elles correspondent aux cellules sous-jacentes. »

Nel *Gordius tolosanus* ♂ si osserva realmente in molti preparati di integumento una notevole corrispondenza fra le cellule epidermiche e le areole cuticulari esterne: e non è impossibile che in questa specie lo strato cuticolare esterno conservi traccia della primitiva origine: ma tenuto conto delle forme che lo strato cuticolare esterno presenta nelle numerose specie di *Gordii* oggi conosciute, non mi pare che ciò si possa dire in modo generale. Nella maggior parte dei casi, a mio avviso, anzichè una forma originaria si ha una modificazione secondaria dovuta a speciali raggrinzamenti degli strati cuticulari esterni, raggrinzamenti degli strati che sono resi più complicati dalla presenza dei prolungamenti perpendicolari sopra menzionati che attraversano la cuticola, e dallo sviluppo e dalla relativamente notevole mobilità degli strati fibrillari sottostanti.

Per maggior chiarezza si possono riunire le varie parti formanti gli strati cuticulari dei Nematelminti nello specchio seguente:

(1) *Comptes-rendus*, N. 27, 1888, p. 1175.

A. *Formazioni primarie*. — 1° Strati membranosi sottilissimi, omogenei.

2° Strati membranosi sottilissimi con struttura fibrillare finissima, da considerarsi come una modificazione degli strati membranosi di cui al N. 1.

B. *Formazioni secondarie*. — 1° Strati membranosi più o meno spessi con o senza aspetto fibrillare provenienti dalla saldatura di vari strati membranosi di cui al N. 1 o al N. 2 A (sono in questo caso i così detti strati cuticulari esterni).

2° Strati membranosi più o meno spessi e costituiti di strati membranosi di cui al N. 1 e 2 A, divisi più o meno nettamente in fibre, più o meno grosse (sono in questo caso gli strati fibrillari e gli strati sottostanti delle cuticole).

C. Strutture della cuticola dovute o ad apparenze ottiche o a raggrinzature o a divaricazione degli strati.

1° Formazioni a croce dovute al passaggio dei prolungamenti perpendicolari.

2° Linee incrociate delimitanti dei rombi: dovute al piegarsi in date direzioni delle fibrille degli strati fibrillari (*Gordius*).

3° Areolature rialzate, grossolanamente rotondeggianti dovute a raggrinzature di tutto l'involucro cuticolare (*Gordius Villoti* in special modo).

4° Pieghettature trasversali o leggermente oblique degli strati cuticulari esterni, le quali danno luogo a strisce cuticulari più spesse separate da solchi in cui lo strato è più sottile (strato esterno cuticolare degli *Ascaris*, dell'*Hedruris*, dei *Mermis*, dell'*Eustrongylus*).

5° Areolature persistenti dello strato cuticolare esterno di varie specie di *Gordius*.

Formazione della cuticola. — Nei Nematelminti si può dire che la cuticola si forma alle spese degli elementi cellulari costituenti lo strato epidermico propriamente detto e non per secreti filiformi prodotti da elementi ghiandolosi speciali. In vari casi l'intero strato cellulare si trasforma in cuticola.

Il Galeb (1) dice a questo proposito parlando degli Ossiuridi: « Les téguments dérivent directement de la région externe du

(1) *Organisation et développement des Oxyurides*. — Archives de Zool. Expér., vol. 7, 1878, p. 307.

blastoderme. Au début, l'embryon est dépourvu de cuticule: la couche cellulaire externe est donc nue; mais bientôt, à mesure qu'il s'allonge on voit une masse transparente, émise probablement par les cellules de cette couche, envahir légèrement le pourtour du jeune animal, et en se solidifiant, constituer la première cuticule..... » Lo stesso Galeb descrive così il costituirsi della cuticula dell'appendice caudale: « Le premier élément de l'appendice caudal est une cellule donnant naissance par prolifération à une autre cellule qui lui fait suite dans les sens de l'axe du corps; puis on en voit apparaître une troisième et ainsi de suite un plus grand nombre, suivant la longueur que doit atteindre l'appendice. Le contenu granuleux de ces diverses cellules se recondense alors vers leur centre et l'on voit ainsi apparaître autour de chacune d'elles une zone transparente. Ces zones claires des diverses cellules qui forment alors la queue, se fusionnent les unes avec les autres et en se solidifiant, constituent la cuticule, pendant que les masses granuleuses en se confondant suivant l'axe du corps, donnent naissance au tissu intérieur de l'appendice caudal. »

Mermis albicans Siebold, e *Mermis nigrescens* Dujardin.

L'integumento di queste due specie venne studiato in particolare modo dal Dujardin (1) dal Meissner (2) dal Balsamo Crievelli (3).

Il Dujardin ritiene la pelle del *Mermis nigrescens* costituita di 3 involucri concentrici: vale a dire:

1° Uno strato esterno « une couche épidermique homogène. »

(1) *Mémoire sur la structure anatomique des Gordius et d'un autre Helminthe, le Mermis, qu'on a confondu avec eux.* — Ann. Sc. Nat., série II, vol. XVIII, 1842 — Hist. nat. des Helminthes, 1845.

(2) *Beiträge zur Anatomie und Physiologie von Mermis albicans.* — Zeit. für wiss. Zool., vol. 5, 1854.

Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Gordiacen. — Zeit für wiss. Zool., vol. 7, 1856.

(3) *Storia del genere Gordius e di un nuovo Elminto.* — Mem. Istituto Lombardo, vol. II, 1845. — L'*Autoplectus protognostus* descritto dal Balsamo in questo lavoro non è altro che un *Mermis albicans* Siebold, come già hanno ritenuto il Diesing (*Revision der Nematoden.* — Sitz. Akad. Wiss. Wien., XLII, 1861) ed altri e come io stesso potei convincermi coll'esame dei tipi conservati nel Museo Zoologico di Pavia, i quali mi vennero cortesemente comunicati dal Prof. Pietro Pavesi.

« 2° Une double couche de fibres obliques, croisées, parfaitement égales et continues, formant ainsi comme un double système de fibres qui s'enroulent en hélice autour du corps, depuis une extrémité jusqu'à l'autre. Les fibres de la couche supérieure sont tournées de gauche à droite; vues en place, elles sont épaisses de 0,0017; vue à plat, quand elles sont isolées, elles sont larges de deux millièmes de millimètres; celles de la couche inférieure sont tournées en sens invers, et d'un tiers moins épaisses. »

3° Sotto agli strati precedenti si trova: « un tube cartilagineux formé de quinze, vingt et junsqu'à trente couches homogènes, concentriques, épaisses de 0,0015 à 0,003 en allant de dehors en dedans. »

Il Meissner divide l'integumento nel *Mermis albicans*, in:

- a) Epidermide;
- b) Strato fibroso;
- c) Corium.

Questa divisione corrisponde a quella del Dujardin.

Il Balsamo Crivelli dice solamente: « La superficie esterna o l'integumento dei Gringli, allorchè sono vivi, compare interamente liscia; quando però sono morti, o tagliati in piccoli pezzi per assoggettarli ad esame, si corruga simulando degli anelli. L'involucro del Gringo è formato da due strati di fibre le une trasversali oblique, le altre longitudinali. »

L'integumento dei *Mermis* secondo l'esame da me fatto sopra esemplari appartenenti alle due specie sopra indicate costituito nel modo seguente:

1° Uno strato esterno molto sottile, difficilmente isolabile dagli strati sottostanti che si può chiamare: *strato esterno della cuticola* e che corrisponde: alla « couche épidermique homogène » di Dujardin e all'Epidermide di Meissner.

Il Meissner considera nel *Mermis albicans* questo strato come diviso in sei campi che dal capo vanno longitudinalmente fino alla coda: ciascuno di questi sarebbe diviso trasversalmente in molte striscie cosichè lo strato esterno, o l'epidermide di Meissner sarebbe diviso in molti poligoni esagonali allungati in senso trasversale (1). Nello strato esterno corrispondente nel *Mermis nigrescens* egli non riconobbe questa struttura (2).

(1) Opera citata. — Zeit. für wiss. Zool., V, tav. XI, fig. 2, 3.

(2) Opera citata. — Zeit. für wiss. Zool., VII, p. 13.

Io non sono riuscito in alcun modo a vedere nel *Mermis albicans* le strutture descritte dal Meissner. Lo stato cuticolare esterno appare, esaminato anche con forti ingrandimenti, omogeneo. Ciò che forse ha condotto in errore il Meissner sono le raggrinzature trasversali, che simulano una segmentazione molto fina che si osservano in alcuni individui: ma che scompaiono se si lascia l'integumento in macerazione per qualche tempo.

Se osservasi lo strato cuticolare esterno, sul quale si sia fatto agire per qualche minuto una soluzione allungata di potassa, con ingrandimenti fortissimi (ob. $\frac{1}{12}$ imm. omog. Zeiss. ocul. 4) fa-

cendo variare opportunamente l'inclinazione della luce si scorge in esso una struttura fibrillare finissima incrociata, il che indica trattarsi qui non di uno strato solo, ma di parecchi strati fortissimamente uniti insieme e aventi ciascuno una struttura fibrillare con fibrille disposte in una data direzione.

La sostanza che costituisce lo strato cuticolare esterno è molto trasparente, e nei pezzi isolati appare pure abbastanza rifrangente la luce.

2° Le dilacerazioni e le sezioni dell'integumento dei *Mermis* mostrano al disotto dello strato cuticolare esterno uno strato con fibre rifrangenti molto spiccate, ed incrociate fra loro in modo da disegnare dei rombi. Questo strato appare formato da due, uno esterno in cui le fibrille sono più sottili e l'altro che è sotto a questo in cui le fibre sono più grosse.

Il Meissner (1) considera le fibre come divise in sei campi longitudinali, corrispondenti a quelli che egli credeva esistessero nello strato esterno che egli chiamava epidermide. Le fibre secondo il Meissner in corrispondenza delle suture longitudinali dei campi si ripiegano su loro stesse.

Io non ho mai potuto trovare in nessun esemplare di *Mermis albicans* nè di *M. nigrescens* nulla che potesse far credere all'esistenza delle disposizioni di struttura indicate dal Meissner. Siccome tuttavia anche il Dujardin (2) menziona qualcosa di analogo per l'estremità posteriore del *Mermis nigrescens*, volli esaminare la cosa colla maggior cura possibile, il risultato fu, come

(1) Opera citata, vol. V, tav. XI, fig. 2.

(2) Opera citata, tav. 6, fig. 7, p. 137.

già dissi sopra negativo. Credo che il Meissner ed il Dujardin siano stati tratti tutti in errore dal fatto che non raramente l'integumento presenta delle raggrinzature longitudinali che inducono nella direzione delle fibre un'apparenza analoga a quella indicata dai due Autori: è facile, o colla compressione del vetrino copri-oggetto o coll'isolare lo strato cutaneo, convincersi della cosa. Usando ingrandimenti molto forti ($\frac{1}{12}$ imm omog. Zeiss ocul. 2, e 3)

si scorge che le fibrille non costituiscono un filo a spirale continuo: ma hanno un decorso più o meno lungo e poi si uniscono fra loro in modo variabile: le suture delle fibre si fanno senza regola in qualunque punto dell'animale.

Le fibre che costituiscono i due strati in discorso sono relativamente grandi e nello stesso strato non eguali fra loro in grossezza: negli esemplari da me esaminati lo strato esterno mi presentò fibre più piccole di quello dello strato interno. Queste fibre

esaminate con ob. $\frac{1}{12}$ ad immersione omog. e ocul. 3,4 Zeiss

appaiono costituite da fasci di fibrille sottilissime. Questa struttura si può rendere più evidente con una goccia di soluzione allungata di potassa. Il preparato deve essere esaminato dopo pochi minuti da che si è messo il reagente. Le fibrille si possono scorgere in questo modo così anche coll'ocul. F. Zeiss e coll'ocul. 3,4.

Si può dire adunque che le grosse fibre dello strato tegumentale dei *Mermis* sono formate da fasci di fibrille finissime.

3° Il tubo cartilagineo di Dujardin, *Corium* di Meissner, costituisce lo strato più spesso dell'integumento dei *Mermis*. Il suo spessore varia nelle diverse parti dell'animale, come i due Autori ora nominati hanno già descritto.

Questo strato risulta fatto dalla sopra posizione di molti strati concentrici. Il Dujardin crede possano essere anche trenta. Non è facile contare esattamente questi strati sia perchè essi sono molto sottili, sia soprattutto perchè si trovano intimamente fusi insieme. Nelle dilacerazioni dell'integumento si riesce a far distaccare irregolarmente dei brani dello strato in discorso. I margini di questi brani si presentano scalariformi e mostrano chiaramente la loro struttura stratificata. Coll'azione della potassa, si riesce dapprima a far apparire in esse delle linee spiccatamente parallele e molto ravvicinate che accennano ad una divisione ana-

loga ai fasci che sono stati osservati nello strato fibrillare precedentemente descritto, poscia appaiono strie molto più sottili che in alcuni tratti si mostrano incrociate.

Io credo quindi che anche il *Corium* di Meissner sia da ritenersi costituito da una serie di strati con struttura fibrillare in cui, le fibrille fondamentali, se così possiamo chiamarle sono simili a quelle che formano gli strati più esterni dell'integumento.

4° Al disotto degli strati sopra enumerati se ne trova uno il quale nelle dilacerazioni rimane quasi sempre intimamente aderente allo strato muscolare. Si tratta di una membrana sottilissima la quale appare striata in direzione normale a quella che hanno le fibre muscolari. A primo aspetto si potrebbero considerare come fibre muscolari circolari: ma è facile convincersi che si tratta di una formazione cuticolare,

Nei *Mermis* fra gli strati cuticolari ora descritti ed i muscoli non esiste alcun altro strato tegumentale: quindi manca intieramente lo strato cellulare, l'epidermide propriamente detta.

I più giovani esemplari di *Mermis albicans* (lunghi un centimetro circa) che io ho potuto esaminare mi mostrarono l'integumento già costituito nel modo sopra indicato. È indubitato tuttavia che potendo esaminare individui sufficientemente giovani si riuscirebbe a vedervi uno strato cellulare epidermico.

Nell'individuo adulto il residuo dello *strato epidermico* propriamente detto è d'uopo cercarlo nelle linee laterali le quali sono nei *Mermis*, come è noto, formate da cellule relativamente grandi, con grosso nucleo e che si colorano intensamente con tutti i coloranti in uso (Carmino alcoolico, boracico, picrico, col bruno di Bismark, ecc.).

Negli strati cuticolari dei *Mermis* mancano totalmente le formazioni a croce che si trovano nei Gordii, e in moltissimi altri vermi, e quindi mancano pure i prolungamenti che attraversano gli strati stessi.

L'integumento dei *Mermis* adulti è così costituito:

1° Manca lo strato cellulare epidermico o non si ha più che la parte cuticolare la quale da solo costituisce l'integumento.

2° La cuticola è molto spessa e può dividersi in vari strati i quali hanno strutture apparentemente diverse fra loro e si comportano colla luce e coi reagenti un po' diversamente fra loro. Tutta la cuticola a mio avviso deve essere considerata come costituita da straterelli molto sottili i quali possono dividersi in

fibrille finissime. Questi strati si saldano intimamente insieme verso la parte esterna e costituiscono lo *strato esterno della cuticola*. Gli strati che seguono si uniscono pure insieme: ma i più esterni si dividono ai fasci e costituiscono gli strati fibrillari degli Autori.

Nei *Mermis* le fibrille relativamente grosse degli strati fibrillari non ci rappresentano una divisione fibrillare primaria; di uno strato solo cuticolare ma bensì una divisione secondaria di un certo numero di strati cuticolari a struttura fibrillare saldati, più o meno intimamente insieme.

In qual modo si può spiegare la formazione della cuticola dei *Mermis*? Il quesito non è di facile soluzione. Qui non è applicabile la spiegazione data dai Eisig (1) per la cuticola dei capitellidi poichè non solo non vi sono ghiandole cutanee, nè come tali si possono considerare le cellule delle linee laterali, ma le cellule epidermiche scompaiono totalmente risolvendosi nella cuticola stessa.

Lo struttura dell'integumento dei *Mermis* viene a confermare quanto sostiene il Leydig intorno all'origine delle formazioni cuticulari (2) « Ueber die Art und Weise, wie ein Cuticularsaum in erster Anlage zu Stande Kommt, bemühte ich mich im Laufe der Zeit eine immer mehr bestimmte Einsicht zu erhalten. So lange noch die Zellsubstanz als gleichartige, Körnchen einschliessende Masse galt, konnte ein Cuticularsaum auch nur einfach als Abscheidung der Matrixzellen genommen werden. Nachdem aber die Zellsubstanz eine morphologische Zusammensetzung aus Spongioplasma und Hyaloplasma hatte erkennen lassen, erhob sich die Frage; geht die Cuticula bloss aus dem Hyaloplasma hervor, oder ist auch das Spongioplasma hieran betheiligt? Ueber diesen schwierigen Punkt glaube ich so viel ermitteln zu können, dass beide Substanzen des Zelleibes in Anspruch genommen werden, also sowohl das protoplasmatische Schwammwerk, als auch die homogene Zwischensubstanz. Der Kopftheil der Matrixzellen kann im Ganzen zur Cuticula werden und in diesem Fall wäre zu folgern, dass man besagte Schicht nicht als Abscheidung schlechthin auffassen dürfe, da ja ein Abschnitt des Zellkörpers in ihre Bildung eingegangen ist. Und es sei zur Würdigung des Vorstehenden noch

(1) Opera citata.

(2) *Altes und Neues über Zellen und Gewebe*. — Zool. Anzeig., vol. XI, N, 280, 1887, p. 276.

einmal an die Vorkommnisse erinnert, in denen selbst der ganze Zellkörper zu cuticularisiren vermag. »

Ascaris lombricoides. — La descrizione dell'integumento di questa specie o di specie affini venne fatta da parecchi Autori (1) e si trova in tutti i trattati di Zoologia e di Anatomia comparata (2).

Confrontando queste descrizioni si vede che gli Autori sono tutt'altro che d'accordo fra loro. Io quindi ho ristudiato la struttura dell'*Ascaris lombricoides* e sono venuto alle conclusioni seguenti:

Procedendo dall'esterno verso l'interno si può isolare facilmente mediante la macerazione più o meno prolungata nell'acido cromico allungatissimo o nell'alcool diluito; un primo strato il quale esaminato, con ingrandimenti mediocri (oc. *E. Zeiss*, ob. 2), presenta delle striature trasversali limitanti come degli anelli. Questi non sono continui tutto intorno al corpo: ma qua e là si uniscono fra loro come nelle figure qui unite e come lo Csermak (3) e vari altri dopo di lui già indicarono.

Se esaminiamo lo stesso strato con ingrandimenti fortissimi (ob. $\frac{1}{12}$ im. ocul. 3 *Zeiss*) dopo aver fatto agire su di esso per qualche tempo una soluzione allungata di potassa, allora si scorgono delle finissime strie che indicano una struttura fibrillare: i margini degli anelli appaiono dentellati e rifrangenti: le strie si continuano pure negli spazi interannulari.

Si vede chiaramente che la struttura annulare dello strato cuticolare esterno è dovuta puramente a pieghettature dello strato stesso. Ciò spiega le cosiddette suture fra gli anelli: esse sarebbero pieghe oblique dovute in gran parte a raggrinzature longitudinali della pelle.

Non credo in conclusione che si possa parlare, nello strato cuticolare esterno dell'*Ascaris lombricoides* di strisce, o di an-

(1) Per non citare che i principali ricordiamo: SCHNEIDER, *Monographie der Nematoden*; COBBOLD, *Entozoa*, Londra 1866; BASTIAN, *Philos. Trans.*, Royal Society, vol 156, p. 545, 1865.

(2) Nel recente *Traité d'Anatomie comparée pratique*, di Vogt e Yung, la descrizione dell'integumento di questa specie non è esatta.

(3) *Ueber den Bau und das optische Verhalten der Haut von Ascaris lombricoides*, Sitzungsber. Kais. Akad. Wiss. Wien. 1852, p. 756, fig. 1.

nelli, di *rubans*, come di elementi costitutivi. Il fatto citato da vari Autori, e facile a verificarsi, che cioè questi anelli si possono isolare colla macerazione, si spiega facilmente dicendo che lo strato cuticolare esterno è meno resistente al fondo delle ripiegature che non nelle parti sporgenti; la qual cosa, come noto, si verifica in qualsiasi integumento.

Lo strato esterno cuticolare dell'*Ascaris lombricoides* risulta formato da strati sottili assai, avente struttura fibrillare finissima che si saldano fortemente insieme. Le numerose ripiegature della pelle gli danno un aspetto annellato. Gli anelli hanno i margini dentellati e rifrangenti per lo sporgere dei fasci di fibrille; il che è causato dallo stesso ripiegarsi degli strati.

Fra le ripiegature si osservano spesso dei granuli più o meno voluminosi rifrangenti: essi resistono all'azione degli acidi e degli alcali e mi paiono di natura analoga agli strati cuticulari; essi sono simili a quelli che in molto maggior numero si incontrano sugli strati cuticulari esterni dei *Gordius* e di altri vermi.

Al disotto dello strato cuticolare esterno si osserva uno strato formato da fibre incrociate in modo da costituire dei rombi. Colla dilacerazione è facile vedere che questo strato è costituito da due, ciascuno dei quali ha fibre disposte in una sola direzione. Con ingrandimenti mediocri (ob. *E. ocul* 3, Zeiss) le fibre appaiono relativamente grosse e di diametro variabile. Nelle dilacerazioni esse si separano le une dalle altre in fasci irregolari e si presentano come ondulate. Colorando il preparato con carmino alcoolico di Mayer l'aspetto ondulato viene reso spiccatissimo. Le ondulazioni corrispondono agli anelli o per meglio dire alle ripiegature trasversali dello strato cuticolare esterno come fa vedere la figura qui unita. Le ondulazioni sono prodotte da ripiegature trasversali dell'integumento.

Con ingrandimenti forti (ob. $\frac{1}{12}$ im. ocul. 4 Zeiss.) in preparati sottoposti all'azione della potassa, si scorge che le fibre sopra indicate sono esse pure costituite da fasci di fibrille sottilissime.

Al disotto degli strati con fibre più grosse viene uno strato di spessore variabile nei vari punti dell'animale, che si presenta apparentemente omogeneo. Esaminato in preparati ben macerati e con ingrandimenti convenientemente forti, è facile convincersi che esso pure è formato da una serie di strati sottilissimi sovrapposti e saldati insieme i quali hanno la solita struttura fibrillare incrociata.

Negli strati cuticolari dell'*Ascaris lombricoides* non esistono le così dette formazioni a croce, nè prolungamenti che li attraversino.

Sotto agli strati cuticolari ora descritti si trova l'epidermide propriamente detta che venne già descritta minutamente da vari Autori (1).

Negli esemplari di *Ascaris lombricoides*, da me esaminati, non ho trovato traccia di cellule a contorni netti, ma solo una sostanza granulosa con granuli di varie dimensioni, alcuni molto rifrangenti e che non si coloriscono coi carmini, e qua e là alcuni corpicciuoli di dimensioni pure variabili, ora rotondeggianti, ora allungati che si coloriscono intensamente coi carmini e cogli altri coloranti nucleari.

Si tratta qui di nuclei residui di uno strato cellulare epidermico. Nella massa granulosa circondante i nuclei ora indicati si osserva anche una struttura fibrosa, ma irregolare, come una sorta di trabecole intrecciate: colorando le sezioni colla soluzione di Cocciniglia di Mayer sono riuscito a mettere ripetutamente in evidenza questa struttura. Nei rigonfiamenti delle linee laterali nelle quali troviamo come un infossamento dell'epidermide e di una parte delle formazioni cuticolari è facile osservare le stesse cose.

Hedruris androphora Nitzsch. L'anatomia di questa specie curiosissima e rara (2) venne studiata dal Molin (3). Questo autore non si occupò tuttavia che dell'anatomia macroscopica. Più tardi E. Perrier (4) studiò l'anatomia dell'*Hedruris armata* occupandosi anche in parte della struttura istologica.

Per quanto riguarda la struttura intima della cuticola il Perrier dice: « Dans les deux sexes, la cuticule d'un bout à l'autre du corps présente des stries fines très-distinctes. » Dujardin n'a

(1) Vedasi anche a questo riguardo: LEYDIG, *Zelle und Gewebe*. Bonn 1855, p. 67.

(2) Debbo gli esemplari che mi servirono per questo studio al Professore Frizzi di Perugia, il quale li trovò parassiti nel canale digerente di *Triton cristatus*.

(3) *Prodromus Faunae Helminthologicae Venetae* — Denksch. d. mathem. natuw. Wien. 1861, p. 292, tav. X, fig. 3, 5, 6, 7, 8, 19.

(4) *Recherches sur l'organisation d'un Nématoïde nouveau du genre Hedruris*. — Nouvelles Archives du Muséum d'Hist. Nat. de Paris, vol. 7, 1871, p. 5 e seg., tav. I e II.

pas vu de stries sur la cuticule de l'*H. androphora*, et le dit formellement; le docteur Molin et Schneider n'en font pas mention non plus dans leur description de cette espèce, la plus petite du genre celle par conséquent où elles peuvent le plus facilement échapper à l'attention; dans son *H. siredonis* Baird mentionne au contraire des stries très-distinctes. Il est probable qu'elles existent chez les trois espèces. Chez le mâle dans toute la longueur du corps ces stries présentent le même caractère; il n'en est pas ainsi chez la femelle. Là, en effet, la bourse caudale est couverte de stries beaucoup plus fines que celles du corps, et la cuticule est parsemée de petites taches irrégulières, opaques. » Negli esemplari di *Hedruris androphora* da me studiati l'integumento si presenta così costituito.

Lo stato cuticolare è spesso ed ha la sua superficie esterna spiccatamente striata trasversalmente (per essere più esatti le strie sono un po' oblique rispetto all'asse longitudinale del corpo). Queste strie corrispondono a quelle che si osservano nell'*Ascaris lombricoides* e di cui già si è detto. Esse si biforcano in alcuni punti, in altri si intrecciano: ma tuttocìo senza regolarità.

Esaminando queste strie con un ingrandimento molto forte (ob. $\frac{1}{12}$ Zeiss oc. 4) dopo che su di esse si è fatto agire una goccia di soluzione concentrata di Potassa, si vede che nei solchi e precisamente sui margini delle strie appaiono dei granelli molto rifrangenti e si vede pure apparire una sorta di finissima striatura longitudinale simile a quella che ho già descritto per l'*Ascaris lombricoides*.

Dilacerando lo strato cuticolare si può riconoscere che esso è formato da straterelli sovrapposti, sottilissimi e fortemente uniti insieme. Nei preparati con soluzione di potassa si possono scorgere sui pezzi dilacerati tracce di divisione in fibrille le quali hanno la solita direzione inclinata rispetto all'asse del corpo che si suole osservare in altri Nematodi.

In complesso la cuticola dell'*Hedruris androphora* è costituita da una serie numerosa di straterelli sopra posti e fusi più o meno intimamente insieme. Gli strati più esterni si raggrinzano trasversalmente e danno luogo alla striatura esterna dell'integumento, facilmente osservabile. Gli strati più interni formano una massa più o meno omogenea nei quali è appena accennata la divisione in fasci di fibrille.

Al disotto dello strato cuticolare prima dei muscoli, non ho

trovato, anche nei preparati in cui la colorazione con carmino alcoolico, o boracico, o picrico, era meglio riuscita, nessuna traccia di epidermide propriamente detta. A questo riguardo l'*Hedruris androphora* si avvicina ai *Mermis*.

Mancano anche le formazioni a croce.

L'acido solforico in soluzione concentrata a freddo non intacca nè lo strato esterno nè gli interni della cuticola: mentre scioglie abbastanza rapidamente l'involucro spesso e bruciccio delle uova. Nell'*Hedruris androphora* l'involucro cuticolare sebbene non molto spesso è tuttavia molto resistente all'azione degli acidi e degli alcali, forse per protezione contro i succhi digestivi del canal digerente dell'ospite in cui si sviluppa.

SPIEGAZIONE DELLA TAVOLA.

Ascaris lombricoides.

- FIG. 1. Due piegature dello strato cuticolare esterno le quali mostrano la loro struttura fibrillare — trattate con soluzione allungata di Potassa — ob. $\frac{1}{12}$ imm. omog. Zeiss. ocul. 3).
- » 2. Strato cuticolare esterno (a) e strati cuticulari fibrillari sottostanti (b) i quali sono disposti colle fibre incrociate e sono nello stesso tempo pieghettati trasversalmente (c) (macerazione in acido cromico allungatissimo ob. C. — Zeiss, ocul. 2).
- » 3. Porzione di strato fibrillare (b) della figura precedente in cui le fibre sono riunite a fasci irregolari e ondulati (preparazione come nella fig. precedente ob. F. Zeiss. ocul. 3).
- » 4 e 5. Pieghettature dello strato cuticolare esterno con suture apparenti (a).

Mermis albicans.

- FIG. 6. Strato cuticolare esterno costituito di vari straterelli finissimamente striati (trattato con soluzione allungata di potassa — ob. $\frac{1}{12}$ imm. omog. ocul. 3. Zeiss).
- » 7. 8. Strati cuticulari sottostanti allo strato esterno (a) i quali appaiono divisi in grosse fibre di varia dimensione (b) (preparazione come nella figura precedente ob. F. Zeiss. ocul. 2).

- FIG. 9. Una fibra dello strato *b* fig. 7 e 8 molto ingrandita per mostrare la sua costituzione fibrillare (ob. $\frac{1}{12}$ imm. omog. Zeiss. ocul. 4).
- » 10. *a* — Strato cuticolare interno che si trova sopra i muscoli colle sue raggrinzature disposte trasversalmente alla direzione delle fibre muscolari *b* (ob. $\frac{1}{12}$ imm. omog. Zeiss. ocul. 4).
 - » 11. *Hedruris androphora*. Strato cuticolare esterno pieghettato e colle apparenti suture (ob. $\frac{1}{12}$ imm. omog. Zeiss. oc. 4).
 - » 12. *Eustrongylus gigas*. Strato esterno cuticolare con piegature trasversali e con struttura a fibre trasversali (*a*). Questo strato è costituito da vari straterelli sovrapposti (*b*). Strato di fibrille finissime sottostanti (preparazioni con soluzione allungata di potassa ob. *F.* ocul. 2. Zeiss).

Gordius Villoti.

- FIG. 13. Strati fibrillari tenuti per alcuni minuti nell'acqua di Javelle — La strato *a* è più interno: le fibrille di questo si contorcono sotto l'azione del reagente, mentre sono ancora inalterate quelle dello strato più esterno *b*.
- » 14 e 15. Le fibrille sotto l'azione più prolungata dell'acqua di Javelle si contorcono avvolgendosi fra loro a fasci.
 - » 16 e 17. Strati fibrillari trattati con acido solforico a freddo in soluzione concentrata. L'azione del reagente comincia negli strati più interni *a*; in questi le fibrille si riuniscono irregolarmente a fasci e in parte si rompono.
 - » 18. Due fibrille che sotto l'azione dell'acido solforico si avvolgono l'una sull'altra a spirale (ob. *F.* Zeiss. ocul. 3).
 - » 19 e 20. Fibrille avvolte l'una sull'altra a spirale e rigonfiate per l'azione dell'acido solforico ($\frac{1}{12}$ imm. ocul. 3 Zeiss).
 - » 21. Strati fibrillari tenuti in macerazione nell'acqua per oltre un anno e trattati per qualche minuto con acido acetico concentrato: le fibrille sotto l'azione del reagente si contorcono rapidamente e si spezzano.

Fig. 1

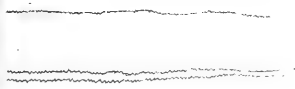


Fig. 3



Fig. 4



Fig. 2

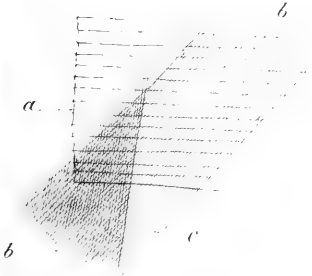


Fig. 8



Fig. 5



Fig. 12

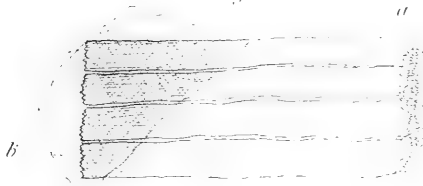


Fig. 6



Fig. 7



Fig. 10

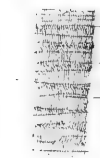


Fig. 11



Fig. 18



Fig. 19



Fig. 9

Fig. 20



Fig. 13

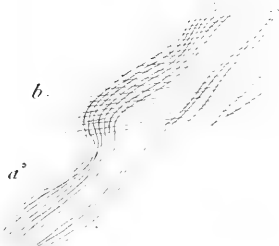


Fig. 17

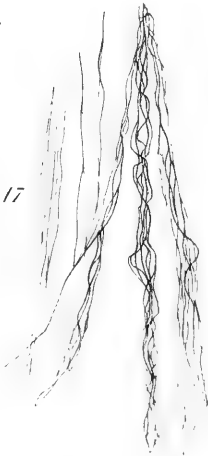


Fig. 16



Fig. 15



Fig. 21



Fig. 14





*L'azione del caldo e del freddo sui vasi sanguigni;*Nota prima del Dott. UGOLINO MOSSO

La temperatura degli animali omeotermi si mantiene costante con differenti meccanismi, che funzionano in modo automatico. Per lottare contro il freddo i nervi sensibili della pelle avvertono i centri nervosi, perchè aumentino l'intensità dei processi chimici nei tessuti, oppure fanno costringere i vasi alla superficie del corpo in modo da diminuire la perdita di calore. Quando si tratta di lottare contro il caldo, gli apparecchi regolatori sono più complessi, aumenta la frequenza dei movimenti respiratori, cresce l'escrezione del sudore e si dilatano i vasi alla superficie del corpo. L'esperienza dimostra che tutti questi congegni della regolazione automatica funzionano assai incompletamente, e nella febbre non funzionano punto.

Gli studi più recenti sul processo della febbre tendono, secondo la dottrina di Traube, a dare un'influenza sempre maggiore alla scemata dispersione del calorico. Sono note a questo riguardo le ricerche di E. Maragliano (1) il quale trovò che nella invasione della febbre la temperatura cresce quanto più i vasi si costringono e che nell'acme della temperatura i vasi sanguigni sono contratti al loro massimo.

Queste osservazioni hanno una grande importanza, anche per la terapeutica, poichè ora è generale la tendenza di attribuire l'azione antipiretica di molti farmaci unicamente all'azione che esercitano sui vasi. Il che a parer mio è una esagerazione. Anche per coloro che ammettono consistere la febbre in un disturbo del centro vasomotorio, tornerà interessante di veder stuliato con esattezza il modo di comportarsi dei vasi sanguigni sotto l'influenza del caldo e del freddo, di conoscere con precisione i li-

(1) E. MARAGLIANO, *Archives italiennes de Biologie*, XI, p. 195.

miti nei quali può funzionare questo apparecchio regolatore e vedere separata la regolazione che dipende dai centri nervosi, da quella prodotta dai vasi per l'azione locale del freddo e del caldo indipendentemente dai centri nervosi.

In questa prima Memoria esporrò il metodo che seguì nelle ricerche e le esperienze che feci sull'uomo sano per conoscere l'azione locale del freddo e del caldo. Parlerò in altra Nota delle esperienze che sto facendo sull'uomo durante gli accessi febbrili, e studierò in ultimo i riflessi vasali, ossia l'azione regolatrice di origine centrale.

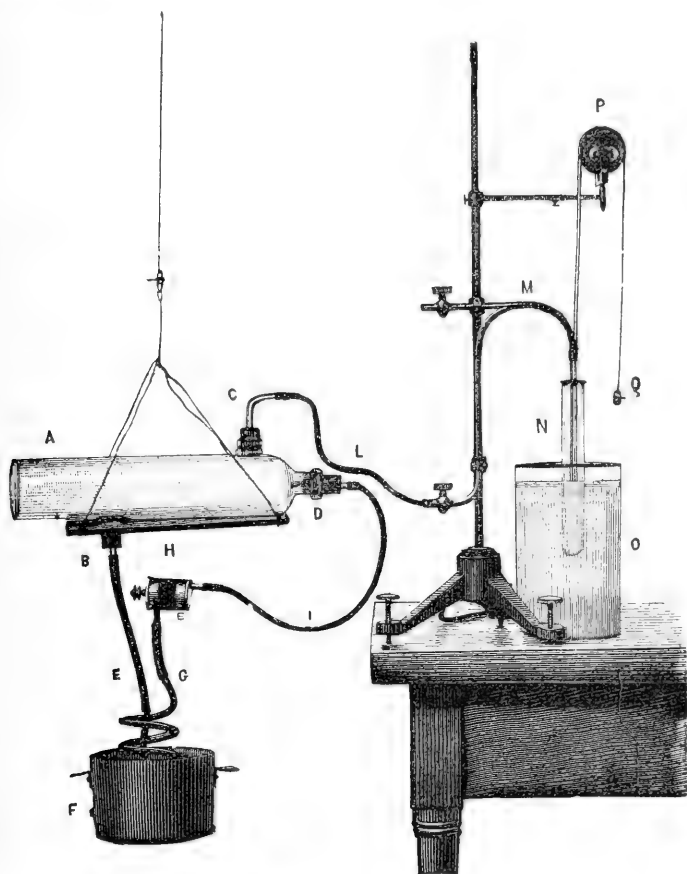
Che il freddo e il caldo applicati sulla pelle producano entrambi una dilatazione dei vasi sanguigni, è un fatto noto, che si vede ad occhio nudo; ma è la misura di questo fenomeno che ci manca, cioè il valore del cambiamento del calibro dei vasi per differenti gradi di temperatura, la durata e l'intensità della contrazione o della dilatazione; ed è la natura di questi fenomeni che ci preme di conoscere per sapere se dobbiamo attribuirli ad una paralisi, o ad una dilatazione attiva prodotta dai centri nervosi.

Per risolvere graficamente questi problemi mi sono servito di un apparecchio costruito da mio fratello: esso consta di un cilindro di vetro *A. C. D.* (fig. 1) come quelli del pletismo-grafo. Si introduce dentro l'antibraccio e si chiude bene con mastice da vetrai rammollito, oppure con un manicotto di gomma elastica, che non comprime troppo la pelle in modo da recare disturbo alla circolazione venosa. Riempito tutto l'apparecchio di acqua tiepida si tratta di cambiare a volontà la temperatura dell'acqua nella quale sta immerso l'antibraccio senza essere obbligati di levarla, di muovere o di svotare l'apparecchio.

I tentativi fatti ripetutamente per riscaldare, o raffreddare dall'esterno l'acqua nella quale è immerso il braccio, fallirono. L'acqua è così cattiva conduttrice del calore, che la temperatura non si distribuisce con abbastanza uniformità e bisogna perdere un tempo lunghissimo per raffreddarla. Per riscaldarla le difficoltà sono anche maggiori, perchè l'antibraccio tocca in vari punti il tubo di vetro, e quando si tratta di raggiungere le temperature elevate di 45° o 50° , non è possibile evitare il dolore; ciò che disturba l'esperienza.

Per eliminare questi inconvenienti, e cambiare rapidamente la temperatura dell'acqua nella quale è immerso l'antibraccio,

e che deve pure servire (essendo in comunicazione col pletismo-
grafo) a scrivere e misurare il cambiamento di stato dei vasi,
mio fratello mi suggerì di servirmi di un'elica come quella che
è rappresentata in *H* nella figura.



Un asse centrale di ottone porta un'elica, che fa poco più
di un giro intorno ad esso. Il coperchio si chiude a vite ed è
lavorato in modo che l'asse gira nel suo centro senza che possa
uscire l'acqua dall'interno del tubo. Una puleggia messa in moto
serve per mezzo di una fune ad imprimere un rapido movimento
all'asse centrale dell'elica. Generalmente mi servivo del motore
a gas Langen e Wolf che esiste nel laboratorio di Fisiologia per

far girare quest'elica, ma può servire anche una ruota a mano con scanalatura e trasmissione.

La rimanente parte dell'apparecchio è costituita da un serpentino fatto con un tubo di ottone, ed un recipiente di rame che si riempie con ghiaccio, o che può riscaldarsi con una lampada secondo che si vuol raffreddare o riscaldare l'acqua nel tubo del pletismografo. Guardando la figura si comprende facilmente come funzioni l'apparecchio. Quando l'elica gira l'acqua passa dallo spazio che circonda il braccio nel serpentino. Circolando in questo si riscalda o si raffredda, poi attraversa l'elica ed entra nel cilindro dall'apertura anteriore *D*.

Un piccolo termometro che non ho disegnato e che mettevò nel cilindro vicino alla mano indica la temperatura dell'acqua. L'apertura *C* mette in comunicazione l'acqua in cui sta immerso l'antibraccio col cilindretto galleggiante *N* del pletismografo. Il contrappeso *Q* scrive sopra un cilindro rotante, il qual fa un giro ad ogni ora. Se si riempie bene l'apparecchio in modo che sia scacciata tutta l'aria e se l'acqua che deve avere la temperatura di circa 30° venne preventivamente bollita, l'apparecchio funziona con tale esattezza, che anche facendo girare rapidissimamente l'elica in modo da produrre una rapida corrente nel cilindro, non si muove il livello del liquido nel cilindretto galleggiante *N* del pletismografo. Nel dare i risultati delle mie esperienze non ho creduto utile correggere l'errore dovuto alle variazioni di volume per l'aumento che subisce l'acqua dell'apparecchio portato a diverse temperature, perchè l'errore che si commette è trascurabile di fronte alle variazioni che presenta il volume dell'antibraccio, e la correzione per la dilatazione dell'acqua può facilmente correggersi quando si voglia (1).

Per distinguere in questi esperimenti la parte dei fenomeni vasali che era dovuta ad un'azione riflessa da quella locale,

(1) Nella seguente esperienza che riferisco, l'apparecchio conteneva 1350 centimetri cubici d'acqua. Facendo il calcolo si vede che raffreddando l'acqua da 32° a 4° il volume diminuisce di 6 c. c.; di 4 c. c. se solo a 20°; invece il volume aumenta di 4 c. c. se si riscalda fino a 40°, di 7 c. c. se a 45°, di 10 c. c. se a 50°. Siccome le variazioni che noi verremo studiando sono assai grandi, tanto che hanno raggiunto 112 c. c. non può nascere dubbio che siano dovute alla dilatazione dell'acqua.

ebbi l'avvertenza di scrivere contemporaneamente le variazioni di volume che presentava il braccio che non era sottoposto all'azione locale del freddo e del caldo.

I. G. PASSERINI studente in medicina, di anni 22, introdotto il braccio sinistro nel cilindro, si chiude con mastice e si riempie con acqua a 30°. Osservo per 4 minuti e vedo che il volume dell'antibraccio rimane costante alla divisione 56 del cilindretto graduato del pletismografo. Alle 2,57 messa in movimento l'elica per far agire il freddo sull'antibraccio, succede subito una forte contrazione dei vasi sanguigni come si vede nella tabella prima (pag. seg.).

Giudicando da altre esperienze in cui misurai il cambiamento di volume del braccio sul quale non agiva il freddo, posso dire che la vera contrazione dei vasi, dovuta all'azione locale del freddo sulla pelle, comincia quando la temperatura raggiunge circa 10°. In questo caso vediamo che per un grado da 11° a 10° l'antibraccio diminuisce di circa 16 cent. cubici.

La prima diminuzione che si osserva in questa esperienza, appena viene messa in movimento l'elica e penetra una corrente di acqua che aveva attraversato il serpentino immerso nel ghiaccio, è dovuta ad una costrizione vasale di origine riflessa, perchè lo si vede sempre anche nel braccio opposto quantunque meno forte.

Prolungando l'azione locale del freddo che si fa scendere fino a 6°,8, il restringimento dei vasi diviene più lento, e poi il braccio si arrossa e dopo 3 o 4 minuti succede la dilatazione dei vasi che segna la paralisi da freddo. Guardando attentamente il colore della pelle ho confermato spesse volte questo fatto che si vede prima il cambiamento di colore e dopo l'aumento di volume dell'antibraccio. Questo fenomeno lo spiego ammettendo che succeda una paralisi delle piccole vene e delle piccole arterie più superficiali mentre continua il restringimento dei vasi negli strati profondi. Vi sarebbe così un momento nel quale la pelle è già rossa alla superficie, mentre il volume continua a diminuire o rimane stazionario: e dopo 3 o 4 minuti la paralisi prevale e la dilatazione fa aumentare il volume del braccio.

ESPERIENZA I. — G. PASSERINI. — 11 *Gennaio*.

Temperatura ambiente 16°.

Tempo ore	Temperatura dell'acqua	Tubo del Pletismografo diviso in c. c.	OSSERVAZIONI	Tempo ore	Temperatura dell'acqua	Tubo del Pletismografo diviso in c. c.	OSSERVAZIONI
2h53'	27°8	56	Azione del freddo. Si mette in movimento l'etlica che fa passare l'acqua del serpentino immerso nel ghiaccio.	3h29'	18°	15	Formicolio dell'arto. L'avambraccio è divenuto meno rosso. L'avambraccio ha ripreso il suo colore naturale.
57	27	56		30	22	15	
58	23 8	55		31	26	16	
	22	50		32	28	23	
	21 6	46		33	29	24	
59	20 8	45		34	31	25	
	19	44		35	34 5	28	
	18	43		36	39	39	
3	17	41		38	42	42	
3 2	16	39		36	39	44	
3	15	37		40	46		
5	14	34		41	49		
6	12	32		37	42	50	
7	11	29		43	53		
8	10 8	28		43	55	La mano diventa rossa.	
9	10 6	18		44	58		
10	10	14		38	45	67 Forte formicolio.	
12	9 4	12		45 4	70	La mano ed il braccio sono più rossi di prima.	
14	9	10		39	46	72	
15	8 2	10	L'avambraccio è divenuto rosso. Comincia la paralisi.	46 2	77		
18	7 4	9		40	46 6	79	
19	7 2	11		47 2	84		
20	7	18		41	47 4	89 Cessa la circolazione di acqua calda.	
21	6 8	21	Si arresta il movimento dell'etlica, ed incomincia subito dopo la circolazione di acqua calda La pelle è livida con piccole chiazze rosse.	47	92		
22	7	17		42	45 8	99	
23	8	15		44	98	Facendo alcune profonde inspirazioni il volume dell'antibraccio non cambia che di 1 c. c.	
25	9	13		44	43	98	
26	14	13		45	43	97	
27	16	14		4 10	—	—	Il braccio ha recuperato il volume primitivo.
28	17	15					

Se in questo momento (ore 3,21) si fa cessare l'azione dell'acqua fredda e si fa cominciare l'azione del caldo, i vasi si contraggono nuovamente. In 5' il volume si riduce di 8 a 9 c. c.

Continuando a crescere la temperatura da 9° a 25° il volume dell'antibraccio presenta appena un aumento di 3 o 4 c. c. A 26° succede improvvisamente una dilatazione dei vasi di 12 c. c. in 4'. Da 34° a 44° vi fu un aumento del volume di 30 c. c. in 3'. La temperatura rimase 4' fra 45° e 47° ed ha prodotto un aumento di 31 c. c. Poi il volume continuò ad aumentare di 10 c. c. malgrado la temperatura diminuisse.

L'essere il volume ritornato allo stato di prima alle ore 4,10 prova che in questa esperienza i disturbi vasali furono passeggeri, ed è sorprendente la rapidità della dilatazione dei vasi; in 11' il braccio aumentò di 83 c. c.

II. Se invece di raffreddare prima l'antibraccio e poi riscaldarlo, facciamo l'inverso e non sono molto intense le temperature estreme, i fatti che abbiamo osservato nella esperienza precedente si riproducono con leggere variazioni, come si vede nel tracciato della Tavola I. Questa esperienza venne fatta sopra il signor dottore C. Negro, d'anni 25. Il caldo e il freddo agirono sul braccio sinistro e l'esperienza ebbe il decorso indicato dalle frecce. Il tempo è segnato sulla curva pletismografica. Temperatura ambiente 18°.

In questa esperienza il primo effetto del caldo produce una contrazione dei vasi per azione riflessa. Infatti dalle ore 4,5' che cominciò l'osservazione, alle 4,10 si ebbe il restringimento di solo 1 c. c., ma appena si mette in moto l'elica, subito succede una diminuzione di volume maggiore di 10 c. c.

Dopo questo primo effetto riflesso e psichico compare la dilatazione per azione locale del caldo mentre il termometro segna 32°. Per un aumento di 13° succede in meno d'un quarto d'ora un aumento di 28 c. c.

Alle ore 4,32 per provare lo stato di elasticità dei vasi sanguigni si prega il dott. Negro di fare tre profonde inspirazioni e si osserva una diminuzione nel volume. Alle ore 4,36 quando la temperatura ha raggiunto il suo massimo di 49° cessa la circolazione, e dopo 4' la temperatura si era abbassata di 3°, ma il volume era ancora aumentato di altri 5 c. c.

Alle ore 4,40, dopo 4 minuti di riposo comincia la circola-

zione di acqua fredda e si osserva che i vasi sono bene eccitabili perchè il volume del braccio diminuisce subito. Il raffreddamento dell'acqua e la diminuzione del volume succedono rapidamente (47 c. c. in 22'). Alle ore 5,5 la temperatura ha raggiunto il suo massimo di 5°,6. Ma il volume non crebbe continuamente, esso restò stazionario per gli ultimi cinque minuti malgrado la temperatura diminuisse ancora di due gradi nello stesso tempo. Il contatto dell'acqua fredda riuscendo doloroso si sospende il movimento dell'elica. In questo momento compare la paralisi dei vasi pel freddo. Il termometro segna 6°,5. Circa due gradi meno dell'esperienza precedente fatta nello studente Passerini. Alle 5,9' si fa circolare acqua calda. Il passaggio della temperatura da 10° a 34° fa aumentare di solo 4 c. c. in 6'. È interessante che a 33° cioè presso a poco alla stessa temperatura di prima succede una paralisi notevole dei vasi. Questa coincidenza non è accidentale; ripetendo un grande numero di volte queste esperienze si trova che una determinata temperatura produce sempre la paralisi dei vasi nella medesima persona. Ma il grado di temperatura che produce la paralisi, e il tempo che è necessario per produrla varia fra una persona e l'altra. E questo non dipende solo dalle differenti abitudini e dallo stato diverso della pelle; ma anche persone in apparenza molto simili per costituzione, età e genere di vita come, per esempio il dott. Passerini e il dott. Negro presentarono delle variazioni sensibili.

A 48° mentre vi è un rapido aumento di volume cessa la circolazione di acqua calda perchè produce dolore. L'arrivo di acqua fredda fa diminuire il volume del braccio, ed alle 5,36, pochi minuti dopo, aveva ricuperato press'a poco il volume primitivo. La differenza di pochi centimetri cubici rappresenta la paralisi dei vasi.

III. Se invece di una moderata azione del calore noi produciamo un'azione più intensa, i fenomeni di paralisi dei vasi riescono assai più spiccati. Non tutti riescono a sopportare una temperatura dell'acqua di 48°-50° per 10 o 15 minuti, e neppure un'azione prolungata del freddo a 5°-6°. A questo scopo ho fatto sopra di me la seguente esperienza nelle stesse condizioni delle precedenti (vedi Tavola II), dopo di aver introdotto il braccio destro nell'apparecchio.

In questa esperienza il volume dell'antibraccio rimane inva-

riato fino verso i 34 ; da questo punto il volume cresce rapidamente col crescere della temperatura. L'arrivo di acqua calda nel cilindro cessa quando questa aveva toccato i 50°,2 (massimo raggiunto in queste esperienze) ed il volume del braccio continua ad aumentare di 4 c. c. Il successivo raffreddamento dell'acqua rimane senza effetto sull'avambraccio, questo conserva quasi invariato il suo volume per 12 minuti malgrado un notevole abbassamento della temperatura (17°). Il colore della pelle era divenuto rosso vivo. È solamente verso i 31° alle ore 4,53 che l'avambraccio comincia a subire l'azione del freddo ed in 29' ha raggiunto il suo volume minimo, con una diminuzione di 31 c. c. Da questo momento agisce sul braccio per 32' (ore 5,20-5,52) un freddo da 7° a 4°,8; il minimo delle temperature raggiunte ed il massimo della durata del freddo: e non si è osservata alcuna diminuzione nel volume del braccio. Si ebbe invece un rapido aumento di 10 c. c. per una subitanea paralisi dei vasi; in seguito compaiono successivi aumenti e diminuzioni fra limiti ristretti (7 c. c.) ed il primitivo restringimento non si è più osservato, malgrado il freddo molto intenso. Queste oscillazioni nel volume potrebbero spiegarsi ammettendo l'avvicinarsi di paralisi venose e costrizioni arteriose negli strati più profondi.

Dopo questa notevole paralisi da freddo l'azione di una corrente di acqua calda non ha modificato che leggermente il volume del braccio. Ma i vasi erano già così indeboliti per le due paralisi antecedenti che avevano perduto la resistenza all'azione del caldo: infatti basta già una temperatura di 30°-40° per produrre un forte aumento nel volume del braccio, un aumento più grande di quello che nello stato normale avesse prodotto una temperatura di 40°-50°. La paralisi dei vasi fu tanto considerevole che il braccio continuò a dolermi per due ore; ed alle 10 di sera il braccio non aveva ancora recuperato il colore naturale. L'aumento di volume nella prima paralisi fu di 35 c. c. per il raffreddamento diminuì di 38 c. c. e per l'azione del caldo aumentò nuovamente di 55 c. c., che rappresenta un aumento corrispondente ad $\frac{1}{22}$ del volume del mio braccio (1200 c. c.).

IV. Abbiamo studiato come si comportano i vasi sanguigni quando passano gradatamente per diverse temperature, dobbiamo ora studiare ciò che succede quando per determinate temperature si prolunga l'azione per una mezz'ora, cioè dobbiamo

cercare di quanto una data temperatura è capace di aumentare il volume dell'antibraccio. Vedremo che il tempo è uno dei fattori più importanti, e che quanto più a lungo dura l'azione del caldo, altrettanto maggiore diventa la paralisi e l'accumulo del sangue nell'antibraccio. Il che è assai importante per la fisiologia dei vasi sanguigni. Di questa esperienza invece della curva riferisco i dati numerici (*vedi la tabella a pag. seg.*). Essa venne fatta sul braccio sinistro del dott. V. Grandis, nelle stesse condizioni delle altre esperienze.

L'esperienza è incominciata alle ore 2.36 e noi vediamo subito ripetersi il fatto che una temperatura inferiore ai 34° non fa aumentare, ma fa diminuire il volume dell'antibraccio per una azione riflessa.

1. Una temperatura di 25° - 27° che agisca sul braccio per mezz'ora produce un restringimento dei vasi di 16 c. c. È notevole il fatto di una grande variazione per un fatto psichico il che dimostra una squisita sensibilità dei vasi e che l'apparecchio funziona bene.

2. In cinque minuti (ore 3,6) si porta la temperatura a 35° - 36° : nei primi quattro minuti non si osserva alcuna variazione notevole nel volume, a 34° il volume comincia coll'aumentare ed in tempi successivi di 5' si ebbero le seguenti variazioni nel volume dell'antibraccio 14 c. c., 9 c. c., 7 c. c., 4 c. c., 1 c. c.: cioè 35 c. c. in 26'.

3. In un minuto (ore 3,36) la temperatura ha raggiunto i 45° e per 5 minuti successivi il volume è aumentato di 18 c. c. 13 c. c., 11 c. c., 10 c. c., 9 c. c., 6 c. c., cioè 67 c. c. in 31'.

È notevole il fatto che a 3.38' la mano era divenuta rossa e l'aumento di volume non compare che poco dopo.

4. Alle ore 4,8' si incomincia a raffreddare l'acqua e dopo 8 minuti la temperatura è diminuita di 10° ; ma non si osserva assolutamente alcuna variazione nel volume in causa della paralisi. Si diminuisce ancora di due gradi la temperatura ed il volume rimane quasi invariato fino alla temp. di 34° . Durante questa mezz'ora si osservano le variazioni seguenti nel volume ogni 5 minuti successivi: 0 c. c., 0 c. c., 0 c. c., -1,5 c. c., -3,5 c. c. - 7 c. c. Cioè una diminuzione del volume di 12 c. c. in 30'.

ESPERIENZA IV. — V. GRANDIS. — 16 *Gennaio*.

Temperatura ambiente 15°.

Ore	Temperatura dell'acqua	Acqua nel cilindretto in c. c.	OSSERVAZIONI	Ore	Temperatura dell'acqua	Acqua nel cilindretto in c. c.	OSSERVAZIONI
2b 36'	26°	15	1° Circola acqua tiepida.	3b 26'	36°	33	
38	26	12 5		29	36	34	
40	25	10		30	36	36	
41	26	10		31	36	37	
43	26	8		33	36	38	
44	26	7		36	36	38	
45	26	5					3° Si fa circolare acqua più calda.
47	26	6 5		37	45	40	
48	26	8		38	46	44	La mano in breve tempo è divenuta rossa.
50	26	0	Questa forte diminuzione è prodotta da emozione avendogli il professore fatto una domanda.	39	46	49	
51	26	1		40	46 8	54	Tutto il braccio è arrossato.
52	25	1		41	46	56	
55	25	0		42	46	59	Crampo incipiente, vene gonfie.
59	26	— 3		44	46	61	
3 —	25 4	— 1		45	46	64	Si vede il polso rinforzato nel pletismografo.
4	25 6	— 2		47	46	69	
6	25 6	— 2		48	45 6	71	
			2° Si fa circolare acqua più calda.	50	46	72	
7	28	— 1		51	45 4	76	
9	33	+ 1		52	46	80	
10	34	5		54	45 8	82	
11	35	9		56	46	86	Dolore alle dita.
12	35	11		57	45 8	90	
13	37	15	Accusa un senso di pressione alla mano.	59	46	94	
14	36	17		4 —	46 2	96	Il braccio è rosso, pare tumefatto.
15	35 8	15		3	46	99	Cessato ogni dolore.
16	36	18		4	46	100	Senso di calore per tutto il corpo, e specialmente alla faccia.
17	36 2	21		5	46	102	
18	36	23		6	45 6	104	
21	36	26		7	45 4	105	Mano destra umida, orecchie arrossate.
22	36	28		8	45	105	
23	36	30					4° Si comincia a raffreddare.
24	35 8	32		11	43 8	106	
25	36	31		12	41	106	

Segue ESPERIENZA IV.

Ore	Temperatura dell'acqua	Acqua nel cilindretto in c. c.	OSSERVAZIONI	Ore	Temperatura dall'acqua	Acqua nel cilindretto in c. c.	OSSERVAZIONI
4h 13'	38°	105		5h 17'	16°	48	Comincia la pelle d'oca.
14	36	105		18	15	48	
17	35	106		19	15	50	
18	34	105		21	16	48	
19	35	106		23	15	47	
24	36 2	105		26	16	47	Pelle d'oca evidente.
26	34 6	104		27	14	48	Cianotico il pugno e l'avambraccio nel terzo inferiore, rosso nei due terzi superiori.
28	35	103 5		28	15	47	
30	35	102		29	16	47	
32	35 2	100		30	14	46	
34	35	96		32	15	47	
35	35	95		33	15	46	
37	35	93		34	16	46	
			5° Si raffredda di più.	36	16	46	
38	31	89		38	15	45	
41	30	85					7° Si raffredda di altri 10 gradi.
42	30	81		40	16	44	
43	29	80		41	14	45	
45	28	76		43	13	43	
49	25	71	Leggiera cianosi alla mano	46	12	40	
52	26	69	L'avambraccio è sempre rosso.	49	12	41	
84	24	65		50	11	41	
55	26	63		54	10	40 5	Sensazione di freddo intenso alla mano.
77	26	60		5 56	10	42	
5 —	25	60		59	9 8	43	Non si raffredda di più perchè è già troppo intensa la sensazione di freddo a questa temperatura.
2	26	57		6 —	10	44	
4	25	54		2	10	43	
5	24	54		4	9 5	42 5	Vi fu una leggiera diminuzione all'entrata del professore.
7	26	55		5	9 8	44	
			6° Si raffredda di altri 10 gradi.	6	10	46	
10	21	51		7	10	45	
12	21	49		9	10	45	
13	20	48					Il braccio è molto rosso e dolente.
14	18	47					
16	17	48					

5. La temperatura fu portata a 25° e dopo 30 minuti si osservarono i seguenti cambiamenti di volume per ogni 5' successivi.

— 13 c. c. — 9 c. c. — 6 c. c. — 5 c. c. — 3 c. c. — 2 c. c. Cioè una diminuzione del volume di 38 c. c. in 30'.

6. Ore 5,7. Si continua ancora a raffreddare e dopo 11 minuti la temperatura è già a 15°. Per questa variazione di temperatura si osservano i seguenti cambiamenti di volume

— 7 c. c. — 0 c. c. — 1 c. c. — 0 c. c. — 1 c. c. — 1 c. c. cioè 10 c. c. in meno.

7. Un ulteriore abbassamento della temperatura di 10° non modifica più il volume del braccio: succede bensì una diminuzione ma la temperatura di 9° a 10° produce già una paralisi da freddo ed il volume del braccio comincia ad aumentare.

Questa esperienza ci dimostra: che il massimo aumento (67 c. c.) venne prodotto da una temperatura di 45°.

Che una temperatura di 45° a 46° (che ha agito per una mezz'ora) ha prodotto gli stessi effetti che io avevo provato per l'azione di una temperatura fugace di 50°, 2; anzi nel mio caso la paralisi fu anche maggiore.

Che per l'azione del caldo il volume aumentò di 107 c. c. e per quella del freddo diminuì di 66 c. c. I 41 c. c. di differenza rappresentano la grandezza della paralisi finale dei vasi.

V. Per eliminare il dubbio che la dilatazione dei vasi la quale comparisce fra 5° e 6° e verso i 34° fosse un fenomeno dovuto all'azione dei nervi vaso-dilatatori, ho provato a ripetere queste esperienze sui reni di cane appena estirpati, e trovai per mezzo della circolazione artificiale che anche negli organi separati dai centri nervosi succede una paralisi dei vasi sanguigni, quando la temperatura ambiente supera quella fisiologica, come lo dimostra l'esperienza, che segue fatta col rene e col sangue di maiale poco dopo la morte. Per la circolazione artificiale mi sono servito di una boccia coll'apertura superiore in comunicazione con un gazometro, che dà una pressione costante per tutta la durata dell'esperienza, e coll'apertura inferiore colla cannula dell'arteria renale. La boccia è messa in una cassa metallica piena di acqua che si può riscaldare e raffreddare. Una seconda boccia colla stessa pressione è lasciata alla temperatura ambiente e comunica pure coll'arteria renale.

In questa esperienza ed in quella che segue io ho notato la quantità di sangue che usciva dalla vena renale ad ogni minuto e per brevità non riferisco che una sopra cinque osservazioni successive, essendo ciò sufficiente per dare un'idea esatta del decorso dell'esperienza.

ESPERIENZA V. — *Circolazione artificiale nel rene isolato.*

Azione del caldo.

Ore	Sangue uscito dalla vena in un minuto	TEMPERATURA		OSSERVAZIONI
		dell'acqua nella cassa	del sangue venoso del cilindro graduato	
11 ^h 41'	17 c. c.			Incomincia la circolazione con sangue apnoico alla temperatura ambiente di 25°; pressione 150 mm. di mercurio.
45	15			
50	14			
55	12			
12 —	14			
5	16			Incomincia il passaggio di sangue riscaldato.
9	17			
10	17	43°		
15	18	44	32°	
20	17		32	
25	20	44 5	34	
30	20	45	35	
35	20	45	35	
40	26	45	34	
45	29	46	37	
50	30	47	39	Riempita la boccia di sangue (12h, 35').
55	31	47	39	
1 —	32	48	39	
5	40	50	39	
10	45	50	38	
15	43	50	40	Passa sangue normale della boccia a temperatura ambiente
18	43	50	41	
19	35	25		
20	38			
21	37	25	31	
25	33	25	28	
30	36	25	27	
35	32	25	27	

Per le temperature basse i risultati furono abbastanza evidenti, malgrado la diminuzione grande che subisce la velocità del sangue quando la temperatura si avvicina ai 10°. Per osservare la paralisi da freddo occorre servirsi di reni, staccati subito dopo la morte dell'animale, e non si deve interrompere la circolazione: perciò mi sono servito di una sola boccia tenuta alla temperatura ambiente, all'apertura inferiore della quale ho aggiunto un piccolo serpentino di vetro che si poteva riscaldare o raffreddare. Al serpentino è annessa una cannula che ha un rigonfiamento destinato al bulbo di un piccolo termometro. Così ho potuto misurare esattamente la temperatura del sangue due o tre centimetri prima della sua entrata nell'arteria renale, essendo il bulbo immerso nella corrente sanguigna. Con questo apparecchio ho potuto cambiare la temperatura del sangue rimanendo invariate tutte le altre condizioni dell'esperienza. Alcune volte ho trovato più conveniente di riscaldare il rene anche dalla periferia; a questo scopo ho messo il rene in una cassa a doppia parete il cui ambiente interno si può riscaldare come nelle comuni incubatrici. Ecco i risultati di una esperienza fatta sul rene di un cane del peso di 16000 gr. appena finito il dissanguamento.

ESPERIENZA VI. — *Circolazione artificiale nel rene isolato.*

Azione del freddo.

Ore	Sangue uscito dalla vena in un minuto	TEMPERATURA		OSSERVAZIONI
		del sangue arterioso	della cassa.	
10h 33'	27 c.c.	28°	— —	Incomincia la circolazione con sangue apnoico alla temperatura ambiente di 28° colla pressione di 100 mm. di mercurio.
50	13	28		
54	12	28		
55	12	13		Metto del ghiaccio nel recipiente del serpentino (10 h 54').
56	11	13		
58	10	11		
59	9	10		
11 —	9.5	7		
5	9	5.5		
10	11	5.5		
15	10	6		

Segue ESPERIENZA VI.

Ore	Sangue uscito dalla vena in un minuto	TEMPERATURA		OSSERVAZIONI	
		del sangue arterioso	della cassa		
11 ^h 20'	10 c.c.	6°		Agiungo del sangue nella boccia (11 ^h 21').	
25	17	6 5		Malgrado il passaggio del sangue freddo il volume aumenta.	
30	13	6 5			
35	13	6 5			
40	13	30			Tolgo il ghiaccio e metto acqua calda nel recipiente (11 ^h 36'). Malgrado passi sangue caldo si manifesta una diminuzione di quasi la metà, ciò indica che prima vi era una paralisi dei vasi.
41	12				
42	10				
43	8	30			
45	7			Metto acqua calda nella cassa e riscaldo lentamente l'apparecchio (11 ^h 51'), e lo copro con una lastra di vetro.	
50	7	30			
52	8				
53	10	36			
55	11	36	38°		
12 —	12	36	33		
5	12	36	38		
10	13	37	38		
15	13		39		
20	14	37	41		Riempio di sangue la boccia (12 ^h 22').
25	14				
30	15				
35	15	37	42		
40	20		43		
45	23	37 5	44		
50	24	37 5	44	Si scuopre la cassa (12 ^h 50').	
55	25	35	34		
56	28				
57	29				
59	28	35	30		Cessa l'esperimento perchè il deflusso si mantiene costante.

Bastano questi due esempi di paralisi che si produce negli organi estirpati dal corpo a rendere sicuro, od almeno molto probabile, che anche nel braccio la dilatazione dei vasi sia prob-

dotta da una paralisi delle fibre muscolari lisce e non da un'azione dilatatrice dei nervi vasomotori.

La ristrettezza dello spazio concesso ad una semplice Nota, non mi permette di prendere in esame la dottrina della dilatazione attiva dei vasi. Nessuno dei fatti da me osservati potrebbe spiegarsi colla ipotesi di un allungamento attivo delle fibre muscolari dei vasi. I fenomeni registrati col pletismografo in queste mie ricerche dimostrano che la dilatazione dei vasi per azione del caldo e del freddo ha tutti i caratteri di una paralisi e manca ogni indizio di attività muscolare nervosa.

VI. Per decidere se la dilatazione dei vasi prodotta dal caldo fosse dovuta ad un'azione centrale dei nervi vaso-dilatatori, ho fatto la seguente esperienza su me stesso. Applicai un pletismografo a ciascun antibraccio: riscaldando l'acqua da un lato, vidi che in questo i vasi si dilatarono e perdettero la proprietà di reagire, mentre che nel lato opposto i vasi mantennero i loro moti riflessi dovuti al dolore e ad altre cause, e si mostravano assai eccitabili per le azioni nervose.

ESPERIENZA VII. — 23 Gennaio.

Temperatura ambiente 16°

Ore	DESTRO		SINISTRO		OSSERVAZIONI
	Temperatura dell'acqua	Acqua nel cilindretto in c.c.	Temperatura dell'acqua	Acqua nel cilindretto in c.c.	
2h 43'	30°	18	31° 3	14° 5	Pulsazioni 32 al minuto.
45	30	20	31	13	
47	30	24	31.3	15.5	
50	29.8	22	31	15	
51	29.5	20.5	31	10.5	
55	29	25.5	31	12.5	Incomincia il riscaldamento del braccio destro col far circolare acqua più calda.
58	34	25	31	10.5	
3 —	38	23	31	9.5	
1	39	25	30.5	7	
2	40	27	30.5	6	
3	42	35	30.5	9.5	
4	43	37.5	30.5	9	
5	43.6	41	30.4	8	

Segue ESPERIENZA VII.

Ore	DESTRO		SINISTRO		OSSERVAZIONI
	Temperatura dell'acqua	Acqua nel cilindretto in c. c.	Temperatura dell'acqua	Acqua nel cilindretto in c. c.	
3h 6	44 ^o	43	—	7.5	Sensazione di pienezza alla mano destra, pare gonfia ed è molto rossa, nella sinistra nulla di notevole.
7	44.4	44	30h 2'	10	
10	44.8	46.5	30	10.5	
11	45	49	30	11	Sento pulsare le dita della mano destra.
13	46	50	30	7	
15	47	51	30	5	Avambraccio destro intorpidito.
16	46.8	56	30	9.5	
17	47.4	56.5	29.8	11.5	
18	47.6	60	30	13	Pulsazioni 92 al min.
20	47	61	30.2	15	Mano assai arrossata.
22	48	61.5	30.5	15	
25	47.4	60	30	15.5	Pulsazioni 92.
26	47	59	30	14	Pulsazioni 88.
29	47	61	31	16	
31	48	61.5	31	10	
33	49	62	31	5	Sento forte dolore; il braccio sinistro diminuisce di 9 c. c.
34	47.4	64	31	12	Pulsazioni 90 ma più forti.
36	47.8	64	31	9	
37	47	65	31	9.5	
39	48	66	31	6	Tremito muscolare nel braccio destro, colla volontà non riesco a frenarlo che per pochi secondi.
40	47.2	67	31	11	
343	48	67	31	11	Sento vivi dolori al braccio destro ed il braccio sinistro diminuisce di volume, il destro rimane invariato.
45	46.2	64	31.2	10	
48	47.8	63	31	7	
49	47.6	63	31	6	Una profonda inspirazione ha ancora prodotto una diminuzione di 1 c. c., nel destro di 2 nel sinistro, ma questo è un fatto che dipende dall'accumularsi del sangue nei polmoni, e dalla seguente diminuzione della pressione sanguigna.
50	47.4	63	31	5	
54	45	63	31	0	
56	46.2	63	31	2	
57	46	61	31	7	

Da questa esperienza risultano due fatti contrari all'ipotesi che sia attiva e di origine centrale la dilatazione dei vasi prodotta dal caldo: 1° perchè mancò qualunque tendenza alla dilatazione dei vasi nel lato normale; 2° perchè le azioni riflesse centrali che producevano una contrazione dei vasi nel lato normale non avevano alcun effetto sui vasi del lato caldo.

VII. Ammesso che i fenomeni osservati nelle precedenti esperienze dipendano da un'azione locale del caldo e del freddo sulle fibre muscolari dei vasi sanguigni e non sulle terminazioni dei nervi vasomotori ne verrebbe la conclusione che le fibre muscolari lisce di altri organi si comportano in modo diverso di quelle dei vasi per l'azione del caldo e del freddo. Samkowj (1) avrebbe infatti osservato che le fibre muscolari lisce dei mammiferi si accorciano riscaldandole e si allungano raffreddandole. Sertoli sperimentando nel muscolo retrattore del pene del cavallo o del bue trovò che succede una contrazione dei muscoli lisci tutte le volte che succede un cambiamento della temperatura ambiente (2).

Boudet de Paris (3) avrebbe trovato che nei muscoli striati delle rane vi esiste un rapporto inverso tra la loro estensibilità e l'elevazione della temperatura, così che passando la temperatura da 20° a 42° si lasciano distendere meno per un peso di 30 grammi.

Riconosciuto che i vasi sanguigni hanno due punti della temperatura nella quale si dilatano e si lasciano distendere dalla pressione sanguigna, cerchiamo di conoscere meglio la natura di questi fenomeni.

I sostenitori della regolazione automatica trovano provvidenziale che sia così e non in altro modo: perchè dicono essi, se la temperatura ambiente supera la norma, i vasi si dilatano e il sangue può raffreddarsi più facilmente alla superficie del corpo; quando invece la temperatura esterna si abbassa molto, compare il tremito, perchè questo lavoro dei muscoli non faccia crescere troppo la temperatura succede una dilatazione attiva dei vasi, che compensa colla perdita maggiore di calorico, l'eccessiva produzione del medesimo dovuta al tremito.

I fatti però non vanno d'accordo con questa teoria e sarebbe

(1) *Archiv. f. d. gesam. Physiologie*, IX, p. 399.

(2) *Archives italiennes de Biologie*, tom. III, p. 93.

(3) *Travaux du Laboratoire de M. MAREY*. Tome IV, 1878-79, pag. 166.

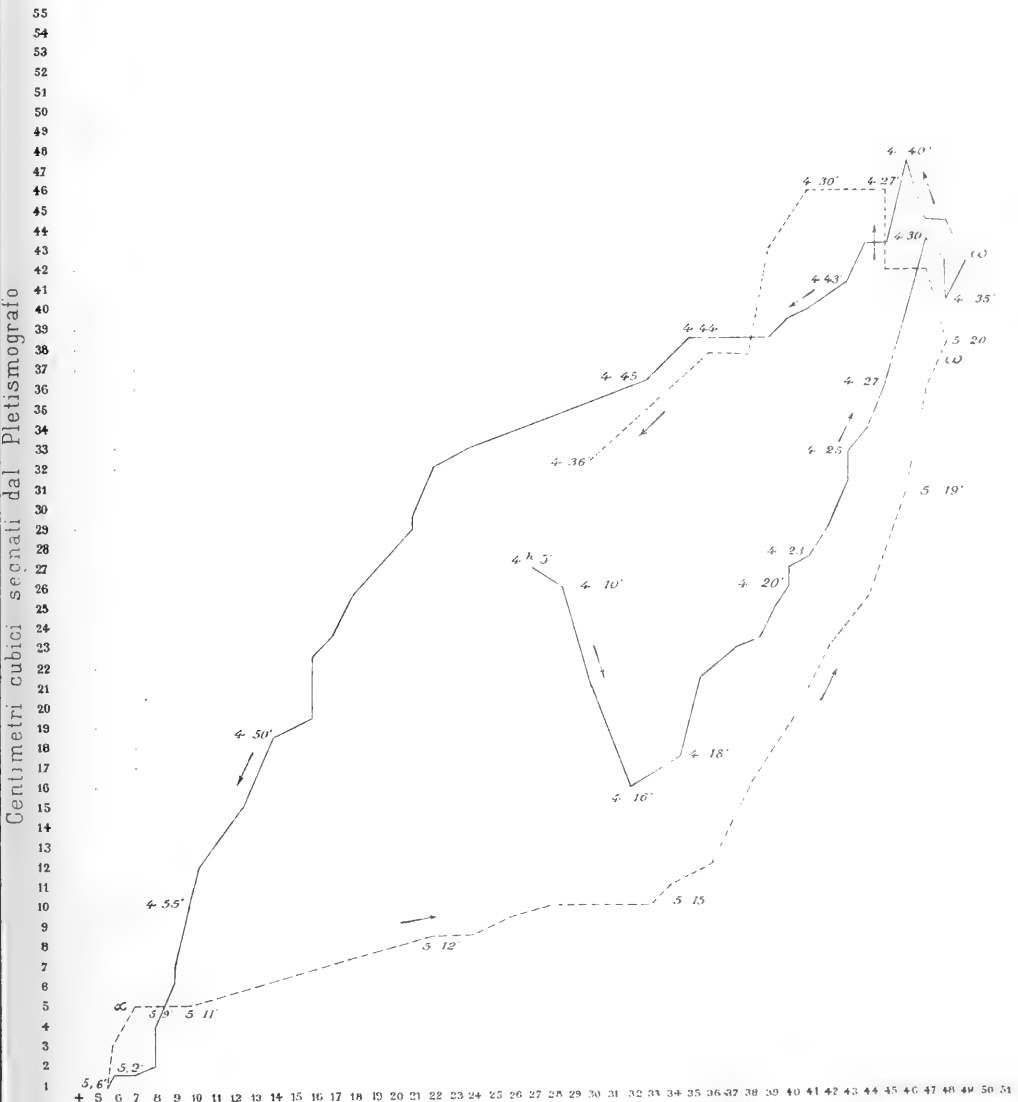
certo una grande imperfezione dell'organismo animale se il medesimo agente il freddo producesse il tremito per distruggerne poi l'effetto con una dilatazione dei vasi. Questa compensazione non esiste perchè il tremito dobbiamo considerarlo come un sintomo tanto della diminuita vitalità dei muscoli e dei nervi quanto della loro aumentata eccitabilità. Esso appare infatti in molte circostanze diverse. Fontana l'aveva osservato nei gatti durante la digestione, nei cani si produce pure nel sonno durante l'inspirazione: nel periodo di invasione della febbre esiste forte mentre cresce la temperatura del sangue, nell'anemia, nella stanchezza, nella debolezza, nei patemi d'animo deprimenti, dopo la compressione, o dopo il taglio dei nervi e in altre circostanze diverse appare il tremito senza che mai si manifesti nel nostro organismo la più piccola tendenza a compensarne gli effetti ipertermici con una dilatazione dei vasi sanguigni.

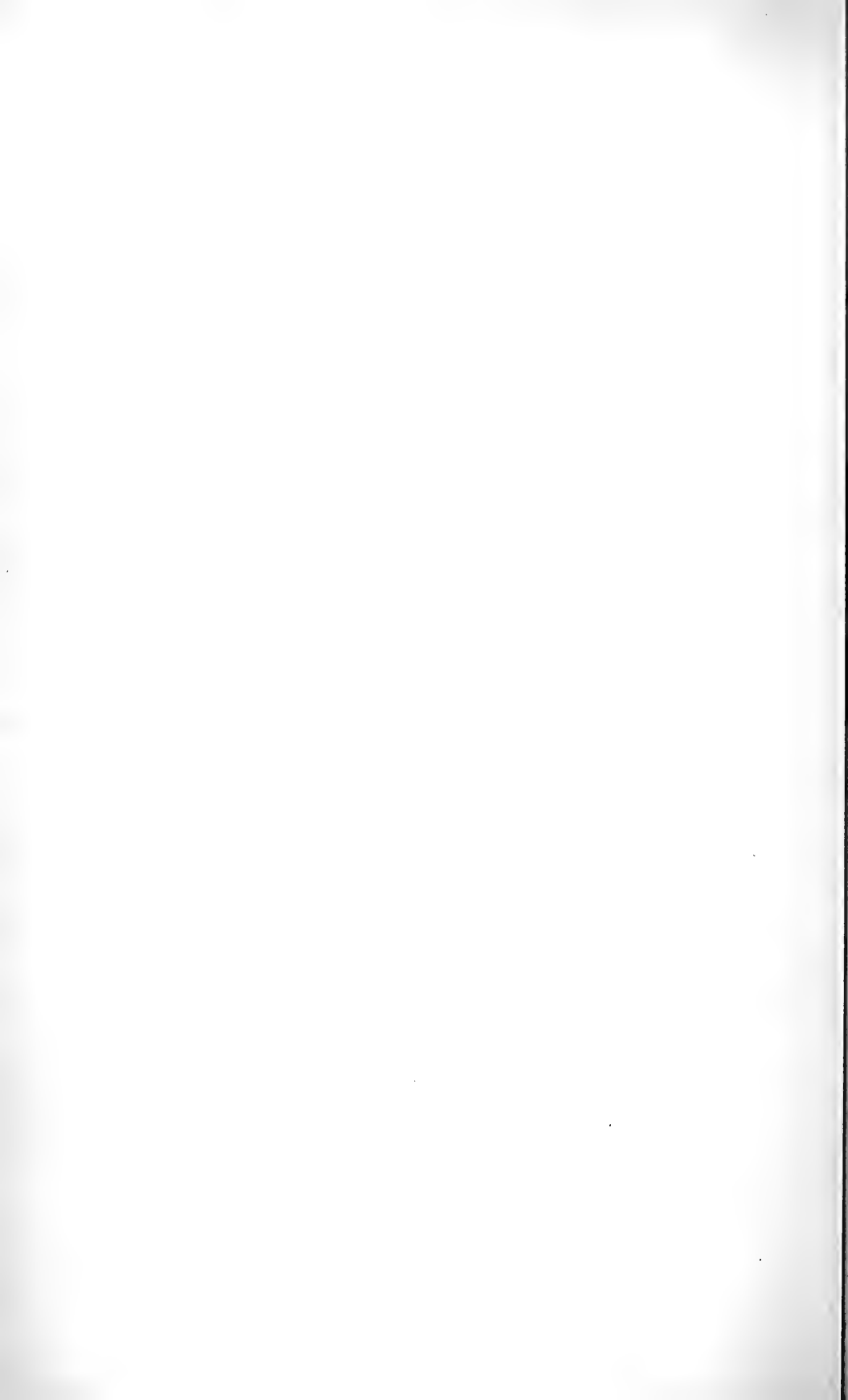
La dilatazione dei vasi per azione del freddo non è un fenomeno dovuto alla regolazione automatica, ma una semplice paralisi che dipende probabilmente dalla disturbata nutrizione delle fibre muscolari lisce. Questo appare evidente dalla III esperienza. Guardando infatti la Tavola II vediamo dalle 5,50 alle 5,55 benchè si passi dalla temperatura di 5° alla temperatura normale e a quella del sangue la paralisi si continua senza che si produca un restringimento, dalla paralisi per freddo si passa alla paralisi per caldo senza che i vasi sanguigni reagiscano in alcun modo, il che non si capirebbe qualora il fenomeno anzichè dipendere da una paralisi per alterata nutrizione delle fibre lisce dipendesse da una dilatazione attiva delle medesime come pretendono alcuni fisiologi.

La dilatazione dei vasi per gli aumenti di temperatura alla superficie della pelle, e il loro restringimento, quando questa si abbassa non è proporzionale ai cambiamenti della temperatura e perciò non serve ad una compensazione esatta, e neppure approssimativa.

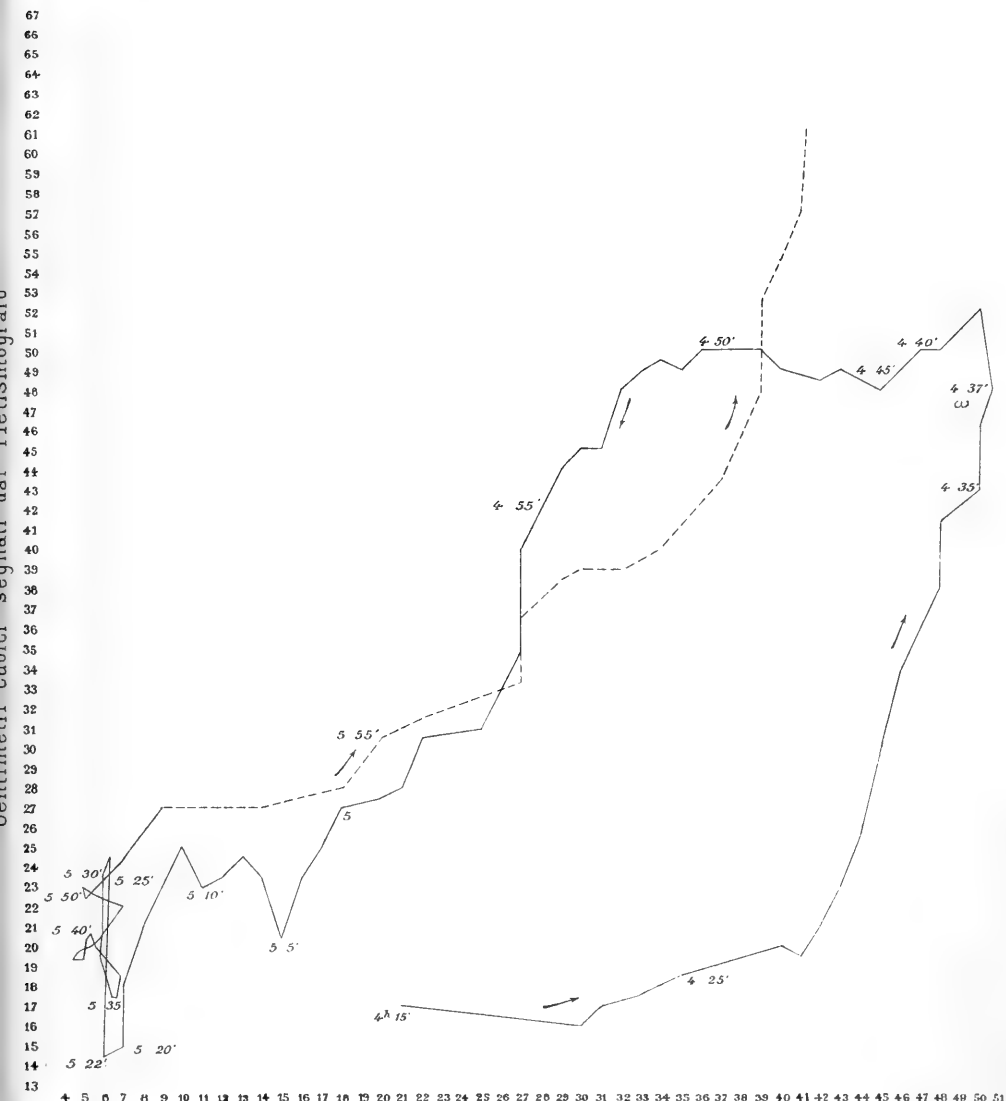
La dilatazione dei vasi che succede per azione intensa del caldo e del freddo fra 4° e 6° e fra 33° e 36° non è prodotta da un'azione dilatatrice dei nervi o dal potere che abbiano le fibre dei muscoli di allungarsi attivamente, ma è un fenomeno di paralisi che si manifesta quando la temperatura oltrepassa i limiti delle condizioni naturali della nutrizione dei muscoli lisci e delle cellule che costituiscono i vasi.

CAMBIAMENTI DI VOLUME DELL'ANTIBRACCIO PER AZIONE DEL CALDO E DEL FREDDO





CAMBIAMENTI DI VOLUME DELL'ANTIBRACCIO PER AZIONE DEL CALDO E DEL FREDDO



Temperatura dell'acqua nella quale era immerso l'antibraccio

Questo rilasciamento dei vasi cresce quanto più dura a lungo l'azione paralizzante del caldo e del freddo. Gli effetti che si ottengono passando rapidamente dalla paralisi per freddo a quella per caldo, dimostrano che si tratta della sospensione dell'attività muscolare, e non di un congegno fisiologico fatto per regolare le perdite della temperatura del corpo.

Il fatto che vi sono due punti estremi verso i 5° e i 33° o 40° della temperatura esterna in cui succede improvvisamente una paralisi, prova che non si tratta di un apparecchio di compensazione bene regolato, perchè esso non funziona nelle temperature intermedie e reagisce tutto d'un colpo in modo non proporzionato al bisogno dell'organismo e corrispondente alle variazioni intermedie della temperatura. Questa mancanza di un rapporto adeguato tra le variazioni della temperatura ambiente e il cambiamento di tonicità dei vasi fra 5° e 40°, che sono i limiti delle variazioni ordinarie della temperatura, dimostra che i vasi sanguigni non funzionano come apparecchio regolatore. Esporrò in una prossima Nota le ricerche che ho fatto per conoscere se colla partecipazione dei centri nervosi quando si riscalda l'organismo intero possa ottenersi una compensazione più regolare per mezzo dei vasi sanguigni. Riferirò pure le esperienze che ho già fatto sull'azione locale del caldo e del freddo sui muscoli striati dell'uomo e dimostrerò che questi si comportano in modo affatto diverso da quello dei muscoli lisci dei vasi.

Intanto rimane dimostrato da queste mie ricerche fatte col pletismografo sull'uomo e colla circolazione artificiale negli organi estirpati dal corpo, che la dilatazione dei vasi per azione locale del caldo o del freddo, è un fenomeno di paralisi. Che non vi esiste un potere regolatore per l'azione locale del caldo e del freddo perchè i vasi sanguigni reagiscono in modo sicuro solo per due temperature estreme tra 4° e 5°, 33° e 40°. Vi sono cioè due limiti per la funzione dei vasi sanguigni, oltrepassati i quali le fibre muscolari e le pareti dei vasi perdono la loro tonicità, essendo paralizzati dalle condizioni anormali dell'ambiente.

Sul cervello di un Chimpanse;

Comunicazione del Socio CARLO GIACOMINI

Il cervello del Chimpanse fu già oggetto di descrizioni accurate e minute da parte di diversi autori. La sua conformazione esterna, mercè i lavori di Schröder van der Kolke Vrolik, Gratiolet, Turner, Chapman, Biscoff, Io. Müller, per citar i più recenti, oggidì è ben conosciuta ed è anche bene stabilito il valore morfologico delle singole parti.

Però l'accordo non è completo; esistono alcuni punti della superficie cerebrale sui quali verte ancora la discussione, e che solo nuovo ed abbondante materiale potrà definitivamente rischiarare. Per questo mi credo autorizzato di dare qui una breve descrizione dell'encefalo di un giovane Chimpanse, mettendola a confronto con quelle già note e pubblicate dagli autori sopra citati.

L'animale proveniva dal serraglio Bach, era di sesso femminile, aveva presso a poco l'età di 2 anni. Era morto per bronchiopolmonite acuta, dopo pochi giorni di malattia, il 18 dicembre 1888. Esso fu oggetto di un'attenta dissezione. Tutti i sistemi furono diligentemente studiati dal mio assistente dott. Sperino; il risultato di questo studio sarà pubblicato più tardi. In questa Nota io mi occupo solo del contenuto della cavità craniana.

La sola cosa che desidero notare, perchè interessa una questione che io ho lungamente studiata nell'uomo e nelle scimie, si è che nello spessore della piega semilunare si trovava una cartilagine molto robusta, come quella che fu da me descritta nell'Orang.

Anche nel Chimpanse questo carattere fu sconosciuto, perchè questa regione non fu forse mai esaminata; basta difatti la più grossolana dissezione per metterla in evidenza. L'esame microscopico ci indicherà se in rapporto colla cartilagine si trovino ghiandole o fibre muscolari siccome ho dimostrato esistere nella plica semilunaris del suo prossimo parente l'Orang.

L'encefalo fu estratto dalla sua cavità nelle migliori condizioni di conservazione. Presentava un manifesto becco etmoidale. Gli emisferi cerebrali coprivano interamente il cervelletto. La circolazione della superficie cerebrale era normale. Pesato subito dopo la sua estrazione dal cranio, si otteneva la cifra di 310 gr. Per il suo peso il cervello del nostro Chimpanse occuperebbe il posto medio fra tutti i cervelli descritti.

Il massimo peso dell'encefalo del Chimpanse sarebbe stato trovato dal Marshall in gr. 397 »
dallo Spitzka » 389, 86

Il minimo si avrebbe avuto:

nel cervello di Parker gr. 269 »
ed in quello di Chapman » 285 »

Però è d'uopo avvertire che non tutti i cervelli studiati furono pesati allo stato fresco, una gran parte era da tempo più o meno lungo conservata in alcool, ed il loro peso fu dedotto aggiungendo dal 25 al 30 % del peso totale, che rappresenterebbe la perdita cagionata dall'indurimento in alcool.

Dopo il suo indurimento in cloruro di zinco ed in alcool furono divisi gli emisferi cerebrali l'uno dall'altro e dal ponte e cervelletto, onde poter studiare tutti i punti della sua conformazione esterna. Più avanti saranno indicate le principali misure che presentavano le diverse parti. Occorre solo dire che per il suo aspetto esterno, esso concordava perfettamente con le figure riferite dai diversi Autori.

Non in tutti però il cervelletto era completamente coperto dagli emisferi cerebrali; per cui troviamo già qui una prima differenza ottenuta confrontando i risultati fra loro. Questa differenza alcuni hanno cercato di spiegarla, riferendola all'età dell'animale esaminato. Nel nostro caso malgrado si trattasse di un Chimpanse molto giovane, tuttavia il cervello copriva intieramente il cervelletto: ciò dimostra che l'età non è la sola causa atta a produrre la differenza sopraccennata; forse dovrà essere considerata come variazione individuale.

*Descrizione delle Scissure e Circonvoluzioni
Scissure primarie.*

SCISSURA DI SILVIO. — La porzione basilare si allarga verso l'interno, vale a dire verso lo spazio perforato anteriore, per essere rimasta indietro l'estremità anteriore della circonvoluzione dell'Hippocampo.

Il ramo posteriore della porzione esterna non molto esteso si porta in alto ed all'indietro, più vicino alla linea orizzontale e si biforca alla sua estremità. Le circonvoluzioni limitrofe di questo solco sono semplici, regolari e non intaccate da solchi secondari.

Il ramo anteriore si dirige quasi orizzontalmente in avanti a sinistra; a destra invece colla sua estremità piega leggermente in alto (Fig. 1^a K).

Nel punto in cui i due rami si congiungono per continuarsi colla parte basilare, si trova un piccolo spazio triangolare, al fondo del quale si scorge una piega dell'insula. Con ciò però non si può dire che l'insula sia scoperta.

È quindi la Scissura di Silvio nel nostro esemplare ridotta al massimo grado di semplicità. In altri cervelli essa fu trovata un po' più complicata. Si è principalmente il ramo anteriore che dividendosi nella parte terminale ricorda la disposizione così caratteristica della specie nostra.

Qui conviene che io descriva un solco abbastanza esteso che si trova subito al davanti del ramo anteriore della Scissura di Silvio e che sembra comunicare colla parte basilare di questa. La disposizione con poche varianti è ben pronunciata in ambedue gli emisferi. È interessante di ben fissare l'attenzione su questo solco perchè esso fu da alcuni autori considerato come il ramo anteriore della scissura di Silvio (Fig. 1^a E).

Se si esamina la faccia orbitaria si vede dalla estremità esterna della porzione basilare partire un solco che si dirige in avanti ed all'esterno, si porta sulla superficie esterna del lobo frontale e quindi termina circondato da una circonvoluzione che vedremo più tardi essere la seconda frontale o media (F^2). A sinistra questa estremità si divide in due piccoli rami, a destra invece meno estesa, accenna a contrarre una anastomosi, per mezzo di un tratto molto superficiale, con uno dei solchi frontali.

L'estremità interna di questo solco sembra sorgere dalla porzione basilare della S. Silviana perchè essa è coperta dalla estremità anteriore del lobo sfenoidale. Ma sollevando leggermente la punta di questo lobo si scorge come i due solchi siano divisi per mezzo di una piega molto sottile che può considerarsi come la terminazione della Circonvoluzione frontale inferiore. Quindi questo solco appartiene alla parte orbitaria del lobo frontale è il così detto Sulcus orbitalis externus. Bischoff in principal modo ha giustamente interpretato questo solco, assegnando ad esso il posto che gli compete.

Nei cervelli della specie nostra profondamente colpiti nella loro evoluzione si riscontra questo solco coi medesimi caratteri ora descritti; esso è quindi l'espressione del mancato sviluppo del ramo anteriore della Scis. Silviana e della parte laterale del lobo frontale.

SCISSURA PARIETO-OCCIPITALE. — Le due porzioni di questa scissura comunicano fra loro in corrispondenza del margine interemisferico. Però la porzione interna si presenta un po' complessa nella sua costituzione. Se noi seguiamo dal margine interemisferico la scissura che si continua con la perpendicolare esterna, noi vediamo che essa dopo il decorso di $1\frac{1}{2}$ centim. viene interrotta da una piega, la quale partendo dalla parte superiore ed anteriore del Cuneus si spinge in basso ed in avanti, e dopo aver formato un angolo acuto in basso, cambia direzione, risale in alto ed in avanti per terminare nella parte superiore o posteriore del lobulo quadrilatero. La disposizione è perfettamente simmetrica nei due emisferi. Questa piega è ben limitata in tutto il suo margine inferiore da un solco profondo, il quale nel suo complesso assume la figura di V; il ramo posteriore di questo, a sinistra, si spinge colla sua estremità superiore fino alla faccia esterna del lobo occipitale, facendosi molto superficiale, e va a contrarre rapporto colla scissura perpendicolare esterna (Fig. 2^a, 1^a).

Dall'angolo del V parte un breve ma profondo solco che sarebbe la continuazione della perpendicolare interna, meglio manifesto e più regolare a destra, il quale dopo il decorso di 8 mm. resta interrotto da una nuova piega superficiale in tutta la sua estensione, che dall'apice del Cuneo si porta all'angolo posteriore e inferiore del lobulo quadrilatero. Al dissotto di questa seconda piega si trova la scissura calcarina della quale diremo più tardi (Fig. 2^a, 2^a).

Adunque noi troviamo qui ben sviluppate e superficiali le due pieghe di passaggio interne nel modo stesso come esistono negli emisferi di scimie più inferiori (Cinocefali). Questa disposizione è interessante per il nostro cervello essendochè lo distingue da tutti i cervelli di Chimpanse fino ad ora descritti, in alcuni dei quali non solo la piega di passaggio superiore interna è profonda, ma anche la inferiore, e perciò la perpendicolare interna contrae anastomosi con la scissura calcarina, siccome si osserva costantemente nella specie nostra (cervello A di Turner). Questa regione si presenterebbe molto diversamente nel Chimpanse, e le variazioni raggiungerebbero i limiti più estremi, per cui mentre da una parte ricorda il cervello umano, dall'altra invece si mette a livello delle scimie più basse. È notevole la perfetta simmetria della disposizione, ed il grande sviluppo che assume la piega di passaggio interna superiore (1^a). Per questo suo sviluppo la piega interna ed inferiore (2^a) è spinta alla faccia inferiore del lobo temporale, e quasi l'intero decorso della Scis. calcarina si trova corrispondere a questa superficie, per modo da rimanere in dubbio se essa non debba essere compresa e descritta fra i solchi della superficie temporo-occipitale. In complesso però la piega che forma il Cuneus acquista maggiore estensione.

Il Bischoff nella descrizione del suo cervello di Chimpanse insiste sull'idea che la Circonvoluzione di passaggio interna superiore sia omologa della prima piega di passaggio esterna di Gratiolet, ed in altre parole che esse siano una sola circonvoluzione. Ciò però non può essere accettato in modo assoluto. Che queste due circonvoluzioni di passaggio per la loro vicinanza si influenzino vicendevolmente quando l'una o l'altra assumono grande sviluppo e divengono così superficiali, è cosa che non può essere messa in dubbio e si comprende anche facilmente; ma intanto queste due pieghe esistono indipendentemente l'una dall'altra; e ciò è tanto vero che nei due emisferi del nostro cervello sollevando l'Opercolo si scorge alla parte profonda una piccola piega tortuosa che ci rappresenta la prima piega di passaggio esterna. Ciò del resto può essere anche dimostrato nei vari cervelli umani nei quali le pieghe di passaggio interne si fanno contemporaneamente superficiali, si vede decorrere nella profondità della scissura perpendicolare esterna la prima piega di passaggio esterna.

La porzione esterna della scissura occipito-parietale o perpendicolare esterna è molto estesa, la sua estremità esterna giungendo fino al limite più esterno dell'emisfero. Il decorso è leggermente sinuoso, vale a dire che nella sua metà interna descrive una curva colla concavità rivolta in avanti, nel suo tratto esterno una curva colla concavità all'indietro. Disposizione questa la quale ricorda quella descritta da Bischoff e da Müller nei loro cervelli di Chimpanse. La lunghezza assoluta della scissura presa con filo

era di 56 mm. a destra

55 mm. a sinistra.

L'estremità interna della scissura è resa un po' irregolare dalla esistenza di una piega che sembra sorgere dalla profondità, diretta trasversalmente, più pronunciata a destra che non a sinistra (Fig. 3^a A), la quale sembra dividerla in due rami, l'uno anteriore la continuazione vera della scissura e l'altra posteriore che si porta fino alla faccia interna del lobo occipitale e che potrebbe considerarsi come un rudimento della scissura trasversa. Alla parte posteriore la scissura è perfettamente chiusa, non ha rapporti con altri solchi. Anteriormente e da ambo i lati essa si continua con la scissura interparietale che percorre tutta la lunghezza del lobo parietale. Così disposta la scissura perpendicolare esterna, il lobo occipitale è ben distinto dal parietale non solo, ma esso assume in modo evidente la forma di opercolo. Ciò è conforme a quanto venne descritto in altri cervelli.

Il nostro cervello per rispetto al modo con cui si presenta la porzione esterna della scissura parieto-occipitale, occuperebbe una posizione intermedia tra quelli osservati da Bischoff, Gratiolet ed altri nei quali mancava ogni traccia superficiale della prima piega di passaggio e gli altri descritti da Turner, Müller, dove questa piega era superficialmente posta.

Gratiolet scrisse a pag. 51 del suo lavoro sulle pieghe cerebrali che *le cerveau du Chimpanzè est un cerveau de macaque perfectionné*. Ciò è principalmente per il modo di presentarsi della scissura occipito-parietale.

Scissura di Rolando. Essa è ben evidente, molto estesa e con decorso sinuoso e non tanto obliqua in alto ed all'indietro. Chiusa completamente alle sue due estremità; all'unione del suo terzo inferiore con i due terzi superiori essa in avanti co-

munica con un solco del lobo frontale; ed alla sua estremità superiore, all'interno di una sporgenza angolare formata dalla circonvoluzione parietale ascendente, si trova un tratto depresso di detta circonvoluzione, il quale permette alla scissura di Rolando di congiungersi in modo superficiale con un solco che si trova situato nello spessore della circonf. parietale superiore.

L'estremità superiore non corrisponde alla faccia interna degli emisferi, essa si trova però subito al davanti della scissura calloso-marginale, che appare manifesta alla superficie esterna, come si riscontra nel cervello umano. È anche qui notevole la perfetta simmetria del decorso e dei rapporti più minuti che assume la Scissura di Rolando nei due lati.

La lunghezza assoluta della scissura di Rolando presa con un filo

era a sinistra 68 mm.

a destra 65 »

La distanza fra le due estremità misurata col compasso di spessore era di 47 mm. in ambi i lati.

La distanza fra l'estremità superiore della Scis. di Rolando ed il polo frontale misurato con un filo

era a destra 67 mm.

a sinistra 68 »

La distanza fra l'estremità superiore della Scis. di Rolando ed il polo occipitale 50 mm. in ambo i lati.

Lobo frontale. Nella interpretazione delle parti che costituiscono il lobo frontale non vi ha accordo completo fra i diversi Autori. Tutti però ammettono nel Chimpanse l'esistenza di tre circonvoluzioni frontali longitudinali e di una ascendente, come si trovano nella specie nostra. Ciò che è soggetto a discussione si è il limite e l'estensione della Circonvoluzione frontale inferiore. Questa circonvoluzione è quella che ci esprime un maggiore perfezionamento della superficie del lobo frontale; manca nelle scimie inferiori e raggiunge il massimo sviluppo nell'uomo. Ma ciò che caratterizza questa circonvoluzione dal momento in cui essa compare fino alla sua completa evoluzione, si è il rapporto intimo che essa mantiene con il ramo anteriore della Scissura di Silvio, e la stretta dipendenza nel loro sviluppo. Ora quegli anatomici che interpretavano come ramo anteriore della S. di Silvio, quel Solco orbitario

esterno già descritto (Fig. 1^a E) (che talora raggiungendo proporzioni considerevoli sia in estensione che in profondità, come ad es. nell'emisfero destro del Chimpanse descritto da Schröder v. d. Kolk e Vrolik, dimostra meglio la sua indipendenza dalla scissura silviana), descrivono una Circonvoluzione frontale inferiore molto grande e proporzionatamente superiore a quanto si osserva nell'uomo. « Le pli frontal inférieur, scrive Gratiolet a pag. 50 del cervello del suo Chimpanse (fig. 2, tav. VI) ou surcilier est très-grand, largement dessiné, en telle sorte que le lobule frontal est bien développé dans toutes ses parties ». Ma avendo già dimostrato come questo solco non debba considerarsi come dipendenza della Scissura di Silvio, la circonvoluzione che lo circonda deve essere riferita alla media anzichè alla Circ. frontale inferiore.

Questo punto della superficie cerebrale è uno dei più interessanti per le modificazioni che presenta nella serie animale e nella specie nostra, in special modo quando si esamina su cervelli altamente degradati, siccome spero di poter presto dimostrare nello studio dei miei cervelli Microcefalici.

Venendo ora al nostro Chimpanse noi troviamo che la Circonv. frontale ascendente è bene sviluppata, solo è interrotta in ambo i lati al terzo inferiore da un solco, più evidente a destra che non a sinistra, il quale lascia comunicare la Scissura di Rolando con i solchi frontali.

Come nei cervelli di Bischoff e di Müller la Circ. frontale superiore è molto pronunciata alla sua origine posteriore, si restringe grandemente in avanti mentre passa alla superficie orbitale del lobo. Essa nasce con due radici dalla C. frontale ascendente; la radice interna si distacca dalla estremità superiore di questa circonvoluzione, la esterna dalla sua parte inferiore. La prima è rettilinea, l'altra è diretta in modo tortuoso in avanti ed in alto per andare a congiungersi con la interna. Fra le due pieghe si trova un solco, che per la sua disposizione e decorso rappresenterebbe una Scissura prerolandica superiore. È questo solco che è in comunicazione con la Scissura di Rolando nel punto già accennato (Fig 3^a).

Questo solco nell'emisfero sinistro è limitato dalla congiunzione delle due radici della circ. frontale superiore, che avviene presto; a destra invece la congiunzione non avvenendo che alla parte anteriore del lobo frontale, il solco prerolandico superiore

si prolunga in avanti per l'estensione di 5 centim., per cui la circ. frontale superiore appare realmente doppia. A sinistra la duplicità è anche ricordata per l'esistenza di un solco secondario longitudinalmente diretto, rappresentando la parte anteriore del solco di destra. La circ. frontale superiore si restringe fortemente in avanti, concorrendo questa disposizione a dare l'aspetto acuto ai lobi frontali, e poi si continua con il becco etmoidale assai pronunciato.

All'esterno della descritta circonvoluzione si trova il Solco frontale superiore esteso per tutta la lunghezza del lobo, con disposizione fortemente arcuata in basso, più complicato a destra, colla sua estremità anteriore giunge fino alla faccia orbitaria. Alla sua origine posteriore si dispone un po' trasversalmente, ricordando un solco prerolandico inferiore. Ciò è meglio evidente nell'emisfero destro che fu disegnato nella figura 1^a.

La Circonvoluzione frontale media costituisce il margine esterno del lobo. È formata da una semplice piega che all'indietro si origina dalla estremità inferiore della circ. frontale ascendente, insieme alla circ. frontale inferiore. Di qui si porta in alto ed in avanti gira attorno alla estremità superiore del solco orbitario esterno, chiudendolo completamente a sinistra, lasciando invece a destra una superficialissima comunicazione di questo solco con quello descritto precedentemente; e con questo decorso riesce alla parte anteriore ed esterna della superficie orbitaria, dove termina continuandosi con le circonvoluzioni omonime.

La Circonvoluzione frontale inferiore nel nostro cervello è grandemente ridotta, più di quanto si trova descritto in altri cervelli di Chimpanzé. Originatasi dalla radice della circ. media, essa gira attorno al rudimentario ramo anteriore della Scissura silviana, poi si continua con una gracile ma ben individualizzata piega, la quale forma il limite più posteriore ed esterno della porzione orbitaria del lobo frontale, colla superficie della quale si confonde in corrispondenza della parte basilare della Scis. di Silvio. Questo ultimo tratto della circonvoluzione o se vogliamo la sua porzione orbitaria è ben distinto perchè all'indietro corrisponde alla S. di Silvio, ed in avanti è limitato dal solco orbitario esterno più volte nominato. La porzione orbitaria della circ. frontale inferiore è la prima a comparire nello sviluppo e negli animali, essa può esistere malgrado manchi il ramo anteriore della S. silviana.

Sulla Porzione orbitaria del lobo frontale abbiamo poco da aggiungere. Oltre l'esistenza del becco etmoidale o della disposizione del solco orbitario esterno già descritto, noi troviamo il vero Solco orbitario il quale ha forma di tre raggi a destra e ben evidente; a sinistra è meno manifesto e più semplicemente disposto. In ambo i lati si trova una comunicazione profonda tra questo solco e l'orbitario esterno. Si notano ancora piccole e superficiali depressioni sulla circonvoluzione orbitaria.

Lobo parietale. Questo lobo è ben distinto in tutte le sue parti. Esiste una Scissura interparietale, la quale si origina in avanti ed in basso subito dietro l'estremità inferiore della circonvoluzione parietale ascendente, si porta in alto parallela alla Scissura di Rolando, poi piega più fortemente all'indietro ed in alto per finire nella scissura perpendicolare esterna. Troviamo quindi ben individualizzate le tre circonvoluzioni parietali. La Circ. parietale ascendente (P) tortuosa, in alto si continua con la Circ. parietale superiore. Questa presenta sulla sua superficie un solco secondario abbastanza profondo diretto all'indietro ed egualmente conformato nei due emisferi, il quale in avanti contrae rapporti con la Scissura di Rolando, nel modo che abbiamo già indicato parlando di questa scissura. Con poche variazioni questo solco lo troviamo presente in quasi tutti i cervelli descritti di Chimpanse.

Per l'obliquità che presenta il decorso della scissura interparietale, la Circ. parietale superiore (P.^{tr}) non ha la figura quadrilatera, come si osserva in principal modo nel cervello di Bischoff, ma si va restringendo all'indietro siccome occorre di osservare costantemente nell'uomo. Quindi la C. parietale superiore si origina dalla C. parietale ascendente per mezzo di due radici, l'una interna che corrisponde alla scissura interemisferica e gira attorno all'estremità della scissura calloso-marginale, che nel nostro cervello appare molto estesa alla superficie esterna degli emisferi. Dalla scissura interparietale nel mentre sta per cambiare direzione e portarsi all'indietro, si distacca un ramo breve della lunghezza di 1 cm. il quale si dirige in alto ed un po' in avanti, essendo arrestato dalla radice esterna della C. parietale superiore. Questo breve solco può esser considerato come rappresentante della parte superiore della Scissura postrolandica. Le due radici della C. parietale superiore si congiungono fra loro,

per continuarsi colla prima piega di passaggio esterna nascosta in gran parte nella profondità della scissura perpendicolare esterna.

La Circonvoluzione parietale inferiore è tipicamente costituita; la porzione anteriore gira attorno all'estremità biforcata del ramo posteriore della scissura di Silvio, è cospicua, arcuata e semplicemente disposta; la porzione posteriore situata più in alto, più sottile abbraccia tutta l'estremità posteriore della scissura parallela. Non è disposta ad arco, ma si presenta piuttosto sotto forme di spigolo acuto (*gyrus angularis*) che si insinua fra la S. perpendicolare esterna da una parte e la S. interparietale dall'altra. Posteriormente essa limita il decorso della estesa Scis. perpendicolare esterna, per venire a congiungersi con la Circ. temporale media.

In altri cervelli di Chimpanzé le cose si presentavano un po' più complicate, e queste complicazioni provenivano anche qui come nel cervello umano da anastomosi fra le due circonvoluzioni parietali superiore ed inferiore, le quali perciò interrompevano il decorso della scissura interparietale.

Anche nel Chimpanzé questa regione della superficie cerebrale va soggetta a quelle grandi variazioni che sono così caratteristiche del cervello umano.

Lobo occipitale. — Per la grande estensione della scissura perpendicolare esterna, la faccia esterna del lobo occipitale è limitata in tutta l'estensione dal lobo parietale e temporale. Solo sul limite più esterno una piega arcuata circonda l'estremità di detta scissura e si continua in avanti colla Circ. temporale media.

Sulla detta superficie, piuttosto estesa non si trovano particolarità le quali si possono riportare a ciò che si osserva normalmente nell'uomo. Quasi dal centro di essa partono due solchi, l'uno diretto all'interno e l'altro all'esterno. Questi due solchi terminano completamente nella superficie esterna del lobo. Quando l'obliquità in avanti dei due solchi esterno ed interno è poco evidente, in allora essi formano un tutto continuo che decorre parallelamente alla Scis. perpendicolare esterna, divisi da questa da una robusta piega che costituisce essenzialmente l'opercolo occipitale. Il terzo solco rivolto all'indietro ed all'interno va a finire quasi all'apice del lobo occipitale (Fig. 1^a e 3^a O).

È notevole anche qui la perfetta simmetria della disposizione sui due emisferi, come pure il trovarsi ripetuta su la massima

parte dei cervelli di Chimpanse stati descritti (cervello di Bischoff in ambo i lati, di Turner sul lato sinistro, di Müller, ecc.). Sulla parte interna del lobo si può scorgere la terminazione della S. Calcarina (Fig. 2 Cal.).

Lobo temporale. — La Circonvoluzione temporale superiore limitrofa del ramo posteriore della Scissura di Silvio è mediocrementemente sviluppata, liscia, regolare, in avanti concorre a formare l'apice sfenoidale; all'indietro si continua con la porzione anteriore della Circonvoluzione parietale inferiore (Fig. 1^a T¹).

Al dissotto di essa si trova la Scissura temporale superiore o parallela: essa forma uno dei solchi più estesi della superficie del nostro cervello. Comincia all'apice del lobo sfenoidale e decorre all'indietro parallelamente al ramo posteriore della Silviana; alla estremità posteriore di questa cambia direzione per portarsi più direttamente in alto, ed in questo punto si distacca da esso un breve ramo diretto in basso, che non raggiunge un centimetro di lunghezza essendo tosto arrestato da una piega della circonvoluzione sottostante. Alla sua estremità parietale la scissura parallela si divide in due rami, dei quali il posteriore segue la sua direzione primitiva e deve per ciò essere considerato come la vera continuazione di essa; l'anteriore invece si porta orizzontalmente in avanti fino alla origine della piega curva dalla parte superiore del lobulo sopramarginale. La piega curva quindi si presenta distinta ed abbastanza estesa disponendosi attorno ai due detti rami. È inutile che anche qui ripeta che la disposizione è perfettamente simmetrica nei due emisferi.

Il cervello del Chimpanse *A* descritto da Turner presentava una disposizione che merita di essere notata. La circonvoluzione temporale superiore alla sua parte posteriore si faceva più sottile e quindi si nascondeva nella profondità della scissura di Silvio, lasciando così comunicare il ramo posteriore della Scissura Silviana con la parallela. Si aveva vale a dire la stessa disposizione che si riscontra in alcune scimie inferiori (vedi fig. 24 a pag. 82-83, della mia *Guida allo studio delle Circonvoluzioni*) e che talora compare anche come varietà nel cervello umano.

In basso la scissura parallela è limitata dalla Circonvoluzione temporale media. Essa è ben sviluppata ma tortuosa molto nel suo decorso. Si origina anch'essa dall'apice del lobo temporale. A sinistra questa origine è molto voluminosa e per-

corsa per l'estensione di $1 \frac{1}{2}$ cm. da un solco terziario. Nella parte posteriore questa circonvoluzione, senza subire alcuna interruzione, descrive due pronunciate curve, l'una anteriore colla concavità rivolta in basso attorno ad un ramo della scissura sottostante, l'altra posteriore e colla concavità rivolta in alto attorno al ramo già notato della scissura parallela soprastante. Queste due curve così avvicinate danno l'aspetto di un S molto abbreviato. (Fig. 1^a T²).

Descritta la 2^a curva la Circ. temporale media si continua all'indietro e si divide tosto in due pieghe, delle quali una ascendente e questa va a continuarsi con la porzione posteriore della Circ. parietale inferiore o piega curva, l'altra diretta all'indietro, ed è quella che chiude l'estremità della Scis. perpendicolare esterna e si continua con il lobo occipitale o se vogliamo con la circonvoluzione occipitale inferiore.

La Scissura temporale inferiore forma il limite inferiore della faccia esterna del lobo temporale, malgrado l'irregolarità del suo decorso può essere seguita fino al lobo occipitale. La sua parte anteriore è visibile ancora quando si esaminano gli emisferi di profilo; il tratto suo posteriore od occipitale decorre sulla faccia inferiore di essi. Originatasi dall'apice del lobo sferoidale, seguendo le sinuosità della circonvoluzione soprastante si porta all'indietro, somministra in alto quel ramo attorno al quale abbiamo veduto descrivere la prima curva la sopradetta circonvoluzione, poi come spinta in basso dal grande estendersi della scissura perpendicolare esterna, si dirige all'indietro sulla faccia inferiore e può essere seguita fino in molta vicinanza dell'apice del lobo occipitale, dando un breve ramo in alto ed un altro all'interno, per mezzo del quale a sinistra essa contrae anastomosi con la scissura occipito-temporale interna.

Come si scorge adunque questa Scis. costituisce la vera linea limitrofa esterna della faccia inferiore dei lobi temporo-occipitali, ed essa nella sua parte anteriore può essere considerata come il risultato della fusione della scissura temporale inferiore e della occipito-temporale esterna, le quali scissure sono talora anche mal individualizzate in cervelli umani riccamente circonvoluzionati. Manca quindi la Circonvoluzione temporale inferiore. Ciò è perfettamente d'accordo con quanto fu osservato da Müller nel suo cervello, mentre in quello di Bischoff ed altri le cose sono un po' più complesse e ricordano meglio una disposizione umana.

Faccia inferiore dei lobi temporali ed occipitali. — Questa faccia si presenta convessa nella porzione temporale, concava nella parte occipitale. In essa si distinguono le due circonvoluzioni tipiche divise dalla scissura Occipito-temporale interna, la quale si presenta meglio sviluppata e disposta normalmente a destra. A sinistra invece il detto solco è interrotto nella sua parte media, e da questo punto con un suo ramo devia all'esterno e un po' all'indietro per andare a congiungersi con la scissura descritta sotto il nome di temporale inferiore. Per questo fatto ne viene che la *Circ. occipito-temporale* esterna o lobulo fusiforme è meglio costituita a destra, grossa e sinuosa va dall'apice del lobo occipitale allo sfenoidale. A sinistra invece è divisa in due parti corrispondenti ai due lobi.

La circonvoluzione occipito-temporale interna si distingue da quanto fu fino ad ora osservato. Per mezzo di un solco obliquo il quale mette in rapporto la parte anteriore della scissura calcarina con la scissura precedentemente descritta, questa circonvoluzione è divisa nelle sue due parti costitutive vale a dire nella *Circonvoluzione dell'Hippocampo* e nella *Circ. linguiforme*.

La prima va ingrossando alla sua estremità anteriore per continuarsi poi in un *Uncus* molto ben pronunciato. L'altra (*lobulus linguiformis*) è formata da una semplice circonvoluzione che mantiene il medesimo volume fino all'apice occipitale dove si continua con la *Circ. esterna*.

La divisione della *Circ. Occipito-temporale interna* in due parti è una particolarità molto rara ad osservarsi nel cervello umano e rarissima nei cervelli di Antropoidi, solo il cervello del Chimpanse descritto da Müller avrebbe presentato una disposizione identica a quella ora riferita. Siccome però l'Autore disegna la faccia inferiore degli emisferi nel loro rapporto con il cervello, nelle figure non si può scorgere il modo con cui si presentava questa varietà.

Venendo verso la parte anteriore noi troviamo che l'apice del lobo sfenoidale è ben distinto dalla estremità anteriore ingrossata dalla circonvoluzione dell'Hippocampo, per mezzo di un solco che colla sua estremità anteriore si nasconde nella profondità della porzione basilare della Scissura di Silvio, ma che può essere seguito, volgendo esso un po' all'esterno, fino al suo termine; l'altra estremità diretta all'indietro e appena divisa dalla estremità an-

teriore della scissura occipito-temporale interna da una gracile piega, la quale a sinistra avrebbe tendenza a farsi profonda, questo solco così ben distinto per profondità ed estensione dell'apice del lobo sfenoidale deve essere considerato come un residuo dell'arco inferiore della Scissura limbica di Broca e compare come eccezione nei cervelli umani, osservandosi però più frequentemente in quelli di razze colorate (Fig. 2^a *Li*).

Non trovo fatto cenno di questo solco, malgrado dai disegni di cervelli di Chimpanse che tengo sott'occhio esso appaia distinto e molto esteso. Così nel cervello di Bischoff (fig. II) avrebbe a sinistra comunicazione con la Scis. occipito-temporale interna. Nei cervelli di Schroeder van der Kolk e Wrolik, di Gratiolet, di Rohon, di Müller questo solco si presenta nel medesimo modo come nel nostro cervello.

Faccia interna degli emisferi. — La Circonvoluzione del corpo calloso ha disposizioni normali, essa è massiccia e percorsa solo da solchi vascolari. Posteriormente si spinge fin sotto lo splenio del corpo calloso, terminando nel punto dove viene ad inserirsi la piega di passaggio interna inferiore. Al disotto di questo attacco si trova un solco piuttosto ampio il quale mette in rapporto la scissura calcarina con quella dell'Hippocampo. Per questo fatto la circonvoluzione del corpo calloso è bene distinta dalla circonvoluzione dell'Hippocampo (Fig. 2^a).

La Scissura fronto-parietale interna o calloso-marginale non subisce alcuna interruzione nel suo lungo decorso; colla sua estremità posteriore piega direttamente in alto e compare sulla superficie esterna degli emisferi per l'estensione di 1 centim. subito all'indietro della estremità superiore della Scissura di Rolando. Essa da alcuni brevi e superficiali ramoscelli nello spessore della circonvoluzione frontale interna e nessuno al lobulo quadrilatero (Fig. 3^a *M*).

La Circonvoluzione frontale interna è semplice e regolare. — Posteriormente nel punto in cui essa corrisponde alla estremità della Scissura di Rolando, potrebbe essere distinto un lobulo pararolandico (*Pa*), principalmente nell'emisfero destro. Il lobulo quadrilatero è reso alquanto irregolare nel suo margine posteriore per il modo con cui si comporta la piega di passaggio interna superiore ed il solco che la limita inferiormente; si notano scarsi solchi nel suo spessore.

Il *Cuneus* (*Cu*) è ridotto ad una sottile e tortuosa piega, della quale già conosciamo le connessioni. La *Scissura calcarina* è molto estesa e profonda. Essa si origina dall'apice del lobo occipitale per mezzo di un tratto verticalmente disposto che ricorda la biforcazione, che si osserva di frequente anche nel Chimpansè; poi con decorso un po' arcuato si porta in avanti ed all'esterno, essendo per la sua maggiore estensione situata alla faccia inferiore degli emisferi, per andare infine a mettersi in comunicazione con la scissura dell'*Hippocampo*. Non merita quindi il nome di scissura occipitale orizzontale. Lo spostamento all'esterno è evidentemente dovuto, siccome abbiamo già detto, alla esistenza superficiale delle pieghe di passaggio interne. Si è dalla sua estremità anteriore che parte un ramo che si dirige all'esterno per andare ad unirsi colla *Scis. occipito temporale interna*, dividendo la circonvoluzione dello stesso nome nelle sue due parti costitutive, siccome abbiamo già detto. Perciò l'estremità anteriore della *Scis. calcarina* sembra biforcata, e fra le due divisioni sorge la *Circonvoluzione dell'Hippocampo*. Questa in complesso non si presenta molto sviluppata e regolare; va però ingrossando nel portarsi in avanti. L'*Uncus* invece è ben evidente e proporzionato allo sviluppo del cervello.

Nella convessità che describe la *Circ. dell'Hippocampo* troviamo la *Fascia dentata*. Essa nel nostro cervello è profondamente situata, per cui non può ben scorgersi se non quando si è messo allo scoperto il corno sfenoidale dei ventricoli laterali. Essa però è ben distinta nelle sue tre porzioni.

La porzione anteriore o *Benderella* dell'*Uncus* si comporta come nel cervello umano, proporzionatamente più voluminosa, gira attorno all'apice dell'*Uncus*, nascondendolo completamente. Per il suo volume e per il suo colore è quindi molto distinta.

La *Fascia dentata* propriamente detta non merita questo nome, presentando il suo margine libero abbastanza regolare, senza profonde intaccature. La fascia dentata appare più voluminosa perchè ha meno intimi rapporti con la *Fimbria* che resta spinta un po' all'esterno e lascia così in gran parte allo scoperto la *Fascia dentata*.

Posteriormente si continua con la *Fasciola cinerea*, la quale invece è meno manifesta, non ha decorso ondulato come nel cervello umano ma si spinge direttamente in alto e tosto si nasconde al di sotto dell'angolo inferiore del lobulo quadrilatero, gira attorno

al margine posteriore del corpo calloso, e per la sua esiguità non può più essere ulteriormente seguita. Questa parte della superficie cerebrale è ancora caratteristica nel nostro cervello, mancando ogni traccia di Circonvoluzioni sotto-callose, le quali, per quanto rudimentarie, sono però ben manifeste nell'uomo (vedi il mio lavoro *Fascia dentata dell'Hippocampo* nel cervello umano 1885). Nessuno degli Autori che hanno descritto il cervello del Chimpanse parla di questa particolarità; non possiamo quindi dire se questa mancanza sia costante. Però Zuckerkand (*Uber das Reichcentrum* 1887 pag. 30) ha trovato pure nessuna traccia di queste circonvoluzioni in un cervello di Chimpanse da lui esaminato. Ciò sarebbe d'accordo con quanto si osserva nelle scimie inferiori.

La Fimbria poco pronunciata in avanti là dove si origina dall'apice dell'Uncus, si rende meglio evidente in alto ed all'indietro alla sua continuazione coi pilastri della vòlta.

Il Grande piede d'Hippocampo è pure ben distinto in tutta la sua estensione, non molto ingrossato in avanti, manca completamente di digitazioni. Esso riempie quasi completamente l'appendice sfenoidale dei ventricoli laterali.

Resta a dire poche parole dell'Insula. Stando alle descrizioni date dagli Autori, l'insula nel Chimpanse presenta grandi variazioni, le quali, anche qui come in altri punti della superficie cerebrale, raggiungono i limiti estremi. Essa infatti può manifestarsi quasi completamente liscia, essendo appena indicata qualche orma di circonvoluzione come fu osservato da Bischoff nel suo cervello, ed allora ricorda l'insula delle scimie inferiori Cercopiteci e Cinocefali: oppure può essere formata da 4 o 5 brevi circonvoluzioni siccome fu descritta da Turner nel suo cervello segnato con A, ed in questo caso si avvicina alla disposizione che si riscontra generalmente nella specie nostra. Fra questi due punti estremi esistono gli stadi intermedi che costituiscono la maggioranza, e ci esprimono perciò la condizione normale di sviluppo del lobo centrale.

Nel mio esemplare l'insula fu esaminata solo nell'emisfero sinistro e risultava formata da due brevi e poco elevate circonvoluzioni le quali costituiscono i due lati dell'area triangolare, divise fra loro non da un solco, ma da una vera depressione abbastanza pronunciata.

Esaminando poi la faccia della circonvoluzione temporale superiore che guarda la scissura silviana, si trovano accennati alla

parte posteriore di essa due piccoli rilievi diretti verso la profondità, i quali potrebbero essere considerati come i primi accenni delle Circonvoluzioni temporo-parietali che sono così distinte e costanti nella specie nostra. Quel piccolissimo tratto dell'insula che rimaneva visibile al punto di congiunzione del ramo posteriore coll'anteriore della scissura di Silvio, corrispondeva all'apice insulare, che in alto dava origine al giro insulare anteriore, ed in basso ed in avanti si congiungeva con l'estremità della porzione orbitaria della circonvoluzione frontale inferiore.

Corpo calloso. -- Relativamente allo sviluppo degli emisferi cerebrali il corpo calloso si presenta più breve e meno robusto. Le principali misure prese dopo indurimento danno le seguenti cifre: Lunghezza del corpo calloso dal ginocchio allo splenium 38 mill.

La distanza fra lo splenium e l'apice del lobo occipitale è di 34 mill.

Quella tra il ginocchio e l'estremità frontale è di 19 mill.

La profondità della Scissura interemisferica presa in corrispondenza dell'estremità della Scissura calloso-marginale è di 20 millimetri.

Queste misure dimostrano come il corpo calloso abbia subito un minore sviluppo alla sua parte posteriore. Ciò è reso anche evidente dal fatto che il lobulo quadrilatero si è spinto all'indietro ed in basso al di sotto dello splenio. Per questo il massimo spessore del corpo calloso è in corrispondenza dello splenio dove misura 7 mill.; si restringe subito in avanti misurando solo 3 mill.; poi va leggermente aumentando fino al suo ginocchio, per finire nel becco. Il così detto ventricolo del corpo calloso è poco evidente. I nervi longitudinali di Lancisi per nulla distinguibili.

La massima lunghezza degli emisferi dall'apice frontale all'occipitale è di 9,1 cm.

L'altezza in corrispondenza del lobo temporale di 5,1 cm.

La massima larghezza 7,4 cm.

Sotto il corpo calloso sta il trigono, il quale piegando in basso ed in avanti circonda il foro di Monrò non molto ampio. Le lamine del setto lucido sono robuste. Le commessure ben distinte. I ventricoli laterali non sono molto ampi, ma ben sviluppati in tutte le loro parti.

In quanto ai nervi cerebrali non ho che a confermare quanto fu osservato da altri Autori. Si presentano con proporzioni un po' maggiori rispetto a quanto si osserva nell'uomo i nervi olfattorio, oculo-motore comune, ed oculo-motore esterno. Il bulbo olfattorio si presenta un po' più voluminoso e più allungato che non nell'uomo. Il tratto olfattorio è invece più breve.

Il nervo ottico è appiattito e la sua sezione ovale. Posso confermare pienamente quanto fu osservato da Müller nel suo Chimpanse, che cioè alla superficie ventrale di esso si trova un rilievo il quale proviene dal lato esterno del tratto ottico, decorre obliquamente in avanti verso il lato interno del nervo ottico dello stesso lato. Rappresenta questo rilievo un cordone o fascio di fibre, che situato al lato esterno del chiasma congiunge il tratto ottico col nervo ottico dello stesso lato senza subire alcun incrociamiento nel chiasma. Che questa disposizione corrisponda al fascio riscontrato da Gudden nell'uomo, come sostiene Müller, è ancora cosa da dimostrarsi.

Il 3° paio è realmente notevole per il suo volume. Müller ha osservato che questo nervo oltre alla sua radice principale interna grossa, aveva una seconda radice esterna piccola, che usciva tra le fibre dei peduncoli cerebrali. La così detta *radice anormale laterale* che non raramente si riscontra anche nella nostra specie. Siccome questo fatto si verificava in ambo i lati del suo cervello, così il Müller crede che esso sia costante nel Chimpanse. Invece deve considerarsi come varietà, essendochè nel mio esemplare mancava. Però è d'uopo notare che il punto di emergenza delle fibre del 3° paio, atteso il suo volume, mi sembra più esteso in senso trasversale.

Sugli altri nervi abbiamo nulla a dire, essi si comportano come nella specie nostra, e si possono ben scorgere nella figura che rappresenta il cervello posteriore. Solo il 6° paio merita per la sua origine apparente una menzione speciale. Infatti invece di nascere in corrispondenza del margine inferiore del ponte, al lato esterno della base delle piramidi, sorge in mezzo alle fibre che formano il margine inferiore del ponte, per cui anche per la sua origine apparente come per la reale, esso appartiene interamente alla regione della protuberanza.

Mentre la superficie del cervello è stata minutamente ed estesamente studiata da tutti gli Autori che hanno trattato del cervello del Chimpanse, le altre parti dell'encefalo furono un

po' troppo dimenticate. Solo il Müller e in specie lo Spitzka hanno parlato di esse, mettendo in rapporto i loro trovati con quanto si osserva nell'uomo.

Nel nostro esemplare i Peduncoli cerebrali erano ben distinti, avevano però minore larghezza e si presentavano più convessi che non nella specie nostra. La sezione dei peduncoli non dimostrò all'esame macroscopico l'esistenza del locus niger di Soemmering.

Il Ponte di Varolio era in rapporto di sviluppo con gli emisferi cerebellari; distintissimo era il solco basilare. La sua lunghezza era di 15 mm., la distanza fra i due punti d'emergenza del 5° paio 2 centim.

Le Piramidi del bulbo avevano 4 mm. di larghezza in corrispondenza della base. L'incrociamiento loro era superficiale ed esteso. Le olive molto sporgenti, regolari, nella loro superficie, misuravano in lunghezza 9 mm., la loro estremità superiore giungeva in molta vicinanza del margine inferiore del ponte; dalla metà inferiore del solco tra le olive e le piramidi, uscivano le radici del XII. Non si scorgevano fibre arciformi.

Il cervelletto ben distinto nei suoi lobi e nelle sue lamelle, Molto pronunciato e sporgente si presenta il verme superiore, poco manifesto invece l'inferiore.

Fatta una incisione longitudinale sulla linea mediana del lobo medio del cervelletto, si mise allo scoperto il pavimento del 4° ventricolo, il quale non presenta nessuna di quelle particolarità così caratteristiche e così importanti a conoscersi in specie per i loro rapporti topografici del cervello umano. Nessuna traccia delle ale bianche e cinerea, nella porzione bulbare del ventricolo. Nessuna stria uditiva, nessuna colorazione che indichi l'esistenza di un locus coeruleus, nella porzione superiore del pavimento.

Però in corrispondenza dell'apice del calamus, là dove il canale centrale si apre nel 4° ventricolo, a destra ed a sinistra della linea mediana, simmetricamente disposti, si notano due leggeri rilievi per lato, disposti obliquamente, subito al disopra della clava del funiculus gracilis. Questi rilievi evidentissimi sembrano sorgere dal solco mediano e portarsi sul corpo restiforme, il quale si presenta ben sviluppato. Non possiamo dire che cosa essi ci rappresentino. Solo sezioni microscopiche potranno indicare il loro significato.

Non volendo portar guasti allo scheletro e ai muscoli dorsali, non fu aperto lo speco vertebrale per esaminare il midollo spinale. Questa parte del sistema nervoso centrale, per quanto a me risulta, fino ad ora non fu ancora molto studiata nè nella sua conformazione nè nei suoi rapporti.

Da tutti gli studi fatti sul cervello del Chimpanzé ne risulta come conclusione, che esso presenta grandi variazioni nella sua conformazione, le quali oscillano tra il cervello dell'uomo e quello meno perfezionato delle scimmie inferiori. In tutti i punti della superficie cerebrale riscontriamo siffatte variazioni. Cominciando dal modo con cui si comportano gli emisferi del cervello per rispetto al cervelletto, dal modo di presentarsi delle scissure silviana ed occipito-parietale, e venendo fino alla costituzione dell'insula e del lobo parietale, noi troviamo un insieme così diverso di caratteri, che non possiamo a meno di considerare questo cervello come rappresentante uno stadio di transizione. Se Gratiolet nel 1854 (*Loc. cit.*, p. 62) scriveva: « les plus cérébraux (du Chimpanzé) offrant, dans les différentes individus de cette espèce, une uniformité plus grande », e considerava questo fatto come un segno d'inferiorità per rispetto al cervello dell'Orang; oggidì dopo le osservazioni di Turner, Bischoff, Chapman, Müller ed altri, possiamo dire che le pieghe cerebrali offrono invece le maggiori varietà.

Tutte le variazioni che si osservano nel cervello del Chimpanzé corrispondono in modo preciso a quelle che si riscontrano nel cervello umano, se non che qui si presentano molto più di rado e ben sovente quando esse esistono non sono conciliabili con una normale funzione dell'organo (cervelli microcefalici).

Da questa grande variabilità ne risulta, che se ogni cervello di Chimpanzé concorda con gli altri nel piano generale di costituzione, è però sempre distinto per caratteri individuali. È questa una delle ragioni che mi ha indotto a comunicare all'Accademia la presente descrizione.

LETTERATURA.

SCHROEDER van der KOLK en W. VROLIK, *Ontleedkundige Na-sporingen over de Nersenen van den Chimpanse*. Verhandelingen der Eerste Klasse van het koninklijk — Nederlandsche Instituut. — Amsterdam, 1849 (con due tavole).

GRATIOLET, *Mémoire sur le Plis cérébraux de l'Homme et des Primates*, 1854 (con atlante).

MARSHALL, *On the brain of a Young Chimpanzee*. Natural History, Review, 1861, pag. 309.

TURNER, *Notes more especially on the Bridging convolutions in the brain of the Chimpanzee*. Proceedings of the Royal Society of Edinburg, novembre 1862 all'aprile 1866, pag. 578 (con due figure intercalate nel testo).

BISCHOFF, *Ueber das Gehirn eines Chimpanse*, Sitzungberichte der math. phys. Classe der K. Akademie der Wissenschaften zu München, 1871 (con due tavole).

CHAPMAN, *On the structure of the Chimpanzee*. — Proceedings of the Academy of natural sciences of Philadelphia, 1879, pag. 52 (con 4 tavole).

SPITZKA, *The Peduncular Traits of the Anthropoid Apes*, 1879.

PARKER, *On the brain of a Chimpanzee*. Med. Rev., 1880.

ROHON VICTOR, *Zur Anatomie der Hirnwindungen bei den Primaten*. München, 1884 (con 2 tavole).

JOHANNES MÜLLER, *Zur Anatomie des Chimpansegehirns*. Archiv. für Anthropologie, Band XVII, 1888 (con due tavole).

SPIEGAZIONE DELLE FIGURE.

Fig. 1. Emisfero destro visto di profilo.

S. Scissura del Silvio.

OP. Scissura occipito-parietale.

R. Scissura di Rolando.

E. Solco orbitale esterno.

K. Ramo anteriore della Scissura di Silvio.

FIG. 1. F^1 , F^2 , F^3 . Circonvoluzioni frontali superiore-media ed inferiore.

F . Circonvoluzione frontale ascendente

P Id. parietale ascendente.

P^1 Id. id. superiore.

P^2 Id. id. inferiore.

T^1 , T^2 Circonvoluzione temporale superiore e media.

O . Lobo occipitale.

FIG. 2. Faccia interna dell'emisfero destro.

C . Corpo calloso.

Cal . Scissura calcarina.

Ma . Scissura calloso-marginale alla sua estremità posteriore.

X . Comunicazione della scissura calcarina colla scissura occipito-temporale interna.

Li . Resto della scissura limbica.

Ca , Ma . Circonvoluzione del corpo-calloso.

H . Circonvoluzione dell'Hippocampo.

u . Uncus colla sua benderella che copre l'apice.

$F.in$. Circonvoluzione frontale interna.

Qu . Lobulo quadrilatero.

Cu . Cuneus.

FIG. 2. 1^a e 2^a. Pieghe di passaggio interne superiore ed inferiore.

Pa . Lobulo pararolandico.

FIG. 3 Emisferi cerebrali visti dalla faccia superiore.

M . Estremità posteriore della scissura calloso-marginale. Le altre lettere come nella fig. 1^a.

A . Piega che si intromette nella estremità interna della scissura occipito-parietale.

FIG. 4. Cerevelletto, Ponte di Varolio e midollo allungato con l'origine dei nervi.

VI . Origine del 6' paio che sorge in mezzo le fibre del margine posteriore del ponte.

Fig. 1

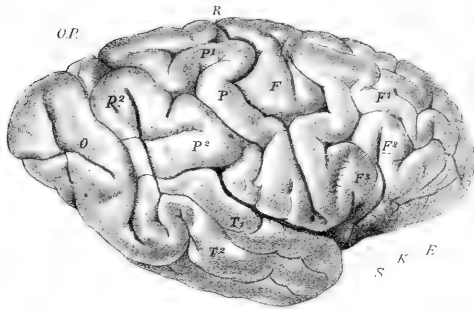


Fig. 3

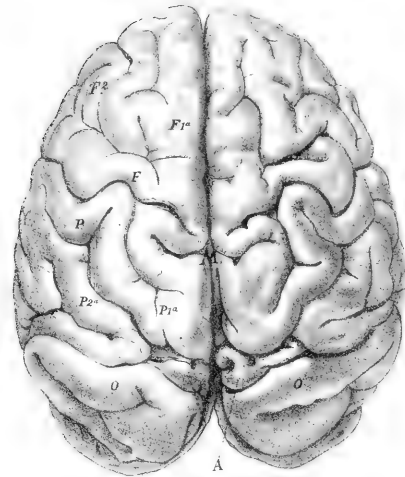


Fig. 2

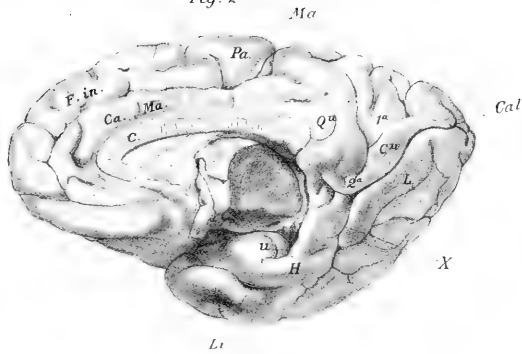
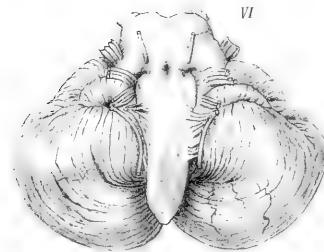


Fig. 4



L'inclinazione magnetica a Torino e nei dintorni;

Nota del P. F. Denza.

I.

Appena tornato dalla spedizione dell'eclisse totale di sole del 22 dicembre 1870, nella quale ebbi la ventura di essere compagno all'illustre P. Angelo Secchi, intrapresi a Moncalieri una prima serie di misure delle costanti magnetiche cogli strumenti lasciati ad imprestito dallo stesso P. Secchi per grande parte dell'anno 1871, e che poi ripresi per breve tempo nel 1872 e nel 1873.

Più tardi, cioè nell'agosto del 1875, incominciai una nuova serie di determinazioni cogli istrumenti acquistati in quell'anno per la campagna magnetica, che feci per più anni di seguito in tutte le contrade italiane. Codesta serie di misure io continuai tutte le volte che mi fu possibile fino al cominciare del 1884.

Per cause da me indipendenti, il calcolo del grosso lavoro andò molto a rilento. Essendo ora interamente compiuto e discusso quello che riguarda la inclinazione, credo mio debito comunicarne, in brevi cenni, all'Accademia i risultati che si riferiscono a queste nostre regioni, di cui sinora poco si conosceva a questo riguardo. Darò appresso contezza degli altri elementi, a misura che ne sarà ultimato il calcolo e la discussione.

L'istrumento adoperato per la misura dell'inclinazione dal 1871 al 1873 era un inclinometro di Barrow, costruito a Londra e di proprietà dell'Osservatorio del Collegio Romano; quello di cui mi servii di poi fu pure un inclinometro del medesimo sistema e perfezionato, costruito anch'esso a Londra da Dower e controllato all'Osservatorio di Kew. La descrizione di questo istrumento e dei metodi di osservazione sarà pubblicata nell'opera, di cui ho l'onore di presentare la prima parte all'Accademia.

Qui accenno solamente, che l'inclinazione fu sempre determinata almeno con due aghi, i cui risultati hanno dimostrato il più soddisfacente accordo, non avendo la loro differenza oltrepassato mai i 5 minuti d'arco, ed essendo rimasta nella maggior parte dei casi tra 0' e 2'.

Le prime osservazioni furono fatte in diversi luoghi dell'ampio bosco annesso al Real Castello di Moncalieri, il quale trovasi a NNE della città, in luogo del tutto appartato e lontano da qualsiasi abitazione e da altre cause disturbatrici.

Però fin dalle prime misure mi ebbi ad accorgere che i valori trovati pei diversi elementi magnetici si allontanavano non poco da quelli che avrebbero dovuto corrispondere a questa località; cercai quindi altri luoghi per esplorare se si avessero risultati migliori. Ripetei dapprima le misure nell'ampio parco attiguo al Castello medesimo, in posizione che apparentemente sembra delle più opportune; tuttavia anche qui i risultati non furono soddisfacenti.

Pensai quindi rifarle in piena pianura sulla sponda sinistra del Po, opposta a quella su cui si erge la collina di Moncalieri; ripetendo anche da questa parte le osservazioni in due luoghi diversi.

I valori ottenuti in queste due ultime stazioni si avvicinano di più al vero; ma siccome mi tornava troppo incomodo portarmi ogni volta in quei luoghi discosti, così dal 1875 in poi osservai sempre nel parco del Castello Reale, facendo stazione nell'accennata località, la cui posizione geografica si è:

Lat. N.	45° 0'.1.
Long. E. Greenwich	7° 40'.6.

Per brevità indicherò con:

Stazione	I. — Bosco del R. Castello.
»	II. — Parco annesso al Castello.
»	III. — Prati presso la sponda sinistra del Po.
»	IV. — Prati della Filanda Gariglio.

Riporto qui appresso i risultati delle osservazioni fatte in queste stazioni dal 1871 al 1873, soggiungendovi poi i medi delle misure fatte dal 1875 al 1884 nella stazione II.

Valori dell'inclinazione dal 1871 al 1873.

STAZIONE	D A T A		INCLINAZIONE
I	1871	26 febbraio	63° 21' .4
»	»	2 marzo	63 20 .2
»	»	12 marzo	63 3 .4
»	»	16 marzo	63 2 .4
»	»	30 giugno	63 0 .3
II	»	30 marzo	62 51 .4
»	1872	7 novembre	62 50 .7
III	1871	5 marzo	62 46 .8
»	»	4 aprile	62 46 .9
IV	»	3 luglio	62 44 .9
»	1873	28 aprile	62 38 .9

Medi dell'inclinazione dal 1875 al 1884.

1875	62° 53' .8
1876	62 52 .3
1877	62 49 .9
1878	62 50 .3
1879	62 45 .3
1880	62 43 .5
1881	62 43 .3
1882	62 41 .6
1883	62 43 .3
1884	62 45 .2

Da questo prospetto risulta chiaro, come le cause perturbatrici del magnetismo terrestre in questa nostra regione hanno un influsso assai variabile sui valori assoluti del medesimo. Invero, per ciò che riguarda l'inclinazione, il valore di questo elemento non solo è costantemente più elevato di quello che

richiede la posizione geografica della stazione, ma cangia eziandio a seconda dei luoghi di osservazione.

Raccogliendo insieme i valori ottenuti in ciascuno dei quattro diversi punti scelti per le misure dal 1871 al 1873, si hanno i seguenti risultati:

I.	63° 9'.5
II.	62 51 .0
III.	62 46 .9
IV.	62 41 .9

È da avvertire che nella stazione I, cioè nel bosco del R. Castello, osservai in due luoghi diversi a non più di 100 metri l'uno dall'altro, cioè nel viale posto sul culmine del bosco ed in un prato alquanto più basso del bosco medesimo. Nel primo luogo feci stazione il 26 febbraio ed il 2 marzo 1871, e nel secondo il 12 e 16 marzo ed il 30 giugno dell'anno medesimo.

I medi dei valori trovati in ciascuna località sono rispettivamente:

Ia.	63° 20'.8
Ib.	63 2 .0

Di modo che disponendo per ordine decrescente tutti i valori ottenuti, risulta lo specchio che segue:

Ia.	63° 20'.8
Ib.	63 2 .0
II.	62 51 .0
III.	62 46 .9
IV.	62 41 .9

Questi cinque punti di osservazione, per singolare coincidenza, restano distribuiti anche per ordine di altezza come segue:

Ia.	altitudine	311 metri
Ib.	»	303 »
II.	»	285 »
III.	»	218 »
IV.	»	217 »

Oltre a ciò, i primi tre punti trovansi alla destra del Po, in collina, il primo più distante, il terzo più vicino; gli ultimi due trovansi alla sinistra, per ordine di distanza altresì, ed in pianura.

Risulta quindi che nelle stazioni della collina, alla destra del Po, l'inclinazione magnetica è maggiore che in quelle della pianura che trovansi alla sinistra; e che l'aumento cresce coll'altezza del punto di osservazione e colla distanza del medesimo dal fiume. Dal che può inferirsi che, probabilmente, la causa perturbatrice dalla pianura si estenda e si aumenti sull'intero poggio su cui trovansi Moncalieri.

Tre altre misure furono fatte in questo frattempo alla stazione II; la prima nel 1875 dall'inglese Padre P. Perry nel suo ritorno dall'isola di Kerguelen, dove si era recato per le osservazioni sul passaggio di Venere; la seconda nel 1886 dal Dottor Ciro Chistoni, dell'Ufficio centrale di meteorologia; la terza l'anno scorso dal Prof. Angelo Battelli, dopo mia richiesta.

Ecco i risultati:

1875	21 giugno	62° 55' .7
1886	20-21 agosto	. . : .	62 41 .1
1888	25 novembre	62 39 .5

I quali valori offrono soddisfacente accordo coi miei, tenendo conto della variazione annuale.

II.

Affine di compiere, per quanto possibile, l'incominciato lavoro, e per meglio studiare il problema, intrapresi alcune serie di osservazioni a Torino e nei dintorni.

Nella prima serie, oltre la stazione di Torino, ne scelsi altre tre, cioè: la Veneria Reale (Regia Mandria), che trovasi a nord di questa città, presso a poco sullo stesso meridiano, dal lato opposto di Moncalieri che è al sud; Rivoli e Montaldo Torinese, disposte ambedue quasi sullo stesso parallelo di Torino, la prima ad occidente, la seconda ad oriente, e l'una e l'altra in collina, mentre la Veneria non rimane di troppo più elevata di Torino.

Feci anche osservazioni sul vicino Colle di Soperga, a circa 400 metri più alto di Torino, ed a poca differenza sia di latitudine come di longitudine; ed altre alla Sacra di San Michele, che si eleva di oltre 700 metri sul piano di Torino, e la cui latitudine non differisce guari da quella della stessa città, seb-

bene la longitudine se ne allontanò alquanto, cioè di circa 20 minuti di arco. Questa prima serie fu eseguita nel 1871 nel lasso di poco più di due mesi, cioè dal 13 aprile al 22 giugno.

La seconda serie di misure la feci nel 1877 e la terza nel 1880, scegliendo ciascuna volta, per quanto fu possibile, epoche poco diverse, e non tenendo più conto delle stazioni di Soperga e della Sacra di S. Michele.

Nella serie del 1877, non avendo potuto osservare alla Veneria per cause da me indipendenti, mi posi ad Altessano, sulla sponda della Stura, a quella assai vicina; e nell'ultima serie del 1880 omisi del tutto questa stazione.

A Rivoli le osservazioni furono fatte sempre nello stesso luogo, cioè nella spianata NW del Castello.

A Montaldo, invece, nelle ultime due serie si osservò in luogo poco discosto da quello del 1871, per evitare il sospettato influsso di un rialzo di terreno prossimo a quest'ultimo. La stazione era nella tenuta del Real Collegio Carlo Alberto di Moncalieri.

A Torino cambiai ogni volta stazione, ed anzi feci altre osservazioni pure in luogo diverso nel gennaio del 1872, per esplorare sempre meglio l'influenza delle diverse località.

Ecco la posizione dei suddetti punti di osservazione:

- I. Sulla collina di Santa Margherita ad Est della città;
- II. Prati annessi all'antica villa dei Conti Rignon a SW;
- III. Viale presso l'antica Piazza d'Armi, di rincontro alla chiesa della Crocetta;
- IV. Presso la punta nord dell'isola Armida sul Po, a SSW.

Soggiungo le altitudini approssimate dei luoghi di osservazione innanzi accennati:

Sacra di San Michele	920 metri
Soperga	640 »
Rivoli	415 »
Montaldo	336 »
Veneria	290 »
Altessano	250 »
Torino I	385 »
Torino II	244 »
Torino III	243 »
Torino IV	216 »

Ecco pertanto i risultati avuti in ciascuna stazione nel tempo anzidetto:

Valore dell'inclinazione a Torino e nei dintorni.

STAZIONE	DATA		INCLINAZIONE
Torino II.	1871	13 aprile	62° 10' .6
Rivoli	»	11 maggio	62 20 .4
Montaldo.....	»	14 maggio	62 17 .6
Sacra di S. Michele.	»	21 maggio	62 35 .6
Veneria Reale	»	1 giugno	62 13 .9
Soperga.....	»	22 giugno	61 58 .1
Montaldo.....	1872	21 luglio	62 8 .4
Torino III.....	1873	13 gennaio	61 45 .6
Montaldo.....	1877	26 aprile	62 2 .8
Rivoli.....	»	15 maggio	62 11 .7
Altessano.....	»	17 maggio	62 18 .4
Torino I.....	»	24 giugno	62 12 .8
Montaldo.....	1880	30 maggio	61 59 .4
Rivoli	»	13 giugno	62 5 .8
Torino IV.....	»	11 luglio	62 11 .0

Dal precedente prospetto si fa manifesto che:

1° Nei piani di Torino e sulle colline limitrofe la per-

turbazione è, in generale, minore che a Moncalieri; però i valori ottenuti, salvo quelli di Torino III, rimangono sempre maggiori del normale.

2° I risultati avuti nella stessa pianura di Torino variano a seconda dei luoghi di osservazione, comechè a non grande distanza l'uno dall'altro.

3° Nelle due stazioni di Torino II e III, poste alla sinistra del Po, l'anomalia è minore che in quella di Santa Margherita (I), posta alla destra ed in luogo più elevato, come avviene a Moncalieri. La perturbazione è maggiore, avuto riguardo all'epoca, nella stazione sita sullo stesso fiume (IV).

4° Le due stazioni della Veneria e di Altessano, poste anch'esse alla sinistra del Po, danno valori variabili, e nella prima si ha un risultato minore, nella seconda maggiore di quello avuto alla destra del fiume medesimo.

5° Nella stazione elevata di Soperga, pure alla destra del Po, l'inclinazione è minore che in tutte le altre stazioni studiate all'epoca medesima, contro ciò che avviene a Moncalieri: invece alla Sacra di San Michele, che è la stazione più alta di tutte, si ha il massimo valore.

Però il medio di queste due stazioni elevate, cioè

$$62^{\circ} 17'.3,$$

è poco diverso da quello delle quattro rimanenti stazioni, studiate nell'anno medesimo 1871, il quale si è:

$$62^{\circ} 15'.6.$$

Questo valore è di 44'.1 inferiore al medio di Moncalieri del 1871, e di 28'.0 più piccolo del medio delle due determinazioni fatte in questa stessa stazione, prima e dopo la serie delle esperienze suddette, cioè il 4 aprile e il 30 giugno 1871.

Pigliando pertanto i medi delle tre serie di misure eseguite a Torino e nei dintorni, ed escludendo dalla prima serie la Sacra di San Michele e Soperga, si ha:

1871. 4	62° 15'.6,
1877. 3	62 11 .4,
1880. 5	62 5 .4.

Volendo rendere più omogenei questi risultati, fa d'uopo escludere le stazioni della Veneria e di Altessano, sia perchè

ciascuna non fa parte che di una sola serie, sia perchè non sono punto in accordo fra loro. Ritenendo quindi le sole tre stazioni di Torino, Rivoli e Montaldo, si ottiene:

1871. 4	62° 16'. 2 ,
1877. 3	62 9 . 3 ,
1880. 5	62 5 . 4 .

Finalmente, calcolando i soli valori di Montaldo e di Rivoli, siccome i meno influenzati da cause perturbatrici, ed assumendo per Montaldo il valore del 1872 invece di quello del 1871, perchè più prossimo al vero, risulta:

1871. 4	62° 14'. 4 ,
1877. 3	62 7 . 3 ,
1880. 5	62 2 . 6 ,

Questi risultati offrono notevole accordo, come dirò più appresso.

Il Dottor Chistoni, nei giorni 23-25 agosto 1886, osservò all'Istituto Bonafous a Lucento, al NW di Torino dal lato stesso di Altessano e della Veneria, ed ebbe:

$$61^{\circ} 34' ;$$

risultato inferiore a quelli da me ottenuti nelle due suddette stazioni; esso si avvicinerrebbe di più a quello di Soperga 1871 e di Torino III del 1873, tenendo sempre conto dell'epoca.

Nel gennaio di quest'anno 1889, il Prof. Battelli, da me pregato, ripeté le misure all'isola di Armida ed a Rivoli. All'isola di Armida osservò il 19 gennaio nello stesso luogo da me studiato, ed ottenne:

$$61^{\circ} 55'. 2 ;$$

a Rivoli osservò il 24 gennaio, in posizione alquanto più a SE della mia, e trovò:

$$61^{\circ} 38'. 4 .$$

E qui importa notare che gli inclinometri del P. Perry, di Chistoni e di Battelli erano tutti inglesi, della stessa costruzione del mio.

In ultimo, il 2 luglio 1883 feci misure magnetiche nel parco di S. A. R. il Duca di Genova ad Agliè, a circa 20 km. da Torino, e per l'inclinazione mi risultò:

$$62^{\circ} 14'.6,$$

valore anch'esso maggiore del normale.

III.

La variabilità dei valori dell'inclinazione magnetica sulle due sponde opposte del Po fu rilevata fin dal 1861 dal Prof. Silvestro Gherardi, il quale, il giorno 8 settembre di tale anno, fece tre serie di misure dell'inclinazione con un inclinometro di Gambey: una a sinistra del Po, tra il borgo San Salvario ed il fiume; un'altra a destra, all'imbocco della Valle dei Salici; ed una terza sulla sponda stessa del fiume presso il ponte del Valentino.

I risultati furono:

Sponda sinistra	62° 40',
Sponda destra	62 16 ,
Sul Po	62 45 .

La maggiore inclinazione si ebbe quindi sullo stesso fiume, come l'avemmo anche noi; però gli altri due valori sono inversi dei nostri, giacchè sulla sinistra sono maggiori che sulla destra del fiume stesso.

È da notare peraltro che le mie osservazioni alla destra del Po sono tutte fatte sulla collina, che da questa parte lambisce il fiume; e solamente Soperga, che è la più alta da questo lato, dà valori minori di quelli della riva sinistra.

IV.

Le anomalie del magnetismo terrestre a Torino furono già molto tempo prima rilevate da Humboldt e da Gay-Lussac, i quali, trattando delle misure da essi fatte a Torino per determinare i valori assoluti delle costanti magnetiche, ebbero ad

affermare che questi furono *senza dubbio influenzati da qualche causa specialissima* (1).

Per avere un qualche schiarimento su codeste singolari discrepanze mi rivolsi al compianto ed illustre collega Bartolomeo Gastaldi, il quale mi ripeté ciò che altra volta avea scritto al ricordato Prof. Gherardi, rimandandomi alla lettera da questi inserita nella sua Memoria III sul *Magnetismo dei mattoni*.

Egli attribuisce un tal fatto alla notevole quantità di ciottoli di serpentino, di eufotide, di amfibolite e di dioriti che si trovano diversamente disseminati nell'ampio strato diluviale che si distende sulla pianura torinese sino ai piedi delle Alpi. Idee, nel complesso, non diverse da quelle del Gastaldi, espone alla R. Accademia de' Lincei dal Prof. Torquato Taramelli, il quale, a proposito delle perturbazioni notate dal Chistoni nei valori magnetici nella Liguria occidentale, affermò che esse « possono essere in rapporto o colla forte discordanza delle formazioni presso le dette località, oppure alla vicinanza delle serpentine, sviluppatissime al ponente di Arenzano, e certamente esistenti sotto la coltre dei terreni eocenici e miocenici dei colli di Torino. » Le stesse cose mi vennero in questi ultimi tempi confermate dal Prof. Federico Sacco, della R. Università di Torino, a cui mi rivolsi per maggiori schiarimenti sulla costituzione geologica dei singoli luoghi da me studiati.

Ora, è nota l'azione che le masse serpentinosi e le eufotidiche, e, in generale, le così dette *pietre verdi*, nelle molteplici loro varietà, si hanno sugli strumenti magnetici, influendo sui medesimi o come ferro dolce o come ferro dotato di polarità magnetica, per causa degli ossidi ferrici o ferrosi che contengono in diverse proporzioni, come fu dimostrato da molti, e tra i più recenti citiamo i lavori del Cossa, del Keller e l'ultimo del Montemartini.

Ciò vale a spiegare, almeno in parte, la diversità delle perturbazioni da me trovate nel magnetismo terrestre col cangiare del luogo d'osservazione.

Vi potranno avere influenza altre cause, le quali forse si riveleranno coll'estendersi e col moltiplicarsi di questi studi nelle

(1) *Observations sur l'intensité et l'inclinaison de la force magnétique faites en France, en Suisse, en Italie et en Allemagne, ecc. — Mémoires de Physique et de Chimie de la Société d'Arcueil*, tom. I, pag. 22.

diverse contrade italiane, giacchè ormai è dimostrato che il magnetismo della terra, del pari che la gravità, non procedono in modo così regolare come si pensava un tempo, stante le scarse osservazioni che si avevano; ma l'uno e l'altra addimostrano anomalie non rare e non lievi, anche in contrade vicine ed apparentemente non influenzate da cause disturbatrici, per causa della diversa costituzione e discontinuità della massa interna del globo.

Parmi poi doversi accogliere con grandi cautele la ipotesi emessa da qualcuno, che cioè le alterazioni magnetiche avvertite soprattutto in queste nostre regioni possano aver relazione coi fenomeni sismici; perochè, com'è noto, questo tratto della valle del Po che circonda Torino è quasi del tutto immune dall'azione dei terremoti.

V.

Prima del 1871 le determinazioni delle costanti magnetiche a Torino furono scarse anzi che no. Quelle dell'inclinazione, che ho potuto trovare dopo le molte ricerche fatte, sono le seguenti:

1805	63° 3'	Humboldt
1838 17-18 giugno .	63 52 .2	Bache
1839 1 settembre .	63 55 .5	Quetelet
1842 14 agosto . .	63 56 .1	Plana
1843 9 giugno . . .	64 11 .1	»
1858	62 57 .9	Gherardi
1860	62 25 .0	»
1861 8 settembre .	62 28 .0	»
1867 1 settembre .	62 27 .7	Kaëmtz

Questi valori, com'è naturale, non sono paragonabili tra loro, perchè fatti in luoghi e con metodi diversi, e per la maggior parte con istrumenti che non potevano offrire la precisione che ora richiedesi per queste indagini.

VI.

Per valutare la variazione annua, o, come suol dirsi, la variazione secolare dell'inclinazione in questa nostra contrada, ho messo a calcolo tutte le misure prese da me a Moncalieri

dal 1871 al 1884, e quindi anche le altre eseguite dal Chistoni nel 1886 e dal Battelli nel 1888.

I risultati avuti sono:

1871.3—1884.1	—1'.5
1871.3—1886.6	—1'.4
1871.3—1888.9	—1'.1

Per Torino ho calcolato le sole osservazioni eseguite a Rivoli ed a Montaldo, perchè, com'è stato detto, sono, fra tutte, le più omogenee e fatte sempre nello stesso luogo; ed ho pure messo a confronto le mie osservazioni all'isola di Armida con quelle di Battelli fatte nel punto medesimo.

Ecco i valori ottenuti, non guari diversi dai precedenti:

1871.4—1880.4	—1'.3
1871.4—1889.1	—1'.2

Tutti questi risultati vanno interamente d'accordo con gli altri molti che ho avuti dal calcolo delle misure prese in tutta Italia, dalle quali risulta che, al presente, la variazione secolare della inclinazione è, nell'Alta Italia, di

$$-1'.1,$$

e che, come già conoscevasi, essa va diminuendo lentamente d'anno in anno.

Le mie determinazioni fatte a Rivoli, poste a confronto colle ultime del Battelli, di cui innanzi ho detto, darebbero $-1'.9$, il qual valore è troppo grande; e ciò perchè, come pur si è accennato, le osservazioni furono eseguite in due luoghi diversi e troppo soggetti all'influenza tellurica.

Paragonando le mie osservazioni di Torino rispettivamente con quelle di Humboldt, di Bache, di Quetelet e di Kaëmtz, si hanno i seguenti valori per la variazione secolare dell'inclinazione magnetica nel secolo che corre:

1805 — 1876.4	—3'.3	Humboldt
1838.5—1876.4	—2'.7	Bache
1839.7—1876.4	—2'.9	Quetelet
1867.7—1876.4	—2'.5	Kaëmtz

Da ultimo, se si mettono a confronto le osservazioni successive, cioè quelle di Humboldt colle altre di Bache e Quetelet, e queste colle ultime di Kaëmtz, si ha;

1805	—1839.1	—3'.8
1839.1	—1867.7	—3.0

Da tutti i suddetti risultamenti, che corrispondono a quelli ottenuti altrove in Italia, risulta chiaro la diminuzione della variazione annua della inclinazione magnetica, la quale al principio del secolo era di circa 4', ed ora si è ridotta a poco più di 1'. Ne rincresce che la scarsezza delle osservazioni antiche di Torino non permettano di fare calcoli e discussioni più accurati su questo riguardo.

VII.

In ultimo, adoperando i valori trovati colle mie osservazioni per la variazione annuale, ho calcolato i risultati delle misure da me fatte a Torino e nei dintorni in diversi tempi, riducendoli all'epoca 1890.0, ed ho avuto:

Veneria Reale	61° 45'.2
Altessano	62 1.0
Sacra di San Michele	61 29.6
Rivoli	61 49.0
Montaldo	61 45.9
Soperga	61 29.6
Torino	61 46.3
Moncalieri	62 32.3

Il valore della variazione secolare nel 1890, come si è visto, si è di $-1'.1$; in seguito essa continuerà a diminuire di circa $0'.05$ all'anno, prescindendo da perturbazioni e da alterazioni accidentali facili ad avverarsi. Quindi, se nulla avvenisse d'insolito, il minimo di tale valore accadrebbe intorno al 1910; cioè in quest'anno od in quelli non lontani la variazione dell'inclinazione sarebbe nulla, epperò l'inclinazione magnetica toccherebbe il minimo suo valore. È questa però una conclusione che merita ogni riserva, se si pon mente alla variabilità di tutti gli elementi del magnetismo terrestre.

Pertanto, dal fin qui detto si può comprendere di leggeri quanto sia difficile poter determinare, per questa nostra regione, il genuino valore dell'inclinazione magnetica; il che vale eziandio per gli altri elementi, come avrò occasione di far rilevare in seguito.

Questa stessa difficoltà peraltro s'incontra in molti altri punti d'Italia, le cui condizioni fisiche e geologiche sono così complesse e diverse; e con rammarico la troviamo maggiore là dove le osservazioni recenti sono più numerose e più precise, cioè a Torino, a Roma ed a Napoli.

Tutto ciò, mentre rende assai difficile la costruzione di una buona carta magnetica del nostro paese, addimostra quanto sia poco rigoroso il metodo seguito da alcuni, di tracciare cioè le curve magnetiche di una regione appoggiandosi solo ad un numero limitato di misure in questa eseguite.

L'Accademico Segretario

GIUSEPPE BASSO.



INDICE

DEL VOLUME XXIV

ADUNANZE della Classe di Scienze fisiche, matematiche e naturali	Pag. 1
59, 93, 139, 140, 177, 195, 241, 253, 254, 309, 351, 391, 449, 467.	
CONDOGLIANZE a S. M. il Re per la morte di S. A. R. il Principe Eugenio di Savoia Carignano	» 93
234.	
PROGRAMMA pel VII premio BRESSA	» 175
<hr/>	
ADUCCO (Vittorio) — Centro espiratorio ed espirazione forzata	» 258
BASSO (Giuseppe) — Commemorazione di Rodolfo CLAUSIUS	» 3
— Eletto Segretario	» 59
— Commemorazione del Conte Paolo BALLADA di SAINT-ROBERT	» 141
BATTÉLLI (Angelo) — Sulle proprietà termiche dei vapori; monografia presentata pei volumi delle <i>Memorie</i>	» 449
BELLARDI (Luigi) — I molluschi dei terreni terziarii del Piemonte e della Liguria, parte IV, ecc.; lavoro presentato pei vol. delle <i>Memorie</i>	» 449
BIZZOZERO (Giulio) — Sulle ghiandole tubulari del tubo gastro-ente- rico e sui rapporti del loro epitelio coll'epitelio di rivesti- mento della mucosa; Nota 1 ^a	» 60
— Sulla derivazione dell'epitelio dell'intestino dall'epitelio delle sue ghiandole tubulari	» 450
BUSCALIONI (Luigi) — V. MATTIROLO.	
CAMERANO (Lorenzo) — Sui primi momenti dell'evoluzione dei Gordii; lavoro presentato pei vol. delle <i>Memorie</i>	» 310
— Eletto Socio Nazionale residente	» 254
— Osservazioni intorno alla struttura dell'integumento di alcuni Nematelminti	» 493
CASTELNUOVO (Guido) — Geometria sulle curve ellittiche	» 4
— Ricerche di geometria sulle curve algebriche	» 196


CHEVREUL (Michele Eugenio) — Annunzio della sua morte.....	Pag. 351
CHISTONI (Ciro) — Sul calcolo del coefficiente magnetometrico per i magnetometri costrutti secondo il metodo del GAUSS, modificato dal LAMONT	» 178
COSSA (Alfonso) — Commemorazione di Ascanio SOBRERO	» 94
— Comunicazione verbale preventiva di un suo studio sulla funzione chimica di un isomero del <i>Sale verde</i> di MAGNUS.....	» 139
DENZA (Francesco) — L'inclinazione magnetica a Torino e nei dintorni; Nota.....	» 557
D'OVIDIO (Enrico) — Il covariante Steineriano di una forma binaria di 6° ordine.. ..	» 100
— Cenno sulla Nota del Prof. E. BELTRAMI « Un precursore italiano di Legendre e di Lobatschewky	» 310
DROGOUL — Sul processo normale di ossificazione.....	» 170
GENOCCHI (Angelo) — Annunzio della sua morte	» 253
GIACOMINI (Carlo) — Su alcune anomalie di sviluppo dell'embrione umano; Comunicazione 2 ^a	» 366
— Sul cervello di un Chimansé; Comunicazione	» 531
GRANDIS (V.) — Su certi cristalli che si trovano dentro il nucleo delle cellule nel rene e nel fegato	» 278
JADANZA (Nicodemo) — Sulla misura diretta ed indiretta de' lati di una poligonale topografica.....	» 113
LESSONA (Michele) — Relazione sopra la Monografia del Prof. Dott. F. SACCO « <i>I Cheloni Astiani del Piemonte</i> ».....	» 255
MATTIROLO (Oreste) e BUSCALIONI (Luigi) — Ricerche anatomo-fisiologiche sui tegumenti seminali delle <i>Papilionacae</i>	» 392
MENEGHINI (Giuseppe) — Annunzio della sua morte	» 195
MORELLI (Ettore) — Elettrometri ed emicicli.— Teoria ed applicazioni come wattometro, voltometro ed amperometro per correnti continue	» 92
MOSSO (Ugolino) — Azione del freddo e del caldo sui vasi sanguigni; Nota 1 ^a	» 513
NACCARI (Andrea) — Sull'azione difensiva dei parafulmini.....	» 87
— Azione delle scintille elettriche sui conduttori elettrizzati....	» 131
— Relazione sulla Memoria del Dott. A. BATTELLI « <i>Sulle proprietà termiche dei vapori</i> . »	» 468
NOVARESE (Enrico) — Studio sull'accelerazione di ordine n nel moto di una retta	» 242
OEHL (E.) — Nuove esperienze sulla eccitazione voltaica dei nervi..	» 151

PAGLIANI (Stefano) — Sopra alcune deduzioni della teoria di van't Hoff sull'equilibrio chimico coi sistemi disciolti allo stato diluito; Nota 1 ^a	Pag. 293
— Nota 2 ^a	» 325
PIERI (Mario) — Sulle tangenti triple di alcune superficie del sesto ordine.....	» 312
PIOLTI (Giuseppe) — Gneiss tormalinifero di Villar Focchiardo (Val di Susa).....	» 439
POLLNERA (Carlo) — Nuove contribuzioni allo Studio degli <i>Arion</i> europei.....	» 401
PORRO (Francesco) — Effemeridi del Sole e della Luna.....	» 36
SACCO (Federico) — Il seno terziario di Moncalvo.....	» 352
— I Cheloni astiani del Piemonte; Monografia presentata pei vol. delle <i>Memorie</i>	» 241
SAINTE-ROBERT (Conte Paolo Ballada di) — Annunzio della sua morte .	» 2, 59
SALVADORI (Tommaso) — Aggiunte alla Ornitologia della Papuasìa e delle Molucche, parte I, ecc ; presentate pei vol. delle <i>Memorie</i>	» 449
SALVIOLI (Ignazio) — Contrib. allo studio dell'accrescimento del tes- suto connettivo ed in particolare della cornea e del tendine	» 419
SASSERÒ (Alberto) — Ricerche intorno alla struttura della colonna vertebrale del Genere <i>Bombinator</i>	» 451
SIACCI (Francesco) — Commemorazione del Presidente dell'Accademia Prof. Sen. Angelo GENOCCHI, presentata pei vol. delle <i>Memorie</i>	» 310
SEGRE (Corrado) — Eletto Socio nazionale residente.....	» 254
— Le corrispondenze univoche sulle curve ellittiche; Nota.....	» 470
VALLE (Guido) — L'equazione modulare nella trasformazione delle frazioni ellittiche.....	» 224

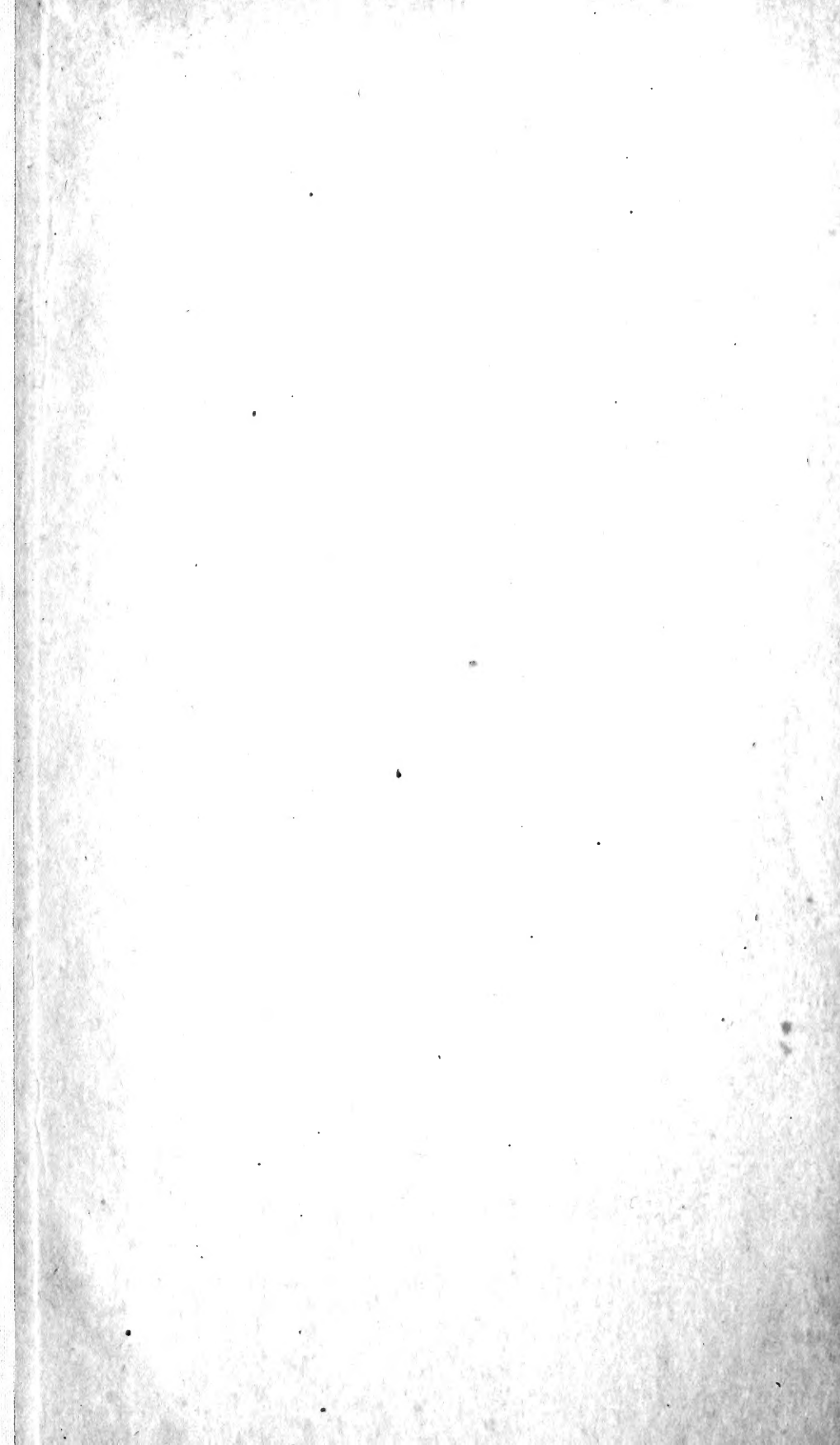
SOMMARIO

Classe di Scienze Fisiche, Matematiche e Naturali.

ADUNANZA del 23 Giugno 1889	Pag. 467
NACCARI — Relazione sulla Memoria del Dott. Angelo BATTELLI, intitolata: <i>Sulle proprietà termiche dei vapori</i>	» 468
SEGRE — Le corrispondenze univoche sulle curve ellittiche	» 470
CAMERANO — Osservazioni intorno alla struttura dell'integumento di alcuni Nematelminti	» 493
MOSSO — L'azione del caldo e del freddo sui vasi sanguigni. - Parte prima	» 513
GIACOMINI — Sul cervello di un Chimpanse	» 534
DENZA — L'inclinazione magnetica a Torino e nei dintorni.	» 557
<hr/>	
INDICE DEL VOLUME XXIV	» 572

 NB. A questo fascicolo va unita la Tavola relativa alla Memoria del sig. Dott. POLLONERA, pubblicata nella 13^a Dispensa.

8232
1114



New York Botanical Garden Library



3 5185 00297 4838

